

"Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды Қазақстан Республикасының аумағына әкелу және Қазақстан Республикасының аумағынан әкету және "Қазақстан Республикасында тіркелген және тіркелмеген дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды әкелуге (әкетуге) келісім және (немесе) қорытынды (рұқсат беру құжатын) беру" мемлекеттік қызмет көрсету қағидаларын бекіту туралы" Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2020 жылғы 8 желтоқсандағы № ҚР ДСМ -237/2020 бұйрығына өзгерістер мен толықтырулар енгізу туралы

Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2025 жылғы 1 шілдедегі № 62 бұйрығы. Қазақстан Республикасының Әділет министрлігінде 2025 жылы 1 шілдеде № 36370 болып тіркелді

#### БҰЙЫРАМЫН:

1. "Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды Қазақстан Республикасының аумағына әкелу және Қазақстан Республикасының аумағынан әкету және "Қазақстан Республикасында тіркелген және тіркелмеген дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды әкелуге (әкетуге) келісім және (немесе) қорытынды (рұқсат беру құжатын) беру" мемлекеттік қызмет көрсету қағидаларын бекіту туралы" Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2020 жылғы 8 желтоқсандағы № ҚР ДСМ -237/2020 бұйрығына (Нормативтік құқықтық актілерінде мемлекеттік тіркеу тізілімінде № 21749 болып тіркелді) мынадай өзгерістер мен толықтырулар енгізілсін:

кіріспе мынадай редакцияда жазылсын:

"Халық денсаулығы және денсаулық сақтау жүйесі туралы" Қазақстан Республикасының Кодексі 251-бабының 1-тармағына және 255-бабының 1-тармағына және "Мемлекеттік көрсетілетін қызметтер туралы" Қазақстан Республикасының Заңы 10-бабының 1) тармақшасына сәйкес БҰЙЫРАМЫН:";

1-тармақ мынадай редакцияда жазылсын:

"1. Мыналар:

1) Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды Қазақстан Республикасының аумағына әкелу және "Қазақстан Республикасында тіркелген және тіркелмеген дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды әкелуге келісім және (немесе) қорытынды (рұқсат беру құжатын) беру" мемлекеттік қызмет көрсету қағидалары;

2) Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды Қазақстан Республикасының аумағынан әкету және "Қазақстан Республикасында тіркелген және тіркелмеген дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды әкетуге келісім және (немесе) қорытынды (рұқсат беру құжатын) беру" мемлекеттік қызмет көрсету қағидалары бекітілсін.";

осы бұйрықпен бекітілген Қазақстан Республикасының аумағынан дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды әкелу және "Қазақстан Республикасында тіркелген және тіркелмеген дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды әкелуге келісу және (немесе) қорытынды (рұқсат беру құжатын) беру" мемлекеттік қызмет көрсету қағидаларында:

3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 және 10-тармақтар мынадай редакцияда жазылсын:

"3. Осы Қағидаларда мынадай негізгі ұғымдар пайдаланылады:

1) дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың айналысы саласындағы мемлекеттік орган – дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың айналысы саласында басшылықты, дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың айналысын бақылауды жүзеге асыратын мемлекеттік орган;

2) электрондық цифрлық қолтаңба (бұдан әрі – ЭЦК) – электрондық цифрлық қолтаңба құралдарымен жасалған және электрондық құжаттың анықтығын, оның тиесілілігін және мазмұнының өзгермейтіндігін растайтын электрондық цифрлық нышандар жиынтығы.

4. Қазақстан Республикасының аумағына тіркелген дәрілік заттарды әкелуге (Еуразиялық экономикалық одақ елдерінен) келісім және (немесе) қорытынды (рұқсат беру құжаты) алу үшін жеке және заңды тұлғалар (бұдан әрі – көрсетілетін қызметті алушы) дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың айналысы саласындағы мемлекеттік органға (бұдан әрі – көрсетілетін қызметті беруші) "электрондық үкіметтің" веб-порталы: [www.egov.kz](http://www.egov.kz), [www.elicense.kz](http://www.elicense.kz) (бұдан әрі – Портал) осы Қағидаларға 1-қосымшаға сәйкес нысан бойынша Қазақстан Республикасында тіркелген дәрілік заттарды Қазақстан Республикасының аумағына әкелуге өтінішті, осы Қағидаларға 2-қосымшаға сәйкес нысан бойынша тіркелген дәрілік заттардың әкелінетін санының есеп-қисабы, осы Қағидаларда 3-қосымшаның 9-тармағында көрсетілген құжаттар мен мәліметтерді жібереді:

1) гуманитарлық көмек үшін (жәрдемдесу);

2) төтенше ахуалдарды болғызбау және (немесе) олардың салдарын жою үшін.

5. Еуразиялық экономикалық одақ елдерінен Қазақстан Республикасының аумағында тіркелмеген дәрілік заттарды әкелуге келісім және (немесе) қорытындыны (рұқсат беру құжатын) алу үшін көрсетілетін қызметті алушы көрсетілетін қызметті берушіге Портал арқылы осы Қағидаларға 3-қосымшаның 9-тармағында көрсетілген құжаттар мен мәліметтерді, осы Қағидаларға 4-қосымшаға сәйкес Еуразиялық экономикалық одаққа мүше-елдер болып табылатын мемлекеттерден Қазақстан Республикасында тіркелмеген дәрілік заттарды Қазақстан Республикасының аумағына әкелуге нысан бойынша өтінішті, осы Қағидаларға 5-қосымшаға сәйкес нысан бойынша тіркелген дәрілік заттардың әкелінетін санының есеп-қисабын жібереді:

1) медициналық қолдану және сатып алу мүмкіндігімен нақты бір пациенттің тіршілік көрсеткіштері бойынша медициналық көмек көрсетуге не сирек кездесетін

және (немесе) аса ауыр патологиясы бар пациенттердің шектеулі контингентіне медициналық көмек көрсету үшін;

- 2) төтенше ахуалдарды болғызбау және (немесе) олардың салдарын жою үшін;
- 3) гуманитарлық көмек үшін (жәрдемдесу);
- 4) инновациялық медициналық технологияларды енгізу үшін;
- 5) дәрілік заттарды берудің ұзак мерзімді шарттараты шенберіндегі дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды қоспағанда, Біріккен Ұлттар Ұйымының Бас ассамблеясы құрған халықаралық ұйымдар беретін және (немесе) Дүниежүзілік денсаулық сақтау ұйымы терең саралаудан өткізген дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды бірыңғай дистрибутордың сатып алуы үшін;
- 6) радиоактивті, биологиялық және химиялық заттардың (вакциналардың, антидоттардың) әсерінің профилактикасы және оның салдарын емдеу үшін;
- 7) мемлекеттік тіркеу, қайта тіркеу және тіркеу дерекнамасына өзгерістер енгізу кезінде дәрілік заттардың сараптамасы үшін;
- 8) олардың одан әрі өткізу құқығының дәрілік заттардың көрмелерін өткізу үшін;
- 9) клиникалық зерттеулер жүргізу үшін.

6. Қазақстан Республикасының аумағында тіркелмеген медициналық бұйымдарды әкелуге келісім және (немесе) қорытынды (рұқсат беру құжатын) алу үшін көрсетілетін қызметті алушы қорсетілетін қызметті берушіге Портал арқылы осы Қағидаларға 3-қосымшаның 9-тармағында көрсетілген құжаттар мен мәліметтерді, осы Қағидаларға 6-қосымшаға сәйкес нысан бойынша Қазақстан Республикасында тіркелмеген медициналық бұйымдарды әкелуге өтінішті, осы Қағидаларға 7-қосымшаға сәйкес нысан бойынша тіркелмеген медициналық бұйымдардың әкелінетін санының есеп-қисабын жібереді:

- 1) медициналық қолдану және сатып алу мүмкіндігімен нақты бір пациенттің тіршілік көрсеткіштері бойынша медициналық көмек көрсетуге не сирек кездесетін және (немесе) аса ауыр патологиясы бар пациенттердің шектеулі контингентіне медициналық көмек көрсету үшін;
- 2) төтенше ахуалдарды болғызбау және (немесе) олардың салдарын жою үшін;
- 3) гуманитарлық көмек үшін (жәрдемдесу);
- 4) инновациялық медициналық технологияларды енгізу үшін;
- 5) медициналық бұйымдарды берудің ұзак мерзімді шарттараты шенберіндегі медициналық бұйымдарды қоспағанда, Біріккен Ұлттар Ұйымының Бас ассамблеясы құрған халықаралық ұйымдар беретін және (немесе) Дүниежүзілік денсаулық сақтау ұйымы терең саралаудан өткізген дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды бірыңғай дистрибутордың сатып алуы үшін;
- 6) мемлекеттік тіркеу, қайта тіркеу және тіркеу дерекнамасына өзгерістер енгізу кезінде медициналық бұйымдардың сараптамасы үшін;

7) олардың одан әрі өткізу құқығының медициналық бүйымдардың көрмелерін өткізу үшін;

8) медициналық бүйымның құрамына немесе құрылғысына кіретін және медициналық бүйымның құрамынан немесе құрылғысынан тыс дербес пайдалануға арналмаған жиынтықтауыш ретінде пайдалану үшін;

9) клиникалық зерттеулер жүргізу үшін.

7. Қазақстан Республикасының аумағында тіркелген медициналық бүйымдарды әкелуге келісім және (немесе) қорытынды (рұқсат беру құжатын) алу үшін көрсетілетін қызметті алушы көрсетілетін қызметті берушіге Портал арқылы осы Қағидаларға 3-қосымшаның 9-тармағында көрсетілген құжаттар мен мәліметтерді, осы Қағидаларға 8-қосымшаға сәйкес нысан бойынша Қазақстан Республикасында тіркелген медициналық бүйымдарды әкелуге өтінішті, осы Қағидаларға 9-қосымшаға сәйкес нысан бойынша тіркелген медициналық бүйымдардың әкелінетін санының есеп-қисабын жібереді:

1) гуманитарлық көмек үшін (жәрдемдесу);

2) төтенше ахуалдарды болғызбау және (немесе) олардың салдарын жою үшін.

8. Еуразиялық экономикалық одаққа мүше-елдер болып табылмайтын мемлекеттерден Қазақстан Республикасының аумағына дәрілік заттарды әкелуге келісім және (немесе) қорытынды (рұқсат беру құжатын) алу үшін көрсетілетін қызметті алушы көрсетілетін қызметті берушіге Портал арқылы осы Қағидаларға 3-қосымшаның 9-тармағында көрсетілген құжаттар мен мәліметтерді, осы Қағидаларға 5-қосымшаға сәйкес нысан бойынша әкелінетін дәрілік заттар санының есеп-қисабы, осы Қағидаларға 10-қосымшаға сәйкес Еуразиялық экономикалық одаққа мүше-елдер болып табылмайтын мемлекеттерден Қазақстан Республикасының аумағына дәрілік заттарды әкелуге өтінішті жібереді:

1) медициналық қолдану және сатып алу мүмкіндігімен нақты бір пациенттің тіршілік көрсеткіштері бойынша медициналық көмек көрсетуге не сирек кездесетін және (немесе) аса ауыр патологиясы бар пациенттердің шектеулі контингентіне медициналық көмек көрсету үшін;

2) төтенше ахуалдарды болғызбау және (немесе) олардың салдарын жою үшін;

3) гуманитарлық көмек үшін (жәрдемдесу);

4) инновациялық медициналық технологияларды енгізу үшін;

5) дәрілік заттарды берудің ұзақ мерзімді шарттары шенберіндегі дәрілік заттарды қоспағанда, Біріккен Ұлттар Ұйымының Бас ассамблеясы құрған халықаралық ұйымдар беретін және (немесе) Дүниежүзілік денсаулық сақтау ұйымы терең саралаудан өткізген дәрілік заттарды бірынғай дистрибутордың сатып алуы үшін;

6) радиоактивті, биологиялық және химиялық заттардың (вакциналардың, антидоттардың) әсерінің профилактикасы және оның салдарын емдеу үшін;

7) мемлекеттік тіркеу, қайта тіркеу және тіркеу дерекнамасына өзгерістер енгізу кезінде дәрілік заттардың сараптамасы үшін.

9. Мемлекеттік қызмет көрсетеу нысанын, мазмұнын мен нәтижесін, сондай-ақ мемлекеттік көрсетілетін қызметті ұсыну ерекшеліктерін ескере отырып, мәліметтерді қамтитын көрсетілетін қызметке қойылатын негізгі талаптардың тізбесі осы Қағидаларға 3-қосымшаға сәйкес Тізбеде келтірілген.

