

**Об утверждении Правил оптовой и розничной реализации лекарственных средств и медицинских изделий**

Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 17 сентября 2020 года № ҚР ДСМ-104/2020. Зарегистрирован в Министерстве юстиции Республики Казахстан 19 сентября 2020 года № 21229.

      В соответствии с подпунктом 15) статьи 10 Кодекса Республики Казахстан "О здоровье народа и системе здравоохранения" **ПРИКАЗЫВАЮ**:

      Сноска. Преамбула - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 02.06.2023 № 98 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

      1. Утвердить Правила оптовой и розничной реализации лекарственных средств и медицинских изделий согласно приложению 1 к настоящему приказу.

      2. Признать утратившими силу некоторые приказы в области здравоохранения согласно приложению 2 к настоящему приказу.

      3. Комитету контроля качества и безопасности товаров и услуг Министерства здравоохранения Республики Казахстан в установленном законодательством Республики Казахстан порядке обеспечить:

      1) государственную регистрацию настоящего приказа в Министерстве юстиции Республики Казахстан;

      2) размещение настоящего приказа на интернет-ресурсе Министерства здравоохранения Республики Казахстан после его официального опубликования;

      3) в течение десяти рабочих дней после государственной регистрации настоящего приказа в Министерстве юстиции Республики Казахстан представление в Юридический департамент Министерства здравоохранения Республики Казахстан сведений об исполнении мероприятий, предусмотренных подпунктами 1), 2) настоящего пункта.

      4. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на курирующего вице-министра здравоохранения Республики Казахстан.

      5. Настоящий приказ вводится в действие по истечении десяти календарных дней со дня первого официального опубликования.

|  |  |
| --- | --- |
|
*Министр здравоохранения* *Республики Казахстан*
 |
*А. Цой*
 |

|  |  |
| --- | --- |
|   | Приложение 1 к приказуМинистр здравоохраненияРеспублики Казахстанот 17 сентября 2020 года№ ҚР ДСМ-104/2020 |

 **Правила оптовой и розничной реализации лекарственных средств и медицинских изделий**

 **Глава 1. Общие положения**

      1. Настоящие Правила оптовой и розничной реализации лекарственных средств и медицинских изделий (далее – Правила) разработаны в соответствии с подпунктом 15) статьи 10 Кодекса Республики Казахстан "О здоровье народа и системе здравоохранения" (далее – Кодекс) и определяют порядок оптовой и розничной реализации лекарственных средств и медицинских изделий.

      Сноска. Пункт 1 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 02.06.2023 № 98 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

      2. В настоящих Правилах используются следующие понятия:

      1) обращение лекарственных средств – деятельность, включающая процессы разработки, доклинических (неклинических) исследований, испытаний, клинических исследований, экспертизы, регистрации, фармаконадзора, контроля качества, производства, изготовления, хранения, транспортировки, ввоза и вывоза, отпуска, реализации, передачи, применения, уничтожения лекарственных средств;

      2) объекты в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий – аптека, в том числе осуществляющая реализацию через Интернет, аптечный пункт в организациях здравоохранения и передвижной аптечный пункт для сельских населенных пунктов, аптечный (дистрибьюторский) склад, склад временного хранения лекарственных средств, медицинских изделий, магазин оптики, магазин медицинских изделий, склад медицинских изделий, организации по производству лекарственных средств и медицинских изделий;

      3) субъекты в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий (далее – субъекты) – физические или юридические лица, осуществляющие фармацевтическую деятельность;

      4) розничная реализация лекарственных средств и медицинских изделий – фармацевтическая деятельность, связанная с приобретением (кроме ввоза), хранением, распределением, реализацией (кроме вывоза) конечному потребителю, уничтожением лекарственных средств и медицинских изделий;

      5) оптовая реализация лекарственных средств и медицинских изделий – фармацевтическая деятельность, связанная с закупом (приобретением), хранением, ввозом (импортом), вывозом (экспортом), реализацией (за исключением реализации населению) без ограничения объемов, транспортировкой и уничтожением лекарственных средств и медицинских изделий;

      6) обращение медицинских изделий – проектирование, разработка, создание опытных образцов, проведение технических испытаний, исследований (испытаний) оценки биологического действия медицинских изделий, клинических исследований, экспертизы безопасности, качества и эффективности медицинских изделий, регистрация, производство (изготовление), хранение, транспортировка, реализация, монтаж, наладка, применение (эксплуатация), техническое обслуживание, ремонт и утилизация медицинских изделий;";

      7) государственный орган в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий (далее – государственный орган) – государственный орган, осуществляющий руководство в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий, контроль за обращением лекарственных средств и медицинских изделий.

