

**О реализации постановления Правительства Республики Казахстан от 28 октября 2000 года N 1624 "Об утверждении Правил лицензирования деятельности, связанной с изготовлением и реализацией лечебных препаратов"**

***Утративший силу***

Приказ Председателя Агентства Республики Казахстан по делам здравоохранения от 30 ноября 2000 года N 761. Зарегистрирован в Министерстве юстиции Республики Казахстан 5 января 2001 года N 1353. Утратил силу приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 29 апреля 2010 года № 310.

        
Сноска. Утратил силу приказом Министра здравоохранения РК от 29.04.2010 № 310.

            Сноска. По всему тексту приказа и приложений к нему слова "срок действия лицензии" исключены - приказом Министра здравоохранения РК от 26 ноября 2001 года N 1075.

      Во исполнение Закона Республики Казахстан от 17 апреля 1995 года N 2200 "О лицензировании" и постановления Правительства Республики Казахстан от 28 октября 2000 года N 1624 "Об утверждении Правил лицензирования деятельности, связанной с изготовлением и реализацией лечебных препаратов" и в целях приведения лицензирования фармацевтической деятельности в соответствие с требованиями вышеуказанных законодательных актов, приказываю:

      1. Утвердить прилагаемые:   
      1) форму Государственной лицензии на фармацевтическую деятельность (приложение 1);   
      2) форму Государственного Реестра выданных, приостановленных, возобновленных, отозванных и прекративших действие Государственных лицензий на фармацевтическую деятельность (приложение 2);   
      3)-5) (подпункты исключены - приказом Министра здравоохранения РК от 26 ноября 2001 года N 1075) ;   
      6) форму ведения Базы данных о лицензиатах, осуществляющих изготовление лекарственных средств в условиях промышленного производства (приложение 6);   
      6-1) форму ведения Базы данных о лицензиатах, осуществляющих розничную и оптовую реализацию лекарственных средств (приложение 7);   
      6-2) форму ведения Базы данных о лицензиатах, осуществляющих изготовление лекарственных средств в условиях аптеки (приложение 8);   
      7) Правила ведения Государственного Реестра выданных, приостановленных, возобновленных, отозванных и прекративших действие Государственных лицензий на фармацевтическую деятельность (приложение 9);   
      8) Правила реализации лекарственных средств через фельдшерско-акушерские пункты, расположенные в населенных пунктах, где отсутствуют аптечные организации (приложение 10). <\*>   
      Сноска. Пункт 1 с изменениями и дополнениями - приказом Министра здравоохранения РК от 26 ноября 2001 года N 1075; приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 16 сентября 2002 года N 858.

      2-3. (Пункты исключены - приказом Министра здравоохранения РК от 26 ноября 2001 года N 1075).

      4. Заместителю Председателя Агентства Республики Казахстан по делам здравоохранения Слажневой Т.И.:   
      1) разработать программу постдипломного образования фармацевтических работников;   
      2) внести изменения в учебные программы по усовершенствованию фармацевтических работников;   
      3) разработать программу аттестации фармацевтических работников, а также медицинских работников на право осуществления приема, хранения и реализации лечебных препаратов в отдаленных сельских местностях.

      5. Департаменту экономики, финансов и лекарственной политики:   
      1) внести предложения по срокам переоформления Государственных лицензий на фармацевтическую деятельность, выданных юридическим и физическим лицам;   
      2) обеспечить ведение Государственного Реестра выданных, приостановленных, возобновленных, отозванных и прекративших действие Государственных лицензий на фармацевтическую деятельность.

      6. Республиканскому казенному предприятию "Центр лекарственных средств "Дари-дармек" обеспечить:   
      1) ведение Базы данных о лицензиатах, осуществляющих фармацевтическую деятельность;   
      2) ежегодное издание Государственного Реестра выданных, приостановленных, возобновленных, отозванных и прекративших действия Государственных лицензий на фармацевтическую деятельность;   
      3) ежеквартальную публикацию сведений о выданных, приостановленных, возобновленных, отозванных и прекративших действие Государственных лицензиях на фармацевтическую деятельность. <\*>        
      Сноска. Пункт 6 с изменениями - приказом Министра здравоохранения РК от 26 ноября 2001 года N 1075.

      7. Контроль за исполнением настоящего приказа оставляю за собой.

*И.о. Председателя*

     Приложение 1                       
к приказу Агентства                   
Республики Казахстан                   
по делам здравоохранения                
от 30.11.2000 г. N 761

      Сноска. Приложение 1 с изменениями - приказом Министра   
здравоохранения РК от 26 ноября 2001 года N 1075.

|  |
| --- |
| **Герб**   **Республики Казахстан**   **Государственная лицензия**   **на фармацевтическую деятельность**    Выдана\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_                     (полное наименование лицензиата)   \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  на занятие\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_                    (вид фармацевтической деятельности)        Особые условия действия лицензии\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   Филиалы, представительства\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_                                    (местонахождение, реквизиты)   Орган, выдавший лицензию\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_                        (полное наименование органа лицензирования)   Руководитель\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_          (Ф.И.О., подпись руководителя органа, выдавшего лицензию)  Дата выдачи лицензии "\_\_\_\_\_\_" \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_200\_\_\_ года  Номер лицензии \_\_\_\_\_\_\_\_\_ N \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_                                        Город \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   N 00000 |

