

№ исх: 21-17/14062 от: 05.12.2019

№ вх: 884-к от: 05.12.2019

О прекращении действия регистрационных удостоверений некоторых лекарственных средств

В соответствии со статьей 42 Закона Республики Казахстан «О разрешениях и уведомлениях», пунктом 17 статьи 71 Кодекса Республики Казахстан «О здоровье народа и системе здравоохранения», подпунктом 7) пункта 2 Правил приостановления, запрета, или изъятия из обращения либо ограничения применения лекарственных средств, утвержденных приказом Министра здравоохранения и социального развития Республики Казахстан от 27 февраля 2015 года № 106, **ПРИКАЗЫВАЮ:**

1. Прекратить действие и отозвать регистрационные удостоверения лекарственных средств согласно перечню, указанному в приложении к настоящему приказу.

2. Управлению контроля фармацевтической деятельности и интеграции Комитета контроля качества и безопасности товаров и услуг Министерства здравоохранения Республики Казахстан в течение одного календарного дня со дня принятия настоящего решения, известить в письменной (произвольной) форме территориальные подразделения Комитета контроля качества и безопасности товаров и услуг Министерства здравоохранения Республики Казахстан, владельца регистрационного удостоверения лекарственных средств и государственную экспертную организацию в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий.

3. 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) представление в Комитет контроля качества и безопасности товаров и услуг Министерства здравоохранения Республики Казахстан (далее – Комитет)

сведений об исполнении мероприятий, предусмотренных подпунктами 1) и 2) настоящего пункта.

4. Контроль за исполнением настоящего приказа оставляю за собой.

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

Основание: письмо компании ООО «Джонсон & Джонсон» от 21 ноября 2019 года № RA 2019/691.

Председатель

Л. Бюрабекова

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

**Перечень прекративших действие регистрационных удостоверений
лекарственных средств**

№	Номер регистрационного удостоверения	Дата выдачи	Наименование лекарственного средства (лекарственная форма, дозировка)	Производитель, страна	Владелец регистрационного удостоверения, страна
1	РК-ЛС-5№012710	05.03.2015 г.	Гексорал® Табс Экстра, таблетки для рассасывания апельсиновые	Юник Фармасьютикал Лабораториз (отделение фирмы «Дж.Б. Кемикалс энд Фармасьютикалз Лтд.»), Индия	Джонсон & Джонсон, Россия
2	РК-ЛС-5№012712	05.03.2015 г.	Гексорал® Табс Экстра, таблетки для рассасывания черносмородиновые	Юник Фармасьютикал Лабораториз (отделение фирмы «Дж.Б. Кемикалс энд Фармасьютикалз Лтд.»), Индия	Джонсон & Джонсон, Россия
3	РК-ЛС-5№012713	05.03.2015 г.	Гексорал® Табс Экстра, таблетки для рассасывания медово-лимонные	Юник Фармасьютикал Лабораториз (отделение фирмы «Дж.Б. Кемикалс энд Фармасьютикалз Лтд.»), Индия	Джонсон & Джонсон, Россия

Результаты согласования

03.12.2019 12:50:26: Сералиева С. Т. (Управление контроля фармацевтической деятельности и интеграции) - - согласовано без замечаний

03.12.2019 14:48:43: Тилесова А. Ш. (Управление административно-правового обеспечения и государственных закупок) - - согласовано без замечаний

03.12.2019 17:16:26: Имамбекова М. Б. (Управление административно-правового обеспечения и государственных закупок) - - согласовано без замечаний