

О внесении изменений в приказ Министра здравоохранения и социального развития Республики Казахстан от 17 августа 2015 года № 668 "Об утверждении Правил ввоза на территорию Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий и вывоза с территории Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий"

Утративший силу

Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 5 июня 2020 года № ҚР ДСМ-61/2020. Зарегистрирован в Министерстве юстиции Республики Казахстан 8 июня 2020 года № 20829. Утратил силу приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 8 декабря 2020 года № ҚР ДСМ-237/2020.

Сноска. Утратил силу приказом Министра здравоохранения РК от 08.12.2020 № ҚР ДСМ-237/2020 (вводится в действие со дня его первого официального опубликования).

В соответствии с подпунктом 1) статьи 10 Закона Республики Казахстан от 15 апреля 2013 года "О государственных услугах" соответствии и с пунктом 1 статьи 80 и пунктом 1 статьи 81 Кодекса Республики Казахстан от 18 сентября 2009 года "О здоровье народа и системе здравоохранения" ПРИКАЗЫВАЮ:

1. Внести в приказ Министра здравоохранения и социального развития Республики Казахстан от 17 августа 2015 года № 668 "Об утверждении Правил ввоза на территорию Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий и вывоза с территории Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 12096, опубликован 13 октября 2015 года в информационно-правовой системе "Әділет") следующее изменения:

заголовок изложить в следующей редакции:

"Об утверждении Правил ввоза на территорию Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий и вывоза с территории Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий и оказания государственной услуги "Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных и не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий"

пункт 1 изложить в следующей редакции:

"1. Утвердить:

- 1) Правила ввоза на территорию Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий и оказания государственной услуги "Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных и не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий" согласно приложению 1 к настоящему приказу;
- 2) Правила вывоза с территории Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий и оказания государственной услуги "Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных и не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий" согласно приложению 2 к настоящему приказу.";

приложения 1 и 2 изложить в редакции согласно приложениям 1 и 2 к настоящему приказу.

- 2. Комитету контроля качества и безопасности товаров и услуг Министерства здравоохранения Республики Казахстан в установленном законодательством Республики Казахстан порядке обеспечить:
- 1) государственную регистрацию настоящего приказа в Министерстве юстиции Республики Казахстан;
- 2) размещение настоящего приказа на интернет-ресурсе Министерства здравоохранения Республики Казахстан после его официального опубликования;
- 3) в течение десяти рабочих дней после государственной регистрации настоящего приказа представление в Юридический департамент Министерства здравоохранения Республики Казахстан сведений об исполнении мероприятий, предусмотренных подпунктами 1) и 2) настоящего пункта.
- 3. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на курирующего вице-министра здравоохранения Республики Казахстан.
- 4. Настоящий приказ вводится в действие со дня его первого официального опубликования.

Министр здравоохранения Республики Казахстан

Е. Биртанов

"СОГЛАСОВАН"

Министерство оборонной цифрового

развития, аэрокосмической

промышленности Республики Казахстан

Приложение 1 к приказу Министр здравоохранения Республики Казахстан от 5 июня 2020 года № КР ДСМ-61/2020

Приложение 1 к приказу Министра здравоохранения и социального развития Республики Казахстан от 17 августа 2015 года № 668

Правила ввоза на территорию Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий и оказания государственной услуги "Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных и не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий"

Глава 1. Общие положения

- 1. Настоящие Правила ввоза на территорию Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий и оказания государственной услуги "Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных и не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий" (далее Правила) разработаны в соответствии с пунктом 1 статьи 80 Кодекса Республики Казахстан от 18 сентября 2009 года "О здоровье народа и системе здравоохранения" (далее Кодекс) и определяют порядок ввоза лекарственных средств и медицинских изделий в Республику Казахстан и оказания государственной услуги "Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных и не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий".
- 2. Ввоз лекарственных средств из государств, не являющихся государствами-членами Евразийского экономического союза, осуществляется в соответствии с Положением о порядке ввоза на таможенную территорию Таможенного союза лекарственных средств и фармацевтических субстанций, утвержденным решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 16 августа 2012 года № 134.
 - 3. В настоящих Правилах используются следующие основные понятия:
- 1) документ, подтверждающий гуманитарный характер груза в адрес получателя соглашение, инвойс (накладная), счет-фактура, договор (контракт), спецификация с указанием информации о безвозмездности груза, производителе, стране-производителе, форме выпуска, количестве, сроке годности;
- 2) план целевого использования (распределения) гуманитарной помощи документ, утвержденный руководителем организации здравоохранения,

содержащий информацию о сроках, месте, наименовании, количестве распределения гуманитарной помощи;