Приложение 2                        
к приказу Агентства                     
Республики Казахстан                    
по делам здравоохранения                  
от 30 ноября 2000г. N 761

**1. Государственный Реестр**   
**выданных, приостановленных, возобновленных,**   
**отозванных и прекративших действие лицензий**   
**на фармацевтическую деятельность**

|  |
| --- |
| N!Вид фармацевтичес-!Орган,  !Условное цифровое!Лицензиат,!Номер   п!кой деятельности  !выдавший!обозначение облас!юридичес- !и   п!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!лицензию!тного администра-!кий адрес,!дата   !Название   !Код   !        !тивного центра,  !телефон   !вы-   !           !      !        !на территории ко-!          !дачи   !           !      !        !торого выдана ли-!          !ли-   !           !      !        !цензия           !          !цен-   !           !      !        !                 !          !зии   \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   1!     2     !  3   !   4    !       5         !    6     !  8 |

**2. Электронная версия Государственного Реестра**   
**выданных, приостановленных, возобновленных,**   
**отозванных и прекративших действие лицензий**   
**на фармацевтическую деятельность**

|  |
| --- |
| N!Вид фармацевтичес-! Орган, !Условное цифровое!Лицензиат,!Номер   п!кой деятельности  !выдавший!обозначение об-  !юридичес- !и    п!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!лицензию!ластного админис-!кий адрес,!дата   !Название  !  Код  !        !тративного центра!телефон   !вы-   !          !       !        !на территории ко-!          !дачи   !          !       !        !торого выдана ли-!          !ли-   !          !       !        !цензия           !          !цен-   !          !       !        !                 !          !зии   \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   1!    2     !   3   !    4   !       5         !    6     !   8 |

Продолжение таблицы:

|  |
| --- |
| Дата и срок!Дата возобновле-!Дата отзыва и/или!Причина приоста-   приостанов-!ния лицензии    !прекращения дейст!новления, отзыва   ления лицен!                !вия лицензии     !лицензии   зии        !                !                 !   ----------------------------------------------------------------       9      !        10      !         11      !           12 |

Приложение 3                    
к приказу Агентства                
Республики Казахстан                
по делам здравоохранения              
от 30.11.2000 года N 761

|  |
| --- |
| **Приложение**   **к государственной лицензии на**   **фармацевтическую деятельность N \_\_\_\_\_\_\_**   **на изготовление лекарственных средств**   **в условиях промышленного производства**   **(форма N 1)**  Выдан\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_           полное наименование лицензиата, юридический адрес   \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   на объект лицензирования:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_                      (вид аптечной организации)   расположенного по адресу:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_       Перечень разрешенных к изготовлению лекарственных средств: |
| N  !лекарственное средство (наименование, дозировка, фасовка)   п/п!   \_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   1 !                           2 |
| Орган, выдавший Приложение\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_                       (полное наименование органа лицензирования)   Руководитель\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_                 (Ф.И.О. руководителя органа,          Подпись                     выдавшего лицензию)  Дата выдачи "\_\_\_" \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_200\_года  Номер Приложения\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  Срок действия Приложения\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_                                                                                                  Город\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  Место печати                                                       N 00000 |

Приложение 4                    
к приказу Агентства                
Республики Казахстан               
по делам здравоохранения             
      от 30.11.2000 года N 761

|  |
| --- |
| **Приложение**   **к государственной лицензии на**   **фармацевтическую деятельность N \_\_\_\_\_\_\_**   **для аптечных организаций(изготовление**   **лекарственных средств в условиях аптеки,**   **розничная и оптовая реализация лечебных препаратов)**   **(форма N 2)**  Выдан\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_              полное наименование лицензиата, юридический адрес   \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   на объект лицензирования:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_                        (вид аптечной организации)   расположенного по адресу:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   Орган, выдавший Приложение\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_                       (полное наименование органа лицензирования)   Руководитель\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_                 (Ф.И.О. руководителя органа,           подпись                       выдавшего лицензию)   Дата выдачи "\_\_\_" \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_200\_года   Номер Приложения\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   Срок действия \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_                                               Город\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_        Место печати                                    N 00000 |

Приложение 5                       
к приказу Агентства                   
Республики Казахстан                  
по делам здравоохранения                
от 30.11.2000 года N 761

**Форма учета приложений к Государственным**   
**лицензиям на фармацевтическую деятельность**

|  |
| --- |
| N  ! Номер  ! Дата  !Лицензиат ! Дата выдачи!Срок действия   п/п!лицензии!выдачи !(юридичес-!Приложения к!Приложения к        !        !лицен- !кий адрес,!лицензии    !лицензии      !        !зии    !телефон)  !            !   \_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   1 !    2   !    3  !     4    !      6     !       7 |

Продолжение таблицы:

|  |
| --- |
| Объект лицензирования! Код объекта лицензирования!Номер Приложе-   (адрес, телефон)     !                           !ния к лицензии   \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_           8            !             9             !     10 |