Көрсетілетін қызметті алушы барлық қажетті құжаттарды Портал арқылы тапсырған кезде көрсетілетін қызметті алушының "жеке кабинетінде" мемлекеттік көрсетілетін қызмет нәтижесін алу күні көрсетілген, мемлекеттік қызметті көрсетеу үшін сұрау салу қабылданғаны туралы мәртебе көрсетіледі.

10. Қазақстан Республикасының аумағына тіркелген және тіркелмеген дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды әкелуге құжаттарды қарау және келісім және (немесе) қорытынды (рұқсат беру құжатын) беру мерзімі өтініш берілген сәттен бастап 3 (үш) жұмыс күнін құрайды.";

12-тармақ мынадай редакцияда жазылсын:

"12. Мемлекеттік қызметті көрсетеу нәтижелері бойынша көрсетілетін қызметті беруші Портал арқылы көрсетілетін қызметті алушының "жеке кабинетіне" басшының ЭЦҚ қойылған электрондық құжат нысанында:

осы Қағидаларға 11-қосымшаға сәйкес Қазақстан Республикасында тіркелген және тіркелмеген дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды әкелуге келісім және (немесе) қорытынды (рұқсат беру құжаты);

мемлекеттік қызмет көрсетуден дәлелді бас тарту жібереді.";

мынадай редакцияда 13-1-тармақпен толықтырылсын:

"13-1. Үәкілетті орган мемлекеттік қызмет көрсетеу тәртібін айқындайтын занға тәуелді нормативтік құқықтық актілерге енгізілген өзгерістер және (немесе) толықтырулар туралы ақпаратты өтініштерді қабылдауды және мемлекеттік қызмет көрсетеу нәтижелерін беруді жүзеге асыратын ұйымдарға және көрсетілетін қызметті берушілерге (Мемлекеттік көрсетілетін қызметтер тізіліміне сәйкес), оның ішінде Бірыңғай байланыс орталығына үш жұмыс күні ішінде өзгерістер мен толықтырлар енгізілгеннен бастап жібереді.";

мынадай редакцияда 21-1-тармақпен толықтырылсын:

"21-1. Қорытындының (рұқсат беру құжатының) қолданылу мерзімі қорытынды (рұқсат беру құжаты) берілген күнтізбелік жылмен шектеледі.

Келісімді және (немесе) қорытындыны (рұқсат беру құжатын) алған көрсетілетін қызметті алушының оның қолданылу мерзімі өткеннен кейін күнтізбелік он бес күн ішінде көрсетілетін қызметті берушіге келісімнің және (немесе) қорытындының (рұқсат беру құжатының) орындалуы туралы ақпарат береді.";

көрсетілген Қағидаларға 3 және 11-қосымшалар осы бұйрыққа 1 және 2-қосымшаларға сәйкес жаңа редакцияда жазылсын;

көрсетілген Қағидаларға 12, 13, 14 және 15-қосымшалар алып тасталсын.

осы бұйрықпен бекітілген Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды Қазақстан Республикасының аумағынан әкету және "Қазақстан Республикасында тіркелген және тіркелмеген дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды әкетуге келісім және (немесе) қорытындыны (рұқсат беру құжатын) беру" мемлекеттік қызмет көрсету қағидаларында:

3, 4, 5 және 6-тармақтар мынадай редакцияда жазылсын:

"3. Келісім және (немесе) қорытындыны (рұқсат беру құжатын) алу үшін:

- 1) Қазақстан Республикасының аумағында тіркелген дәрілік заттар;
- 2) Қазақстан Республикасының аумағында тіркелмеген дәрілік заттар;
- 3) Қазақстан Республикасының аумағында тіркелген медициналық бұйымдар;
- 4) Қазақстан Республикасының аумағында тіркелмеген медициналық бұйымдарды әкетуге келісім және (немесе) қорытындыны (рұқсат беру құжатын) алу үшін жеке және заңды тұлғалар (бұдан әрі – көрсетілетін қызметті алушы) дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың айналысы саласындағы мемлекеттік органның аумақтық бөлімшелеріне (бұдан әрі – көрсетілетін қызметті беруші), [www.egov.kz](http://www.egov.kz), [www.elicense.kz](http://www.elicense.kz) "электрондық үкімет" веб-портал арқылы (бұдан әрі – Портал) осы Қағидаларға 1-қосымшаға сәйкес нысан бойынша Қазақстан Республикасының аумағында тіркелген және тіркелмеген дәрілік заттарды және медициналық бұйымдарды әкетуге өтінішті және осы Қағидаларға 2-қосымшаның 9-тармағында көрсетілген құжаттар мен мәліметтерді жібереді.

Осы Қағидалардың 4, 5 және 6-тармақтары алып тасталсын.

8-тармақтың бірінші абзацы мынадай редакцияда жазылсын:

"8. Мемлекеттік қызмет көрсету қызмет нысанын, мазмұны мен нәтижесін, мемлекеттік көрсетілетін қызметтің ерекшеліктерін ескере отырып мәліметтерді қамтитын мемлекеттік көрсетілетін қызметке қойылатын негізгі талаптардың тізбесі осы Қағидаларға 2-қосымшаға сәйкес Тізбеде келтірілген.";

9-тармақтың бірінші абзацы мынадай редакцияда жазылсын:

"9. Қазақстан Республикасында тіркелген және тіркелмеген дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды әкетуге құжаттарды қарау және келісім және (немесе) қорытынды (рұқсат беру құжатын) беру мерзімі өтініш берілген сәттен бастап 3 (үш) жұмыс күнін құрайды.";

11-тармақ мынадай редакцияда жазылсын:

"11. Мемлекеттік қызметті көрсету нәтижелері бойынша көрсетілетін қызметті беруші Портал арқылы көрсетілетін қызметті алушының "жеке кабинетіне" басшының ЭЦК қойылған электрондық құжат нысанында:

осы Қағидаларға 6-қосымшаға сәйкес Қазақстан Республикасында тіркелген және тіркелмеген дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды әкетуге келісім және (немесе) қорытынды (рұқсат беру құжаты);

мемлекеттік қызмет көрсетуден дәлелді бас тарту жібереді.";

көрсетілген Қағидаларға 1, 2 және 6-қосымшалар осы бүйрыққа 3, 4 және 5-қосымшаларға сәйкес жаңа редакцияда жазылсын.

көрсетілген Қағидаларға 3, 4, 5, 7, 8 және 9-қосымшалар алып тасталсын.

2. Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті Қазақстан Республикасының заңнамасында белгіленген тәртіппен:

1) осы бүйрықты Қазақстан Республикасы Әділет министрлігінде мемлекеттік тіркеуді;

2) осы бүйрықты ресми жарияланғаннан кейін оны Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің интернет-ресурсында орналастыруды;

3) осы бүйрықты мемлекеттік тіркегеннен кейін он жұмыс күні ішінде Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Заң департаментіне осы тармақтың 1) және 2) тармақшаларында көзделген іс-шаралардың орындалуы туралы мәліметтерді ұсынуды қамтамасыз етсін.

3. Осы бүйрықтың орындалуын бақылау жетекшілік ететін Қазақстан Республикасының Денсаулық сақтау вице-министріне жүктелсін.

4. Осы бүйрық алғашқы ресми жарияланған күнінен кейін құнтізбелік он күн өткен соң қолданысқа енгізіледі.

Қазақстан Республикасының  
Денсаулық сақтау министрі

A. Альназарова

"КЕЛІСІЛДІ"

Қазақстан Республикасы Цифрлық даму,  
инновациялар және аэроғарыш  
өнеркәсібі министрлігі

Қазақстан Республикасының  
Денсаулық сақтау министрі  
2025 жылғы 1 шілдедегі № 62  
бүйрығына 1-қосымша  
Дәрілік заттар мен медициналық  
бұйымдарды Қазақстан  
Республикасының аумағына  
екелу және "Қазақстан  
Республикасында тіркелген  
және тіркелмеген дәрілік заттар  
мен медициналық бұйымдарды  
екелуге келісім және (немесе)  
корытынды (рұқсат беру  
құжатын) беру" мемлекеттік  
қызмет көрсету қағидаларына  
3-қосымша

**"Қазақстан Республикасында тіркелген және тіркелмеген дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды екелуге келісім және (немесе) корытынды (рұқсат беру құжатын) беру"  
мемлекеттік қызмет көрсетуге қойылатын негізгі талаптардың тізбесі**

1.	Мемлекеттік көрсетілетін қызметтің атауы	<p>"Қазақстан Республикасында тіркелген және тіркелмеген дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды әкелуге келісім және (немесе) қорытынды (руқсат беру құжатын) беру".</p> <p>Мемлекеттік көрсетілетін қызметтің кіші түрінің атауы:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) Қазақстан Республикасының аумағында тіркелген дәрілік заттарды әкелу (Еуразиялық экономикалық одақ елдерінен);</li> <li>2) Еуразиялық экономикалық одақ елдерінен Қазақстан Республикасының аумағында тіркелмеген дәрілік заттарды әкелу;</li> <li>3) Қазақстан Республикасының аумағында тіркелмеген медициналық бұйымдарды әкелу;</li> <li>4) Қазақстан Республикасының аумағында тіркелген медициналық бұйымдарды әкелу;</li> <li>5) Еуразиялық экономикалық одаққа мүше-елдер болып табылмайтын мемлекеттерден дәрілік заттарды әкелу;</li> </ol>
2.	Көрсетілетін қызметті берушінің атауы	Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті
3.	Мемлекеттік көрсетілетін қызметтің тәсілдері	"электрондық үкімет" веб-порталы : <a href="http://www.egov.kz">www.egov.kz</a> , <a href="http://www.elicense.kz">www.elicense.kz</a>
4.	Мемлекеттік көрсетілетін қызметтің мерзімі	Отініш берілген сәттен бастап 3 (үш) жұмыс күні
5.	Мемлекеттік көрсетілетін қызметтің нысаны	<p>мемлекеттік көрсетілетін қызметтің барлық кіші түрлері бойынша:</p> <p>Электрондық (ішінара автоматтандырылған)</p>
		<p>1. Мемлекеттік көрсетілетін қызметтің нәтижесі:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) Қазақстан Республикасының аумағында тіркелген дәрілік заттарды әкелуге (Еуразиялық экономикалық одақ елдерінен) келісім және (немесе) қорытынды (руқсат беру құжаты);</li> <li>2) Еуразиялық экономикалық одақ елдерінен Қазақстан Республикасының аумағында</li> </ol>

6.	<p>Мемлекеттік көрсетілетін қызметтің нәтижесі</p> <p>тіркелмеген дәрілік заттарды әкелуге келісім және (немесе) қорытынды (рұқсат беру құжаты);</p> <p>3) Қазақстан Республикасында тіркелмеген медициналық бұйымдарды әкелуге келісім және (немесе) қорытынды (рұқсат беру құжаты);</p> <p>4) Қазақстан Республикасында тіркелген медициналық бұйымдарды әкелуге келісім және (немесе) қорытынды (рұқсат беру құжаты);</p> <p>5) Еуразиялық экономикалық одакқа мүше-елдер болып табылмайтын мемлекеттерден дәрілік заттарды әкелуге келісім және (немесе) қорытынды (рұқсат беру құжаты);</p> <p>2. өтінішті одан әрі қараудан дәлелді бас тарту.</p>
7.	<p>Мемлекеттік көрсетілетін қызметтің кезінде көрсетілетін қызметті алушыдан алышатын төлем мөлшері және Қазақстан Республикасының заңнамасында көзделген жағдайларда оны алу тәсілдері</p>
8.	<p>тегін</p> <p>1 ) көрсетілетін қызметті беруші – Қазақстан Республикасының Еңбек кодексіне сәйкес демалыс және мереке күндерін қоспағанда, дүйсенбіден бастап жұманы коса алғанда, белгіленген жұмыс кестесіне сәйкес сағат 13.00-ден 14.30-ға дейінгі түскі үзіліспен сағат 9.00-ден 18.30-ға дейін;</p> <p>2) порталда – жөндеу жұмыстарын жүргізуге байланысты техникалық үзілістерді қоспағанда, тәулік бойы (көрсетілетін қызметті алушы жұмыс уақыты аяқталғаннан кейін, Қазақстан Республикасының Еңбек кодексіне сәйкес демалыс және мереке күндері жүгінген кезде өтінішті қабылдау және мемлекеттік қызметті көрсету нәтижесін беру келесі жұмыс күні жүзеге асырылады).</p> <p>1. Қазақстан Республикасының аумағына тіркелген дәрілік заттарды әкелуге (Еуразиялық</p>