- 3) уполномоченный орган в области здравоохранения (далее уполномоченный орган) центральный исполнительный орган, осуществляющий руководство и межотраслевую координацию в области охраны здоровья граждан, медицинской и фармацевтической науки, медицинского и фармацевтического образования, санитарно-эпидемиологического благополучия населения, обращения лекарственных средств и медицинских изделий, контроля за качеством медицинских услуг;
- 4) надлежащая производственная практика (GMP) стандарт в области здравоохранения, устанавливающий требования к организации производства, производственного процесса и проведения контроля при производстве лекарственных средств, медицинских изделий;
- 5) регистрационное досье комплект документов и материалов установленного содержания, представляемый вместе с заявлением на государственную регистрацию, перерегистрацию лекарственного средства, медицинских изделий и внесение изменений в регистрационное досье;
- 6) стандарт государственной услуги перечень основных требований к оказанию государственной услуги, включающий характеристики процесса, форму, содержание и результат оказания, а также иные сведения с учетом особенностей предоставления государственной услуги;
- 7) веб-портал "электронного правительства" информационная система, представляющая собой единое окно доступа ко всей консолидированной правительственной информации, включая нормативную правовую базу, и к государственным услугам, услугам по выдаче технических условий на подключение к сетям субъектов естественных монополий и услугам субъектов квазигосударственного сектора, оказываемым в электронной форме;
- 8) электронная цифровая подпись (далее ЭЦП) набор электронных цифровых символов, созданный средствами электронной цифровой подписи и подтверждающий достоверность электронного документа, его принадлежность и неизменность содержания.

Глава 2. Порядок ввоза лекарственных средств и медицинских изделий и оказания государственной услуги "Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных и не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий"

- 4. Для получения согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз на территорию Республики Казахстан зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств заявитель направляет в Комитет контроля качества и безопасности товаров и услуг Министерства здравоохранения Республики Казахстан (далее услугодатель) заявление по форме согласно приложению 1 к настоящим Правилам с приложением документов указанных в Стандарте государственной услуги "Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных и не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий" (далее Стандарт), удостоверенного электронной цифровой подписью (далее ЭЦП), через веб-портал "электронного правительства" www.egov.kz, www.elicense.kz (далее Портал):
 - 1) для оказания гуманитарной помощи;
- 2) для предотвращения и (или) устранения последствий чрезвычайных ситуаций.
- 5. Для ввоза незарегистрированных на территории Республики Казахстан лекарственных средств заявители представляют заявление по форме согласно приложению 2 к настоящим Правилам и документы указанные в Стандарте удостоверенного ЭЦП, на Портал в территориальный департамент Комитет контроля качества и безопасности товаров и услуг Министерства здравоохранения Республики Казахстан (далее территориальные департаменты) :
- 1) при ввозе образцов лекарственных средств для проведения экспертизы, государственной регистрации, перерегистрации и внесения изменений в регистрационное досье;
- 2) для проведения выставок лекарственных средств без права их дальнейшей реализации.
- 6. Для получения согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз на территорию Республики Казахстан незарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств заявитель представляет заявление по форме согласно приложению 2 к настоящим Правилам и расчета по форме согласно приложению 3 к настоящим Правилам с приложением документов указанных в Стандарте, удостоверенного ЭЦП на Портал в Комитет контроля качества и безопасности товаров и услуг Министерства здравоохранения Республики Казахстан (далее Комитет):
 - 1) для проведения клинических исследований;
- 2) для оказания медицинской помощи по жизненным показаниям конкретного пациента либо оказания медицинской помощи ограниченному

контингенту пациентов с редкой и (или) особо тяжелой патологией с возможностью медицинского применения и закупа;

- 3) для предотвращения и (или) устранения последствий чрезвычайных ситуаций;
- 4) для оказания гуманитарной помощи в случаях, определенных Правительством Республики Казахстан согласно пункту 23) статьи 6 Кодекса Республики Казахстан "О здоровье народа и системе здравоохранения";
 - 5) для внедрения инновационных медицинских технологий;
- 6) для закупа единым дистрибьютором лекарственных средств, поставляемых международными организациями, учрежденными Генеральной ассамблеей Организаций Объединенных Наций, и (или) преквалифицированных Всемирной организацией здравоохранения, за исключением лекарственных средств в рамках долгосрочных договоров поставки лекарственных средств.
- 7. Для ввоза зарегистрированных на территории Республики Казахстан медицинских изделий заявители представляют заявление по форме согласно приложению 4 к настоящим Правилам и документы указанные в Стандарте удостоверенного ЭЦП на Портал в Комитет:
- 1) для ввоза зарегистрированных медицинских изделий, предназначенных для оказания гуманитарной помощи (содействия);
- 2) для ввоза зарегистрированных медицинских изделий, предназначенных для предотвращения и/или устранения последствий чрезвычайных ситуаций.
- 8. Для ввоза незарегистрированных на территории Республики Казахстан медицинских изделий заявители представляют заявление по форме согласно приложению 5 и расчета по форме согласно приложению 6 к настоящим Правилам с приложением документов указанных в Стандарте, удостоверенного ЭЦП на портал в Комитет:
- 1) для оказания медицинской помощи по жизненным показаниям конкретного пациента либо оказания медицинской помощи ограниченному контингенту пациентов с редкой и (или) особо тяжелой патологией с возможностью медицинского применения и закупа;
- 2) для предотвращения и/или устранения последствий чрезвычайных ситуаций;
- 3) для использования в качестве комплектующего, входящего в состав или устройства медицинского изделия и не предназначенного для самостоятельного использования вне состава или устройства медицинского изделия;
 - 4) для проведения клинических исследований;
- 5) для оказания гуманитарной помощи в случаях, определенных Правительством Республики Казахстан согласно пункту 23) статьи 6 Кодекса Республики Казахстан "О здоровье народа и системе здравоохранения";

