

О внесении изменений и дополнения в приказ Председателя Комитета фармации, фармацевтической и медицинской промышленности Министерства здравоохранения Республики Казахстан от 11 февраля 2004 года N 19 "Об утверждении Правил оптовой реализации лекарственных средств, медицинской техники и изделий медицинского назначения", зарегистрированный за N 2735

Утративший силу

Приказ Председателя Комитета фармации, фармацевтической и медицинской промышленности Министерства здравоохранения Республики Казахстан от 28 мая 2004 года N 64. Зарегистрирован в Министерстве юстиции Республики Казахстан 17 июня 2004 года N 2902. Утратил силу приказом и.о. Министра здравоохранения Республики Казахстан от 16 ноября 2009 года N 711

Сноска. Утратил силу приказом и.о. Министра здравоохранения РК от 16.11.2009 № 711 (порядок введения в действие см. п. 6).

В соответствии с Законом Республики Казахстан "О лекарственных средствах" и в целях упорядочения оптовой реализации лекарственных средств, медицинской техники и изделий медицинского назначения, осуществляемой субъектами в сфере обращения лекарственных средств на аптечных складах, складах медицинской техники и изделий медицинского назначения, приказываю:

1. Внести в приказ Председателя Комитета фармации, фармацевтической и медицинской промышленности Министерства здравоохранения Республики Казахстан от 11 февраля 2004 года № N 19 "Об утверждении Правил оптовой реализации лекарственных средств, медицинской техники и изделий медицинского назначения" (зарегистрированный в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов Республики Казахстан за N 2735, опубликованный в газете "Официальная газета" от 30 апреля 2004 года N№18) следующие изменения и дополнение:

в Правилах оптовой реализации лекарственных средств, медицинской техники и изделий медицинского назначения, утвержденных вышеуказанным приказом:

в пункте 3 абзац второй исключить;
подпункт 4) пункта 12 после слова "деятельность" дополнить словами ", за исключением администраторов бюджетных программ осуществляющих государственные закупки";

пункт 17 изложить в следующей редакции:

"17. При реализации лекарственных средств из аптечного склада, склада медицинской техники и изделий медицинского назначения выписываются сопроводительные документы в соответствии с действующим законодательством Республики *К а з а х с т а н .* " ;

пункт 18 изложить в следующей редакции:

"18. Сопроводительный документ заверяется подписью руководителя субъекта в сфере обращения лекарственных средств или уполномоченного им лица, главного бухгалтера, а также подписью лица, отпустившего лекарственные средства. Исправления в сопроводительном документе не допускаются.";

пункт 19 изложить в следующей редакции:

"19. При реализации лекарственного средства в сопроводительном документе указывается номер сертификата соответствия и срок его действия на каждое наименование и серию лекарственного средства.";

пункты 20, 23 исключить.

2. Управлению фармацевтического контроля и лекарственной политики Комитета фармации, фармацевтической и медицинской промышленности Министерства здравоохранения Республики Казахстан (Абдрахманов С.А.):

1) обеспечить в установленном законодательством порядке государственную регистрацию настоящего приказа в Министерстве юстиции Республики *К а з а х с т а н* ;

2) довести его до сведения областных (городских) управлений (отделов) фармацевтического контроля.

3. Контроль за исполнением настоящего приказа оставляю за собой.

4. Настоящий приказ вводится в действие со дня его официального *о п у б л и к о в а н и я .*

*И . о . П р е д с е д а т е л я
К о м и т е т а ф а р м а ц и и ,
ф а р м а ц е в т и ч е с к о й и м е д и ц и н с к о й
п р о м ы ш л е н н о с т и М и н и с т е р с т в а
з д р а в о о х р а н е н и я Р е с п у б л и к и К а з а х с т а н*