      Сноска. Пункт 2 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 02.06.2023 № 98 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

      3. Оптовая реализация лекарственных средств и медицинских изделий осуществляется субъектами в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий, получившими соответствующую лицензию на оптовую реализацию в аптечных складах либо уведомившими о начале деятельности через склад медицинских изделий в порядке, установленном Законом Республики Казахстан "О разрешениях и уведомлениях" (далее – Закон о разрешениях и уведомлениях).

      Сноска. Пункт 3 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 02.06.2023 № 98 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

      4. Розничная реализация лекарственных средств и медицинских изделий осуществляется субъектами в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий, получившими соответствующую лицензию на розничную реализацию в аптеках, аптечных пунктах, передвижных аптечных пунктах либо уведомившими о начале деятельности через магазины оптики и медицинских изделий в порядке, установленном Законом о разрешениях и уведомлениях.

      5. Субъектами оптовой и розничной реализации обеспечивается:

      1) наличие вывески с указанием наименования субъекта фармацевтической деятельности, его организационно-правовой формы и режима работы на казахском и русском языках;

      2) размещение в удобном для ознакомления месте:

      копии лицензии на фармацевтическую деятельность и приложения к ней или документа (в том числе распечатанной копии электронного документа), информирующего о начале или прекращении осуществления деятельности или определенных действий;

      информации о номере телефона и адреса территориального подразделения государственного органа в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий;

      книги отзывов и предложений;

      информации о номерах телефонов справочной фармацевтической службы;

      3) систематическое обучение персонала, не менее одного раза в пять лет повышение квалификации и переподготовку фармацевтических (медицинских) кадров;

      4) соблюдение Правил маркировки и прослеживаемости лекарственных средств, в соответствии с правилами маркировки и прослеживаемости лекарственных средств и маркировки медицинских изделий, утвержденных приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 27 января 2021 года № ҚР ДСМ-11 "Об утверждении правил маркировки и прослеживаемости лекарственных средств и маркировки медицинских изделий" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов № 22146).

      Сноска. Пункт 5 с изменением, внесенным приказом Министра здравоохранения РК от 08.10.2024 № 80 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

      6. Не допускается оптовая и розничная реализация лекарственных средств и медицинских изделий в случаях, определенных пунктами 4 и 4-1 статьи 233 Кодекса.

      Сноска. Пункт 6 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 02.06.2023 № 98 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

      6-1. С целью предупреждения поступления лекарственных средств и медицинских изделий в соответствии с пунктами 4 и 4-1 статьи 233 Кодекса и недопущения снижения их безопасности, эффективности и качества при хранении и реализации обеспечивается:

      1) контроль качества при приемке и реализации;

      2) соблюдение правил и сроков хранения лекарственных средств и медицинских изделий, ведение учета лекарственных средств и медицинских изделий с ограниченным сроком годности;

      3) исправность и точность весо-измерительных приборов;

      4) проверка правильности выписанного рецепта, срока его действия, соответствия прописанных доз возрасту больного, совместимости ингредиентов, норм единовременного отпуска;

      5) ведение учета сроков действия сертификатов соответствия продукций по оценке качества;

      6) в аптеках с правом изготовления лекарственных средств дополнительно обеспечиваются:

      все виды внутриаптечного контроля;

      соблюдение технологии изготовления лекарственных форм.

      Сноска. Правила дополнены пунктом 6-1 в соответствии с приказом Министра здравоохранения РК от 02.06.2023 № 98 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

      7. Лекарственные средства и медицинские изделия до их реализации подлежат распаковке, сортировке, внешнему осмотру, очистке, проверке комплектности, сборке, наладке.

