

**О внесении дополнений и изменений в приказ и.о. Министра здравоохранения Республики Казахстан от 22 декабря 2004 года N 885 "Об утверждении Инструкции по согласованию ввоза и вывоза лекарственных средств, медицинской техники, изделий медицинского назначения и парафармацевтиков"**

***Утративший силу***

Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 30 марта 2007 года N 209. Зарегистрирован в Министерстве юстиции Республики Казахстан 23 апреля 2007 года N 4623. Утратил силу приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 16 ноября 2009 года N 710.

*Сноска. Утратил силу приказом Министра здравоохранения РК от 16.11.2009 года* N 710 *(порядок введения в дейсвие см.* п.6*).*

      В соответствии с  Законом Республики Казахстан от 13 января 2004 года "О лекарственных средствах", постановлениями Правительства Республики Казахстан от 10 марта 2000 года  N 378 "Об утверждении Перечня лекарственных средств, в том числе лекарственных субстанций, изделий медицинского (ветеринарного) назначения, включая протезно-ортопедические изделия, сурдотифлотехники и медицинской (ветеринарной) техники, материалов и комплектующих для производства лекарственных и диабетических средств, изделий медицинского (ветеринарного) назначения, включая протезно-ортопедические изделия, и медицинской (ветеринарной) техники, освобождаемых от налога на добавленную стоимость", от 23 января 2002 года  N 84 "Об утверждении Правил освобождаемых от налога на добавленную стоимость товаров, импортируемых в Республику Казахстан", от 29 октября 2004 года  N 1124 "Вопросы Комитета фармации Министерства здравоохранения Республики Казахстан",  **ПРИКАЗЫВАЮ** :

      1. Внести в  приказ и.о. Министра здравоохранения Республики Казахстан от 22 декабря 2004 года N 885 "Об утверждении Инструкции по согласованию ввоза и вывоза лекарственных средств, медицинской техники, изделий медицинского назначения и парафармацевтиков (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов Республики Казахстан 28 января 2005 года под N 3404, опубликован: журнал "Фармация Казахстана", 2005 года N 3, Бюллетень нормативных правовых актов Республики Казахстан, 2005 г., N 9-13, ст. 27) следующие дополнения и изменения:   
      в заголовке и в пункте 1 приказа после слова "парафармацевтиков" дополнить словами ", товаров, поставляемых в организации здравоохранения и объектам фармацевтической деятельности";   
      в  Инструкции по согласованию ввоза и вывоза лекарственных средств, медицинской техники, изделий медицинского назначения и парафармацевтиков, утвержденный указанным приказом:   
      в заголовке Инструкции после слова "парафармацевтиков" дополнить словами ", товаров, поставляемых в организации здравоохранения и объектам фармацевтической деятельности";   
      в пункте 2 и подпункте 1) пункта 3 Инструкции слова "к настоящим Правилам" заменить словами "к настоящей Инструкции";   
      дополнить пунктом 2-1 следующего содержания:   
      "2-1. Комитет фармации выдает письмо - согласование на ввоз продукции, не относящейся к лекарственным средствам, изделиям медицинского назначения и медицинской технике, к товарам, поставляемым в организации здравоохранения и объектам фармацевтической деятельности, подлежащим освобождению от налога на добавленную стоимость по форме согласно приложению 3 к настоящей Инструкции.";   
      подпункт 2) пункта 3 Инструкции после слова "средств" дополнить словами "или копию лицензии с приложением на осуществление медицинской деятельности организациями здравоохранения";   
      в подпункте 3) пункта 3 Инструкции слова "лицензии" заменить словами "лицензий и приложений к ним";   
      абзац четвертый подпункта 1) пункта 4 после слова "средств" дополнить словами ", согласованный с экспертной организацией;";   
      абзац третий подпункта 3) пункта 4 дополнить словами "с обоснованием и расчетами количества лекарственных средств";   
      подпункт 5) пункта 4 изложить в следующей редакции:   
      "5) при оснащении организаций здравоохранения медицинской техникой, не имеющей равнозначных по функциональным параметрам аналогов, зарегистрированных в Республике Казахстан:   
      заявление на выдачу письма-согласования на разовый ввоз и вывоз;   
      копию лицензии с приложением на оптовую реализацию лекарственных средств или копию лицензии с приложением на осуществление медицинской деятельности организациями здравоохранения;   
      копию контракта (договора) или инвойса (накладной) с переводом на государственный и русский языки;   
      заключение экспертной организации об отсутствии равнозначных по функциональным параметрам аналогов, зарегистрированных в Республике Казахстан.   
      таблицу приложения 1 к Инструкции, утвержденной указанным приказом, дополнить графой 7 "Срок окончания регистрации лекарственного средства";   
      дополнить приложением 3 согласно приложению к настоящему приказу.

      2. Комитету фармации Министерства здравоохранения Республики Казахстан (Машкеев Б.А.) обеспечить в установленном законодательством порядке государственную регистрацию настоящего приказа в Министерстве юстиции Республики Казахстан.

      3. Департаменту организационно-правового обеспечения Министерства здравоохранения Республики Казахстан (Мухамеджанов Ж.М.) обеспечить официальное опубликование настоящего приказа в средствах массовой информации.

      4. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на Председателя Комитета фармации Министерства здравоохранения Республики Казахстан Машкеева Б.А.

      5. Настоящий приказ вводится в действие со дня его официального опубликования.

*Министр*

Приложение к приказу             
Министра здравоохранения           
Республики Казахстан             
от 30 марта 2007 года            
N 209

Приложение 3                        
к Инструкции по согласованию        
ввоза и вывоза лекарственных        
средств, медицинской техники,       
изделий медицинского назначения     
и парафармацевтиков, товаров,       
поставляемых в организации          
здравоохранения и объектам          
фармацевтической деятельности,      
подлежащих освобождению от налога   
на добавленную стоимость

Департамент таможенного контроля    
по \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

      Комитет фармации Министерства здравоохранения Республики   
Казахстан согласовывает \_\_\_\_\_\_\_\_\_ (полное наименование юридического   
(физического) лица, РНН, код ОКПО, адрес, телефон) ввоз в Республику   
Казахстан продукции согласно спецификации   
N \_\_\_\_\_ от "\_\_\_\_\_" \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_ года к контракту (договору)   
N\_\_\_\_\_ от "\_\_\_" \_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_ года, заключенному с фирмой \_\_\_\_\_\_\_,   
на следующие наименования:

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| N п\п | Наименование   продукции | Ед. изм. | Кол-во | Наименование   фирмы и страны   производителя |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |

        Вышеуказанная продукция (количество наименований) освобождается   
от уплаты налога на добавленную стоимость в соответствии с постановлениями   
Правительства Республики Казахстан от 23 января 2002 года N 84 и   
от 10 марта 2000 года N 378.

      Подпись уполномоченного лица \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Ф.И.О.

                                               М.П.

      Исп: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   
      Тел: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

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