- 6) для внедрения инновационных медицинских технологий;
- 7) для закупа единым дистрибьютором медицинских изделий, поставляемых международными организациями, учрежденными Генеральной ассамблеей Организаций Объединенных Наций, и (или) преквалифицированных Всемирной организацией здравоохранения, за исключением медицинских изделий в рамках долгосрочных договоров поставки медицинских изделий.
- 9. Перечень основных требований к оказанию государственной услуги, включающий характеристики процесса, форму, содержание и результат оказания, а также иные сведения с учетом особенностей предоставления государственной услуги приведен в Стандарте государственной услуги "Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных и не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий" согласно приложению 7 к настоящим Правилам.

При подаче заявителем всех необходимых документов через портал – в "личном кабинете" заявителя отображается статус о принятии запроса для оказания государственной услуги с указанием даты получения результата государственной услуги.

10. Срок рассмотрения документов и выдачи разрешения составляет 3 (три) рабочих дня.

При обращении заявителя после окончания рабочего времени, в выходные и праздничные дни согласно трудовому законодательству, прием заявлений и выдача результатов оказания государственной услуги осуществляется следующим рабочим днем.

Отправка электронного запроса осуществляется из "личного кабинета" заявителя. Запрос автоматически направляется к услугодателю. Через портал – в "личном кабинете" заявителя отображается статус о принятии запроса для оказания государственной услуги с указанием даты получения результата государственной услуги.

- 11. Сотрудник ответственного структурного подразделения государственного органа в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий в течение двух рабочих дней с момента регистрации документов, проверяет полноту представленных документов.
- 12. В случае представления заявителем неполного пакета документов сотрудник ответственного структурного подразделения выдается мотивированный отказ в дальнейшем рассмотрении заявления по форме согласно приложению 8 к настоящим Правилам.

Мотивированный отказ в дальнейшем рассмотрении заявления, подписанный электронной цифровой подписью (далее - ЭЦП) руководителя государственного

органа в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий, направляется заявителю в форме электронного документа.

13. При предоставлении заявителем полного пакета документов услугодателем осуществляется выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз на территорию Республики Казахстан незарегистрированных и зарегистрированных лекарственных средств осуществляется на Портале в форме:

согласования и (или) заключения (разрешительный документ) на ввоз незарегистрированных лекарственных средств согласно приложению 9 к настоящим Правилам;

согласования и (или) заключения (разрешительный документ) на ввоз зарегистрированных лекарственных средств согласно приложению 10 к настоящим Правилам;

согласования и (или) заключения (разрешительный документ) на ввоз лекарственных средств из государств, не являющихся государствами-членами Евразийского экономического союза согласно приложению 11 к настоящим Правилам.

Помещение лекарственных средств под таможенные процедуры (выпуск для внутреннего потребления, переработка для внутреннего потребления, реимпорт и отказ в пользу государства) осуществляется без оформления согласования и (или) заключения (разрешительного документа) уполномоченного органа, при условии, что они включены в государственный реестр лекарственных средств, медицинских изделий Республики Казахстан за исключением случаев, указанных в пункте 4 настоящих Правил.

14. При предоставлении заявителем полного пакета документов услугодателем осуществляется выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз на территорию Республики Казахстан незарегистрированных и зарегистрированных в Республике Казахстан медицинских изделий, предназначенных для оказания гуманитарной помощи (содействия), предотвращения и (или) устранения последствий чрезвычайных ситуаций на Портале в форме:

согласования и (или) заключения (разрешительный документ), на ввоз зарегистрированных медицинских изделий, согласно приложению 12 к настоящим Правилам;

согласования и (или) заключения (разрешительный документ) на ввоз незарегистрированных медицинских изделий, согласно приложению 13 к настоящим Правилам.

15. Услугодатель обеспечивает внесение данных о стадии оказания государственной услуги в информационную систему мониторинга оказания государственных услуг.

При оказании государственной услуги посредством информационной системы разрешений и уведомлений, данные о стадии оказания государственной услуги поступают в автоматическом режиме в информационную систему мониторинга оказания государственных услуг.

