

**Об утверждении Правил взаимодействия Министерства государственных доходов Республики Казахстан и Министерства здравоохранения Республики Казахстан при импорте и экспорте лекарственных средств, медицинской техники и изделий медицинского назначения**

***Утративший силу***

Совместный приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 8 августа 2002 года N 772 и Министра государственных доходов Республики Казахстан от 8 августа 2002 года N 674. Зарегистрирован в Министерстве юстиции Республики Казахстан 24 августа 2002 года N 1962. Утратил силу - совместным приказом И.о. Министра здравоохранения РК от 19 октября 2005 года N 533 и Министра финансов РК от 2 ноября 2005 года N 391

*Извлечение из совместного приказа*   
 *И.о. Министра здравоохранения РК от 19 октября 2005 г. N 533 и*   
 *Министра финансов РК от 2 ноября 2005 г. N 391*

*"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 8 августа 2002 года N 772 и Министерства государственных доходов РК от 8 августа 2002 года N 674 "Об утверждении Правил взаимодействия Министерства государственных доходов Республики Казахстан и Министерства здравоохранения Республики Казахстан при импорте и экспорте лекарственных средств, медицинской техники и изделий медицинского назначения"...*   
*2. Настоящий приказ вступает в силу со дня подписания.*

*И.о. Министра здравоохранения РК    Министр финансов РК"*   
   
*--------------------------------------------------------------------*

      Во исполнение Законов Республики Казахстан  " О таможенном деле  в Республике Казахстан" и  " Об охране  здоровья граждан Республики Казахстан",   Положения о  Комитете фармации, фармацевтической и медицинской промышленности Министерства здравоохранения Республики Казахстан, утвержденного постановлением Правительства Республики Казахстан от 10 января 2002 года N 22, постановления Правительства Республики Казахстан от 25 июля 2002 года N 830  "О внесении изменений  в постановление Правительства Республики Казахстан от 30 июня 1997 года N 1037" и в целях предотвращения ввоза в Республику Казахстан незарегистрированных лекарственных средств, медицинской техники и изделий медицинского назначения, приказываем:    
      1. Утвердить прилагаемые Правила взаимодействия Министерства государственных доходов Республики Казахстан и Министерства здравоохранения Республики Казахстан при импорте и экспорте лекарственных средств, медицинской техники и изделий медицинского назначения.    
      2. Комитету фармации, фармацевтической и медицинской промышленности Министерства здравоохранения Республики Казахстан:    
      1) в срок до 20 августа 2002 года довести до сведения таможенных органов образцы подписей уполномоченных лиц и оттиски печатей, заверяющих письмо о подтверждении регистрации лекарственных средств, медицинской техники и изделий медицинского назначения;    
      2) обеспечить государственную регистрацию настоящего приказа в Министерстве юстиции Республики Казахстан.    
      3. Таможенным органам Республики Казахстан осуществлять таможенное оформление импорта и экспорта лекарственных средств, медицинской техники и изделий медицинского назначения на основании письма Комитета фармации, фармацевтической и медицинской промышленности Министерства здравоохранения Республики Казахстан о подтверждении регистрации лекарственных средств, медицинской техники и изделий медицинского назначения.    
      4. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на Председателя Комитета фармации, фармацевтической и медицинской промышленности Министерства здравоохранения Республики Казахстан С.Е. Султанова и Заместителя Председателя Таможенного комитета Министерства государственных доходов Республики Казахстан А.К. Ержанова.

*Министр государственных                      Министр здравоохранения*   
*доходов                                Республики Казахстан*   
*Республики Казахстан*

                                                Утверждены   
                                      приказом Министра здравоохранения    
                                            Республики Казахстан    
                                           от 08.08.2002 г. N 772   
                                      и Министра государственных доходов    
                                            Республики Казахстан    
                                           от 08.08.2002 г. N 674

                     **Правила взаимодействия Министерства**   
**государственных доходов Республики Казахстан**   
**и Министерства здравоохранения Республики Казахстан**   
**при импорте и экспорте лекарственных средств, медицинской**   
**техники и изделий медицинского назначения**

