



БҮЙРЫҚ

27.11.2012 г. № 920

Астана қаласы

ПРИКАЗ

г. Астана

О запрещении медицинского применения
серий лекарственных препаратов

В соответствии с Кодексом Республики Казахстан «О здоровье народа и системе здравоохранения», постановлением Правительства Республики Казахстан от 5 декабря 2011 года №1461 «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. Запретить медицинское применение серий лекарственных препаратов, согласно приложению 1 к настоящему приказу.

2. Территориальным подразделениям Комитета контроля медицинской и фармацевтической деятельности МЗ РК в течении пяти календарных дней довести настоящий приказ:

до сведения Управлений здравоохранения областей и г.г. Астана и Алматы, Департаментов таможенного контроля областей и г.г. Астаны и Алматы, медицинских и фармацевтических организаций, письменно оповестить производителей (их официальных представителей на территории Республики Казахстан), или дистрибьюторов;

до всех субъектов фармацевтической деятельности - через средства массовой информации и специализированные издания.

3. Производителям (их официальным представителям на территории Республики Казахстан), или дистрибьюторам в срок до десяти календарных дней оповестить субъекты, имеющие в наличии запрещенные к применению, реализации, подлежащие изъятию из обращения серий лекарственных средств.

4. Субъекты, у которых имеются в наличии указанные серии лекарственных средств, согласно пункту 1 настоящего приказа, запрещенные к применению, реализации, подлежащие изъятию из обращения, в течение пяти календарных дней с момента получения информации, сообщить территориальному подразделению по месту расположения о принятых мерах относительно выполнения указанного решения.

5. Владельцам регистрационных удостоверений или дистрибьюторам обеспечить сбор остатков указанных серий лекарственных средств, согласно

пункту 1 настоящего приказа, с последующим их уничтожением согласно требованиям действующего законодательства.

6. Территориальным подразделениям в течение тридцати календарных дней с момента получения решения данного приказа провести соответствующие меры к выявлению и изъятию из обращения лекарственных препаратов указанных серий, согласно пункту 1 настоящего приказа, в отношении которых было вынесено решение о запрете обращения, и сообщить в течении трех календарных дней в уполномоченный орган.

7. Поставить на утрату приказы Председателя Комитета контроля медицинской и фармацевтической деятельности Министерства здравоохранения Республики Казахстан, согласно приложению 2 к настоящему приказу.

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

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

Основание: Письмо РГП «Национальный центр экспертизы лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РК от 27 августа 2012 года №003/12822, письмо ТОО «ВИВА ФАРМ» от 27 августа 2012 года №1512, обращение представительства Берлин Хсми АГ от 5 июля 2012 года №258, обращение ТОО «Байер КАЗ» от 7 марта 2012 года №116,

И.о. Председателя

Д. Есимов



Д. Есимов

Приложение 2
к приказу Председателя Комитета
контроля медицинской и фармацевтической
деятельности МЗ РК
от «27» ноября 2012 года
№ 320

Приказы Председателя Комитета
контроля медицинской и фармацевтической деятельности
Министерства здравоохранения Республики Казахстан,
утратившие свою силу

1. Приказ Председателя Комитета контроля медицинской и фармацевтической деятельности Министерства здравоохранения Республики Казахстан от 18 июля 2012 года №547 «О приостановлении медицинского применения серий 94016, 94019, 91022 и 01002 лекарственного средства «Бромгексин 4 Берлин Хеми, раствор для приема внутрь 4 мг/5 мл во флаконе 60 мл, производства Берлин-Хеми АГ (Менарини Групп), Германия под регистрационным номером от 19 сентября 2011 года РК-ЛС-5№004343;
2. Приказ Председателя Комитета контроля медицинской и фармацевтической деятельности Министерства здравоохранения Республики Казахстан от 20 марта 2012 года №206 «О приостановлении медицинского применения серий 01089D, 03098A, 12110B лекарственного препарата «УльтрапроктФ», мазь ректальная, производства «Интендис Мануфактур инг СпА, Италия» под регистрационным номером от 15 февраля 2010 года РК-ЛС-5№015638.

Приложение 1
к приказу Председателя Комитета
контроля медицинской и фармацевтической
деятельности МЗ РК
от «14» апреля 2012 года
№ 340

**Запрещенные к медицинскому применению серии медицинских
препаратов на территории Республики Казахстан**

№п/п	Наименование лекарственного препарата	Производитель	Номер серии
1	«Ультрапрокт®», мазь ректальная	Интендис Мануфакчуринг СпА, Италия	01089 D
2			03098 A
3			12110 B
4	«Бромгексин 4 Берлин Хеми», раствор для приема внутри 4 мг/5мл во флаконе 60 мл	Берлин-Хеми АГ (Менарини Групп), Германия	94016
5			94019
6			91022
7			01002
8	«Тимоглобулин», лиофилизат для приготовления раствора для инфузий 25 мг	Genzyme Europe B.V.	C0072
9			C0074