экономикалық одақ елдерінен) келісім және (немесе) корытындыны (рұқсат беру құжатын) алу үшін жеке және занды тұлғалар (бұдан әрі – көрсетілетін қызметті алушы) Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитетіне (бұдан әрі – көрсетілетін қызметті беруші) [www.egov.kz](http://www.egov.kz), [www.elicense.kz](http://www.elicense.kz) "электрондық үкімет" веб-портал арқылы (бұдан әрі – Портал) жібереді:

1) гуманитарлық көмек үшін(жәрдемдесу):

осы Қағидаларға 1-қосымшаға сәйкес нысан бойынша көрсетілетін қызметті алушының ЭЦҚ қойылған электрондық құжат түріндегі Қазақстан Республикасының аумағында тіркелген дәрілік заттарды әкелуге (Еуразиялық экономикалық одақ елдерінен) отініш;

осы Қағидаларға 2-қосымшаға сәйкес нысан бойынша тіркелген дәрілік заттардың әкелінетін санының есеп-қисабы;

облыстардың, республикалық маңызы бар қалалардың және астананың жергілікті мемлекеттік денсаулық сақтауды басқару органдарынан дәрілік заттардың мақсатты коммерциялық емес пайдаланылуын бақылау туралы растаудың (ведомстволық бағынысты ұйымға немесе тиісті өнірдің аумағында орналасқан жеке медициналық үйимдарға дәрілік заттарды әкелу кезінде) немесе тіркелмеген дәрілік заттардың атауы, саны мен өндірушісі көрсетілген осы гуманитарлық акцияны қолдайтын басқа да ведомстволардың денсаулық сақтау ұйымының қызметті берушінің атына жіберілген хатының электрондық көшірмесі;

2) төтенше ахуалдарды болғызбау және (немесе) олардың салдарын жою үшін:

осы Қағидаларға 1-қосымшаға сәйкес нысан бойынша көрсетілетін қызметті алушының ЭЦК қойылған электрондық құжат түріндегі Қазақстан Республикасының аумағында (Еуразиялық экономикалық одақ елдерінен) тіркелген дәрілік заттарды әкелуге өтініш; осы Қағидаларға 2-қосымшаға сәйкес нысан бойынша тіркелген дәрілік заттардың әкелінетін санының есебі; казақ немесе орыс тілдеріне аударылған шарттың (келісімшарттың) немесе инвойстың (жүккүжаттың) электрондық көшірмесі; облыстардың, республикалық маңызы бар қалалардың және астананың денсаулық сақтауды мемлекеттік басқарудың жергілікті органынан (ведомстволық бағынысты үйымға немесе тиісті өңірдің аумағында орналасқан жеке медициналық үйымдарға дәрілік заттарды әкелу кезінде) хаттың немесе жергілікті атқарушы органға ведомстволық бағынысты денсаулық сақтау үйымдарының немесе басқа ведомстволардың денсаулық сақтау үйымдарына тіркелген дәрілік заттардың атауын, санын және өндірушін көрсете отырып, төтенше жағдайлардың (табиги және техногендік сипаттағы) салдарын болғызбау және (немесе) жою туралы көрсетілетін қызметті берушінің атына жіберілген хаттың электрондық көшірмесі; казақ және орыс тілдеріне аударылған көрсетілетін қызметті алушының қантамаға жапсырманы бекіту туралы кепілдік міндеттемесінің және медициналық қолдану жөніндегі нұсқаулықтың электрондық көшірмесі.

2. Еуразиялық экономикалық одақ елдерінен Қазақстан

Республикасының аумағында тіркелмеген дәрілік заттарды әкелуге келісім және (немесе) қорытындыны (рұқсат беру күжатын) алу үшін көрсетілетін қызметті алушы көрсетілетін қызметті берушіге Портал арқылы:

1) медициналық қолдану және сатып алу мүмкіндігімен нақты бір пациенттің тіршілік көрсеткіштері бойынша медициналық көмек көрсетуге не сирек кездесетін және (немесе) аса ауыр патологиясы бар пациенттердің шектеулі контингентіне медициналық көмек көрсету үшін:  
осы Қағидаларға 4-қосымшаға сәйкес нысан бойынша көрсетілетін қызметті алушының ЭЦК қойылған электрондық күжат түріндегі Еуразиялық экономикалық одақ елдерінен Қазақстан Республикасы аумағында тіркелмеген дәрілік заттарды әкелуге өтінішті;  
осы Қағидаларға 5-қосымшаға сәйкес нысан бойынша тіркелмеген дәрілік заттардың әкелінетін санының есеп-қисабын; тиісті өнірдің аумағында орналасқан ведомстволық бағынысты ұйымдар немесе жеке медициналық ұйымдар үшін дәрілік заттар әкелінген жағдайда облыстардың, республикалық маңызы бар қалалардың және астананың денсаулық сактауды мемлекеттік басқарудың жергілікті органдарынан (дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың мемлекеттік тізілімінде ұқсас халықаралық патенттеген атауы, дозасы, концентрациясы, көлемі, өлшеп-орауы бар тіркелген дәрілік заттар болған жағдайда өндірушілерден немесе олардың өкілдерінің тіркеу күелігін ұстаушылардан әкелудің мүмкін еместігі туралы хаттарын коса беру қажет) келісу хатының немесе сирек кездесетін және аса

ауыр ауруы көрсетілген емдеу хаттамасына, науқастардың санына сәйкес және (дәрілік заттар мен медициналық бүйымдардың мемлекеттік тізілімінде ұқсас халықаралық патентtelмеген атауы, дозасы, концентрациясы, көлемі, өлшеп-орауы бар тіркелген дәрілік заттар болған жағдайда өндірушілерден немесе олардың өкілдерінің тіркеу күелігін ұстаушылардан әкелудің мүмкін еместігі туралы хаттарын қоса беру қажет) уәкілетті органға ведомстволық бағынысты денсаулық сақтау ұйымының немесе басқа ведомстволардың денсаулық сақтау ұйымының тіркелмеген дәрілік заттарды қолданудың негіздемесі бар көрсетілетін қызметті берушінің атына жіберілген хатының электрондық көшірмесін;

Инфекциялық аурулардың профилактикасы үшін иммундық-биологиялық препаратты әкелу кезінде -

х а л ы қ т ы н

санитариялық-эпидемиологиялық саламаттылығы саласындағы мемлекеттік органның немесе оның аумақтық бөлімшелерінің Қазақстан Республикасында тіркелмеген

иммундық-биологиялық препаратты қолданудың негіздемесі бар, дәрілік заттардың және (немесе) препараттың қажетті мөлшері көрсетілген, көрсетілетін қызметті берушінің атына жіберілген келісу хатының электрондық көшірмесін;

казақ немесе орыс тілдеріне аударылған шарттың (келісімшарттың) немесе инвойстың (жүккүжаттың) электрондық көшірмесін;

қазақ және орыс тілдеріне аударылған дәрілік заттың сапасын растайтын өндіруші күжатының электрондық көшірмесін (талдау сертификаттары немесе сынақ

хаттамасы немесе сапаны бағалау көрсеткіштері бар сапа паспорты); қазак және орыс тілдеріне аударылған көрсетілетін қызметті алушының қаптамаға жапсырманы бекіту туралы кепілдік міндеттемесінің және медициналық қолдану жөніндегі нұскаулықтың электрондық көшірмесі;

өндірушінің GMP сертификатының болуы; өндіруші елде тіркелгенін растайтын құжатты (экспортқа арналған сертификат, еркін сату сертификаты, тіркеу күөліктері) 2) төтенше ахуалдарды болғызыбау және (немесе) олардың салдарын жою үшін;

осы Қағидаларға 4-қосымшаға сәйкес нысан бойынша көрсетілетін қызметті алушының ЭЦҚ қойылған электрондық құжат түріндегі Еуразиялық экономикалық одақ елдерінен Қазақстан Республикасы аумағында тіркелмеген дәрілік заттарды әкелуге өтінішті;

осы Қағидаларға 5-қосымшаға сәйкес нысан бойынша тіркелмеген дәрілік заттардың әкелінетін санының есеп-қисабын; қазак немесе орыс тілдеріне аударылған шарттың (келісімшарттың) немесе инвойстың (жүккұжаттың) электрондық көшірмесін;

тиісті өнірдің аумағында орналасқан ведомствоның бағынысты үйымдар немесе жеке медициналық үйымдар үшін дәрілік заттар әкелінген жағдайда облыстардың, республикалық маңызы бар қалалардың және астананың денсаулық сақтауды мемлекеттік басқарудың жергілікті органдарынан (дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың мемлекеттік тізілімінде ұқсас халықаралық патентtelмеген атауы, дозасы, концентрациясы, көлемі, елшеп-орауы бар тіркелген дәрілік заттар болған жағдайда

өндірушілерден немесе олардың өкілдерінің тіркеу күелігін ұстаушылардан әкелудің мүмкін еместігі туралы хаттарын қоса беру қажет) келісу хатының немесе сирек кездесетін және аса ауыр ауруы көрсетілген емдеу хаттамасына, науқастардың санына сәйкес және (дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың мемлекеттік тізілімінде ұқсас халықаралық патентtelмеген атауы, дозасы, концентрациясы, көлемі, өлшеп-орауы бар тіркелген дәрілік заттар болған жағдайда өндірушілерден немесе олардың өкілдерінің тіркеу күелігін ұстаушылардан әкелудің мүмкін еместігі туралы хаттарын қоса беру қажет) уәкілетті органға ведомстволық бағынысты денсаулық сактау ұйымының немесе басқа ведомстволардың денсаулық сактау ұйымының тіркелмеген дәрілік заттарды қолданудың негіздемесі бар көрсетілетін қызметті берушінің атына жіберілген хатының электрондық көшірмесін; казак және орыс тілдеріне аударылған дәрілік заттың сапасын растайтын өндіруші құжатының электрондық көшірмесін (талдау сертификаттары немесе сынақ хаттамасы немесе сапаны бағалау көрсеткіштері бар сапа паспорты); казак және орыс тілдеріне аударылған көрсетілетін қызметті алушының қаптамаға жапсырманы бекіту туралы кепілдік міндеттемесінің және медициналық қолдану жөніндегі нұсқаулықтың электрондық көшірмесі;

өндірушінің GMP сертификатының болуы;

өндіруші елде тіркелгенін растайтын құжатты (экспортқа арналған сертификат, еркін сату сертификаты, тіркеу күаліктері).

3) гуманитарлық көмек (жәрдемдесу) үшін:

осы Қағидаларга 4-косымшаға сәйкес нысан бойынша көрсетілетін қызметті алушының ЭЦҚ қойылған электрондық құжат түріндегі Еуразиялық экономикалық одақ елдерінен Қазақстан Республикасының аумағында тіркелмеген дәрілік заттарды әкелуге өтініш; осы Қағидаларға 5-косымшаға сәйкес нысан бойынша тіркелмеген дәрілік заттардың әкелінетін санының есеп-қисабы; облыстардың, республикалық маңызы бар қалалардың және астананың жергілікті мемлекеттік денсаулық сақтауды басқару органдарынан дәрілік заттардың мақсатты коммерциялық емес пайдаланылуын бақылау туралы растаудың (ведомстволық бағынысты ұйымға немесе тиісті өнірдің аумағында орналасқан жеке медициналық ұйымдарға дәрілік заттарды әкелу кезінде) немесе тіркелмеген дәрілік заттардың атауы, саны мен өндірушісі көрсетілген осы гуманитарлық акцияны колдайтын басқа да ведомстволардың денсаулық сақтау ұйымының қызметті берушінің атына жіберілген хатының электрондық көшірмесі;

қазақ және орыс тілдеріне аударылған дәрілік заттың сапасын растайтын өндіруші құжатының электрондық көшірмесін (талдау сертификаттары немесе сынақ хаттамасы немесе сапаны бағалау көрсеткіштері бар сапа паспорты);

өндірушінің GMP сертификатының болуы;

өндіруші елде тіркелгенін растайтын құжат (экспортқа сертификат, еркін сату сертификаты, тіркеу куәліктері).