- 16. В случае устранения заявителем причин отказа в получении согласования и (или) заключения (разрешительного документа) заявитель может обратиться повторно для получения согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз зарегистрированных или незарегистрированных на территории Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий.
- 17. Ввоз зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств (за исключением пункта 4 настоящих Правил) осуществляется при наличии сведений о регистрации, содержащихся в соответствующей информационной системе государственного реестра лекарственных средств и медицинских изделий Республики Казахстан без оформления согласования и (или) заключения (разрешительного документа) государственного органа в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий.
- 18. При изменении маркировки и упаковки лекарственных средств и медицинских изделий, допускается их ввоз в ранее утвержденной упаковке до шести месяцев после внесения изменений в регистрационное досье.
- 19. Ввоз незарегистрированных в Республике Казахстан медицинских изделий в соответствии с пунктом 1 статьи 80 Кодекса, а также медицинских изделий (в том числе незарегистрированных), предназначенных для гуманитарной помощи (содействия) или предотвращения и (или) устранения последствий чрезвычайных ситуаций, осуществляется на основании заключения (разрешительного документа).
- 20. Ввоз зарегистрированных в Республике Казахстан медицинских изделий (за исключением пункта 14 настоящих Правил) осуществляется при наличии сведений о регистрации, содержащихся в соответствующей информационной системе государственного реестра лекарственных средств, медицинских изделий Республики Казахстан без оформления согласования и (или) заключения (разрешительного документа) государственного органа в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий.

Допускается ввоз в качестве гуманитарной помощи медицинских изделий с остаточным сроком годности не менее 12 месяцев.

Ввоз медицинских изделий с меньшим остаточным сроком годности разрешается уполномоченным органом с учетом конкретного наименования медицинских изделий и конкретной партии при возникновении чрезвычайных ситуаций природного или техногенного характера.

21. Ввоз медицинских изделий (в том числе незарегистрированных), лекарственных средств (в том числе незарегистрированных, за исключением наркотических средств) осуществляется без разрешения уполномоченного органа в случаях, предусмотренных пунктом 1 статьи 80-2 Кодекса.

Глава 3. Порядок обжалования решений, действий (бездействия) услугодателей, и (или) их должностных лиц по вопросам оказания государственных услуг

- 22. Жалоба на решение, действий (бездействий) работников структурных подразделений услугодателя может быть подана на имя руководителя услугодателя и (или) в уполномоченный орган по оценке и контролю за качеством оказания государственных услуг в соответствии с законодательством Республики Казахстан.
- 1) Жалоба услугополучателя, поступившая в адрес услугодателя, в соответствии с пунктом 2 статьи 25 Закона подлежит рассмотрению в течение пяти рабочих дней со дня ее регистрации.
- 2) Жалоба услугополучателя, поступившая в адрес уполномоченного органа по оценке и контролю за качеством оказания государственных услуг, подлежит рассмотрению в течение 15 (пятнадцати) рабочих дней со дня ее регистрации.
- 23. В случаях несогласия с результатами решения услугодателя услугополучатель может обжаловать результаты в судебном порядке.

Приложение 1 к Правилам оказания государственной услуги ввоза на территорию Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий Форма

(наименование уполномоченного органа)

Заявление

Прошу разрешить, согласовать ввоз на террит	торию Республики Казахстан
лекарственных средств, предназначенных для	(указать цель ввоза).
	Таблица 1

Заявитель								
Юридичес	кий адрес	заявителя						
Телефон, э	лектронна	я почта заявите	гля					
Идентифин	ационный	номер (БИН, І	ИИН) (при нали	ичии) заявит	геля			
Поставщик	:							
Юридическ	кий адрес і	поставщика						
Телефон, э	лектронна	я почта поставі	цика					
Страна пос	тавщика							
Номер кон	гракта (до	говора)						
Дата контр	акта (дого	вора)						
Номер спе	цификации	и (приложения,	инвойса, счет-	фактуры)				
Дата специ	фикации (приложения, и	нвойса, счет-фа	ктуры)				
Номер и да	та выдачи	лицензии (при	ложения к лице	ензии) на ф	армацевтич	нескую д	еятельность	
Номер и да	та выдачи	лицензии (при	ложения к лице	ензии) на м	едицинску	ю деятел	ьность	
			оственного орга селения на опто	-	•		•	н с отметкой
Таможення	ый орган, ч	ерез который (будет произведе	ен ввоз				
Валюта пла	атежа							
							Таблица 2	Ш
Код ТН ВЭД ТС	Наимено лекарство средства		Концентрация	Дозировка	Фасовка (номер)	Форма	Единица измерения	Количество
	17							
	Итого						Таблица 3	
				Пото		an (
Цена за ед. в валюте платежа	_	Производител	Страна производител	регистр пь лекарств	и ном ственной рации енного срелике Казах	г редства л	Срок око осударствен еги страци екарственно Республике	и го средства
		на использ	ования све,	дении, с	составля	ІЮЩИХ	сохраняе	мую законо
т а	й н	у ,						
Подписн	. заявит		ржащихс		инфо	рмац	ионных	система
Фамил				тчеств	0	(п	nи	наличи
" "		n m n	,	110011		•	0	ГОД
	1011110				ородот			
			оза лекарст			ичест П он		к Правилам арственной

луги ввоза на территори Республики Казахстан

лекарственных средств и
медицинских изделий
Форма
(наименование
уполномоченного органа)

Заявление на ввоз на территорию Республики Казахстан незарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств

Прошу выдать разрешение на ввоз на территорию Республики Казахстан незарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств, лекарственных субстанций (нужное подчеркнут) предназначенных для _____ (указать цель ввоза).

