

№ исх: 21-17/9130-1 от: 27.12.2019

№ вх: 942-к от: 27.12.2019

## **О приостановлении действия регистрационных удостоверений некоторых лекарственных средств**

В соответствии с подпунктом 9) пункта 2 и пунктом 3 Правил приостановления, запрета, или изъятия из обращения либо ограничения применения лекарственных средств и медицинских изделий, утвержденных приказом Министра здравоохранения и социального развития Республики Казахстан от 27 февраля 2015 года № 106, **ПРИКАЗЫВАЮ:**

1. Приостановить действие регистрационных удостоверений лекарственных средств, согласно перечню, указанному в приложении к настоящему приказу.

2. Территориальным подразделениям Комитета контроля качества и безопасности товаров и услуг Министерства здравоохранения Республики Казахстан в течение одного рабочего дня со дня получения информации о данном решении обеспечить:

1) извещение (в письменной произвольной форме) местных органов государственного управления здравоохранением областей, городов республиканского значения и столицы, другие государственные органы (по компетенции);

2) размещение в средствах массовой информации;

3) в течение тридцати календарных дней с момента получения данного приказа провести соответствующие меры по приостановлению обращения лекарственных средств, указанных в пункте 1 настоящего приказа;

4) представление в Комитет контроля качества и безопасности товаров и услуг Министерства здравоохранения Республики Казахстан (далее – Комитет) сведений об исполнении мероприятий, предусмотренных подпунктами 1), 2) и 3) настоящего пункта.

3. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на заместителя Председателя Комитета Асылбекова Н.А.

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

Основание: письмо РГП на ПХВ «Национальный центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» Комитета от 20 декабря 2019 года №18-16-678/2308, экспертное заключение от 19 декабря 2019 года.

**Председатель**

**Л. Бюрабекова**

Приложение  
к приказу Председателя  
Комитета контроля качества и  
безопасности товаров и услуг  
Министерства здравоохранения  
Республики Казахстан  
от \_\_ декабря 2019 года  
№ \_\_

**Перечень регистрационных удостоверений лекарственных средств,  
подлежащих приостановлению**

№	Номер регистрационного удостоверения	Дата выдачи	Наименование лекарственного средства (лекарственная форма, дозировка)	Производитель, страна	Владелец регистрационного удостоверения, страна
1	РК-ЛС-5№007849	13.12.2018	КосмоФер®, раствор для инъекций, 50 мг/мл	Фармакосмос А/С, Дания	Фармакосмос А/С, Дания
2	РК-ЛС-5№021449	15.06.2015	Релипоэтин, раствор для инъекций, 2000 МЕ/0.5 мл	Релаинс Лайф Сайенсыз, Пвт. Лтд, Индия	RV HEALTHCARE PTE LTD, Сингапур
3	РК-ЛС-5№021450	15.06.2015	Релипоэтин, раствор для инъекций, 4000 МЕ/0.4 мл	Релаинс Лайф Сайенсыз, Пвт. Лтд, Индия	RV HEALTHCARE PTE LTD, Сингапур
4	РК-ЛС-5№021451	15.06.2015	Релипоэтин, раствор для инъекций, 10000 МЕ/1.0 мл	Релаинс Лайф Сайенсыз, Пвт. Лтд, Индия	RV HEALTHCARE PTE LTD, Сингапур

**Результаты согласования**

26.12.2019 11:42:37: Тилесова А. Ш. (Управление административно-правового обеспечения и государственных закупок) - - согласовано без замечаний

26.12.2019 14:32:05: Асылбеков Н. А. (Руководство) - - согласовано без замечаний

26.12.2019 17:27:17: Имамбекова М. Б. (Управление административно-правового обеспечения и государственных закупок) - - согласовано без замечаний