4) инновациялық медициналық технологияларды енгізу үшін:

осы Қағидаларға 4-косымшаға сәйкес нысан бойынша көрсетілетін қызметті алушының ЭЦҚ қойылған электрондық құжат

түріндегі Еуразиялық экономикалық одақ елдерінен Қазақстан Республикасының аумағында тіркелмеген дәрілік заттарды әкелуге өтінішті; осы Қағидаларға 5-қосымшаға сәйкес нысан бойынша тіркелмеген дәрілік заттардың әкелінетін санының есеп-қисабы; қазақ немесе орыс тілдеріне аударылған шарттың (келісімшарттың) немесе инвойстың (жұккүжаттың) электрондық көшірмесін; қазақ немесе орыс тілдеріне аударылған шарттың (келісімшарттың) немесе инвойстың (жұккүжаттың) электрондық көшірмесін; тіркелмеген дәрілік заттардың атауы, саны мен өндірушісі көрсетілген инновациялық медициналық технологияларды енгізу үшін дәрілік заттарды әкелу қажеттілігі туралы уәкілетті органның растауының электрондық көшірмесін; қазақ және орыс тілдеріне аударылған инновациялық медициналық технологияларды енгізуге арналған дәрілік заттардың сапасын растайтын өндіруші құжаттарының электрондық көшірмесін (талдау сертификаттары немесе сынақ хаттамасы немесе сапаны бағалау көрсеткіштері бар сапа паспорты); қазақ және орыс тілдеріне аударылған көрсетілетін қызметті алушының қаптамага жапсырманы бекіту туралы кепілдік міндеттемесінің және медициналық қолдану жөніндегі нұсқаулықтың электрондық көшірмесі; өндірушінің GMP сертификатының болуы; өндіруші елде тіркелгенін растайтын құжатты (экспортқа арналған сертификат, еркін сату сертификаты, тіркеу куәліктері). 5) дәрілік заттарды берудің ұзак мерзімді шарттары шенберіндегі дәрілік заттарды қоспағанда,

Біріккен Ұлттар Ұйымының Бас ассамблеясы құрган халықаралық ұйымдар беретін және (немесе) Дүниежүзілік денсаулық сақтау ұйымы терең сарапаудан өткізген дәрілік заттарды бірыңғай дистрибутордың сатып алуы үшін:

осы Қағидаларға 4-қосымшаға сәйкес нысан бойынша көрсетілетін қызметті алушының ЭЦҚ қойылған электрондық құжат түріндегі Еуразиялық экономикалық одақ елдерінен Қазақстан Республикасының аумағында тіркелмеген дәрілік заттарды әкелуге өтінішті;

осы Қағидаларға 5-қосымшаға сәйкес нысан бойынша тіркелмеген дәрілік заттардың әкелінетін санының есеп-қисабы; медициналық қызметке лицензиясы бар медициналық денсаулық сақтау ұйымдарының немесе облыстардың, республикалық маңызы бар қалалардың және астананың денсаулық сақтауды мемлекеттік басқарудың жергілікті органдарынан өтінімдерінің электрондық көшірмесін;

казақ немесе орыс тілдеріне аударылған шарттың (келісімшарттың) немесе инвойстың (жүккүжаттың) электрондық көшірмесін;

казақ және орыс тілдеріне аударылған дәрілік заттардың сапасын растайтын өндіруші құжаттарының электрондық көшірмесін (талдау сертификаттары немесе сынақ хаттамасы немесе сапаны бағалау көрсеткіштері бар сапа паспорты);

казақ және орыс тілдеріне аударылған көрсетілетін қызметті алушының қантамаға жапсырманы бекіту туралы кепілдік міндеттемесінің және медициналық қолдану жөніндегі нұсқаулықтың электрондық көшірмесі;

өндірушінің GMP сертификатының болуы;

өндіруші елде тіркелгенін растайтын құжатты (экспортқа арналған сертификат, еркін сату сертификаты, тіркеу күзілктері).

6) радиоактивті, биологиялық және химиялық заттардың (вакциналардың, антидоттардың) әсерінің профилактикасына және оның салдарын емдеу үшін: осы Қағидаларға 4-қосымшаға сәйкес нысан бойынша көрсетілетін қызметті алушының ЭЦҚ қойылған электрондық құжат түріндегі Еуразиялық экономикалық одақ елдерінен Қазақстан Республикасының аумағында тіркелмеген дәрілік заттарды әкелуге өтінішті;

осы Қағидаларға 5-қосымшаға сәйкес нысан бойынша тіркелмеген дәрілік заттардың әкелінетін санының есеп-қисабы; медициналық қызметке лицензиясы бар медициналық денсаулық сақтау ұйымдарының немесе облыстардың, республикалық маңызы бар калалардың және астананың денсаулық сақтауды мемлекеттік басқарудың жергілікті органдарының көрсетілетін қызметті берушінің атына жіберілген хатының электрондық көшірмесін;

казақ немесе орыс тілдеріне аударылған шарттың (келісімшарттың) немесе инвойстың (жүккүжаттың) электрондық көшірмесін;

казақ және орыс тілдеріне аударылған дәрілік заттардың сапасын растайтын өндіруші құжаттарының электрондық көшірмесін (талдау сертификаттары немесе сынақ хаттамасы немесе сапаны бағалау көрсеткіштері бар сапа паспорты); казақ және орыс тілдеріне аударылған кантамага жапсырманы бекіту туралы кепілдік міндеттемесінің және медициналық қолдану жөніндегі нұсқаулықтың электрондық көшірмесі;

өндірушінің GMP  
сертификатының болуы;  
өндіруші елде тіркелгенін  
растайтын құжатты (экспортқа  
арналған сертификат, еркін сату  
сертификаты, тіркеу күзілдіктері).  
7) мемлекеттік тіркеу, қайта тіркеу  
және тіркеу дерекнамасына  
өзгерістер енгізу кезінде дәрілік  
заттардың сараптамасы үшін:  
осы Қағидаларға 4-қосымшаға  
сәйкес нысан бойынша  
көрсетілетін қызметті алушының  
ЭЦҚ қойылған электрондық құжат  
түріндегі Еуразиялық  
экономикалық одақ елдерінен  
Қазақстан Республикасының  
аумағында тіркелмеген дәрілік  
заттарды әкелуге өтінішті;  
осы Қағидаларға 5-қосымшаға  
сәйкес нысан бойынша  
тіркелмеген дәрілік заттардың  
әкелінетін санының есеп-қисабы;  
Қазақстан Республикасының  
аумағында мемлекеттік тіркеуге,  
қайта тіркеуге және тіркеу  
дерекнамасына өзгерістер енгізуге  
осы үлгілерді ұсыну туралы  
кепілдік міндеттеменің  
электрондық көшірмесін;  
дәрілік заттар мен медициналық  
бұйымдардың айналысы  
саласындағы мемлекеттік  
сараптама ұйымымен келісілген,  
мемлекеттік тіркеу, қайта тіркеу,  
тіркеу дерекнамасына өзгерістер  
енгізу кезінде сараптама жүргізу  
үшін дәрілік заттардың қажетті  
саны есебінің электрондық  
көшірмесін;  
казак немесе орыс тілдеріне  
аударылған шарттың (келісімшарттың)  
немесе инвойстың (жүккүжаттың)  
электрондық көшірмесін;  
8) олардың одан әрі өткізу  
құқығынысыз дәрілік заттардың  
көрмелерін өткізу үшін:  
көрсетілетін қызметті алушының  
ЭЦҚ қойылған электрондық құжат  
түріндегі осы Қағидаларға 4-  
қосымшаға сәйкес нысан бойынша  
Еуразиялық экономикалық одақ  
елдерінен Қазақстан

Республикасының аумағында тіркелмеген дәрілік заттарды әкелуге өтінішті;

осы Қағидаларға 5-қосымшаға сәйкес нысан бойынша тіркелмеген дәрілік заттардың әкелінетін санының есеп-қисабы; көрмені ұйымдастыруышының көрсетілетін қызметті алушының көрмеге қатысуы туралы растау-хатының электрондық көшірмесін;

казақ немесе орыс тілдеріне аударылған шарттың (келісімшарттың) немесе инвойстың (жүккүжаттың) электрондық көшірмесін.

9) клиникалық зерттеулер жүргізу үшін:

осы Қағидаларға 4-қосымшаға сәйкес нысан бойынша көрсетілетін қызметті алушының ЭЦҚ қойылған электрондық күжат түріндегі Еуразиялық экономикалық одақ елдерінен Қазақстан Республикасының аумағында тіркелмеген дәрілік заттарды әкелуге өтінішті;

осы Қағидаларға 5-қосымшаға сәйкес нысан бойынша тіркелмеген дәрілік заттардың әкелінетін санының есеп-қисабы; казақ немесе орыс тілдеріне аударылған шарттың (келісімшарттың) немесе инвойстың (жүккүжаттың) электрондық көшірмесін;

дәрілік заттарға клиникалық зерттеулер жүргізуге рұқсат беруге уәкілдегі орган бұйрығының электрондық көшірмесін;

казақ және орыс тілдеріне аударылған дәрілік заттардың сапасын растайтын өндіруші күжаттарының электрондық көшірмесін (талдау сертификаттары немесе сынақ хаттамасы немесе сапаны бағалау көрсеткіштері бар сапа паспорты) жібереді.

3. Қазақстан Республикасының аумағында тіркелмеген

медициналық бұйымдарды әкелуге келісім және (немесе) корытынды (рұқсат беру құжатын) алу үшін көрсетілетін қызметті алушы көрсетілетін қызметті берушіге Портал арқылы:

1) медициналық қолдану және сатып алу мүмкіндігімен нақты бір пациенттің тіршілік көрсеткіштері бойынша медициналық көмек көрсетуге не сирек кездесетін және (немесе) аса ауыр патологиясы бар пациенттердің шектеулі контингентіне медициналық көмек көрсету үшін:  
осы Қағидаларға 6-қосымшаға сәйкес нысан бойынша ЭЦҚ қойылған электрондық құжат түріндегі көрсетілетін қызметті алушының Қазақстан Республикасының аумағында тіркелмеген медициналық бұйымдарды әкелуге өтінішті;  
осы Қағидаларға 7-қосымшаға сәйкес нысан бойынша тіркелмеген медициналық бұйымдардың әкелінетін санының есеп-қисабы;  
көрсетілетін қызметті берушінің атына жіберілген ведомстволық бағынысты ұйымның немесе тиісті өнірдің аумағында орналаскан жеке медициналық ұйымдардың медициналық бұйымдарын әкелуге арналған облыстардың, республикалық маңызы бар қалалардың және астананың денсаулық сактауды мемлекеттік басқарудың жергілікті органдарынан келісу хатының немесе көрсетілетін қызметті алушыны көрсете отырып, медициналық бұйымдардың тіркелген аналогтары жок тіркелмеген медициналық бұйымдарды қолдануды және медициналық бұйымдардың әкелінетін санын есептеуін негіздей отырып, денсаулық сактау ұйымының хаттарын, бірынғай дистрибутордың, уәкілетті органға немесе басқа

ведомстволардың денсаулық сақтау ұйымдары хаттарының электрондық көшірмесін; қазақ немесе орыс тілдеріне аударылған өзіндік ерекшелігі қоса берілген шарттың (келісімшарттың) немесе инвойстың (жүккүжаттың) электрондық көшірмесін; медициналық бұйымдардың сапасын растайтын өндіруші құжатының қазақ және орыс тілдеріне аударылған электрондық көшірмесін (сәйкестік туралы сертификаттар (декларациялар) немесе талдау сертификаттары); ISO 13485 сертификатының болуы;

өндіруші елде тіркелгенін растайтын құжатты (экспортқа арналған сертификат, еркін сату сертификаты, тіркеу күәліктері).

2) төтенше ахуалдарды болғызыбауға және (немесе) олардың салдарын жою үшін: осы Қағидаларға 6-қосымшаға сәйкес нысан бойынша көрсетілетін қызметті алушының ЭЦҚ қойылған электрондық құжат түріндегі Қазақстан Республикасының аумағында тіркелмеген медициналық бұйымдарды әкелуге өтінішті; осы Қағидаларға 7-қосымшаға сәйкес нысан бойынша тіркелмеген медициналық бұйымдардың әкелінетін санының есеп-қисабы;

қазақ немесе орыс тілдеріне аударылған шарттың (келісімшарттың) немесе инвойстың (жүккүжаттың) электрондық көшірмесін; облыстардың, республикалық маңызы бар қалалардың және астананың денсаулық сақтауды мемлекеттік басқарудың жергілікті органдарынан (тиисті өнірдің аумағында орналасқан ведомстволық бағынысты ұйымдар немесе жеке медициналық ұйымдар немесе фармацевтикалық қызмет субъектілері үшін дәрілік

заттарды әкелген жағдайда) хаттың немесе денсаулық сактау үйымының, бірыңғай дистрибутордың уәкілетті органға немесе басқа ведомстволардың денсаулық сактау үйымына тіркелмеген медициналық бұйымдардың атавы, саны және өндіруші көрсетілген төтенше жағдайларының (табиғи және техногендік сипаттағы) ахуалын болғызбау және (немесе) жою туралы хаттың электрондық көшірмесін;

казақ немесе орыс тілдеріне аударылған медициналық бұйымдардың сапасын растайтын өндіруші құжатының электрондық көшірмесін (сәйкестік туралы сертификаттар (декларациялар) немесе талдау сертификаттары немесе сынақ хаттамасы немесе сапаны бағалау көрсеткіштері бар сапа паспорты);

ISO 13485 сертификатының болуы ;

өндіруші елде тіркелгенін растайтын құжатты (экспортқа арналған сертификат, еркін сату сертификаты, тіркеу күаліктері).