					Табли	ща 1	
Заявитель							
Юридичес	кий адрес заявителя						
Телефон, э	лектронная почта заявителя	[
Идентифин	сационный номер (БИН, ИИ	ІН) (при налі	ичии) заяв	ителя			
Поставщик							
Юридичес	кий адрес поставщика						
Телефон, э	лектронная почта поставщи	іка					
Страна пос	тавщика						
Медицинс	кая организация получатель						
Юридичес	кий адрес медицинской орга	анизации					
Телефон, э	лектронная почта медицинс	ской организ	ации				
Страна экс	порта						
Страна имі	торта						
Номер кон	гракта (договора)						
Дата контр	акта (договора)						
Номер спе	цификации (приложения, ин	нвойса, счет-	фактуры)				
Дата специ	фикации (приложения, инв	ойса, счет-фа	актуры)				
Номер и да	та выдачи лицензии (прило	жения к лиц	ензии) на	фармацевтическ	ую деятелы	ность	
Номер и да	та выдачи лицензии (прило	жения к лиц	ензии) на	медицинскую де	еятельность		
-	та выдачи талона государст ентром обслуживания насел	_	_	-	-		тметкой
Таможенн	ый орган, через который буд	цет произвед	ен ввоз				
Валюта пла	атежа						
					Табли	ща 2	
Код ТН ВЭД ТС	Международное непатентованное название	Торговое название	Серия партия)	Концентрация	Дозировка	Фасовка (номер)	-

Код ТН ВЭД ТС	Международное непатентованное название	Торговое название	Серия (партия)	Концентрация	Дозировка	Фасовка (номер)	Форма выпуска

Единица		Цена за е	ед. в вали	оте (Сумма в ва	люте			блица 3	
измерения	Количество	платежа			тлатежа	Про	изво	одитель С	трана-произ	водитель
Подпис	ь заявите	еля								
- -	_									
Рамилия , и	мя, отчес	ство (пј	ри его	нал	іичии) _		'	Прино	жанна 2 к П	_20 _ год
								_	жение 3 к Пр ния государс	=
									ввоза на тер гублики Каза	
									ственных ср	
								мед	ицинских из, Форма	делий
									Форма	
									наименован	
								уполн	омоченного	органа)
Расчет	ввозимо	ого кол	тичест	rra.	незарег	чстриг	OB	анных	лекарст	венных
	DDOJIM	oi o Roj	III 1001	Du	nosapei	потриц	JOL	ullibix	Jekapei	Demin
редств										
									Общая	
Наименование	Междунар	одное	цное _	Единица	Потребно	сть	Varrenaari	потребно		
пекарственного		ванное	орма ыпуска Д	тоза⊥	измерения	на одного	O	Количество пациентов		
средства	название					пациента			лекарство средства	енного
									ередетва	
									4 17	
								-	жение 4 к П	•
								оказан услуги	ия государс ввоза на тер	гвенной риторию
								оказан услуги Респ	ия государс	твенной риторию ахстан
								оказан услуги Респ лекар	ия государс ввоза на тер ублики Каза ственных ср ицинских из	твенной риторию ахстан едств и
								оказан услуги Респ лекар	ия государс ввоза на тер гублики Каза ственных ср	твенной риторию ахстан едств и
								оказан услуги Респ лекар меди	ия государс ввоза на тер ублики Каза ственных ср ицинских из, Форма	твенной риторию ихстан едств и делий
								оказан услуги Респ лекар меди	ия государс ввоза на тер ублики Каза ственных ср ицинских из, Форма	твенной риторию ихстан едств и делий
		Зая	влени	e				оказан услуги Респ лекар меди	ия государс ввоза на тер ублики Каза ственных ср ицинских из, Форма	твенной риторию ихстан едств и делий
								оказан услуги Респ лекар меди	ия государс ввоза на тер ублики Каза ственных ср ицинских из, Форма (наименован омоченного	твенной риторию ихстан едств и делий ие органа)
		ить, со	гласов	затн			_	оказан услуги Респ лекар меди уполн	ия государс ввоза на тер ублики Каза ственных ср ицинских из, Форма наименован омоченного	твенной риторию іхстан едств и делий ие органа)
заре	егистрир	ить, со ованнь	огласов ых в Р	затн			_	оказан услуги Респ лекар меди уполн	ия государс ввоза на тер ублики Каза ственных ср ицинских из, Форма (наименован омоченного	твенной риторию іхстан едств и делий ие органа)
заре тредна	егистрир знач	ить, со ованнь е н н	огласов ых в Р ы х	ватн Респ	публике	Казах	_	оказан услуги Респ лекар меди уполн	ия государс ввоза на тер ублики Каза ственных ср ицинских из, Форма наименован омоченного	твенной риторию іхстан едств и делий ие органа)
заре	егистрир знач	ить, со ованнь е н н	огласов ых в Р ы х	ватн Респ	публике	Казах	_	оказан услуги Респ лекар меди уполн	ия государс ввоза на тер ублики Каза ственных ср ицинских из, Форма наименован омоченного	твенной риторию іхстан едств и делий ие органа)

