

**О государственном контроле качества лекарственных средств, изделий медицинского назначения и продуктов лечебно-профилактического питания**

***Утративший силу***

Постановление Кабинета Министров Республики Казахстан от 2 ноября 1993 года N 1090. Утратило силу - постановлением Правительства РК от 9 февраля 2005 г. N 124 (P050124)

      В целях совершенствования государственной системы стандартизации, сертификации продукции медицинского назначения Кабинет Министров Республики Казахстан ПОСТАНОВЛЯЕТ:

      1. Возложить на Министерство здравоохранения Республики Казахстан осуществление государственного контроля качества, стандартизации, регистрации, сертификации в соответствии с Системой сертификации стандартов Республики Казахстан, лицензирования и экспертизы лекарственных, профилактических и диагностических средств, изделий медицинского назначения, медицинской техники и продуктов лечебно-профилактического питания для утверждения в установленном порядке фармакопейных статей и технических условий на указанную продукцию, производимую в республике и ввозимую из других государств.

      2. Министерству здравоохранения Республики Казахстан:

      осуществлять контроль за качеством лекарственных средств, изделий гигиенического назначения, медицинской техники, продуктов лечебно-профилактического питания в соответствии с утвержденными в установленном порядке фармакопейными статьями, нормативно-технической документацией и техническими условиями на всех стадиях заготовки, производства, хранения, транспортировки и реализации их предприятиями и организациями, независимо от форм собственности, другими юридическими и физическими лицами;

      запрещать закупку, заготовку и реализацию лекарственного сырья, готовых лекарственных форм, комплектующих деталей, гигиенических изделий, медицинской техники, продуктов лечебно-профилактического назначения при отсутствии или нарушении утвержденных на них в установленном порядке фармакопейных статей, стандартов и технических условий;

      прекращать использование технологического оборудования и производственных помещений, не обеспечивающих соблюдение качества лекарственных средств, изделий гигиенического назначения, медицинской техники и продуктов лечебно-профилактического питания в соответствии с требованиями нормативно-технической документации;

      требовать от предприятий и организаций, независимо от форм собственности, и частных лиц представления технической документации, характеризующей качество лекарственного сырья, лечебных, диагностических и профилактических препаратов, изделий медицинского назначения, продуктов лечебно-профилактического питания, а также образцов указанной продукции для проведения анализов и испытаний с отнесением их стоимости на счет предприятий, организаций и частных лиц, которыми они представлены.

      3. Министерству здравоохранения и Главному управлению по стандартизации и метрологии при Кабинете Министров Республики Казахстан в 2-месячный срок разработать и представить предложение по созданию Единой государственной системы контроля качества, сертификации и стандартизации фармацевтической продукции, изделий медицинского назначения и продуктов питания.

      4. Признать утратившим силу пункт 3 постановления Кабинета Министров Республики Казахстан от 4 августа 1993 г. N 672 "О Государственной холдинговой компании "Фармация" (САПП Республики Казахстан, 1993 г., N 31, ст. 365).

   Премьер-министр

Республики Казахстан

 © 2012. РГП на ПХВ «Институт законодательства и правовой информации Республики Казахстан» Министерства юстиции Республики Казахстан