

БҮЙРЫҚ

29.04.2016г.

Астана қаласы

ПРИКАЗ

№ 199

город Астана

**О запрете медицинского применения,
реализации и изъятии из обращения
серий (партий) лекарственных средств**

В соответствии с подпунктом 7) пункта 2, подпунктом 2) пункта 3 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 серии (партии) лекарственных средств согласно приложению к настоящему приказу.

2. Департаменту Комитета контроля медицинской и фармацевтической деятельности Министерства здравоохранения и социального развития Республики Казахстан по городу Алматы в течение трех календарных дней со дня получения настоящего приказа письменно известить о настоящем решении заявителей на государственную регистрацию лекарственных средств (владельцев регистрационных удостоверений), указанных в пункте 1 настоящего приказа.

3. Территориальным подразделениям Комитета контроля медицинской и фармацевтической деятельности Министерства здравоохранения и социального развития Республики Казахстан (далее – территориальные подразделения Комитета):

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, производителей лекарственных средств (их представителей на территории Республики Казахстан), дистрибьюторов, ТОО «СК-Фармация», а также субъектов, осуществляющих медицинскую и фармацевтическую деятельность, и другие государственные органы по компетенции через средства массовой информации и специализированные печатные издания;

2) в течение тридцати календарных дней с момента получения данного приказа провести соответствующие меры по изъятию из обращения серии

(партии) указанных лекарственных средств, согласно пункту 1 настоящего приказа, и сообщить в течение трех календарных дней в Комитет контроля медицинской и фармацевтической деятельности Министерства здравоохранения и социального развития Республики Казахстан о принятых мерах по выполнению данного решения.

4. Субъектам, имеющим в наличии указанные серии (партии) лекарственных средств, подлежащих изъятию из обращения согласно пункту 1 настоящего приказа, в течение пяти календарных дней с момента получения информации сообщить территориальному подразделению Комитета по месту расположения о принятых мерах по выполнению данного решения.

5. Владельцам регистрационных удостоверений или дистрибьюторам (по согласованию):

1) обеспечить сбор остатков указанных серий (партий) лекарственных средств, согласно пункту 1 настоящего приказа, с последующим их уничтожением согласно требованиям действующего законодательства Республики Казахстан;

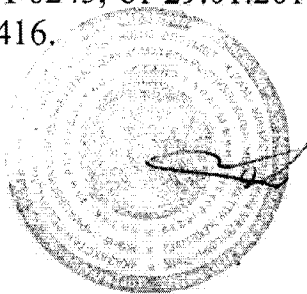
2) в месячный срок со дня подписания настоящего приказа сообщить территориальному подразделению Комитета по месту расположения об исполнении мероприятий, предусмотренных подпунктом 1) настоящего пункта.

6. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на руководителя Управления фармацевтического инспектората Комитета контроля медицинской и фармацевтической деятельности Министерства здравоохранения и социального развития Республики Казахстан Смагулову Б.Б.

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

Основание: Экспертные заключения РГП на ПХВ «Национальный центр экспертизы лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» Министерства здравоохранения и социального здравоохранения Республики Казахстан от 13.04.2016 года № 1.1.2-16/И-6038, от 20.04.2016 года № 1.1.2-15/И-6243, от 29.01.2016 года № 1.1.2-15/И-1369, от 04.04.2016 года № 1.1.2-15/И-5416.

И.о. Председателя



Л. Пак

Приложение
к приказу и.о. Председателя
Комитета контроля медицинской
и фармацевтической деятельности
Министерства здравоохранения
и социального развития
Республики Казахстан
от 29 апреля 2016 года
№ 199

**Серии (партии) лекарственных средств, запрещенных к медицинскому
применению, реализации, и подлежащих изъятию из обращения**

№	Номер серий (партий) лекарственных средств	Срок годности	Наименование лекарственного средства (лекарственная форма, дозировка)	Производитель, страна	Владелец регистрационного удостоверения, страна
1	140100161	02.2017 г.	Эуфиллин, раствор для инъекций, 2,4%, 5 мл	АО «Химфарм», Казахстан	АО «Химфарм», Казахстан
2	МАХ-А	08.2016 г.	Максипенем, порошок для приготовления раствора для инъекций, 1000 мг	Визаг Фармасьютик алс (П) Лтд., Индия	Нейчер Концептс (Юкей) Пвт. Лтд., Великобритания
3	40314А-1	09.2017 г.	Космофер [®] , раствор для инъекций, 50 мг/мл	Pharmocosmos A/S, Дания	Pharmocosmos A/S, Дания
4	НЗВ007А	11.2016 г.	Гроприносин [®] , таблетки 500 мг	ООО «Гедеон Рихтер Польша», Польша	ОАО «Гедеон Рихтер», Венгрия