      Сноска. Пункт 7 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 02.06.2023 № 98 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

      7-1. Прием лекарственных средств и медицинских изделий по количеству и качеству осуществляется специалистами объектов оптовой и розничной реализации на основании сопроводительных документов поставщика.

      Сноска. Правила дополнены пунктом 7-1 в соответствии с приказом Министра здравоохранения РК от 02.06.2023 № 98 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

      7-2. При приеме лекарственных средств и медицинских изделий проверяется:

      1) соответствие количества, комплектность, целостность тары, соответствие упаковки, маркировки нормативным документам, наличие инструкции по медицинскому применению лекарственного средства и медицинских изделий на казахском и русском языках; наличие эксплуатационного документа на медицинские изделия;

      2) соответствие указанным в сопроводительных документах наименования, дозировки, фасовки, количества, партии (серии) продукции;

      3) наличие в сопроводительных документах сертификата соответствия на продукцию или ссылки на него в накладной на отпуск товара.

      Сноска. Правила дополнены пунктом 7-2 в соответствии с приказом Министра здравоохранения РК от 02.06.2023 № 98 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

 **Глава 2. Порядок оптовой реализации лекарственных средств и медицинских изделий**

      8. К объектам оптовой реализации лекарственных средств и медицинских изделий относятся:

      аптечный склад, осуществляющий оптовую реализацию лекарственных средств и медицинских изделий;

      склад медицинских изделий, осуществляющий оптовую реализацию медицинских изделий.

      9. Оптовая реализация лекарственных средств и медицинских изделий осуществляется с соблюдением следующих условий:

      1) лекарственные средства и медицинские изделия закупаются только от производителей или субъектов, имеющих лицензии на фармацевтическую деятельность и приложение к лицензии на оптовую реализацию лекарственных средств либо уведомивших о начале деятельности через склад медицинских изделий в порядке, установленном Законом о разрешениях и уведомлениях;

      2) лекарственные средства и медицинские изделия реализуются субъектам, имеющим лицензию на фармацевтическую или медицинскую деятельность либо уведомивших о начале деятельности через магазины оптики и медицинских изделий в порядке, установленном Законом о разрешениях и уведомлениях;

      3) лекарственные средства, подлежащие отпуску без рецепта врача, реализуются субъектам в области ветеринарии, уведомившим о начале своей деятельности, в порядке, установленном Законом о разрешениях и уведомлениях;

      4) лекарственные средства и медицинские изделия реализуются после получения сертификата соответствия в соответствии с подпунктом 44) статьи 7 Кодекса;

      5) медицинские изделия, относящиеся в соответствии с Законом Республики Казахстан "Об обеспечении единства измерений" (далее – Закон об обеспечении единства измерений) к средствам измерения, реализуется при наличии сертификата об утверждении типа средств измерений либо сертификата о метрологической аттестации медицинских изделий в соответствии с законодательством Республики Казахстан о техническом регулировании;

      6) помещение, площади и оборудование соответствуют Квалификационным требованиям, установленным в соответствии с подпунктом 80) статьи 7 Кодекса;

      7) лекарственные средства и медицинские изделия хранятся и транспортируются в условиях, обеспечивающих сохранение их эффективности и качества, в соответствии с пунктом 1 статьи 250 Кодекса;

      8) обеспечиваются наличие и функционирование системы документации, позволяющей проследить действия, выполненные в отношении полученной и отгруженной серии (партии) продукции от поставщика до покупателя и установить местонахождение лекарственных средств, медицинских изделий;

      9) обеспечиваются документальная фиксация фактов обнаружения лекарственных средств и медицинских изделий, в соответствии с пунктами 4 и 4-1 статьи 233 Кодекса, оповещение о них, изъятия с рынка и информирование государственного органа или его территориальных подразделений;

      10) оптовая реализация лекарственных средств осуществляется с соблюдением требований надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), утвержденных приказом исполняющего обязанности Министра здравоохранения Республики Казахстан от 4 февраля 2021 года № ҚР ДСМ-15 "Об утверждении надлежащих фармацевтических практик" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов № 22167).

