

БҰЙРЫҚ

10.11.2011 № 628

Астана қаласы

ПРИКАЗ

г.р.с. Астана

О приостановлении медицинского применения
серии 027020 лекарственного препарата
под регистрационным номером
от 6 апреля 2009 года РК-ЛС-5№013832
«Энцефабол®» (Пиритинол),
таблетки, покрытые оболочкой 100 мг

В соответствии с Кодексом Республики Казахстан «О здоровье народа
и системе здравоохранения», пунктом 3-2 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 027020 лекарственного препарата под регистрационным номером
от 6 апреля 2009 года РК-ЛС-5№010298 «Энцефабол®» (Пиритинол)
таблетки, покрытые оболочкой 100 мг, производства Мерк КГаА и Ко
(Австрия).

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».

Қысқаштық Ортақ

2011 жылы 10.11 тіркелді

Кіріс

24834

002562

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;

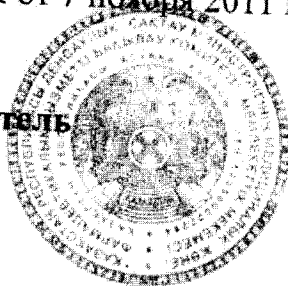
2) настоящий приказ довести до сведения Управлений здравоохранения, Департаментов таможенного контроля областей и г.г. Астаны и Алматы, медицинских и фармацевтических организаций.

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 РГП «Национальный центр экспертизы лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РК от 7 ноября 2011 года №001/14348.

Председатель



Handwritten signature

Н. Бейсен