3) гуманитарлық көмек (жәрдемдесу) үшін:

осы Қағидаларға 6-қосымшаға сәйкес нысан бойынша көрсетілетін қызметті алушының ЭЦҚ қойылған электрондық құжат түріндегі Қазақстан Республикасының аумағында тіркелмеген медициналық бұйымдарды әкелуге өтінішті;

осы Қағидаларға 7-қосымшаға сәйкес нысан бойынша тіркелмеген медициналық бұйымдардың әкелінетін санының есеп-қисабы;

облыстардың, республикалық маңызы бар калалардың және астананың денсаулық сактауды мемлекеттік басқарудың жергілікті органдарынан жүктін коммерциялық емес нысаналы пайдаланылуын бақылау туралы жазбаша растаудың (тиісті өнірдің

аумағында орналасқан ведомстволық бағынысты ұйымдар немесе жеке медициналық ұйымдар үшін әкелу кезінде) немесе тіркелмеген медициналық бұйымдардың атавы, саны және өндірушісі көрсетілген гуманитарлық акцияны қолдайтын уәкілетті органға ведомстволық бағынысты денсаулық сактау ұйымының немесе басқа да ведомстволардың денсаулық сактау ұйымдары хатының электрондық көшірмесі; казак немесе орыс тілдеріне аударылған медициналық бұйымдардың сапасын раставттын өндіруші құжатының электрондық көшірмесін (сәйкестік туралы сертификаттар (декларациялар) немесе талдау сертификаттары немесе сынақ хаттамасы немесе сапанды бағалау көрсеткіштері бар сапа паспорты) жібереді; ISO 13485 сертификатының болуы.

4) инновациялық медициналық технологияларды енгізу үшін: осы Қағидаларға 6-қосымшаға сәйкес нысан бойынша көрсетілетін қызметті алушының ЭЦҚ қойылған электрондық құжат түріндегі Қазақстан Республикасының аумағында тіркелмеген медициналық бұйымдарды әкелуге өтінішті; осы Қағидаларға 7-қосымшаға сәйкес нысан бойынша тіркелмеген медициналық бұйымдардың әкелінетін санының есеп-қисабы; казак немесе орыс тілдеріне аударылған шарттың (келісімшарттың) немесе инвойстың (жүккүжаттың) электрондық көшірмесін; денсаулық сактау саласындағы уәкілетті органның тіркелмеген медициналық бұйымдардың атавы, саны және өндірушісі көрсетілген инновациялық медициналық технологияларды енгізу үшін медициналық бұйымдарды әкелу қажеттігі

9.

Мемлекеттік қызметті көрсету үшін көрсетілетін қызметті алушыдан талап етілетін құжаттар мен мәліметтер тізбесі

туралы жазбаша растауының электрондық қөшірмесін; қазак немесе орыс тілдеріне аударылған инновациялық медициналық технологияларды енгізу үшін медициналық бұйымдардың сапасын растайтын өндіруші құжаттарының (электрондық қөшірмесін (сәйкестік туралы сертификаттар (декларациялар) немесе талдау сертификаттары немесе сынақ хаттамасы немесе сапаны бағалау көрсеткіштері бар сапа паспорты); ISO 13485 сертификатының болуы

5) медициналық бұйымдарды берудің ұзак мерзімді шарттары шенберіндегі медициналық бұйымдарды қоспағанда, Біріккен Ұлттар Ұйымының Bas ассамблеясы құрган халықаралық үйымдар беретін және (немесе) Дүниежүзілік денсаулық сактау үйымы терең саралаудан өткізген дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды бірыңғай дистрибутордың сатып алуы үшіндегі заттар мен медициналық бұйымдарды берудің ұзак мерзімді шарттары шенберіндегі дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды қоспағанда, Біріккен Ұлттар Ұйымының Bas ассамблеясы құрган халықаралық үйымдар беретін және (немесе) Дүниежүзілік денсаулық сактау үйымы терең саралаудан өткізген дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды бірыңғай дистрибутордың сатып алуы үшін:

осы Қағидаларға 6-қосымшаға сәйкес нысан бойынша көрсетілетін қызметті алушының ЭЦҚ қойылған электрондық құжат түріндегі Қазақстан Республикасының аумағында тіркелмеген медициналық бұйымдарды әкелуге өтінішті; осы Қағидаларға 7-қосымшаға сәйкес нысан бойынша тіркелмеген медициналық

бұйымдардың экелінетін санының есеп-қисабы;

медициналық қызметке лицензиясы бар медициналық денсаулық сақтау ұйымдарының немесе облыстардың, респубикалық маңызы бар қалалардың және астананың денсаулық сақтауды мемлекеттік басқарудың жергілікті органдарынан өтінімдерінің электрондық көшірмесін;

қазақ немесе орыс тілдеріне аударылған шарттың (келісімшарттың) немесе инвойстың (жүккүжаттың) электрондық көшірмесін;

казақ немесе орыс тілдеріне аударылған инновациялық медициналық технологияларды енгізу үшін медициналық бұйымдардың сапасын раставтың өндіруші құжаттарының электрондық көшірмесін (сәйкестік туралы сертификаттар (декларациялар) немесе талдау сертификаттары немесе сынақ хаттамасы немесе сапаны бағалау көрсеткіштері бар сапа паспорты);

қазақ және орыс тілдеріне аударылған медициналық бұйымдардың сапасын раставтың өндіруші құжатының электрондық көшірмесін (сәйкестік туралы сертификаттар (декларациялар) немесе талдау сертификаттары);

ISO 13485 сертификатының болуы .

6) мемлекеттік тіркеу, қайта тіркеу және тіркеу дерекнамасына өзгерістер енгізу кезінде медициналық бұйымдардың сараптамасы үшін:

осы Қағидаларға 6-қосымшаға сәйкес нысан бойынша көрсетілетін қызметті алушының ЭЦҚ койылған электрондық құжат түріндегі Қазақстан Республикасының аумағында тіркелмеген медициналық бұйымдарды әкелуге өтінішті;

осы Қағидаларға 7-қосымшаға сәйкес нысан бойынша тіркелмеген медициналық

бұйымдардың экелінетін санының есеп-қисабы; осы үлгілерді Қазақстан Республикасының аумағында мемлекеттік тіркеуге, қайта тіркеуге және тіркеу дерекнамасына өзгерістер енгізуға ұсыну туралы кепілдік міндеттеменің электрондық көшірмесін; дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың айналысы саласындағы мемлекеттік сараптама ұйымымен келісілген, мемлекеттік тіркеу, қайта тіркеу, тіркеу дерекнамасына өзгерістер енгізу кезінде сараптама жүргізу үшін медициналық бұйымдардың қажетті саны есебінің электрондық көшірмесін; казақ немесе орыс тілдеріне аударылған шарттың (келісімшарттың) немесе инвойстың (жүккүжаттың) электрондық көшірмесін; ISO 13485 сертификатының болуы .

7) олардың одан әрі өткізу құқығының медициналық бұйымдардың көрмелерін өткізу үшін:

осы Қағидаларға 6-қосымшаға сәйкес нысан бойынша көрсетілетін қызметті алушының ЭЦҚ койылған электрондық құжат түріндегі Қазақстан Республикасының аумағында тіркелмеген медициналық бұйымдардың экелуге өтінішті; осы Қағидаларға 7-қосымшаға сәйкес нысан бойынша тіркелмеген медициналық бұйымдардың экелінетін санының есеп-қисабы; көрмені ұйымдастыруышының көрсетілетін қызметті алушының көрмеге қатысуы туралы растау-хатының электрондық көшірмесін;

казақ немесе орыс тілдеріне аударылған шарттың (келісімшарттың) немесе инвойстың (жүккүжаттың) электрондық көшірмесін;

ISO 13485 сертификатының болуы

8) медициналық бұйымның кұрамына немесе құрылғысына кіретін және медициналық бұйымның құрамынан немесе құрылғысынан тыс дербес пайдалануға арналмаған жиынтықтауыш ретінде пайдалану үшін:

осы Қағидаларға 6-қосымшаға сәйкес нысан бойынша тіркелмеген медициналық бұйымдарды әкелуге өтінішті; осы Қағидаларға 7-қосымшаға сәйкес нысан бойынша тіркелмеген медициналық бұйымдардың әкелінетін санының есеп-қисабы;

облыстардың, республикалық маңызы бар қалалардың және астананың денсаулық сақтауды мемлекеттік басқарудың жергілікті органдарынан (тиісті өнірдің аумағында орналасқан ведомстволық бағынысты үйымдар немесе жеке медициналық үйымдар үшін медициналық бұйымның кұрамына немесе құрылғысына кіретін және медициналық бұйымның құрамынан немесе құрылғысынан тыс дербес пайдалануға арналмаған жиынтықтаушыны әкелу кезінде) немесе көрсетілетін қызметті берушінің атына жіберілген медициналық бұйымның кұрамына немесе құрылғысына кіретін және медициналық бұйымның құрамынан немесе құрылғысынан тыс дербес пайдалануға арналмаған жиынтықтаушына қажеттілікті растайтын денсаулық сақтау үйымының келісу хатының электрондық көшірмесін; қазақ немесе орыс тілдеріне аударылған шарттың (келісімшарттың) немесе

инвойстың (жүккүжаттың) электрондық көшірмесін; дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың айналысы саласындағы мемлекеттік сараптама ұйымының медициналық бұйымдардың құрамына кіретін әкелінетін жиынтықтардың, медициналық бұйымдарды жиынтықтауға арналған медициналық бұйымдар құрылғыларының медициналық бұйымдарға тиесілігі туралы немесе оларға тиесілігінің жоқтығы туралы корытындысының электрондық көшірмесін (Қазақстан Республикасына медициналық бұйымның ажырамас бөлігі болып табылатын жиынтықтаушы медициналық бұйымды әкелу кезінде); ISO 13485 сертификатының болуы .

9) клиникалық зерттеулер жүргізу үшін:

осы Қағидаларға 6-қосымшаға сәйкес нысан бойынша көрсетілетін қызметті алушының ЭЦҚ қойылған электрондық құжат түріндегі Қазақстан Республикасының аумағында тіркелмеген медициналық бұйымдарды әкелуге өтінішті; осы Қағидаларға 7-қосымшаға сәйкес нысан бойынша тіркелмеген медициналық бұйымдардың әкелінетін санының есеп-қисабы; казақ немесе орыс тілдеріне аударылған шарттың (келісімшарттың) немесе инвойстың (жүккүжаттың) электрондық көшірмесін; медициналық бұйымдарға клиникалық зерттеулер жүргізуге рұқсат беруге уәкілдettі орган бүйрекшіліктерінің электрондық көшірмесін; казақ және орыс тілдеріне аударылған медициналық бұйымдардың сапасын раставайтын өндіруші құжатының электрондық көшірмесін (сәйкестік туралы

сертификаттар (декларациялар) немесе талдау сертификаттары) жібереді; ISO 13485 сертификатының болуы .

