

**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 Казахстан.";   
      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 Казахстан;   
      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 опубликования.   
         
       *И.о. Председателя*   
*Комитета фармации,*   
*фармацевтической и медицинской*   
*промышленности Министерства*   
*здравоохранения Республики Казахстан*

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