

**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, ПРИКАЗЫВАЕМ:*

*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"*

*--------------------------------------------------------------------*

      В соответствии с Законом Республики Казахстан
 Z970111\_
 "Об охране 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 3/4900

                             ПРИКАЗЫВАЕМ:

      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

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