**2. Электронная версия Приложения к лицензии**   
**на фармацевтическую деятельность**

|  |
| --- |
| N!Номер   !Дата  !Лицензиат!Срок действия!Дата выдачи!Срок дейст-   п!лицензии!выдачи!(юридичес!лицензии     !Приложения !вия Приложе-   п!        !лицен-!кий адрес!             !к лицензии !ния к   !        !зии   !телефон) !             !           !лицензии   \_!\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   1!    2   !   3  !    4    !      5      !      6    !       7 |

Продолжение таблицы

|  |
| --- |
| Объект лицензирования!Код объекта лицензирования!Номер Приложения   юридический адрес,   !                          !к лицензии   телефон)             !                          !   \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_           8            !            9             !        10 |

Продолжение таблицы

|  |
| --- |
| Дата и срок приоста-!Дата возобновле!Дата отзыва и/или!Причина при   новления Приложения !ния Приложения !прекращения дейс-!остановле-   к лицензии          !к лицензии     !твия Приложения к!ния отзыва                       !               !лицензии         !Приложения                       !               !                 !к лицензии   \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_           11          !       12      !        13       !    14 |

Приложение 6                      
к приказу Агентства                  
Республики Казахстан                 
по делам здравоохранения               
от 30 ноября 2000 года N 761

      Сноска. Приложение 6 с изменениями - приказом Министра   
здравоохранения РК от 26 ноября 2001 года N 1075.

**База данных о лицензиатах, осуществляющих**   
**изготовление лекарственных средств в условиях**   
**промышленного производства**

      1. Номер Государственной лицензии на вид фармацевтической   
деятельности.   
      2. Срок действия Государственной лицензии.   
      3. Наименование лицензиата, юридический адрес.   
      4. (Пункт исключен приказом Министра здравоохранения РК от 26   
ноября 2001 года N 1075).   
      5. Адрес расположения производства.       
      6. Сведения о помещениях:

|  |
| --- |
| Форма        !Размещение!Наименование!Код производства!Общая произ-   собственности!          !производства!                !водственная   - частная, го!          !            !                !площадь   сударственная!          !            !                !(кв.м)   подтвержден- !          !            !                !   ная правоуста!          !            !                !   навливающими !          !            !                !   документами  !          !            !                !   на объект    !          !            !                !   \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_         1      !     2    !      3     !        4       !    5 |

Набор помещений

|  |
| --- |
| Производственные помещения!   помещения хранения  !    Служебно-бытовые   \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   наименование!   площадь   !наименование!  площадь !наименование!площадь   \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_         6     !       7     !     8      !     9    !     10     !     11 |

7. Перечень изготовливаемых лекарственных средств:

|  |
| --- |
| N  !Лекарственное!Регистрационное!Нормативный!Технологический!Инструкция   п/п!средство (на-! удостоверение !  документ !регламент (но- !по примене-      !именование,  !(номер, дата и !  качества !мер, дата ут-  !нию лекарс-      !дозировка,   !срок действия) !(номер, да-!верждения и    !твенного      !фасовка)     !               !та и срок  !согласования)  !средства      !             !               !действия)  !               !(номер,дата)   \_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   1 !      2      !        3      !      4    !        5      !      6 |

8. Сведения о специалистах:

|  |
| --- |
| N  !Ф.И.О.!Долж-!Спец-!N и дата! Стаж !Сведения о !Наличие ква- !Сведения   п/п!      !ность!иаль-!диплома,!работы!прохождении!лификационной!об аттес      !      !     !ность!  кем   !  по  !  курсов   !  категории  !тации      !      !     !     ! выдан  !специ-!усовершенс-!             !      !      !     !     !        !ально-!твования   !             !      !      1     !     !        !сти   !           !             !   \_\_\_!\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_   1 !   2  !  3  !   4 !    5   !   6  !      7    !       8     !     9 |

9. Сведения о наличии промышленного оборудования:

|  |
| --- |
| N  !    Производственное оборудование     !           Приборы   п/п!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      !   Наименование   !     Количество    !  Наименование   !  Количество   \_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   1 !         2        !          3        !         4       !        5 |

10. Сведения о коммуникационных системах:

|  |
| --- |
| N п/п !     Наименование системы        !      Описание   \_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_     1   !               2                 !         3 |

11. Сведения о проверках:

|  |
| --- |
| N п/п! Дата проверки !   Кем проверено  ! Результат проверки   \_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_     1  !        2      !         3        !       4 |

12. Сведения о приостановлении, возобновлении лицензии:

|  |
| --- |
| Дата приостанов-!Срок, на который приос!Дата возобновления!Причина приос-   ления           !тановлена лицензия    !                  !тановления   \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_          1        !           2          !         3        !         4 |

13. Сведения об отзыве лицензии и/или прекращении действия:

|  |
| --- |
| Дата отзыва и/или прекращения действия!        Причина   \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_                     1                   !           2 |

14. Дополнительная информация

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Приложение 7                    
к приказу Агентства                
Республики Казахстан                
по делам здравоохранения              
от 30 ноября 2000 года N 761

      Сноска. Приложение 7 с изменениями - приказом Министра   
здравоохранения РК от 26 ноября 2001 года N 1075.