      Сноска. Пункт 9 с изменениями, внесенными приказами Министра здравоохранения РК от 02.06.2023 № 98 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования); от 08.10.2024 № 80 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

      10. Реализация лекарственных средств и медицинских изделий из аптечного (дистрибьюторского) склада, склада медицинских изделий сопровождается товаросопроводительными документами в соответствии с пунктом 3 статьи 443 Кодекса Республики Казахстан "О налогах и других обязательных платежах в бюджет (Налоговый кодекс)", заверенными подписью руководителя или уполномоченного им лица, главного бухгалтера, а также подписью лица, отпустившего лекарственные средства и медицинские изделия.

      В товаросопроводительном документе на каждое наименование, партию (серию) продукции указываются:

      наименование;

      дозировка (для лекарственного средства);

      фасовка;

      количество, цена за единицу;

      сумма;

      серия;

      срок годности;

      номер и срок действия сертификата соответствия продукции (для лекарственного средства или медицинского изделия).

      Исправления, приписки, помарки в товаросопроводительных документах не допускаются.

      Сноска. Пункт 10 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 02.06.2023 № 98 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

      11. По обращению субъекта предоставляется копия сертификата соответствия продукции на лекарственные средства и медицинские изделия по форме, установленной в соответствии с подпунктом 44) статьи 7 Кодекса.

      Сноска. Пункт 11 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 02.06.2023 № 98 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

 **Глава 3. Порядок розничной реализации лекарственных средств и медицинских изделий**

      12. К объектам розничной реализации лекарственных средств и медицинских изделий относятся:

      1) аптека, в том числе осуществляющая реализацию через Интернет;

      2) аптечный пункт в организациях здравоохранения, оказывающих первичную медико-санитарную, консультативно-диагностическую помощь;

      3) передвижной аптечный пункт для сельских населенных пунктов.

      Сноска. Пункт 12 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 02.06.2023 № 98 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

      13. К объектам розничной реализации медицинских изделий, в том числе очковой оптики для коррекции зрения, очков для коррекции зрения, а также сопутствующих товаров по их уходу и ремонту относятся:

      1) магазин оптики;

      2) магазин медицинских изделий.

      14. Объекты розничной реализации на видном для посетителей месте располагают информацию следующего характера:

      "Лекарственные средства и медицинские изделия возврату и обмену не подлежат",

      "Лекарственные средства детям не отпускаются";

      "Запрещается безрецептурная реализация лекарственных средств, предназначенных для отпуска по рецепту врача";

      "Сроки хранения лекарственных препаратов, изготовляемых в аптеке" (для аптек с правом изготовления).

      15. Объекты розничной реализации, осуществляющие фармацевтическую услугу по обеспечению населения лекарственными средствами и медицинскими изделиями в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи (далее – ГОБМП) и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования (далее – ОСМС) обеспечивают доступ населения к информации о перечне лекарственных средств и медицинских изделий для бесплатного и (или) льготного амбулаторного обеспечения отдельных категорий граждан Республики Казахстан с определенными заболеваниями (состояниями).

      Сноска. Пункт 15 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 02.06.2023 № 98 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

      16. Не подлежат безрецептурной реализации лекарственные средства, подлежащие отпуску по рецептам врача.

      16-1. Лекарственные средства и медицинские изделия не подлежат обмену и возврату в соответствии с подпунктом 1 пункта 1 статьи 30 Закона Республики Казахстан "О защите прав потребителей".

      Сноска. Правила дополнены пунктом 16-1 в соответствии с приказом Министра здравоохранения РК от 02.06.2023 № 98 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования); в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 08.10.2024 № 80 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

      16-2. Лекарственные средства детям не отпускаются.

      Сноска. Правила дополнены пунктом 16-2 в соответствии с приказом Министра здравоохранения РК от 02.06.2023 № 98 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

      17. При розничной реализации лекарственных средств и медицинских изделий доставка их по местонахождению потребителя (заказчика) осуществляется способом, не допускающим изменения их свойств в процессе транспортировки, в соответствии с пунктом 1 статьи 250 Кодекса.