Юридическ	ий адрес	заявителя						
Телефон, эл	іектронна	я почта заявител	Я					
Идентифик	ационный	і номер (БИН, ИІ	ИН) (при	наличі	ии) заявител	ТЯ		
Поставщик								
Юридическ	ий адрес і	поставщика						
Телефон, эл	тектронна	я почта поставщі	ика					
Страна пост	гавщика							
Номер конт	ракта (до	говора)						
Дата контра	акта (дого	вора)						
Номер спец	ификации	и (приложения, и	нвойса, с	чет-фа	ктуры)			
Дата специо	фикации (приложения, инг	войса, сче	т-факт	туры)			
Номер и да	га выдачи	лицензии (прил	ожения к	лицен	зии) на фар	мацевтическун	о деятельность	
Номер и да	га выдачи	лицензии (прил	ожения к	лицен	зии) на мед	ицинскую деят	ельность	
_		талона государс		-			ли уведомления с о ких изделий	отметкой
Таможенны	ій орган, ч	нерез который бу	дет произ	веден	ввоз			
Валюта пла	тежа							
				I			Таблица 2	
Код ТНВЭД	Наимено изделий	ование медици	нских	Фасоі)	вка (номер	Форма выпуска	Единица измерения	Кол-во
	Итого						T. 6. 2	
					Пото		Таблица 3	
Цена за ед. в валюте	валюте	Производитель	Страна	- цитель	Дата и государст регистра	твенной ции	Срок оконч государственно регистрации	рй
платежа	платежа		-			ких изделий в е Казахстан	медицинских из Республике Каза	1 1
		на использо	вания (сведе	ений, со	ставляющі	их охраняему	лю законом
	й н	у ,						
содерж			В		инфор	мационн	ых	системах
Подпись	заявит	теля						
Фамили	ЯЯ,	имя,	20 го		чество	(при	наличии)
		2	.010	да			Приложение 5 к По оказания государо оказания государо услуги ввоза на тереспублики Каз лекарственных сремедицинских из Форма	ственной ориторию ахстан оедств и

Заявление на ввоз на территорию Республики Казахстан незарегистрированных в Республике Казахстан медицинских изделий

					Табл	ица 1
Заявитель						
Юридический	адрес заявит	еля				
Телефон, элек	тронная почт	а заявителя				
Идентификаці	ионный номер	р (БИН, ИИН) (при на.	пичии) заявителя			
Поставщик						
Страна экспор	та					
Страна импор	та					
Юридический	адрес постав	щика				
Телефон, элек	тронная почт	а поставщика				
Страна постав	щика					
Медицинская	организация	получатель				
Юридический	адрес медиці	инской организации				
Телефон, элек	тронная почт	а медицинской органи	зации			
Номер контра	кта (договора)				
Дата контракт	а (договора)					
Номер специф	оикации (прил	ожения, инвойса, счет	г-фактуры)			
Дата специфи	кации (прило	жения, инвойса, счет-	рактуры)			
Номер и дата	выдачи лицен	зии (приложения к ли	цензии) на фарма	ацев	гическую деятель	ьность
Номер и дата	выдачи лицен	зии (приложения к ли	цензии) на медиц	цинс	кую деятельности	,
-		а государственного ор вания населения на оп			=	
Таможенный о	орган, через к	оторый будет произве	ден ввоз			
Валюта плате:	жа					
					Табл	ица 2
Код ТН ВЭД	Наименован	ие медицинских издел	ий Серия (парти	(кь	Фасовка (номер)	Форма выпуска
					Табл	ица 3
Единица измерения	Количество	Цена за ед. в валюте	Сумма в валюте	Пр		ана-производитель

платежа

измерения

Подпис	ь заявителя				
Фамилия,	имя,	отчество	(при	его	наличии)
""	20_	года			
				Приложение 6	к Правилам
				оказания госуд	царственной
				услуги ввоза на	территорию
				Республики	Казахстан
				лекарственны	х средств и
				медицински	х изделий
				Форт	ма
				(наимено	ование
				уполномоченн	юго органа)

Расчет ввозимого количества незарегистрированных медицинских изделий

Наименование медицинского изделия	Количество медицинского изделия на одну процедуру	Общее количество процедур (пациентов)	Потребность	Количества пациентов	Общее количество ввозимого медицинского изделия

Приложение 7 к Правилам оказания государственной услуги ввоза на территорию Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий

Стандарт государственной услуги "Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных и не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий"

1	Наименование услугодателя	Комитетом контроля качества и безопасности товаров и услуг Министерства здравоохранения Республики Казахстан и его территориальными департаментами.
2	Способы предоставления государственной услуги	через веб-портал "электронного правительства": www.egov.kz, www.elicense.kz
3	Срок оказания государственной услуги	- на ввоз зарегистрированных и незарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств - 3 (три) рабочих дня; - на ввоз зарегистрированных и незарегистрированных в Республике Казахстан медицинских изделий - 3 (три) рабочих дня.
4	Форма оказания оказания	Электронная (полностью автоматизированная)