**База данных о лицензиатах, осуществляющих**   
**розничную и оптовую реализацию**   
**лекарственных средств**

      1. Номер Государственной лицензии на вид фармацевтической   
         деятельности.   
      2. Срок действия Государственной лицензии.   
      3. Наименование лицензиата, юридический адрес.   
      4. (Пункт исключен приказом Министра здравоохранения РК от 26 ноября   
2001 года N 1075).   
      5. Аптечная организация, адрес расположения.   
      6. Сведения о помещениях:

|  |
| --- |
| Форма        !Размещение!Наименование!Код аптечной ор-!Общая производствен   собственности!          !аптечной ор-!ганизации       !ная площадь (кв.м)   - частная, го!          !ганизации   !                !   сударственная!          !            !                !   подтвержден- !          !            !                !   ная правоуста!          !            !                !   навливающими !          !            !                !   документами  !          !            !                !   на объект    !          !            !                !   \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_         1      !     2    !      3     !        4       !           5 |

Набор помещений

|  |
| --- |
| Производственные помещения!   помещения хранения  !    Служебно-бытовые   \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   наименование!   площадь   !наименование!  площадь !наименование!  площадь   \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_         6     !       7     !     8      !     9    !     10     !     11 |

7. Сведения о специалистах:

|  |
| --- |
| N  !Ф.И.О.!Долж-!Спец-!N и дата! Стаж !Сведения о !Наличие ква- !Сведения   п/п!      !ность!иаль-!диплома,!работы!прохождении!лификационной!об аттес-      !      !     !ность!  кем   !  по  !  курсов   !  категории  !тации      !      !     !     ! выдан  !специ-!усовершенс-!             !      !      !     !     !        !ально-!твования   !             !      !      !     !     !        !сти   !           !             !   \_\_\_!\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_   1 !   2  !  3  !   4 !    5   !   6  !      7    !       8     !     9 |

8. Сведение о наличии производственного оборудования и мебели:

|  |
| --- |
| N  !  Аптечная мебель   ! Производственное оборудование!Приборы, средства   п/п!                    !                              !малой механизации      !\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      !Наимено- !количество! наименование  !  Количество  !Наимено-!Количество      !вание    !          !               !              !вание   !   \_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   1 !    2    !     3    !       4       !        5     !    6   !     7 |

9. Сведения о коммуникационных системах:

|  |
| --- |
| N п/п !     Наименование системы        !          Описание   \_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_     1   !               2                 !              3 |

10. Сведения о проверках:

|  |
| --- |
| N п/п !  Дата проверки  !   Кем проверено  !  Результат проверки   \_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      1  !        2        !         3        !         4 |

11. Сведения о приостановлении, возобновлении лицензии:

|  |
| --- |
| Дата приостанов-!Срок, на который приос!Дата возобновления!Причина приос-   ления           !тановлена лицензия    !                  !тановления   \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_          1        !           2          !         3        !         4 |

12. Сведения об отзыве лицензии и/или прекращение действия:

|  |
| --- |
| Дата отзыва и/или прекращения действия !            Причина   \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_                      1                   !               2 |

13. Дополнительная информация   
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Приложение 8                     
к приказу Агентства                 
Республики Казахстан                
по делам здравоохранения              
от 30 ноября 2000 года N 761

      Сноска. Приложение 8 с изменениями - приказом Министра   
здравоохранения РК от 26 ноября 2001 года N 1075.

**База данных о лицензиатах, осуществляющих**   
**изготовление лекарственных средств**   
**в условиях аптеки**

      1. Номер Государственной лицензии на вид фармацевтической   
         деятельности.   
      2. Срок действия Государственной лицензии.   
      3. Наименование лицензиата, юридический адрес.   
      4. (Пункт исключен приказом Министра здравоохранения РК от 26 ноября   
2001 года N 1075).   
      5. Аптечная организация, адрес расположения.       
      6. Сведения о помещениях:

|  |
| --- |
| Форма        !Размещение!Наименование!Код аптечной ор-!Общая производстве-   собственности!          !аптечной ор-!ганизации       !нная площадь (кв.м)   - частная, го!          !ганизации   !                !   сударственная!          !            !                !   подтвержден- !          !            !                !   ная правоуста!          !            !                !   навливающими !          !            !                !   документами  !          !            !                !   на объект    !          !            !                !   \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_         1      !     2    !      3     !        4       !           5 |

Набор помещений

|  |
| --- |
| Производственные помещения!   помещения хранения  !    Служебно-бытовые   \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   наименование!   площадь   !наименование!  площадь !наименование!  площадь   \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_         6     !       7     !     8      !     9    !     10     !     11 |

7. Сведение о специалистах:

|  |
| --- |
| N  !Ф.И.О.!Долж-!Спец-!N и дата! Стаж !Сведения о !Наличие ква- ! Сведения   п/п!      !ность!иаль-!диплома,!работы!прохождении!лификационной!об аттес-      !      !     !ность!  кем   !  по  !  курсов   !  категории  !  тации      !      !     !     ! выдан  !специ-!усовершенс-!             !      !      !     !     !        !ально-!твования   !             !      !      !     !     !        !сти   !           !             !   \_\_\_!\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   1 !   2  !  3  !   4 !    5   !   6  !      7    !       8     !     9 |

