

Об утверждении Правил взаимодействия Министерства государственных доходов Республики Казахстан и Министерства здравоохранения Республики Казахстан при импорте и экспорте лекарственных средств, медицинской техники и изделий медицинского назначения

Утративший силу

Совместный приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 8 августа 2002 года N 772 и Министра государственных доходов Республики Казахстан от 8 августа 2002 года N 674. Зарегистрирован в Министерстве юстиции Республики Казахстан 24 августа 2002 года N 1962. Утратил силу - совместным приказом И.о. Министра здравоохранения РК от 19 октября 2005 года N 533 и Министра финансов РК от 2 ноября 2005 года N 391

Извлечение из совместного приказа И.о. Министра здравоохранения РК от 19 октября 2005 г. N 533 и Министра финансов РК от 2 ноября 2005 г. N 391

"Во исполнение распоряжения Премьер-Министра Республики Казахстан от 20 марта 2004 года N 77-р "О мерах по совершенствованию подзаконных актов" в целях приведения нормативных правовых актов в соответствие с законодательными и иными нормативными правовыми актами Республики Казахстан,

П Р И К А З Ы В А Е М :

1. Признать утратившим силу совместный приказ Министерства здравоохранения РК от 8 августа 2002 года N 772 и Министерства государственных доходов РК от 8 августа 2002 года N 674 "Об утверждении Правил взаимодействия Министерства государственных доходов Республики Казахстан и Министерства здравоохранения Республики Казахстан при импорте и экспорте лекарственных средств, медицинской техники и изделий медицинского назначения"...

2. Настоящий приказ вступает в силу со дня подписания.

И.о. Министра здравоохранения РК Министр финансов РК"

Во исполнение Законов Республики Казахстан " О таможенном деле в Республике Казахстан" и " Об охране здоровья граждан Республики Казахстан",
Положения о Комитете фармации, фармацевтической и медицинской промышленности Министерства здравоохранения Республики Казахстан,

утвержденного постановлением Правительства Республики Казахстан от 10 января 2002 года N 22, постановления Правительства Республики Казахстан от 25 июля 2002 года N 830 "О внесении изменений в постановление Правительства Республики Казахстан от 30 июня 1997 года N 1037" и в целях предотвращения ввоза в Республику Казахстан незарегистрированных лекарственных средств, медицинской техники и изделий медицинского назначения, **п р и к а з ы в а е м :**

1. Утвердить прилагаемые Правила взаимодействия Министерства государственных доходов Республики Казахстан и Министерства здравоохранения Республики Казахстан при импорте и экспорте лекарственных средств, медицинской техники и изделий медицинского назначения.

2. Комитету фармации, фармацевтической и медицинской промышленности Министерства здравоохранения Республики Казахстан:

1) в срок до 20 августа 2002 года довести до сведения таможенных органов образцы подписей уполномоченных лиц и оттиски печатей, заверяющих письмо о подтверждении регистрации лекарственных средств, медицинской техники и изделий медицинского назначения;

2) обеспечить государственную регистрацию настоящего приказа в Министерстве юстиции Республики Казахстан.

3. Таможенным органам Республики Казахстан осуществлять таможенное оформление импорта и экспорта лекарственных средств, медицинской техники и изделий медицинского назначения на основании письма Комитета фармации, фармацевтической и медицинской промышленности Министерства здравоохранения Республики Казахстан о подтверждении регистрации лекарственных средств, медицинской техники и изделий медицинского назначения .

4. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на Председателя Комитета фармации, фармацевтической и медицинской промышленности Министерства здравоохранения Республики Казахстан С.Е. Султанова и Заместителя Председателя Таможенного комитета Министерства государственных доходов Республики Казахстан А.К. Ержанова.

*Министр государственных
доходов
Республики Казахстан*

*Министр здравоохранения
Республики Казахстан*

У т в е р ж д е н ы
приказом Министра здравоохранения
Республики Казахстан
от 08.08.2002 г. N 772
и Министра государственных доходов

**Правила взаимодействия Министерства
государственных доходов Республики Казахстан
и Министерства здравоохранения Республики Казахстан
при импорте и экспорте лекарственных средств, медицинской
техники и изделий медицинского назначения**

1. Настоящие Правила разработаны в соответствии с Законами Республики Казахстан "О таможенном деле в Республике Казахстан" и "Об охране здоровья граждан Республики Казахстан", Положением о Комитете фармации, фармацевтической и медицинской промышленности Министерства здравоохранения Республики Казахстан, постановлением Правительства Республики Казахстан от 25 июля 2002 года N 830 "О внесении изменений в постановление Правительства Республики Казахстан от 30 июня 1997 года N 1037" и определяют взаимодействие Министерства государственных доходов Республики Казахстан и Министерства здравоохранения Республики Казахстан при импорте и экспорте лекарственных средств, медицинской техники и изделий медицинского назначения в Республике Казахстан.

2. Целью настоящих Правил является взаимодействие Министерства государственных доходов Республики Казахстан и Министерства здравоохранения Республики Казахстан при импорте и экспорте лекарственных средств, медицинской техники и изделий медицинского назначения.

3. Поступающие в Республику Казахстан лекарственные средства должны быть зарегистрированы в установленном законодательством порядке и разрешены к медицинскому применению на территории Республики Казахстан, за исключением случаев, предусмотренных действующим законодательством.

