



БҮЙРЫҚ
18.04.2016г.

Астана қаласы

ПРИКАЗ
№ 180
г. Астана

**О запрете медицинского применения,
реализации и изъятия из обращения
лекарственного средства**

В соответствии с подпунктом 7) пункта 2 Правил приостановления, изъятия или ограничения из обращения лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, утвержденных приказом Министра здравоохранения и социального развития Республики Казахстан от 27 февраля 2015 года № 106, в целях защиты здоровья и жизни граждан страны, **ПРИКАЗЫВАЮ:**

1. Запретить медицинское применение, реализацию и изъять из обращения лекарственное средство Биопарокс, раствор под давлением для ингаляций через рот и нос, 50мг/10мл, производства компании «Egis Pharmaceuticals PLC», Венгрия, владелец регистрационного удостоверения «Les Laboratoires Servier», Франция, путем запрета действия регистрационного удостоверения РК-ЛС-5№ 014480 от 6 ноября 2014 года.

2. Территориальным подразделениям Комитета контроля медицинской и фармацевтической деятельности Министерства здравоохранения и социального развития Республики Казахстан:

1) в течение пяти календарных дней с момента получения данного приказа довести настоящее решение до сведения местных органов государственного управления здравоохранением областей, города республиканского значения и столицы и всех субъектов в сфере обращения лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники через средства массовой информации и специализированные издания;

2) в течение тридцати календарных дней с момента получения данного приказа провести соответствующие меры по изъятию из обращения серий (партий) указанного лекарственного препарата, согласно пункту 1 настоящего приказа, и сообщить в течении трех календарных дней в уполномоченный орган.

3. Производителю (его официальному представителю на территории Республики Казахстан), или дистрибьютору в срок до десяти календарных дней оповестить субъекты, имеющие в наличии серий (партий) лекарственного средства, подлежащее изъятию из обращения.

4. Субъекты, имеющие в наличии указанные серии (партии) лекарственного средства, подлежащее изъятию из обращения согласно пункту 1 настоящего приказа, в течение пяти календарных дней с момента получения информации, сообщить территориальному подразделению Комитета контроля медицинской и фармацевтической деятельности Министерства здравоохранения и социального развития Республики Казахстан по месту расположения о принятых мерах.

5. Владельцу регистрационного удостоверения или дистрибьютору (по согласованию) обеспечить сбор остатков указанных серий (партий) лекарственного средства, согласно пункту 1 настоящего приказа, с последующим его уничтожением согласно требованиям действующего законодательства.

6. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на заместителя председателя Комитета контроля медицинской и фармацевтической деятельности Министерства здравоохранения и социального развития Республики Казахстан Пак Л.Ю.

7. Настоящий приказ вступает в силу со дня его подписания.

Основание: письмо Главы представительства компании «Les Laboratoires Servier» в Республике Казахстан Негуляева О.В. (вх. № 2729 от 12.04.2016г.).

Председатель



Н. Бейсен