№ 205-НҚ от 10.04.2025

**ҚАЗАҚСТАН РЕСПУБЛИКАСЫ ДЕНСАУЛЫҚ САҚТАУ МИНИСТРЛІГІ**

**МЕДИЦИНАЛЫҚ ЖӘНЕ ФАРМАЦЕВТИКАЛЫҚ БАҚЫЛАУ КОМИТЕТІ**

**МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН**

**КОМИТЕТ МЕДИЦИНСКОГО И ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОГО КОНТРОЛЯ**

**БҰЙРЫҚ**

**ПРИКАЗ**

№

Астана қаласы город Астана

**Дәрілік заттың тіркеу куәлігінің қолданылуын қайта қалпына келтіру туралы**

«Құқықтық актілер туралы» Қазақстан Республикасының Заңы
65-бабының 3-тармағына сәйкес, **БҰЙЫРАМЫН:**

1. Стерил-Ген Лайф, Индия өндіруші «Миропентан, капсулалар, 100 мг» № ҚР-ДЗ-5№024579 дәрілік затының тіркеу куәлігінің қолданылуын қайта қалпына келтірілсін.

2. Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті төрағасы міндетін атқарушысың 2024 жылғы 9 қазандағы № 438-НҚ «Дәрілік заттардың тіркеу куәліктерінің күшін тоқтата тұру туралы» бұйрығының күші жойылсын.

3. Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігі Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитетінің Фармацевтикалық қызметті жоспардан тыс бақылау басқармасы осы шешім қабылданған күннен бастап 1 (бір) жұмыс күні ішінде Комитеттің аумақтық бөлімшелерін және дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың айналысы саласындағы мемлекеттік сараптама ұйымын және «СҚ-Фармация» жауапкершілігі шектеулі серіктестігіне жазбаша (еркін) түрде хабардар етсін.

4. Комитеттің аумақтық бөлімшелері осы шешім туралы ақпаратты алған күннен бастап бір жұмыс күннің ішінде:

1) облыстардың, республикалық маңызы бар қалалардың және астананың денсаулық сақтауды мемлекеттік басқарудың жергілікті органдарына, басқа да мемлекеттік органдарға (құзыреті бойынша) Стерил-Ген Лайф, Индия өндіруші «Миропентан, капсулалар, 100 мг» дәрілік затын тоқтатуды алып тастау туралы хабарлауды;

2) Стерил-Ген Лайф, Индия өндіруші «Миропентан, капсулалар, 100 мг» дәрілік затын тоқтатуды алып тастау туралы мәліметтерді бұқаралық ақпарат құралдарына орналастыруды қамтасыз етсін.

5. Осы бұйрықтың орындалуын бақылауды өзіме қалдырамын.

6. Осы бұйрық қол қойылған күннен бастап күшіне енеді.

Негіздеме: Фармацевтикалық инспекторат және интеграция басқармасының 2025 жылғы 24 ақпандағы № -0/9167-вн қызметтік жазбасы, Комитеттің «Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды сараптау ұлттық орталығы» ШЖҚ РМК 2024 жылғы 31 желтоқсандағы № 44-08-1573/И, 2025 жылғы 24 қаңтардағы № 44-08-115/200, 2025 жылғы 20 ақпандағы
№ 44-08-295/523 хаттары, «ПРАЙД-ФАРМА» ЖШС сәйкессіздіктерін жоюды растау жөніндегі құжаттар және «ПРАЙД-ФАРМА» ЖШС 2025 жылғы 22 қаңтардағы № 1 хаты.

**Қазақстан Республикасы**

**Денсаулық сақтау министрлігі**

**Медициналық және**

**фармацевтикалық бақылау**

**комитеті төрағасынының**

**міндетін атқарушы А. Кенжеханова**

**Согласовано**

09.04.2025 17:01 Исмухаметов Асет Куандыкович

09.04.2025 17:10 Байтубаев Еркебулан Нургалиевич

**Подписано**

09.04.2025 19:50 Кенжеханова А. Ж. ((и.о Джусипов Б.А.))