4. Таможенное оформление импорта и экспорта лекарственных средств, медицинской техники и изделий медицинского назначения производится на основании оригинала письма ведомства Министерства здравоохранения Республики Казахстан, осуществляющего руководство в сфере обращения лекарственных средств и изделий медицинской промышленности - Комитета фармации, фармацевтической и медицинской промышленности Министерства здравоохранения Республики Казахстан (далее - Комитет фармации) о подтверждении регистрации лекарственных средств, медицинской техники и изделий медицинского назначения.

5. Комитет фармации выдает письмо о подтверждении регистрации лекарственных средств, медицинской техники и изделий медицинского

назначения в пределах одной сделки по форме, прилагаемой к настоящим Правилам (приложение 2).

6. Для оформления письма о подтверждении регистрации лекарственных средств, медицинской техники и изделий медицинского назначения заявитель предоставляет Комитету фармации следующие документы:

1) заявление на выдачу письма о подтверждении регистрации лекарственных средств, медицинской техники и изделий медицинского назначения по форме, прилагаемой к настоящим Правилам на бумажном и электронном носителях (приложение 1) ;

2) копию лицензии с приложением на занятие фармацевтической деятельностью по изготовлению в условиях промышленного производства и (или) оптовой реализации лекарственных средств на бланке установленного образца, заверенные подписью первого руководителя и печатью заявителя.

В случае ввоза медицинского оборудования, не имеющего коммерческой ценности, приобретенного через государственный закуп с целью оснащения медицинских организаций - копию лицензии на занятие медицинской деятельностью ;

3) копию контракта (договора) купли-продажи или иного договора отчуждения между участниками внешнеторговой сделки со спецификацией с указанием фирмы и страны производителя лекарственных средств, медицинской техники и изделий медицинского назначения и оригинал для их идентификации;

4) гарантийное письмо о предоставлении копии сертификата происхождения товара, выданного компетентным органом страны происхождения в течение 10 дней после получения товара ;

5) копию свидетельства о государственной регистрации - для юридических лиц или копию свидетельства о государственной регистрации в качестве индивидуального предпринимателя - для физических лиц;

6) опись представляемых документов.

7. Ответственность за достоверность предоставляемых сведений возлагается на заявителя .

8. Выданные письма о подтверждении регистрации лекарственных средств, медицинской техники и изделий медицинского назначения подлежат регистрации в банке данных Комитета фармации.

9. Импорт и экспорт лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и прекурсоры производится в установленном законодательством Республики Казахстан порядке.

Приложение 1
к Приказу Министра здравоохранения

Республики Казахстан от 08.08.2002 г.
№ 772 и Министра государственных
доходов Республики Казахстан
от 08.08.2002 г. № 674

"Об утверждении Правил взаимодействия
Министерства государственных доходов
и Министерства здравоохранения
Республики Казахстан по импорту и
экспорту лекарственных средств,
медицинской техники и изделий

медицинского назначения в
Республике Казахстан"

Комитет фармации, фармацевтической и медицинской
промышленности Министерства здравоохранения
Республики Казахстан

Заявление

Прошу выдать письмо о подтверждении регистрации лекарственных
средств, медицинской техники и изделий медицинского назначения.

З а я в и т е л ь

О б л а с т ь

Ю р . А д р е с

Т е л е ф о н , э л . п о ч т а

О К П О (З а я в и т е л ь)

Р Н Н (З а я в и т е л ь)

Поставщик (получатель)	
Юр.адрес поставщика (получателя)	
Телефон, эл.почта	
Страна поставщика (получателя)	
№ Контракта	
Дата контракта	
Валюта платежа	
№ Спецификации (приложение)	
Дата спецификации	
Группа товара	
Таможенный орган, через который будет произведен ввоз (вывоз)	
- - - -	

Код	Наиме-	Форма	Еди-	Кол-	Цена	Сумма	Сумма	Сумма	Страна	Фирма	Дата
-----	--------	-------	------	------	------	-------	-------	-------	--------	-------	------

ТНВЭД	нование	выпу-	ница	во	за ед.	в ва-	в	в	произ-	произ-	реги-
	лекар-	ска	из-		в ва-	люте	тенге	дол-	води-	води-	стра-
	ствен-		ме-		люте	пла-	(тыс)	ларах	тель	тель	ции
	ного		рения		плате-	тежа		(тыс)			
	средства				жа	(тыс)					

Подпись заявителя _____

М.П. " _____ 200__ г

П р и л о ж е н и е 2
к Приказу Министра здравоохранения
Республики Казахстан от 08.08.2002 г.
N 772 и Министра государственных
доходов Республики Казахстан
от 08.08.2002 г. N 674
"Об утверждении Правил взаимодействия
Министерства государственных доходов
и Министерства здравоохранения
Республики Казахстан по импорту и
экспорту лекарственных средств,
медицинской техники и изделий
медицинского назначения в
Республике Казахстан"
Таможенное управление (таможня)
по _____

Комитет фармации, фармацевтической и медицинской промышленности
Министерства здравоохранения Республики Казахстан разрешает _____
(полное наименование юридического (физического) лица, РНН, код ОКПО,
адрес, телефон) ввоз (вывоз) в Республику Казахстан (из Республики
Казахстан) лекарственных средств, медицинской техники и изделий
медицинского назначения согласно контракту (договору) N _____ от
" ____ " _____ 200__ года заключенному с фирмой _____, по спецификации N _____

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