

**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