8. Сведения о наличии производственного оборудования и мебели:

|  |
| --- |
| N !  Аптечная мебель   ! Производственное оборудование!Приборы, средства   п/п!                    !                              !малой механизации      !\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_      !Наимено- !количество! наименование  !  Количество  !Наимено-!Количество      !вание    !          !               !              !вание   !   \_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_   1 !    2    !     3    !       4       !        5     !    6   !     7 |

9. Сведения о коммуникационных системах:

|  |
| --- |
| N п/п !     Наименование систем         !          Описание   \_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_     1   !               2                 !            3 |

10. Сведения об изготовляемых лекарственных средствах и контроле их   
    качества:

|  |
| --- |
| N   !Разрешенные условия! Контрольно-аналитическое обеспечение! Примечание   п/п !изготовления лекар-!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!       !ственных форм      !единиц специалистов,!договор с аккре-!       !                   !занятых контролем   !дитованной лабо-!       !                   !качества в аптеке   !раторией (наиме-!       !                   !                    !нование лабора- !       !                   !                    !тории,N договора!   \_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   1  !          2        !           3        !        4       !       5 |

11. Сведения о проверках:

|  |
| --- |
| N п/п !  Дата проверки  !   Кем проверено  !  Результат проверки   \_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_       1  !        2        !         3        !           4 |

12. Сведения о приостановлении, возобновлении лицензии:

|  |
| --- |
| Дата приостанов-!Срок,на который приос-!Дата возобновления!Причина приос-   ления           !тановлена лицензия    !                  !тановления   \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_          1        !           2          !         3        !         4 |

13. Сведения об отзыве лицензии и/или прекращения действия:

|  |
| --- |
| Дата отзыва и/или прекращения действия !            Причина   \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_                      1                   !                 2 |

14. Дополнительная информация   
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Приложение 9               
к приказу Агентства           
Республики Казахстан по         
делам здравоохранения          
от 30.11.2000 года N 761

      Сноска. Приложение 9 с изменениями - приказом Министра   
здравоохранения РК от 26 ноября 2001 года N 1075.

**Правила и порядок ведения Государственного**   
**Реестра выданных, приостановленных,**   
**возобновленных, отозванных и прекративших**   
**действие Государственных лицензий на фармацевтическую**   
**деятельность, Приложения к Государственной**   
**лицензии на фармацевтическую деятельность и**   
**Базы данных о лицензиатах, осуществляющих**   
**фармацевтическую деятельность**

**1. Общая часть**

      1. Настоящие Правила устанавливают порядок ведения Государственного Реестра выданных, приостановленных, возобновленных, отозванных и прекративших действие Государственных лицензий на фармацевтическую деятельность (далее по тексту - Государственный Реестр лицензий), Базы данных о лицензиатах, осуществляющих фармацевтическую (далее по тексту - База данных).

      2. В Государственный Реестр лицензий вносятся сведения о выданных   
лицензиях на фармацевтическую деятельность.

      3. (Пункт исключен - приказом Министра здравоохранения РК от 26 ноября   
2001 года N 1075).

      4. В Базу данных о лицензиатах вносятся сведения о лицензиатах,   
осуществляющих фармацевтическую деятельность.

      5. Государственный Реестр лицензий публикуется ежегодно. Сведения о   
выданных, приостановленных, возобновленных, отозванных и прекративших   
действие лицензий на фармацевтическую деятельность публикуются   
ежеквартально.

**2. Ведение формы Государственного**   
**Реестра лицензий**

      6. Сведения в Государственный Реестр выданных, приостановленных,   
возобновленных, отозванных и прекративших действие лицензий на   
фармацевтическую и его электронной версии вносятся по форме, утвержденной   
приложением 2 в следующем порядке:   
      1) графа 1 - номер по порядку (пятизначный), сквозная нумерация;   
      2) графа 2 - название вида фармацевтической деятельности;   
      3) графа 3 - код вида фармацевтической деятельности:   
      ИП - изготовление лекарственных средств в условиях промышленного   
производства;   
      АИ - изготовление лекарственных средств в условиях аптеки;   
      ОР - оптовая реализация лекарственных средств;   
      РР - розничная реализация лекарственных средств;   
      4) графа 4 - наименование органа, выдавшего лицензию;   
      5) графа 5 - условное цифровое обозначение областных (городских)   
административных центров Республики Казахстан, согласно СТ РК 3.11-97   
"Структура и порядок ведения государственного Реестра системы":

|  |
| --- |
| N   !             Область          !Условное цифровое обозначение област-   п/п !                              !ного (городского) административного       !                              !                 центра   \_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_!\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   1.   город Астана                                     658  2.   Акмолинская (г. Кокчетав)                        652  3.   Актюбинская                                      645  4.   город Алматы                                     646  5.   Алматинская (г. Талдыкорган)                     660  6.   Атырауская                                       648  7.   Восточно-Казахстанская                           647  8.   Жамбылская                                       649  9.   Западно-Казахстанская                            657  10.  Карагандинская                                   650  11.  Кызылординская                                   651  12.  Костанайская                                     653  13.  Мангистауская                                    663  14.  Павлодарская                                     654  15.  Северо-Казахстанская                             655  16.  Южно-Казахстанская                               659 |

      6) графа 6 - лицензиат (фамилия, имя, отчество), с указанием    
юридического адреса, телефона;   
      8) графа 8 - номер лицензии состоит из: кода вида фармацевтической   
деятельности, условного цифрового обозначения областного (городского)   
административного центра и порядкового номера по реестру.   
      Дополнительно, для ведения электронной версии Государственного   
Реестра вводятся графы 9, 10, 11, 12:   
      9) графа 9 - дата и срок приостановления лицензии;   
      10) графа 10 - дата возобновления лицензии;   
      11) графа 11 - дата отзыва и/или прекращения действия лицензии;   
      12) графа 12 - причина приостановления, отзыва лицензии.

