



4. Директорам территориальных подразделений Комитета контроля медицинской и фармацевтической деятельности:

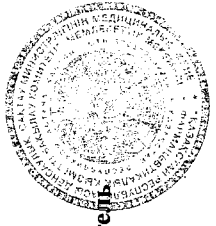
1) принять меры по запрещению ввоза, вывоза, производства, изготовления, хранения, применения и реализации на территории Республики Казахстан лекарственного препарата, согласно пункта 1 настоящего приказа;

2) настоящий приказ довести до сведения Управлений здравоохранения, Департаментов таможенного контроля областей и г.г. Астаны и Алматы, медицинских и фармацевтический организаций.

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

6. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на заместителя Председателя Комитета контроля медицинской и фармацевтической деятельности Пак Л.Ю.

Основание: Письмо Департамента Комитета контроля медицинской и фармацевтической деятельности по г. Алматы (исходящий №08-04-2460 от 11 июля 2011 года) об обнаружении в испытуемом образце раствора натрия хлорида 0,9%.



Председатель

Н. Бейсен

БҰЙРЫҚ

15.08.2011 № 384

Астана қаласы

ПРИКАЗ

г.Астана

О приостановлении медицинского применения
серии 670310 лекарственного препарата
под регистрационным номером
от 24 октября 2007 года РК-ЛС-5№010298
«Магния сульфат» 25% ампула 5 мл №5, 10,
производства РУП «Борисовский завод
медицинских препаратов» Республика Беларусь

В соответствии с Кодексом Республики Казахстан «О здоровье народа и системе здравоохранения», пунктом 3-1 Приказа Министра здравоохранения Республики Казахстан от 13 ноября 2009 года № 708 «Об утверждении Правил запрета, приостановления или изъятия из обращения лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники», в целях защиты здоровья и жизни граждан страны,
ПРИКАЗЫВАЮ:

1. Приостановить медицинское применение до результатов экспертизы серии 670310 лекарственного препарата под регистрационным номером от 24 октября 2007 года РК-ЛС-5№010298 «Магния сульфат» 25% ампула 5 мл №5, 10, производства РУП «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь.

2. Департаменту Комитета контроля медицинской и фармацевтической деятельности по г. Алматы:

1) в течение 3-х суток письменно известить о настоящем приказе Заявителя на государственную регистрацию лекарственного препарата, согласно пункта 1 настоящего приказа;

2) организовать изъятие образцов, согласно пункта 1 настоящего приказа.

3. РГП «Национальный центр экспертизы лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РК представить заключение по безопасности и качеству лекарственного средства, по форме, согласно Приказа Министра здравоохранения Республики Казахстан от 13 ноября 2009 года № 708 «Об утверждении Правил запрета, приостановления или изъятия из обращения лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники».