

## О сертификации лекарственных средств

### *Утративший силу*

П Р И К А З Министерства здравоохранения Республики Казахстан от 27 августа 1997 г. N 426 и Агентства по стандартизации, метрологии и сертификации Министерства экономики и торговли Республики Казахстан от 25 августа 1997 г. N 440 Зарегистрирован в Министерстве юстиции 25 сентября 1997 г N 377. Утратил силу - совместным приказом И.о. Министра здравоохранения РК от 19 октября 2005 года N 534 и И.о. Председателя Комитета по техническому регулированию и метрологии Министерства индустрии и торговли РК от 20 октября 2005 года N 345

*Извлечение из совместного приказа  
И.о. Министра здравоохранения РК от 19 октября 2005 г. N 534 и  
И.о. Председателя Комитета по техническому регулированию и метрологии  
Министерства индустрии и торговли РК от 20 октября 2005 г. N 345*

*"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 27 августа 1997 года N 426 и Агентства по стандартизации, метрологии и сертификации Министерства экономики и торговли Республики Казахстан от 25 августа 1997 г. N 440 "О сертификации лекарственных средств"...*

*2. Настоящий приказ вступает в силу со дня подписания.*

*И.о. Министра здравоохранения РК*

*И.о. Председателя Комитета по  
техническому регулированию и  
метрологии Министерства индустрии  
и торговли РК "*

здоровья граждан в Республике Казахстан", Указом Президента Республики Казахстан, имеющего силу закона U952655\_ "О лекарственных средствах" и разъяснениями Министерства юстиции Республики Казахстан от 14.08.97 г. N 3/4 9 0 0

П Р И К А З Ы В А Е М :

1. Министерству здравоохранения Республики Казахстан определить сеть органов по сертификации и испытательных лабораторий(центров) по сертификации лекарственных средств.

2. Госстандарту Республики Казахстан проводить аккредитацию органов по сертификации и испытательных лабораторий (центров) по сертификации лекарственных средств после согласования с Минздравом Республики Казахстан.

Директор Госстандарта РК Министр здравоохранения РК