**3. Ведение формы Приложения к лицензии**   
**на фармацевтическую деятельность приказом Министра**

      Сноска. Глава 3 исключена - приказом Министра здравоохранения РК от 26   
ноября 2001 года N 1075.

      7. Структура и форма ведения Базы данных о лицензиатах

      8. База данных о лицензиатах состоит из трех разделов:   
      раздел "ИП" (приложение 5) - База данных о лицензиатах, осуществляющих изготовление лекарственных средств в условиях промышленного производства;   
разделы "РР" и "ОР" (приложение 6) - розничная и оптовая реализация   
лекарственных средств;   
      раздел "АИ" (приложение 7): изготовление лекарственных средств в   
условиях аптеки.   
      Раздел 1 "ИП" - База данных о лицензиатах, осуществляющих   
изготовление лекарственных средств в условиях промышленного производства:   
      1. Номер Государственной лицензии на вид фармацевтической   
деятельности.   
      2. Срок действия Государственной лицензии.   
      3. Срок действия.   
      4. Наименование лицензиата, юридический адрес.   
      5. Адрес расположения производства.   
      6. Сведения о помещениях:   
      1) графа 1 - форма собственности - частная, государственная,   
подтвержденная правоустанавливающими документами на объект;   
      2) графа 2 - размещение (в отдельно стоящих зданиях, в зданиях,   
блокируемых и кооперируемых с учреждениями и в жилых домах и др.);   
      3) графа 3 - наименование производства;   
      4) графа 4 - код производства в соответствии с разделом 3, пункт 6,   
подпункт 9) настоящих правил;   
      5) графа 5 -  общая производственная площадь в квадратных метрах;   
      6) графа 6, 7, 8, 9, 10, 11 - набор помещений и их характеристика.   
      7. Перечень изготавливаемых лекарственных средств:   
      1) графа 1 - номер по порядку каждой лекарственной формы;   
      2) графа 2 - наименование лекарственного средства;   
      3) графа 3 - номер, дата и срок действия регистрационного   
удостоверения;   
      4) графа 4 - номер, дата и срок действия нормативного документа   
качества, утвержденного при регистрации лекарственного средства;   
      5) графа 5 - номер и дата утверждения и согласования технологического   
регламента;   
      6) графа 6 - номер приказа и дата утверждения инструкции по   
применению лекарственного средства.   
      8. Сведения о специалистах:   
      1) графа 1 - номер по порядку;   
      2) графа 2 - фамилия, имя, отчество;   
      3) графа 3 - занимаемая должность;   
      4) графа 4 - специальность по диплому;   
      5) графа 5 - номер диплома, кем выдан и дата выдачи;   
      6) графа 6 - общий стаж работы в области производства лекарственных   
средств;   
      7) графа 7 - сведения о прохождении курсов усовершенствования,   
согласно полученным удостоверениям;   
      8) графа 8 - наименование квалификационной категории, номер и дата   
выдачи удостоверения, кем выдано;   
      9) графа 9 - прохождение аттестации на соответствие занимаемой   
должности в органе лицензиаре.   
      9. Сведения о наличии промышленного оборудования:   
      1) графа 1 - номер по порядку;   
      2) графа 2, 3 - наименование и количество производственного   
оборудования;   
      3) графа 4, 5 - наименование и количество приборов, определяющих   
параметры и качество лекарственных средств.   
      10. Сведения о коммуникационных системах:   
      1) графа 1 - номер по порядку;   
      2) графа 2 - наименование коммуникационной системы (отопление,   
вентиляция, водоснабжение, канализация, освещение, кондиционирование   
воздуха и пр.);   
      3) графа 3 - описание технического состояния коммуникационной   
системы.   
      11. Сведения о проверках:   
      1) графа 1 - номер по порядку;   
      2) графа 2 - дата проверки;   
      3) графа 3 - кем проверено;   
      4) графа 4 - результат проверки.    
      12. Сведения о приостановлении, возобновлении лицензии:   
      1) графа 1 - дата приостановления лицензии;   
      2) графа 2 - срок, на который приостановлена лицензия;   
      3) графа 3 - дата возобновления лицензии (номер и дата протокола   
(решения);   
      4) графа 4 - причина приостановления.   
      13. Сведения об отзыве лицензии и/или прекращении ее действия:   
      1) графа 1 - дата отзыва лицензии и/или прекращении ее действия;   
      2) графа 2 - причина отзыва лицензии и/или прекращении ее действия.   
      14. Информация об объекте лицензирования, не вошедшая в базу данных   
(наличие лицензии в сфере оборота наркотических средств, психотропных   
веществ и прекурсоров, сведения о категориях лекарственных средств,   
разрешенных к обороту и пр.).   
      Раздел 2 "РР" и "ОР" - База данных о лицензиатах, осуществляющих   
розничную и оптовую реализацию лекарственных средств:   
      1. Номер Государственной лицензии на вид фармацевтической   
деятельности.   
      2. Срок действия Государственной лицензии.   
      3. Наименование лицензиата, юридический адрес.   
      4. Срок действия.   
      5. Адрес расположения объекта лицензирования.   
      6. Сведения о помещениях:   
      1) графа 1 - форма собственности - частная, государственная,   
подтвержденная правоустанавливающими документами на объект;   
      2) графа 2 - размещение (в отдельно стоящих зданиях, в зданиях,   
блокируемых и кооперируемых с учреждениями, в жилых домах и др.);   
      3) графа 3 - наименование объекта лицензирования;   
      4) графа 4 - код аптечной организации в соответствии с разделом 3,   
пункт 6, подпункт 9) настоящих правил;   
      5) графа 5 - общая производственная площадь в квадратных метрах;   
      6) графы 6, 7, 8, 9, 10, 11 - набор помещений и их характеристика.   
      7. Сведения о специалистах:   
      1) графа 1 - номер по порядку;   
      2) графа 2 - фамилия, имя, отчество;   
      3) графа 3 - занимаемая должность;   
      4) графа 4 - специальность по диплому;   
      5) графа 5 - номер диплома, кем выдан и дата выдачи;   
      6) графа 6 - общий стаж работы по специальности;   