      18. Розничная реализация лекарственных средств и медицинских изделий осуществляется с соблюдением следующих условий:

      1) наличием соответствующих помещений, оборудования;

      2) хранением и транспортировкой лекарственных средств и медицинских изделий в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с пунктом 1 статьи 250 Кодекса;

      3) приобретением зарегистрированных лекарственных средств и медицинских изделий, прошедшие оценку качества в порядке, установленным в соответствии со статьей 241 Кодекса, у субъектов, имеющих лицензию на фармацевтическую деятельность, либо уведомивших о начале деятельности в порядке, установленном Законом о разрешениях и уведомлениях;

      4) реализацией зарегистрированных лекарственных средств и медицинских изделий, прошедших оценку качества в порядке, установленным в соответсвии с подпунктом 44) статьи 7 Кодекса, населению, а также физическим лицам, занимающимся частной медицинской практикой, имеющим лицензию на медицинскую деятельность либо уведомившим о начале деятельности в порядке, установленном Законом о разрешениях и уведомлениях, а также лекарственных средств безрецептурного отпуска и медицинских изделий сторонним организациям;

      5) реализацией медицинских изделий, относящихся в соответствии с Законом об обеспечении единства измерений к средствам измерения, при наличии у них сертификата об утверждении типа средств измерений либо сертификата о метрологической аттестации медицинских изделий в соответствии с законодательством Республики Казахстан о техническом регулировании;

      6) осуществлением взаимодействия с субъектами здравоохранения по вопросам, относящимся к фармакотерапии, укреплению здоровья, профилактике заболеваний населения и фармаконадзору;

      7) участием в пропаганде рационального назначения лекарственных препаратов;

      8) предоставлением специалистами достоверной информации относительно:

      правильного и рационального применения или использования;

      возможных побочных действий и противопоказаний;

      взаимодействия с другими лекарственными средствами, мер предосторожности при их применении или использовании;

      сроков годности и правил хранения в домашних условиях;

      правил эксплуатации, комплектности медицинских изделий;

      9) оказанием в экстренных случаях неотложной медицинской помощи населению.

      Сноска. Пункт 18 с изменениями, внесенными приказом Министра здравоохранения РК от 02.06.2023 № 98 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

      19. Исключен приказом Министра здравоохранения РК от 02.06.2023 № 98 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

      20. Исключен приказом Министра здравоохранения РК от 02.06.2023 № 98 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

      21. Исключен приказом Министра здравоохранения РК от 02.06.2023 № 98 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

      22. Исключен приказом Министра здравоохранения РК от 02.06.2023 № 98 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

      23. В случае реализации лекарственных средств с нарушением целостности потребительской (вторичной) упаковки, за исключением блистерной (первичной) упаковки, потребитель обеспечивается инструкцией по медицинскому применению (копией инструкции).

      24. В торговом зале аптеки, в зоне обслуживания населения аптечного пункта на витрину выставляются лекарственные средства, реализуемые без рецепта врача.

      Не допускается размещение на витрине лекарственных средств, подлежащих рецептурному отпуску.

      Сноска. Пункт 24 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 08.10.2024 № 80 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

      25. Не подлежат розничной реализации лекарственные средства по рецептам ветеринарных врачей.

      26. Розничная реализация населению лекарственных средств в рамках ГОМБП и (или) ОСМС, осуществляется по рецепту, выписываемому на рецептурных бланках для бесплатного и (или) льготного отпуска в соответствии с пунктом 5 статьи 233 Кодекса.

      Сноска. Пункт 26 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 02.06.2023 № 98 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

      27. Розничная реализация населению лекарственных средств, содержащих наркотические средства и психотропные вещества, подлежащие контролю, осуществляется в соответствии с законодательством Республики Казахстан о наркотических средствах, психотропных веществах, их аналогах и прекурсорах, подлежащих контролю в Республике Казахстан.

      28. При выписывании лекарственного средства в дозе, превышающей высшую разовую, врач в рецепте обозначает дозу лекарственного средства прописью и восклицательным знаком. При несоблюдении врачом данного требования специалист объекта розничной реализации отпускает прописанное лекарственное средство в половине, установленной высшей разовой дозы.