      1. Настоящие Правила разработаны в соответствии c Законами Республики Казахстан   "О таможенном  деле в Республике Казахстан" и   "Об охране здоровья  граждан Республики Казахстан",   Положением о  Комитете фармации, фармацевтической и медицинской промышленности Министерства здравоохранения Республики Казахстан, постановлением Правительства Республики Казахстан от 25 июля 2002 года N 830   "О внесении изменений  в постановление Правительства Республики Казахстан от 30 июня 1997 года N 1037" и определяют взаимодействие Министерства государственных доходов Республики Казахстан и Министерства здравоохранения Республики Казахстан при импорте и экспорте лекарственных средств, медицинской техники и изделий медицинского назначения в Республике Казахстан.    
      2. Целью настоящих Правил является взаимодействие Министерства государственных доходов Республики Казахстан и Министерства здравоохранения Республики Казахстан при импорте и экспорте лекарственных средств, медицинской техники и изделий медицинского назначения.    
      3. Поступающие в Республику Казахстан лекарственные средства должны быть зарегистрированы в установленном законодательством порядке и разрешены к медицинскому применению на территории Республики Казахстан, за исключением случаев, предусмотренных действующим законодательством.    
      4. Таможенное оформление импорта и экспорта лекарственных средств, медицинской техники и изделий медицинского назначения производится на основании оригинала письма ведомства Министерства здравоохранения Республики Казахстан, осуществляющего руководство в сфере обращения лекарственных средств и изделий медицинской промышленности - Комитета фармации, фармацевтической и медицинской промышленности Министерства здравоохранения Республики Казахстан (далее - Комитет фармации) о подтверждении регистрации лекарственных средств, медицинской техники и изделий медицинского назначения.    
      5. Комитет фармации выдает письмо о подтверждении регистрации лекарственных средств, медицинской техники и изделий медицинского назначения в пределах одной сделки по форме, прилагаемой к настоящим Правилам (приложение 2).    
      6. Для оформления письма о подтверждении регистрации лекарственных средств, медицинской техники и изделий медицинского назначения заявитель предоставляет Комитету фармации следующие документы:    
      1) заявление на выдачу письма о подтверждении регистрации лекарственных средств, медицинской техники и изделий медицинского назначения по форме, прилагаемой к настоящим Правилам на бумажном и электронном носителях (приложение 1);    
      2) копию лицензии с приложением на занятие фармацевтической деятельностью по изготовлению в условиях промышленного производства и (или) оптовой реализации лекарственных средств на бланке установленного образца, заверенные подписью первого руководителя и печатью заявителя.    
      В случае ввоза медицинского оборудования, не имеющего коммерческой ценности, приобретенного через государственный закуп с целью оснащения медицинских организаций - копию лицензии на занятие медицинской деятельностью;    
      3) копию контракта (договора) купли-продажи или иного договора отчуждения между участниками внешнеторговой сделки со спецификацией с указанием фирмы и страны производителя лекарственных средств, медицинской техники и изделий медицинского назначения и оригинал для их идентификации;    
      4) гарантийное письмо о предоставлении копии сертификата происхождения товара, выданного компетентным органом страны происхождения в течение 10 дней после получения товара;    
      5) копию свидетельства о государственной регистрации - для юридических лиц или копию свидетельства о государственной регистрации в качестве индивидуального предпринимателя - для физических лиц;    
      6) опись представляемых документов.    
      7. Ответственность за достоверность предоставляемых сведений возлагается на заявителя.    
      8. Выданные письма о подтверждении регистрации лекарственных средств, медицинской техники и изделий медицинского назначения подлежат регистрации в банке данных Комитета фармации.    
      9. Импорт и экспорт лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и прекурсоры производится в установленном законодательством Республики Казахстан порядке.

                                     Приложение 1   
                                     к Приказу Министра здравоохранения    
                                     Республики Казахстан от 08.08.2002 г.    
                                     N 772 и Министра государственных         
                                     доходов Республики Казахстан    
                                     от 08.08.2002 г. N 674   
                                     "Об утверждении Правил взаимодействия    
                                     Министерства государственных доходов     
                                     и Министерства здравоохранения           
                                     Республики Казахстан по импорту и        
                                     экспорту лекарственных средств,          
                                     медицинской техники и изделий            
                                     медицинского назначения в    
                                     Республике Казахстан"

                Комитет фармации, фармацевтической и медицинской     
                 промышленности Министерства здравоохранения    
                            Республики Казахстан

**Заявление**

     Прошу выдать письмо о подтверждении регистрации лекарственных    
средств, медицинской техники и изделий медицинского назначения.