4. Қазақстан Республикасының аумағында тіркелген медициналық бұйымдарды әкелуге келісім және (немесе) қорытындыны (рұқсат беру құжатын) алу үшін көрсетілетін қызметті алушы көрсетілетін қызметті берушіге Портал арқылы:

1) гуманитарлық көмек (жәрдемдесу) үшін:  
осы Қағидаларға 8-қосымшаға сәйкес нысан бойынша көрсетілетін қызметті алушының ЭЦҚ қойылған электрондық құжат түріндегі Қазақстан Республикасының аумағында тіркелген медициналық бұйымдарды әкелуге өтінішті;  
осы Қағидаларға 9-қосымшаға сәйкес нысан бойынша тіркелген медициналық бұйымдардың әкелінетін санының есеп-қисабы; медициналық бұйымдардың сапасын растайтын өндіруші құжатының қазақ және орыс тілдеріне аудармасы бар электрондық көшірмесін (сәйкестік туралы сертификаттар (декларациялар) немесе талдау сертификаттары немесе сынақ хаттамасы немесе сапаны бағалау көрсеткіштері бар сапа паспорты); облыстардың, республикалық маңызы бар қалалардың және астананың денсаулық сактауды мемлекеттік басқарудың жергілікті органдарынан дәрілік заттардың коммерциялық емес нысаналы пайдаланылуын бақылау туралы (тиісті өнірдің аумағында орналасқан ведомстволық бағынысты ұйымдар немесе жеке медициналық ұйымдар үшін дәрілік заттар әкелінген жағдайда) жазбаша растаудың немесе тіркелген дәрілік заттардың атауын, санын және өндірушісін көрсете отырып, осы

гуманитарлық акцияны колдайтын  
денсаулық сақтау саласындағы  
үәкілдегі органға ведомстволық  
бағынысты денсаулық сақтау  
ұйымының немесе басқа да  
ведомстволардың денсаулық  
сақтау ұйымдарының хатының  
электрондық көшірмесін;  
ISO 13485 сертификатының болуы

2) төтенше ахуалдарды болғызбау  
және (немесе) олардың салдарын  
жою үшін:

осы Қағидаларға 8-қосымшаға  
сәйкес нысан бойынша  
көрсетілетін қызметті алушының  
ЭЦҚ қойылған электрондық құжат  
туріндегі Қазақстан  
Республикасында аумағында  
тіркелген медициналық  
бұйымдарды әкелуге өтінішті;  
осы Қағидаларға 9-қосымшаға  
сәйкес нысан бойынша тіркелген  
медициналық бұйымдардың  
әкелінетін санының есеп-қисабы;  
қазақ немесе орыс тілдеріне  
аударылған шарттың (келісімшарттың)  
немесе  
инвойстың (жүккүжаттың)  
электрондық көшірмесін;  
облыстардың, республикалық  
маңызы бар қалалардың және  
астананың денсаулық сақтауды  
мемлекеттік басқарудың  
жергілікті органдарынан (тиісті  
өнірдің аумағында орналасқан  
ведомстволық бағынысты  
ұйымдар немесе жеке  
медициналық ұйымдар немесе  
фармацевтикалық қызмет  
субъектілері үшін дәрілік  
заттарды әкелген жағдайда)  
хаттың немесе денсаулық сақтау  
ұйымының, бірынғай  
дистрибутордың уәкілдегі  
органға немесе басқа  
ведомстволардың денсаулық  
сақтау ұйымына тіркелмеген  
медициналық бұйымдардың атавы  
, саны және өндірушісі  
көрсетілген төтенше  
жағдайларының (табиги және  
техногендік сипаттағы) ахуалын  
болғызбау және (немесе) жою

туралы хаттың электрондық көшірмесін; қазак және орыс тілдеріне аударылған медициналық бұйымдардың сапасын растайтын өндіруші құжатының электрондық көшірмесін (сәйкестік туралы сертификаттар (декларациялар) немесе талдау сертификаттары); ISO 13485 сертификатының болуы;

өндіруші елде тіркелгенін растайтын құжатты (экспортқа арналған сертификат, еркін сату сертификаты, тіркеу күәліктері) жібереді.

5. Еуразиялық экономикалық одакка мүше-елдер болып табылмайтын мемлекеттерден Қазақстан Республикасының аумағына дәрілік заттарды әкелуге келісім және (немесе) қорытындыны (рұқсат беру құжатын) алу үшін көрсетілетін қызметті алушы көрсетілетін қызметті берушіге Портал арқылы:

1) медициналық қолдану және сатып алу мүмкіндігімен нақты бір пациенттің тіршілік көрсеткіштері бойынша медициналық көмек көрсетуге не сирек кездесетін және (немесе) аса ауыр патологиясы бар пациенттердің шектеулі контингентіне медициналық көмек көрсету үшін:

осы Қағидаларға 10-қосымшаға сәйкес көрсетіletіn қызметті алушының ЭЦК қойылған электрондық құжат түріндегі Еуразиялық экономикалық одакка мүше мемлекеттер болып табылмайтын елдерден Қазақстан Республикасының аумағына дәрілік заттарды әкелуге отінішті; осы Қағидаларға 5-қосымшаға сәйкес нысан бойынша әкелінетін дәрілік заттар санының есеп-қисабы;

тиісті өнірдің аумағында орналасқан ведомствоның бағындыты ұйымдар немесе жеке медициналық ұйымдар үшін

дәрілік заттар әкелінген жағдайда облыстардың, республикалық маңызы бар қалалардың және астананың денсаулық сактауды мемлекеттік басқарудың жергілікті органдарынан (дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың мемлекеттік тізілімінде ұқсас халықаралық патентtelмеген атауы, дозасы, концентрациясы, көлемі, өлшеп-орауы бар тіркелген дәрілік заттар болған жағдайда өндірушілерден немесе олардың өкілдерінің тіркеу күелігін ұстаушылардан әкелудің мүмкін еместігі туралы хаттарын коса беру қажет) келісу хатының немесе сирек кездесетін және аса ауыр ауруы көрсетілген емдеу хаттамасына, науқастардың санына сәйкес және (дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың мемлекеттік тізілімінде ұқсас халықаралық патентtelмеген атауы, дозасы, концентрациясы, көлемі, өлшеп-орауы бар тіркелген дәрілік заттар болған жағдайда өндірушілерден немесе олардың өкілдерінің тіркеу күелігін ұстаушылардан әкелудің мүмкін еместігі туралы хаттарын коса беру қажет) уәкілетті органға ведомстволық бағынысты денсаулық сактау ұйымының немесе басқа ведомстволардың денсаулық сактау ұйымының тіркелмеген дәрілік заттарды қолданудың негіздемесі бар көрсетілетін қызметті берушінің атына жіберілген хатының электрондық көшірмесін;

Инфекциялық аурулардың профилактикасы үшін иммундық-биологиялық препаратты әкелу кезінде -

х а л ы қ т ы ң

санитариялық-эпидемиологиялық саламаттылығы саласындағы мемлекеттік органның немесе оның аумақтық бөлімшелерінің Қазақстан Республикасында тіркелмеген

иммундық-биологиялық препаратты қолданудың негізdemесі бар, дәрілік заттардың және (немесе) препараттың кажетті мөлшері көрсетілген, көрсетілетін қызметті берушінің атына жіберілген келісу хатының электрондық көшірмесін; казақ немесе орыс тілдеріне аударылған шарттың (келісімшарттың) немесе инвойстың (жүккүжаттың) электрондық көшірмесін; казақ және орыс тілдеріне аударылған дәрілік заттардың сапасын растайтын өндіруші құжатының электрондық көшірмесін (сәйкестік туралы сертификаттар (декларациялар) немесе талдау сертификаттары); казақ және орыс тілдеріне аударылған қаптамага жапсырманы бекіту туралы кепілдік міндеттемесінің және медициналық қолдану жөніндегі нұсқаулықтың электрондық көшірмесі; өндірушінің GMP сертификатының болуы; өндіруші елде тіркелгенін растайтын құжатты (экспортқа арналған сертификат, еркін сату сертификаты, тіркеу куәліктері). 2) төтенше ахуалдарды болғызбау және (немесе) олардың салдарын жою үшін: осы Қағидаларға 10-қосымшаға сәйкес көрсетіletіn қызметті алушының ЭЦҚ қойылған электрондық құжат түріндегі Еуразиялық экономикалық одақта мүше мемлекеттер болып табылмайтын елдерден Қазақстан Республикасының аумағына дәрілік заттарды әкелуге өтінішті; осы Қағидаларға 5-қосымшаға сәйкес нысан бойынша әкелінетін дәрілік заттар санының есеп-қисабы; казақ немесе орыс тілдерінде аударылған шарттың (келісімшарттың) немесе инвойстың (жүккүжаттың) электрондық көшірмесін;

тиісті өнірдің аумағында орналасқан ведомстволық бағынысты ұйымдар немесе жеке медициналық ұйымдар үшін дәрілік заттар әкелінген жағдайда облыстардың, республикалық маңызы бар қалалардың және астананың денсаулық сақтауды мемлекеттік басқарудың жергілікті органдарынан (дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың мемлекеттік тізілімінде ұқсас халықаралық патенттеген атауы, дозасы, концентрациясы, көлемі, өлшеп-орауы бар тіркелген дәрілік заттар болған жағдайда өндірушілерден немесе олардың өкілдерінің тіркеу күелігін ұстаушылардан әкелудің мүмкін еместігі туралы хаттарын коса беру қажет) келісу хатының немесе сирек кездесетін және аса ауыр ауруы көрсетілген емдеу хаттамасына, науқастардың санына сәйкес және (дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың мемлекеттік тізілімінде ұқсас халықаралық патенттеген атауы, дозасы, концентрациясы, көлемі, өлшеп-орауы бар тіркелген дәрілік заттар болған жағдайда өндірушілерден немесе олардың өкілдерінің тіркеу күелігін ұстаушылардан әкелудің мүмкін еместігі туралы хаттарын коса беру қажет) уәкілетті органға ведомстволық бағынысты денсаулық сақтау ұйымының немесе басқа ведомстволардың денсаулық сақтау ұйымының тіркелмеген дәрілік заттарды қолданудың негізdemесі бар көрсетілетін қызметті берушінің атына жіберілген хатының электрондық көшірмесін; казак және орыс тілдеріне аударылған дәрілік заттардың сапасын растайтын өндіруші күжатының электрондық көшірмесін (сәйкестік туралы сертификаттар (декларациялар) немесе талдау сертификаттары);

казак және орыс тілдеріне аударылған қаптамаға жapsырманы бекіту туралы кепілдік міндеттемесінің және медициналық қолдану жөніндегі нұськаулықтың электрондық көшірмесі;

өндірушінің GMP

сертификатының болуы;

өндіруші елде тіркелгенін растайтын құжатты (экспортқа арналған сертификат, еркін сату сертификаты, тіркеу күеліктері);

3) гуманитарлық көмек (жәрдемдесу) үшін:

осы Қағидаларға 10-қосымшаға сәйкес көрсетілетін қызметті алушының ЭЦҚ қойылған электрондық құжат түріндегі Еуразиялық экономикалық одаққа мүше мемлекеттер болып табылмайтын елдерден Қазақстан Республикасының аумағына дәрілік заттарды әкелуге өтінішті; осы Қағидаларға 5-қосымшаға сәйкес нысан бойынша әкелінетін дәрілік заттар санының есеп-қисабы;

облыстардың, республикалық маңызы бар қалалардың және астананың жергілікті мемлекеттік денсаулық сақтауды басқару органдарынан дәрілік заттардың мақсатты коммерциялық емес пайдаланылуын бакылау туралы растаудың (ведомстволық бағынысты ұйымға немесе тиісті өнірдің аумағында орналасқан жеке медициналық ұйымдарға дәрілік заттарды әкелу кезінде) немесе тіркелмеген дәрілік заттардың атауы, саны мен өндірушісі көрсетілген осы гуманитарлық акцияны қолдайтын басқа да ведомстволардың денсаулық сақтау ұйымының қызметті берушінің атына жіберілген хатының электрондық көшірмесі;

казак және орыс тілдеріне аударылған медициналық бұйымдардың сапасын растайтын өндіруші құжатының электрондық көшірмесін (сәйкестік туралы

сертификаттар (декларациялар) немесе талдау сертификаттари немесе сынақ хаттамасы немесе сапаны бағалау көрсеткіштері бар сапа паспорты);

өндірушінің GMP сертификатының болуы;

өндіруші елде тіркелгенін растайтын құжатты (экспортқа арналған сертификат, еркін сату сертификаты, тіркеу күеліктері).

4) инновациялық медициналық технологияларды енгізу үшін:

осы Қағидаларға 10-қосымшаға сәйкес көрсетілетін қызметті алушының ЭЦҚ қойылған электрондық құжат түріндегі Еуразиялық экономикалық одаққа мүше мемлекеттер болып табылмайтын елдерден Қазақстан Республикасының аумағына дәрілік заттарды әкелуге өтінішті; осы Қағидаларға 5-қосымшаға сәйкес нысан бойынша әкелінетін дәрілік заттар санының есеп-кисабы;

казақ немесе орыс тілдерінде аударылған шарттың (келісімшарттың) немесе инвойстың (жүккүжаттың) электрондық көшірмесін;

инновациялық медициналық технологияларды енгізу үшін тіркелмеген дәрілік заттардың атауы, саны және өндірушісі көрсетілген дәрілік заттарды әкелу кажеттілігі туралы уәкілетті органның растауының электрондық көшірмесін;

инновациялық медициналық технологияларды енгізу үшін қазақ және орыс тілдеріне аударылған дәрілік заттардың сапасын растайтын өндіруші құжаттарының электрондық көшірмесін (талдау сертификаттары немесе сынақ хаттамасы немесе сапаны бағалау көрсеткіштері бар сапа паспорты);

казақ және орыс тілдеріне аударылған қаптамаға жапсырманы бекіту туралы кепілдік міндеттемесінің және медициналық қолдану жөніндегі

нұскаулықтың электрондық көшірмесі; өндірушінің GMP сертификатының болуы; өндіруші елде тіркелгенін растайтын құжатты (экспортқа арналған сертификат, еркін сату сертификаты, тіркеу күәліктері).