      7) графа 7 - сведения о прохождении курсов усовершенствования,   
согласно полученным удостоверениям;   
      8) графа 8 - наименование квалификационной категории, номер и дата   
выдачи удостоверения, кем выдано;   
      9) графа 9 - прохождение аттестации на соответствие занимаемой   
должности в органе лицензиаре.   
      8. Сведения о наличии производственного оборудования и аптечной   
мебели:   
      1) графа 1 - номер по порядку;   
      2) графы 2, 3 - наименование и количество специальной аптечной мебели;   
      3) графы 4, 5 - наименование и количество производственного   
оборудования;   
      4) графы 6, 7 - наименование и количество приборов, средств малой   
механизации.   
      9. Сведения о коммуникационных системах:   
      1) графа 1 - номер по порядку;   
      2) графа 2 - наименование коммуникационной системы (отопление,   
вентиляция, водоснабжение, канализация, освещение, кондиционирование   
      3) графа 3 - описание технического состояния коммуникационной   
системы.   
      10. Сведения о проверках:   
      1) графа 1 - номер по порядку;   
      2) графа 2 - дата проверки;   
      3) графа 3 - кем проверено;   
      4) графа 4 - результат проверки.    
      11. Сведения о приостановлении, возобновлении лицензии:   
      1) графа 1 - дата приостановления деятельности объекта лицензирования;   
      2) графа 2 - срок, на который приостановлена деятельность объекта   
лицензирования;   
      3) графа 3 - дата возобновления деятельности объекта лицензирования   
(номер и дата протокола (решения);   
      4) графа 4 - причина приостановления.   
      12. Сведения об отзыве лицензии и/или прекращении ее действия:   
      1) графа 1 - дата отзыва лицензии и/или прекращении ее действия;   
      2) графа 2 - причина отзыва лицензии и/или прекращении ее действия.   
      13. Информация об объекте лицензирования, не вошедшая в Базу данных   
(наличие лицензии в сфере оборота наркотических средств, психотропных   
веществ и прекурсоров, сведения о категориях лекарственных средств,   
разрешенных к обороту и пр.).   
      Раздел 3 "АИ" ("АИ-Л") - База данных о лицензиатах, осуществляющих   
изготовление лекарственных средств в условиях аптеки:   
      1. Номер Государственной лицензии на вид фармацевтической   
деятельности.   
      2. Срок действия Государственной лицензии.   
      3. Наименование лицензиата, юридический адрес.   
      4. Срок действия.   
      5. Адрес расположения объекта лицензирования.   
      6. Сведения о помещениях:   
      1) графа 1 - форма собственности - частная, государственная,   
подтвержденная правоустанавливающими документами на объект;   
      2) графа 2 - размещение (в отдельно стоящих зданиях, в зданиях,   
блокируемых и кооперируемых с учреждениями и в жилых домах и др.);   
      3) графа 3 - наименование объекта лицензирования;   
      4) графа 4 - код аптечной организации в соответствии с разделом 3,   
пункт 6, подпункт 9) настоящих правил;   
      5) графа 5 - общая производственная площадь в квадратных метрах;   
      6) графы 6, 7, 8, 9, 10, 11 - набор помещений и их характеристика.   
      7. Сведения о специалистах:   
      1) графа 1 - номер по порядку;   
      2) графа 2 - фамилия, имя, отчество;   
      3) графа 3 - занимаемая должность;   
      4) графа 4 - специальность по диплому;   
      5) графа 5 - номер диплома, кем выдан и дата выдачи;   
      6) графа 6 - общий стаж работы по специальности;   
      7) графа 7 - сведения о прохождении курсов усовершенствования,   
согласно полученным удостоверениям;   
      8) графа 8 - наименование квалификационной категории, номер и дата   
выдачи удостоверения, кем выдано;   
      9) графа 9 - прохождение аттестации на соответствие занимаемой   
должности в органе лицензиаре.   
      8. Сведения о наличии производственного оборудования и аптечной   
мебели:   
      1) графа 1 - номер по порядку;   
      2) графы 2, 3 - наименование и количество специальной аптечной мебели;   
      3) графы 4, 5 - наименование и количество производственного   
оборудования;   
      4) графы 6, 7 - наименование и количество приборов, средств малой   
механизации.   
      9. Сведения о коммуникационных системах:   
      1) графа 1 - номер по порядку;   
      2) графа 2 - наименование коммуникационной системы (отопление,   
вентиляция, водоснабжение, канализация, освещение, кондиционирование   
воздуха и пр.);   
      3) графа 3 - описание технического состояния.   
      10. Сведения об изготавливаемых лекарственных средствах и контроле их   
качества:   
      1) графа 1 - номер по порядку;   
      2) графа 2 - условия изготовления лекарственных форм (асептические,   
стерильные и пр.);   
      3) графа 3 - количество специалистов, занятых контролем качества;   
      4) графа 4 - номер и дата договора с аккредитованным испытательным   
центром (лабораторией) на аналитическое обеспечение;   
      5) графа 5 - прочие сведения об условиях изготовления и контроле   
качества.   
      11. Сведения о проверках:   
      1) графа 1 - номер по порядку;   
      2) графа 2 - дата проверки;   
      3) графа 3 - кем проверено;   
      4) графа 4 - результат проверки.    
      12. Сведения о приостановлении, возобновлении лицензии:   
      1) графа 1 - дата приостановления лицензии;   
      2) графа 2 - срок, на который приостановлена лицензия;   
      3) графа 3 - дата возобновления лицензии (номер и дата протокола (решения);   
      4) графа 4 - причина приостановления.   
      13. Сведения об отзыве лицензии и/или прекращении ее действия:   
      1) графа 1 - дата отзыва лицензии и/или прекращении ее действия;   
      2) графа 2 - причина отзыва лицензии и/или прекращении ее действия.   
      14. Информация об объекте лицензирования, не вошедшая в Базу данных   
(наличие лицензии в сфере оборота наркотических средств, психотропных   
веществ и прекурсоров, сведения о категориях лекарственных средств,   
разрешенных к обороту, и пр. или принадлежность к аптеке   
лечебно-профилактической организации с кодом АИ-Л).

