



БҮЙРЫҚ

07 желтоқсан 2017 ж.
Астана қаласы

ПРИКАЗ

№ 325
Астана қаласы

**О снятии приостановления
медицинского применения и
реализации лекарственного средства**

В соответствии с пунктом 8 Правил запрета, 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, **ПРИКАЗЫВАЮ:**

1. Снять приостановление медицинского применения и реализации серии В146117 лекарственного средства Пентаглобин (Иммуноглобулин обычный человеческий), раствор для внутривенного введения 50мг/мл 10 мл №1 (производитель: Биотест АГ, Германия; предприятие-упаковщик: Биотест Фарма ГмбХ, Германия; владелец регистрационного удостоверения: Биотест Фарма ГмбХ, Германия) путем возобновления обращения лекарственного средства.

2. Государственному учреждению «Департамент Комитета фармации Министерства здравоохранения Республики Казахстан по городу Алматы» довести настоящий приказ до сведения доверенного лица владельца регистрационного удостоверения лекарственного средства.

3. Территориальным подразделениям Комитета фармации Министерства здравоохранения Республики Казахстан в течение пяти календарных дней довести настоящий приказ до сведения:

Управлений здравоохранения областей, городов Алматы и Астаны, ТОО «СК-Фармация»;

субъектов медицинской и фармацевтической деятельности через средства массовой информации и специализированные печатные издания.

4. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на руководителя Управления фармацевтического инспектората Комитета фармации Министерства здравоохранения Республики Казахстан Ордабекову Ж.К.

000830

5. Настоящий приказ вступает в силу со дня его подписания.
Основание: письмо от ТОО «ВИВА Фарм» от 29 ноября 2017 года
№ 1370).

Председатель



Д. Бюрабекова
Д. Бюрабекова