5) дәрілік заттарды берудің ұзақ мерзімді шарттары шенберіндегі дәрілік заттарды қоспағанда, Біріккен Ұлттар Ұйымының Бас ассамблеясы құрган халықаралық үйымдар беретін және (немесе) Дүниежүзілік денсаулық сақтау үйимы терең сарапаудан өткізген дәрілік заттарды бірыңғай дистрибутордың сатып алуы үшін:

осы Қағидаларға 10-қосымшаға сәйкес көрсетілетін қызметті алушының ЭЦҚ қойылған электрондық құжат түріндегі Еуразиялық экономикалық одаққа мүше мемлекеттер болып табылмайтын елдерден Қазақстан Республикасының аумағына дәрілік заттарды әкелуге өтінішті; осы Қағидаларға 5-қосымшаға сәйкес нысан бойынша әкелінетін дәрілік заттар санының есеп-қисабы;

медициналық қызметке лицензиясы бар медициналық денсаулық сақтау үйымдарының немесе облыстардың, республикалық маңызы бар қалалардың және астананың денсаулық сақтауды мемлекеттік басқарудың жергілікті органдарынан өтінімдерінің электрондық көшірмесін;

казак немесе орыс тілдеріне аударылған шарттың (келісімшарттың) немесе инвойстың (жүккүжаттың) электрондық көшірмесін;

казак немесе орыс тілдеріне аударылған дәрілік заттың сапасын растайтын өндіруші құжатының электрондық көшірмесін (талдау

сертификаттары немесе сынақ хаттамасы немесе сапаны бағалау көрсеткіштері бар сапа паспорты); казақ және орыс тілдеріне аударылған қаптамаға жапсыманы бекіту туралы кепілдік міндеттемесінің және медициналық қолдану жөніндегі нұсқаулықтың электрондық көшірмесі;

өндірушінің GMP

сертификатының болуы;

өндіруші елде тіркелгенін растайтын құжатты (экспортқа арналған сертификат, еркін сату сертификаты, тіркеу күеліктері).

6) радиоактивті, биологиялық және химиялық заттардың (вакциналардың, антидоттардың) әсерінің профилактикасы және оның салдарын емдеу үшін:

осы Қағидаларға 10-қосымшаға сәйкес көрсетілетін қызметті алушының ЭЦК қойылған электрондық құжат түріндегі Еуразиялық экономикалық одаққа мүше мемлекеттер болып табылмайтын елдерден Қазақстан Республикасының аумағына дәрілік заттарды әкелуге отінішті; осы Қағидаларға 5-қосымшаға сәйкес нысан бойынша әкелінетін дәрілік заттар санының есеп-қисабы;

медициналық қызметке лицензиясы бар медициналық денсаулық сақтау ұйымдарының немесе облыстардың, республикалық маңызы бар қалалардың және астананың денсаулық сақтауды мемлекеттік басқарудың жергілікті органдарынан хатының электрондық көшірмесін;

көрсетілетін қызметті берушінің атына жіберілген казақ немесе орыс тілдеріне аударылған шарттың (келісімшарттың) немесе инвойстың (жүккүжаттың) электрондық көшірмесін;

казақ немесе орыс тілдеріне аударылған дәрілік заттың сапасын растайтын өндіруші құжатының электрондық

көшірмесін (талдау сертификаттары немесе сынақ хаттамасы немесе сапаны бағалау көрсеткіштері бар сапа паспорты);

қазақ және орыс тілдеріне аударылған қаптамаға жапсырманы бекіту туралы кепілдік міндеттемесінің және медициналық қолдану жөніндегі нұськаулықтың электрондық көшірмесі;

өндірушінің GMP сертификатының болуы;

өндіруші елде тіркелгенін растайтын құжатты (экспортқа арналған сертификат, еркін сату сертификаты, тіркеу куәліктері) жібереді.

7) мемлекеттік тіркеу, қайта тіркеу және тіркеу дерекнамасына өзгерістер енгізу кезінде дәрілік заттардың сараптамасы үшін: осы Қағидаларға 10-қосымшаға сәйкес көрсетілетін қызметті алушының ЭЦҚ қойылған электрондық құжат түріндегі Еуразиялық экономикалық одакқа мүше-мемлекеттер болып табылмайтын елдерден Қазақстан Республикасының аумағына дәрілік заттарды әкелуге өтінішті; осы Қағидаларға 5-қосымшаға сәйкес нысан бойынша әкелінетін дәрілік заттар санының есеп-кисабы;

Қазақстан Республикасының аумағында мемлекеттік тіркеуге, қайта тіркеуге және тіркеу дерекнамасына өзгерістер енгізуге осы үлгілерді ұсыну туралы кепілдік міндеттеменің электрондық көшірмесін;

дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың айналысы саласындағы мемлекеттік сараптама ұйымымен келісілген, мемлекеттік тіркеу, қайта тіркеу, тіркеу дерекнамасына өзгерістер енгізу кезінде сараптама жүргізу үшін дәрілік заттардың қажетті саны есебінің электрондық көшірмесін;

қазақ немесе орыс тілдеріне аударылған шарттың (

	<p>келісімшарттың) немесе инвойстың (жүккүжаттың) электрондық көшірмесін; Жеке басты қуәландыратын құжаттар туралы, жеке кәсіпкер ретінде мемлекеттік тіркеу туралы, занды тұлғаны мемлекеттік тіркеу (қайта тіркеу) туралы, казак немесе орыс тілдеріндегі келісімшарт немесе шарт туралы, фармацевтикалық және медициналық қызметке, есірткі құралдарының, психотроптық заттар мен прекурсорлардың айналымы саласындағы қызмет түрлерімен айналысуға арналған лицензиялар туралы мәліметтерді, мемлекеттік ақпараттық жүйелерде қамтылған медициналық бұйымдарды көтерме саудада өткізуге арналған қызметтің басталуы туралы хабарламаны, көрсетілетін қызметті беруші "электрондық үкімет" шлюзі арқылы тиісті мемлекеттік ақпараттық жүйелерден алып жібереді.</p>
10.	<p>1) көрсетілетін қызметті алушының мемлекеттік көрсетілетін қызметті алу үшін ұсынған құжаттардың және (немесе) олардағы деректердің (мәліметтердің) анық еместігін анықтау;</p> <p>2) көрсетілетін қызметті алушының және (немесе) мемлекеттік қызмет көрсету үшін қажетті ұсынылған материалдардың, объектілердің, деректердің және мәліметтердің Қазақстан Республикасының нормативтік құқықтық актілерінде белгіленген талаптарға сәйкес келмеуі;</p> <p>3) үәкілді мемлекеттік органның мемлекеттік қызмет көрсету үшін қажетті келісімі туралы сұрау салуға берілген теріс жауап, сондай-ақ сараптаманың, зерттеудің не тексерудің теріс корытындысы;</p> <p>4) көрсетілетін қызметті алушыға қатысты оның қызметіне немесе мемлекеттік көрсетілетін қызметті</p> <p>Қазақстан Республикасының заннамасында белгіленген мемлекеттік көрсетілетін қызметтен бас тарту үшін негіздер</p>



2025 жылғы 1 шілдедегі № 62

бұйрығына 2-қосымша

Дәрілік заттар мен медициналық

бұйымдарды Қазақстан

Республикасының аумағына

екелу және "Қазақстан

Республикасында тіркелген

және тіркелмеген дәрілік заттар

мен медициналық бұйымдарды

әкелуге келісім және (немесе)

корытынды (рұқсат беру

құжатын) беру" мемлекеттік

қызмет көрсету қағидаларына

11-қосымша

Нысан

---

(уәкілдепті органның атауы)

Қазақстан Республикасында тіркелген және тіркелмеген дәрілік заттар мен медициналық  
бұйымдарды әкелуге келісім және (немесе) қорытынды (рұқсат беру құжаты) \_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_ (қорытынды берген уәкілдегі органның атауы)

---

Берілді \_\_\_\_\_  
(ұйымның атауы, заңды мекенжайы, елі/жеке тұлғалар үшін тегі, аты, әкесінің аты ( бар болған жағдайда)

Ауыстыру түрі \_\_\_\_\_

Алушы/жіберуші \_\_\_\_\_

(атауы, заңды мекенжайы, елі)

Баратын/жіберетін ел \_\_\_\_\_

Әкелу мақсаты \_\_\_\_\_

Уақытша әкелу мерзімі \_\_\_\_\_

Негізі \_\_\_\_\_

Қосымша ақпарат \_\_\_\_\_

Транзит елі \_\_\_\_\_

(аумақ бойынша транзит)

P/c №	Дәрілік заттың/ медициналық бұйымның атауы	Сериясы партиясы)	( Концентрациясы	Дозасы	Өлшеп-орau ( нөмірі)
Шығару нысаны	Өлшем бірлігі	Саны		Өндіруші	Өндіруші ел

Қолы \_\_\_\_\_ Күні \_\_\_\_\_  
(Тегі, аты, әкесінің атауы) (бар болған жағдайда), лауазымы

---

Корытынды (рұқсат беру құжаты)

20 \_\_\_\_ жылғы " \_\_\_\_ " \_\_\_\_\_ дейін жарамды.

Қазақстан Республикасының  
Денсаулық сақтау министрі  
2025 жылғы 1 шілдедегі № 62  
бұйрығына 3-қосымша  
Дәрілік заттар мен медициналық  
бұйымдарды Қазақстан  
Республикасының аумағынан  
екету және "Қазақстан  
Республикасында тіркелген  
және тіркелмеген дәрілік заттар  
мен медициналық бұйымдарды  
екетуге келісім және (немесе)  
корытындыны (рұқсат беру  
құжатын) беру" мемлекеттік  
көрсетілетін қызметтің  
қағидаларына  
1-қосымша  
Нысан

---

(уәкілдепті органның атавы)

## **Қазақстан Республикасының аумағынан тіркелген және тіркелмеген дәрілік заттарды және медициналық бұйымдарды әкетуге етініш**

Қазақстан Республикасының аумағынан тіркелген және тіркелмеген дәрілік  
заттарды және медициналық бұйымдарды әкетуге келісім және (немесе) корытынды (   
рұқсат беру құжатын) беруді сұраймын.

### **1-кесте**

Көрсетілетін қызметті алушы	
Көрсетілетін қызметті алушының заңды мекенжайы	
Көрсетілетін қызметті алушының телефоны, электрондық поштасы	
Көрсетілетін қызметті алушының сәйкестендіру нөмірі (БСН, ЖСН) (бар болса)	
Шығару мақсаты	
Өнім беруші	
Экспорт елі	
Импорт елі	
Өндіруші	
Өнім берушінің заңды мекенжайы	
Өнім берушінің телефоны, электрондық поштасы	
Өнім берушінің елі	
Келісімшарттың (шарттың) нөмірі	
Келісімшарт (шарт) күні	
Сипаттаманың (қосымшаның, инвойстың, шот-фактураның) нөмірі	

Сипаттаманың (косымшаның, инвойстың, шот-фактуралың) күні

Әкетуді жүргізетін кедендік орган

2-кесте

№	Дәрілік заттардың/медициналық бұйымдардың атауы	Концентрациясы	Дозалауы	Өлшем-орау (нөмірі)	Шығару нысаны
1	2	3	4	5	6

3-кесте

Өлшем бірлігі	Саны	Өндіруші	Өндіруші ел	Тіркеу күелігінің нөмірі	Тіркеу күелігінің берілген күні
7	8	9	10	11	12

\* Ақпараттық жүйелерде қамтылған, заңмен қорғалатын құпияны құрайтын мәліметтерді пайдалануға келісемін

тегі, аты, әкесінің аты  
(бар болса)

20\_\_ жылғы " \_\_ "

Көрсетілетін қызметті алушының қолы

Қазақстан Республикасының  
Денсаулық сақтау министрі  
2025 жылғы 1 шілдедегі  
№ 62 бұйрығына 4-косымша  
Дәрілік заттар мен медициналық  
бұйымдарды Қазақстан  
Республикасының аумағынан әкету  
және "Қазақстан Республикасында  
тіркелген және тіркелмеген дәрілік  
заттар мен медициналық бұйымдарды  
әкетуге келісім және (немесе)  
корытындыны (руқсат беру құжатын)  
беру" мемлекеттік қызмет көрсету  
қағидаларына  
2-косымша

"Қазақстан Республикасында тіркелген және тіркелмеген дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды әкетуге келісім және (немесе) корытындыны (руқсат беру құжатын) беру"  
мемлекеттік қызмет көрсетуге қойылатын негізгі талаптардың тізбесі

"Қазақстан Республикасында  
тіркелген және тіркелмеген  
дәрілік заттар мен медициналық