      Сноска. Пункт 28 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 02.06.2023 № 98 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

      29. В случае отсутствия лекарственного средства, выписанного врачом, специалист объекта розничной реализации предлагает пациенту без согласования с врачом синонимы лекарственного средства под международным непатентованным названием, имеющиеся в ассортименте, начиная с лекарственного средства по наименьшей цене, или осуществляет по согласованию с лечащим врачом его замену фармакологическим аналогом.

      При этом на обороте рецепта указывается торговое наименование отпущенного лекарственного средства, поставить подпись и дату отпуска.

      Сноска. Пункт 29 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 02.06.2023 № 98 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

      30. Рецепт, не отвечающий требованиям его оформления и (или) содержащий несовместимые компоненты для индивидуального изготовления лекарственного препарата, считается недействительным и оставляется в аптеке, аптечном пункте, передвижном аптечном пункте.

      При этом специалист объекта розничной реализации отпускает больному выписанное лекарственное средство, за исключением лекарственного препарата индивидуального изготовления, содержащего несовместимые компоненты.

      Сноска. Пункт 30 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 02.06.2023 № 98 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

      31. Недействительные рецепты погашаются штампом "Рецепт недействителен", регистрируются в Журнале учета неправильно выписанных рецептов по форме согласно приложению к настоящим Правилам, пронумерованном, прошнурованном и скрепленном подписью руководителя и печатью (при наличии) аптеки, аптечного пункта, передвижного аптечного пункта.

      Информация о неправильно выписанных рецептах передается в территориальные подразделения государственного органа в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий и для сведения руководителю соответствующей медицинской организации.

      Сноска. Пункт 31 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 08.10.2024 № 80 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

      32. В период действия чрезвычайного положения, ограничительных мероприятий, в том числе карантина розничная реализация лекарственных средств, подлежащих рецептурному отпуску осуществляется в соответствии с пунктом 5 статьи 233 Кодекса.

      33. Исключен приказом Министра здравоохранения РК от 08.10.2024 № 80 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

      34. Реализация лекарственных средств и медицинских изделий в населенных пунктов, где отсутствуют аптеки, осуществляется в соответствии с пунктом 6 статьи 233 Кодекса.

      Сноска. Пункт 34 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 02.06.2023 № 98 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

|  |  |
| --- | --- |
|   | Приложениек Правилам оптовойи розничной реализациилекарственных средстви медицинских изделий |
|   | Форма |

 **Журнал учета неправильно выписанных рецептов**

      Сноска. Журнал - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 02.06.2023 № 98 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|
№ п/п |
Дата |
Наименование организации здравоохранения |
Фамилия, имя, отчество (при его наличии) врача |
Содержание рецепта |
Выявленные нарушения |
Принятые меры |
Фамилия, имя, отчество (при его наличии) специалиста аптеки, аптечного пункта, передвижного аптечного пункта |

|  |  |
| --- | --- |
|   | Приложение 2 к приказуМинистр здравоохраненияРеспублики Казахстанот 17 сентября 2020 года№ ҚР ДСМ-104/2020 |

 **Перечень некоторых утративших силу приказов в области здравоохранения**

      1) приказ Министра здравоохранения и социального развития Республики Казахстан от 14 сентября 2015 года № 713 "Об утверждении Правил оптовой и розничной реализации лекарственных средств и медицинских изделий" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 12169, опубликован 26 октября 2015 года в информационно-правовой системе "Әділет");

      2) приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 25 апреля 2019 года № ҚР ДСМ-53 "О внесении изменений в приказ Министра здравоохранения и социального развития Республики Казахстан от 14 сентября 2015 года № 713 "Об утверждении Правил оптовой и розничной реализации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 18612, опубликован 13 мая 2019 года в Эталонном контрольном банке нормативных правовых актов Республики Казахстан);

      3) приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 16 марта 2020 года № ҚР ДСМ-17/2020 "О внесении изменений в некоторые приказы Министра здравоохранения и социального развития Республики Казахстан и Министра здравоохранения Республики Казахстан" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 20130, опубликован 18 марта 2020 года в Эталонном контрольном банке нормативных правовых актов Республики Казахстан).

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