Приложение 10                   
к приказу Председателя Агентства        
Республики Казахстан               
по делам здравоохранения            
от 30 ноября 2000 года N 761 <\*>

      Сноска. Правила дополнены новым приложением 10 - приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 16 сентября 2002 года N 858.

**Правила реализации лекарственных средств через**   
**фельдшерско-акушерские пункты, расположенные в сельской**   
**местности, где отсутствуют аптечные организации**

      1. В целях обеспечения доступности лекарственных средств населению, проживающему в отдаленных сельских населенных пунктах, где отсутствуют аптечные организации, реализация лекарственных средств согласно постановлению Правительства Республики Казахстан от 10 июня 2002 года N 621 "О внесении изменений и дополнений в постановление Правительства Республики Казахстан от 28 октября 2000 года N 1624" осуществляется через фельдшерско-акушерские пункты.

      2. Ответственность за организацию реализации лекарственных средств через фельдшерско-акушерские пункты возлагается на районные отделы здравоохранения и областные управления (Департаменты) здравоохранения.

      3. При организации реализации лекарственных средств через фельдшерско-акушерские пункты районные отделы здравоохранения предоставляют фельдшерско-акушерскому пункту помещение, соответствующее санитарным правилам и нормам, для обеспечения условий хранения и реализации лекарственных средств.

      4. Реализацию лекарственных средств на фельдшерско-акушерском пункте осуществляет лицо с высшим или средним медицинским образованием из состава работников данного фельдшерско-акушерского пункта, аттестованное по вопросам хранения и реализации лекарственных средств.

      5. Юридические и физические лица, имеющие государственную лицензию на деятельность, связанную с реализацией лечебных препаратов (далее - лицензиаты), должны получить в установленном порядке соответствующее приложение к лицензии, дающее право на розничную реализацию лекарственных средств в данном фельдшерско-акушерском пункте.

      6. Лицензиат предоставляет согласно заявке фельдшерско-акушерского пункта лекарственные средства в соответствии с действующими нормативными правовыми актами Республики Казахстан.

      7. Если реализацию лекарственных средств осуществляет  заведующий фельдшерско-акушерским пунктом, выписывающий рецепты больным, то лекарственные средства, за исключением бесплатных, реализовываются без выписывания рецепта.

      8. Бесплатный отпуск лекарственных средств осуществляется в порядке, установленном нормативными правовыми актами Республики Казахстан.

      9. Права и обязанности лицензиатов и фельдшерско-акушерских пунктов, в том числе оснащение необходимым инвентарем, регулируются договором.

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