		<p>бұйымдарды әкетуге келісім және (немесе) қорытынды (рұқсат беру құжатын) беру".</p> <p>Мемлекеттік көрсетілетін қызметтің кіші түрінің атауы:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) Қазақстан Республикасының аумағында тіркелген дәрілік заттарды әкету;</li> <li>2) Қазақстан Республикасының аумағында тіркелмеген дәрілік заттарды әкету;</li> <li>3) Қазақстан Республикасының аумағында тіркелген медициналық бұйымдарды әкету;</li> <li>4) Қазақстан Республикасының аумағында тіркелмеген медициналық бұйымдарды әкету.</li> </ol>
1.	Мемлекеттік көрсетілетін қызметтің атауы	
2.	Көрсетілетін қызметті берушінің атауы	Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың айналысы саласындағы мемлекеттік органның аумақтық бөлімшелері
3.	Мемлекеттік көрсетілетін қызметтің тәсілдері	"электрондық үкімет" веб-порталы : <a href="http://www.egov.kz">www.egov.kz</a> , <a href="http://www.elicense.kz">www.elicense.kz</a>
4.	Мемлекеттік көрсетілетін қызметтің мерзімі	Өтініш берілген сәттен бастап 3 (үш) жұмыс күні.
5.	Мемлекеттік көрсетілетін қызметтің нысаны	Мемлекеттік қызметтің барлық кіші түрлері бойынша: Электрондық (ішінара автоматтандырылған)
6.	Мемлекеттік көрсетілетін қызметтің нәтижесі	<p>1. Мемлекеттік қызмет көрсету нәтижесі:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) Қазақстан Республикасының аумағында тіркелген дәрілік заттарды әкетуге келісім және (немесе) қорытынды (рұқсат беру құжаты);</li> <li>2) Қазақстан Республикасының аумағында тіркелмеген дәрілік заттарды әкетуге келісім және (немесе) қорытынды (рұқсат беру құжаты);</li> <li>3) Қазақстан Республикасының аумағында тіркелген медициналық бұйымдарды әкетуге келісім және (немесе) қорытынды (рұқсат беру құжаты);</li> <li>4) Қазақстан Республикасының аумағында тіркелмеген медициналық бұйымдарды әкетуге келісім және (немесе) қорытынды (рұқсат беру құжаты).</li> </ol>

		2. Отінішті одан әрі қараудан дәлелді бас тарту.
7.	Мемлекеттік көрсетілетін қызмет кезінде көрсетілетін қызметті алушыдан алынатын төлем мөлшері және Қазақстан Республикасының заңнамасында көзделген жағдайларда оны алу тәсілдері	Тегін
8.	Көрсетілетін қызметті берушінің мемлекеттік корпорацияның акпарат объектілерінің жұмыс кестесі	<p>1) көрсетілетін қызметті беруші - Қазақстан Республикасының Еңбек кодексіне сәйкес демалыс және мереке күндерін қоспағанда, дүйсенбіден бастап жұманы қоса алғанда, белгіленген жұмыс кестесіне сәйкес сағат 13.00-ден 14.30-ға дейінгі түскі үзіліспен сағат 9.00-ден 18.30-ға дейін;</p> <p>2) порталда - жөндеу жұмыстарын жүргізуге байланысты техникалық үзілістерді қоспағанда, тәулік бойы (көрсетілетін қызметті алушы жұмыс уақыты аяқталғаннан кейін, Қазақстан Республикасының Еңбек кодексіне сәйкес демалыс және мереке күндері жүгінген кезде отінішті қабылдау және мемлекеттік көрсетілетін қызметтің нәтижесін беру келесі жұмыс күні жүзеге асырылады. көрсетілетін қызметті берушінің және акпарат объектілерінің жұмыс кестесі.</p>
		<p>1. Қазақстан Республикасының аумағында тіркелген дәрілік заттарды әкетуге келісім және (немесе) корытынды (рұқсат беру құжатын) алу үшін жеке және занды тұлғалар (бұдан әрі – көрсетілетін қызметті алушы) дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың айналысы саласындағы мемлекеттік органының аумақтық бөлімшелеріне (бұдан әрі – көрсетілетін қызметті беруші), <a href="http://www.egov.kz">www.egov.kz</a>, <a href="http://www.elicense.kz">www.elicense.kz</a> "электрондық үкімет" веб-портал арқылы (бұдан әрі – Портал) мынаны жібереді:</p> <p>осы Қағидаларға 1-косымшаға сәйкес нысан бойынша</p>

9.

Мемлекеттік көрсетілетін қызметке қажетті құжаттар тізбесі;

көрсетілетін қызметті алушының ЭЦҚ қойылған электрондық құжат түріндегі Қазақстан Республикасының аумағында тіркелген дәрілік заттарды әкетуге өтінішті.

2. Қазақстан Республикасының аумағында тіркелмеген дәрілік заттарды әкетуге келісім және (немесе) корытынды (рұқсат беру құжатын) алу үшін көрсетілетін қызметті алушы көрсетілетін қызметті берушіге Портал арқылы:

осы Қағидаларға 1-қосымшаға сәйкес нысан бойынша көрсетіletіn қызметті алушының ЭЦҚ қойылған электрондық құжат түріндегі Қазақстан Республикасының аумағында тіркелмеген дәрілік заттарды әкетуге өтінішті жібереді.

3. Қазақстан Республикасының аумағында тіркелген медициналық бұйымдарды әкетуге келісім және (немесе) корытынды (рұқсат беру құжатын) алу үшін көрсетіletіn қызметті алушы көрсетіletіn қызметті берушіге Портал арқылы:

осы Қағидаларға 1-қосымшаға сәйкес нысан бойынша көрсетіletіn қызметті алушының ЭЦҚ қойылған электрондық құжат түріндегі Қазақстан Республикасында тіркелген медициналық бұйымдарды Қазақстан Республикасының аумағынан әкетуге өтінішті жібереді.

4. Қазақстан Республикасының аумағында тіркелмеген медициналық бұйымдарды әкетуге келісім және (немесе) корытынды (рұқсат беру құжатын) алу үшін көрсетіletіn қызметті алушы көрсетіletіn қызметті берушіге Портал арқылы:

осы Қағидаларға 1-қосымшаға сәйкес нысан бойынша көрсетіletіn қызметті алушының ЭЦҚ қойылған электрондық құжат түріндегі Қазақстан Республикасының аумағында

	<p>тіркелмеген медициналық бұйымдарды әкетуге өтінішті. Жеке басын қуәландыратын құжаттар туралы, жеке қосіпкер ретінде мемлекеттік тіркеу туралы, занды тұлғаны мемлекеттік тіркеу (қайта тіркеу) туралы, қазақ немесе орыс тілдеріндегі келісімшарт немесе шарт туралы, фармацевтикалық және медициналық қызметке, есірткі құралдарының, психотроптық заттар мен прекурсорлардың айналымы саласындағы қызмет түрлерімен айналысуға арналған лицензиялар туралы мәліметтерді, мемлекеттік ақпараттық жүйелерде қамтылған медициналық бұйымдарды көтерме саудада өткізуге арналған қызметтің басталуы туралы хабарламаны көрсетілетін қызметті беруші "электрондық үкімет" шлюзі арқылы тиісті мемлекеттік ақпараттық жүйелерден алып жібереді.</p>
10.	<p>1) көрсетілетін қызметті алушының мемлекеттік көрсетілетін қызметті алу үшін ұсынған құжаттардың және (немесе) олардағы деректердің (мәліметтердің) анық еместігін анықтау;</p> <p>2) көрсетілетін қызметті алушының және (немесе) мемлекеттік қызмет көрсету үшін қажетті ұсынылған материалдардың, объектілердің, деректердің және мәліметтердің осы қағидаларда белгіленген талаптарға сәйкес келмеуі;</p> <p>3) уәкілетті мемлекеттік органның мемлекеттік қызмет көрсету үшін қажетті келісімі туралы сұрау салуға берілген теріс жауап, сондай-ақ саралтаманың, зерттеудің не тексерудің теріс корытындысы;</p> <p>4) көрсетілетін қызметті алушыға катысты оның қызметіне немесе мемлекеттік көрсетілетін қызметті ауды талап ететін жекелеген</p> <p>Қазақстан Республикасының заннамасында белгіленген мемлекеттік көрсетілетін қызметтенн bas тарту үшін негіздер</p>

	<p>кызмет түрлеріне тыйым салу туралы соттың заңды күшіне енген шешімінің (үкімінің) болуы; 5) көрсетілетін қызметті алушыға қатысты соттың заңды күшіне енген үкімінің болуы, оның негізінде көрсетілетін қызметті алушының мемлекеттік көрсетілетін қызметті алушмен байланысты арнаулы құқығынан айырылуы бойынша;</p> <p>6) көрсетілетін қызметті алушының мемлекеттік қызмет көрсету үшін талап етіletіn, "Дербес деректер және оларды қорғау туралы" Қазақстан Республикасы Заңының 8-бабына сәйкес беріletіn қолжетімділігі шектеулі дербес деректерге қол жеткізуге келісімі болмауы бойынша мемлекеттік қызметтерді көрсетуден бас тартады.</p>
11.	<p>Мемлекеттік, оның ішінде электрондық нысанда және Мемлекеттік корпорация арқылы көрсетіletіn қызметтің ерекшеліктері ескеріле отырып қойылатын өзге де таланттар</p> <p>1. Көрсетіletіn қызметті алушының мемлекеттік көрсетіletіn қызметтің тәртібі мен мәртебесі туралы ақпаратты кашықтықтан қол жеткізу режимінде порталдағы "жеке кабинеті", сондай-ақ бірыңғай байланыс орталығы арқылы алу мүмкіндігі бар.</p> <p>2. Көрсетіletіn қызметті алушы ЭЦК болған жағдайда мемлекеттік көрсетіletіn қызметті портал арқылы электрондық нысанда алады.</p> <p>3. Мемлекеттік көрсетіletіn қызметтің мәселелері жөніндегі анықтамалық қызметтердің байланыс телефондары Қазақстан Республикасы Денсаулық сактау министрлігі Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитетінің интернет-ресурсында көрсетілген kmfk@dsm.gov.kz.</p> <p>4. Мемлекеттік көрсетіletіn қызметтің мәселелері жөніндегі бірыңғай байланыс орталығының телефон нөмірлері-1414, 8-800-080-7777</p>

2025 жылғы 1 шілдедегі

№ 62 Осы бұйрыққа

5-қосымша

Дәрілік заттар мен медициналық

бұйымдарды Қазақстан

Республикасының аумағынан әкету

және

"Қазақстан Республикасында тіркелген

және тіркелмеген дәрілік заттар мен

медициналық бұйымдарды әкетуге

келісім және (немесе) қорытындыны (

рұқсат беру құжатын) беру"

мемлекеттік көрсетілетін қызметтің

қағидаларына

6-қосымша

Нысан

(уәкілді органның атауы)

**Қазақстан Республикасының аумағынан тіркелген және тіркелмеген дәрілік заттарды және  
медициналық бұйымдарды әкетуге келісім және (немесе) қорытынды (рұқсат беру құжаты)**

(уәкілді органның немесе оның аумақтық бөлімшесінің атауы)

рұқсат береді.

(Жеке кәсіпкердің тегі, аты, әкесінің аты (бар болса),

занды тұлғаның толық атауы, сәйкестендіру нөмірі (БСН, ЖСН), мекенжайы,  
телефоны)

ерекшелікке сәйкес дәрілік заттарды Қазақстан Республикасынан әкету

20\_\_ жылғы "\_\_\_" \_\_\_\_ № \_\_\_\_

жылғы бастап қосымша келісім-шарт (шарт бойынша) 20\_\_ жылғы "\_\_\_"  
№ \_\_\_\_, жасалған \_\_\_\_\_ келесі атауларға:

P\c №	Дәрілік заттың (дәрілік нысан)/ медициналық бұйымның атауы	Олшем бірлігі	Саны	Өндірушінің және өндіруші елдің атауы
1	2	3	4	5

Уәкілді тұлғаның лауазымы \_\_\_\_\_

тегі, аты, әкесінің аты (болса)      қолы

Орындаушы: \_\_\_\_\_

Телефон: \_\_\_\_\_

Қазақстан Республикасының аумағынан тіркелген және тіркелмеген дәрілік  
заттарды және медициналық бұйымдарды әкетуге келісім және (немесе) қорытынды (

рұқсат беру құжаты): \_\_\_\_\_ дейін жарамды

© 2012. Қазақстан Республикасы Әділет министрлігінің «Қазақстан Республикасының Заңнама және  
құқықтық ақпарат институты» ШЖҚ РМК