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   
Заявитель                                 |   
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   
Область                                   |   
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   
Юр.Адрес                                  |   
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   
Телефон, эл.почта                         |   
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   
ОКПО (Заявитель)                          |   
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   
РНН (Заявитель)                           |   
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   
Поставщик (получатель)                    |   
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   
Юр.адрес поставщика (получателя)          |   
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   
Телефон, эл.почта                         |   
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   
Страна поставщика (получателя)            |   
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   
N Контракта                               |   
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   
Дата контракта                            |   
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   
Валюта платежа                            |   
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   
N Спецификации (приложение)               |   
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   
Дата спецификации                         |   
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   
Группа товара                             |   
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_    
Таможенный орган, через который будет     |    
произведен ввоз (вывоз)                   |   
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   
Код  |Наиме-  |Форма|Еди-|Кол-|Цена  |Сумма|Сумма|Сумма|Страна|Фирма |Дата   
ТНВЭД|нование |выпу-|ница|во  |за ед.|в ва-|в    |в    |произ-|произ-|реги-   
     |лекар-  |ска  |из- |    |в ва- |люте |тенге|дол- |води- |води- |стра-   
     |ствен-  |     |ме- |    |люте  |пла- |(тыс)|ларах|тель  |тель  |ции   
     |ного    |     |рения    |плате-|тежа |     |(тыс)|      |      |   
     |средства|     |    |    |жа    |(тыс)|     |     |      |      |   
\_\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_\_\_|\_\_\_\_\_|\_\_\_\_|\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_|\_\_\_\_\_|\_\_\_\_\_|\_\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_|\_\_\_\_\_   
\_\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_\_\_|\_\_\_\_\_|\_\_\_\_|\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_|\_\_\_\_\_|\_\_\_\_\_|\_\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_|\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

     Подпись заявителя \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

     М.П.             "\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_200\_\_\_г

                                    Приложение 2   
                                     к Приказу Министра здравоохранения    
                                     Республики Казахстан от 08.08.2002 г.    
                                     N 772 и Министра государственных         
                                     доходов Республики Казахстан    
                                     от 08.08.2002 г. N 674   
                                     "Об утверждении Правил взаимодействия    
                                     Министерства государственных доходов     
                                     и Министерства здравоохранения           
                                     Республики Казахстан по импорту и        
                                     экспорту лекарственных средств,          
                                     медицинской техники и изделий            
                                     медицинского назначения в    
                                     Республике Казахстан"

                                    Таможенное управление (таможня)

                                     по \_\_\_\_\_\_\_\_

     Комитет фармации, фармацевтической и медицинской промышленности    
Министерства здравоохранения Республики Казахстан разрешает\_\_\_\_\_\_\_\_\_    
(полное наименование юридического (физического) лица, РНН, код ОКПО,    
адрес, телефон) ввоз (вывоз) в Республику Казахстан (из Республики    
Казахстан) лекарственных средств, медицинской техники и изделий    
медицинского назначения согласно контракту (договору) N \_\_\_\_\_ от    
"\_\_\_"\_\_\_\_\_200\_\_года заключенному с фирмой \_\_\_\_\_\_\_\_, по спецификации N \_\_\_\_    
от "\_\_\_"\_\_\_\_\_200\_\_ года, на следующие лекарственные средства, медицинскую    
технику и изделия медицинского назначения:

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   
 N |Код  |Наименование|Ед. |Кол-во|Цена|Сумма   |Наименование  |Дата и N   
п/п|ТНВЭД|лекарствен- |изм.|      |    |в валюте|фирмы и страна|регистрации   
   |     |ного средст-|    |      |    |платежа |производителя |в РК    
   |     |ва, лекарст-|    |      |    |        |              |   
   |     |венная форма|    |      |    |        |              |    
\_\_\_|\_\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_|\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_|\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   
 1 |  2  |      3     |  4 |   5  |  6 |   7    |      10      |    11   
\_\_\_|\_\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_|\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_|\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   
\_\_\_|\_\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_|\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_|\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   
\_\_\_|\_\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_|\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_|\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   
\_\_\_|\_\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_|\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_|\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_|\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

            Итого:                          V

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

     Вышеуказанные лекарственные средства (количество наименований)    
зарегистрированы и разрешены к применению в Республике Казахстан, и в    
соответствии с  постановлением  Правительства Республики Казахстан от 30    
июня 1997 года N 1037  "О лицензировании экспорта и импорта    
товаров (работ, услуг) в Республике Казахстан", лицензированию не подлежат.

     Подпись уполномоченного лица \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ФИО

     МП

Исп. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

тел \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

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