государственной услуги	
Результат оказания государственной услуги	согласование/ заключение (разрешительный документ) на ввоз/выв зарегистрированных и незарегистрированных в Республике Казахст лекарственных средств и медицинских изделий, либо мотивированный отве отказе в оказании государственной усл Форма предоставления результата оказания государственной услуги: электрон
Размер оплаты, взимаемой с заявителя при оказании государственной услуги, и способы ее взимания в случаях, предусмотренных законодательством Республики Казахстан	бесплатно физическим и юридическим лицам.
7 График работы	1) услугодателя — с понедельника по пятницу, в соответствии с установлент графиком работы с 9.00 до 18.30 часов, за исключением выходных и празднич дней, согласно Трудовому кодексу Республики Казахстан от 23 ноября 2015 г далее — Кодекс) с перерывом на обед с 13.00 часов до 14.30 часов портала - круглосуточно, за исключением технических перерывов в свят проведением ремонтных работ (при обращении заявителя после оконча рабочего времени, в выходные и праздничные дни согласно Трудовому кодереспублики Казахстан прием заявления и выдача результата оказан государственной услуги осуществляется следующим рабочим днем).
	На портал л Для получения согласования и (или) заключения (разрешительного документа ввоз на территорию Республики Казахстан зарегистрированных в Республ Казахстан лекарственных средств заявители представляют на Портал в Комследу и и е докумен 1) для оказания гуманитарной помог заявление по форме согласно приложению 1 к настоящим Правилам в в электронного документа, подписанного ЭЦП заявит электронную копию письменного подтверждения о контроле за целев некоммерческим использованием лекарственных средств от местных оргатосударственного управления здравоохранением областей, городореспубликанского значения и столицы или организаций здравоохранение имеющих лицензию на медицинскую деятельность, поддерживающих даны гумани тарную акц электронную копию документа, подтверждающего гуманитарный характер греперводом на казахский или русский язи электронную копию плана целевого использования (распределения) гуманитар помощи и; 2) для предотвращения и (или) устранения последствий чрезвычайных ситуа заявление по форме согласно приложению 1 к настоящим Правилам в в электронного документа, подписанного ЭЦП заявит электронную копию договора (контракт) или инвойса (накладной) с переводо

Для получения согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз на территорию Республики Казахстан незарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств заявитель представляет на Портал в Комитет следующие документы: 1) проведения клинических исследований: ДЛЯ заявление по форме согласно приложению 2 к настоящим Правилам в виде электронного документа, подписанного ЭЦП заявителя; электронную копию договора (контракта) или инвойса (накладной) с переводом на казахский или русский языки; электронную копию приказа уполномоченного органа на разрешение проведения клинических исследований лекарственных средств; электронные копии документов производителя, подтверждающих качество лекарственного средства, с переводом на казахский или русский языки (сертификаты анализа или сертификаты на фармацевтический продукт СРР); 2) для оказания медицинской помощи по жизненным показаниям конкретного пациента либо оказания медицинской помощи ограниченному контингенту пациентов с редкой и (или) особо тяжелой патологией с возможностью медицинского применения закупа: заявление по форме согласно приложению 2 к настоящим Правилам в виде ПДЕ электронного документа, подписанного заявителя; в случае отсутствия возможности получения сведений о выданных лицензиях из ГБД ЕЛ, электронную копию лицензии на фармацевтическую деятельность с приложением на подвид деятельности, связанной с оптовой реализацией лекарственных средств или копию лицензии на осуществление медицинской деятельности (в случае ввоза лекарственных средств организацией здравоохранения); электронную копию письма согласования от органов местного государственного управления здравоохранением областей, городов республиканского значения и столицы (в случае ввоза лекарственных средств для подведомственной организации или частных медицинских организаций, расположенных на территории соответствующего региона) или письма организации здравоохранения, подведомственной уполномоченному органу или организации здравоохранения других ведомств с приложением обоснования применения незарегистрированных лекарственных средств (в случае наличия на рынке зарегистрированных лекарственных средств с приложением писем от производителей или их представителей о невозможности ввоза) в соответствии с протоколом лечения с указанием редкого и особо тяжелого заболевания, количества больных и расчета ввозимого количества по форме согласно приложению 3 к настоящим Правилам или электронную копию письма согласования от государственного органа в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения о потребности незарегистрированного в Республике Казахстан иммунобиологического препарата необходимого указанием количества препарата; электронную копию договора (контракт) или инвойса (накладной) с переводом на казахский или русский языки; электронную копию документа производителя, подтверждающего качество лекарственного средства, с переводом на казахский или русский языки (сертификаты анализа или сертификаты на фармацевтический продукт СРР); 3) для предотвращения и (или) устранения последствий чрезвычайных ситуаций: заявление по форме согласно приложению 2 к настоящим Правилам в виде электронного документа, подписанного ЭЦП заявителя; электронную копию договора (контракта) или инвойса (накладной) с переводом на казахский или русский языки; электронную копию письма от местных исполнительных органов о чрезвычайной ситуаций (природного техногенного характера); И

