

Дәрі-дәрмек өнімдерінің, медициналық мақсаттағы бұйымдардың және емдеу-профилактикалық тағам өнімдерінің сапасын мемлекеттік бақылау туралы

Күшін жойған

Қазақстан Республикасы Министрлер Кабинетінің қаулысы 2 қараша 1993 ж. N 1090. Күші жойылды - ҚР Үкіметінің 2005 жылғы 9 ақпандағы N 124 қаулысымен

Медициналық мақсаттағы өнімдерді стандарттаудың, сертификаттаудың мемлекеттік жүйесін жетілдіру мақсатында Қазақстан Республикасының Министрлер Кабинеті қаулы етеді:

1. Қазақстан Республикасының Денсаулық сақтау министрлігіне республикада өндірілетін және басқа мемлекеттерден әкелінетін аталған өнімдерге фармакопиялық баптар мен техникалық шарттарды белгіленген тәртіппен бекіту үшін сапаны мемлекеттік бақылау, "Қазақстан Республикасының сертификаттау жүйесіне" сәйкес стандарттау, тіркеу, сертификаттау, дәрі-дәрмектік, профилактикалық және диагностикалық өнімдерді, медициналық мақсаттағы бұйымдарды, медициналық техниканы және емдеу-профилактикалық тағам өнімдерін лицензиялау мен сараптауды жүзеге асыру жүктелсін.

2. Қазақстан Республикасының Денсаулық сақтау министрлігі: дәрі-дәрмек өнімдерін, гигиеналық мақсаттағы бұйымдардың, медициналық техниканың, емдеу-профилактикалық тағам өнімдерінің сапасын белгіленген тәртіппен бекітілген фармакопиялық бағыттарға, нормативтік техникалық құжаттамаларға және техникалық шарттарға сәйкес, меншік нысандарына қарамастан кәсіпорындар мен ұйымдардың, басқа да заңды ұйымдар мен жеке адамдардың олардың дайындауының, өндіруінің, сақтауының, тасымалдауы мен өткізуінің барлық сатыларында бақылауды жүзеге асырсын;

белгіленген тәртіппен бекітілген фармакопиялық баптар, стандарттар мен техникалық шарттар жоқ болса немесе олар бұзылса, дәрі-дәрмек шикізатын, дайын дәрі-дәрмек нысандарын, жинақтаушы бөлшектерді, гигиеналық бұйымдарды, медициналық техниканы, емдеу-профилактикалық тағам өнімдерін сатып алуға, дайындауға және сатуға тыйым салатын болсын;

дәрі-дәрмек өнімдерінің, гигиеналық мақсаттағы бұйымдардың, медициналық техниканың және емдеу-профилактикалық тағам өнімдерінің сапасын нормативтік техникалық құжаттаманың талаптарына сәйкес сақтауды қамтамасыз етпейтін технологиялық жабдық пен өндірістік үй-жайларды

п а й д а л а н у д ы

т о қ т а т с ы н ;

меншік нысандарына қарамастан кәсіпорындар мен ұйымдардан және жеке адамдардан дәрі-дәрмек шикізатының, емдеу, диагностикалық және профилактикалық препараттардың, медициналық мақсаттағы бұйымдардың, емдеу-профилактикалық тағам өнімдерінің сапасын сипаттайтын техникалық құжаттаманы, сондай-ақ өнімдердің құнын олардың иесі болып табылатын кәсіпорындардың, ұйымдардың және жеке адамдардың есебіне жатқыза отырып, тексеріп, сынап көру үшін үлгілерін талап етсін.

3. Денсаулық сақтау министрлігі мен Қазақстан Республикасының Министрлер Кабинеті жанындағы Стандарттау және метрология жөніндегі бас басқарма екі ай мерзімде фармацевтика өнімінің, медициналық мақсаттағы бұйымдардың және емдеу-профилактикалық тағам өнімдерінің сапасын бақылаудың, сертификаттаудың және стандарттаудың біртұтас мемлекеттік жүйесін құру жөнінде ұсыныс әзірлеп, табыс етсін.

4. Қазақстан Республикасы Министрлер Кабинетінің "Фармация" мемлекеттік холдинг компаниясы туралы" 1993 жылғы 4 тамыздағы N 672 (Қазақстан Республикасының ПҰАЖ-ы, 1993 ж., N 31, 365-бап) қаулысының 3 тармағының күші жойылды деп танылсын.

Қ а з а қ с т а н Р е с п у б л и к а с ы н ы ң

Премьер-министрі