электронную копию документа производителя, подтверждающего качество лекарственного средства, с переводом на казахский или русский языки (сертификаты анализа или сертификаты на фармацевтический продукт СРР). 4) для оказания гуманитарной помощи в случаях, определенных Правительством Республики Казахстан согласно пункту 23) статьи 6 Кодекса Республики Казахстан "O здоровье народа И системе здравоохранения": заявление по форме согласно приложению 2 к настоящим Правилам в виде подписанного электронного документа, ЭЦП заявителя; электронную копию подтверждения о контроле за целевым некоммерческим использованием лекарственных средств от местных органов государственного управления здравоохранением областей, городов республиканского значения и столицы или организаций здравоохранения, имеющих лицензию на медицинскую деятельность, поддерживающих данную гуманитарную акцию; электронную копию документа, подтверждающего гуманитарный характер груза в адрес получателя, с переводом на казахский или русский языки; электронную копию плана целевого использования (распределения) гуманитарной помощи; электронную копию документа производителя, подтверждающего качество лекарственных средств с переводом на казахский или русский языки (сертификаты анализа фармацевтический сертификаты на продукт CPP); внедрения 5) для инновационных медицинских технологий: заявление по форме согласно приложению 2 к настоящим Правилам в виде электронного документа, подписанного ЭЦП заявителя; электронную копию договора (контракта) или инвойса (накладной), с переводом казахский или русский языки; электронную копию подтверждения уполномоченного органа о необходимости ввоза лекарственных средств для внедрения инновационных медицинских технологий; электронные копии документов производителя, подтверждающих качество лекарственных средств, предназначенных для внедрения инновационных медицинских технологий, с переводом на казахский или русский языки (сертификаты анализа или сертификаты на фармацевтический продукт СРР); 6) для закупа единым дистрибьютором лекарственных средств, поставляемых международными организациями, учрежденными Генеральной ассамблеей Организаций Объединенных Наций, и (или) преквалифицированных Всемирной организацией здравоохранения, за исключением лекарственных средств в рамках долгосрочных договоров поставки лекарственных средств: заявление по форме согласно приложению 2 настоящим Правилам в виде электронного документа, подписанного ЭЦП заявителя; электронную копию лицензии на фармацевтическую деятельность с приложением на подвид деятельности, связанной с оптовой реализацией лекарственных средств; электронные копии заявок медицинских организаций здравоохранения, имеющих лицензию на медицинскую деятельность или от органов местного государственного управления здравоохранением областей, городов республиканского значения столицы; электронную копию договора (контракт) или инвойса (накладной), с переводом на казахский русский или языки; электронную копию документа производителя, подтверждающего качество лекарственного средства, с переводом на казахский или русский языки (сертификаты анализа или сертификаты на фармацевтический продукт СРР); электронную копию гарантийного обязательства заявителя о прикреплении стикера в упаковку на казахском и русском языках (при ввозе ограниченного количества дорогостоящих орфанных (редких) лекарственных препаратов) и инструкции по медицинскому применению на казахском и русском языках.

Для ввоза незарегистрированных на территории Республики Казахстан лекарственных средств заявители представляют на Портал в территориальные департаменты следующие документы: 1) при ввозе образцов лекарственных средств для проведения экспертизы, государственной регистрации, перерегистрации и внесения изменений в регистрационное досье: заявление по форме согласно приложению 2 к настоящим Правилам в виде электронного документа, подписанного ЭЦП заявителя; электронную копию гарантийного обязательства о представлении данных образцов на государственную регистрацию, перерегистрацию и внесение изменений в регистрационное досье на территории Республики Казахстан; электронную копию расчета необходимого количества лекарственных средств для проведения экспертизы при государственной регистрации, перерегистрации, внесении изменений в регистрационное досье, согласованный с государственной экспертной организацией в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий; электронную копию договора (контракт) или инвойса (накладной) с переводом на казахский или русский языки; 2) для проведения выставок лекарственных средств без права их дальнейшей реализации: заявление по форме согласно приложению 2 настоящим Правилам в виде подписанного ПДЕ электронного документа, заявителя; электронную копию письма-подтверждения организатора выставки об участии заявителя выставке; электронную копию договора (контракта) или инвойса (накладной) с переводом на казахский русский Для ввоза зарегистрированных на территории Республики Казахстан медицинских изделий заявители представляют на портал в Комитет следующие документы: 1) для ввоза зарегистрированных медицинских изделий, предназначенных для гуманитарной помощи (содействия): оказания заявление по форме согласно приложению 4 к настоящим Правилам в виде электронного документа, подписанного ЭЦП электронную копию письменного подтверждения о контроле за целевым некоммерческим использованием груза от местных органов государственного управления здравоохранением областей, города республиканского значения и столицы или организаций здравоохранения, имеющих лицензию на медицинскую деятельность, поддерживающих данную гуманитарную электронную копию документа, подтверждающего гуманитарный характер груза в адрес получателя с переводом на казахский или русский языки; электронную копию плана целевого использования (распределения) гуманитарной помощи; 2) для ввоза зарегистрированных медицинских изделий, предназначенных для предотвращения и/или устранения последствий чрезвычайных ситуаций: заявление по форме согласно приложению 4 к настоящим Правилам в виде электронного документа, подписанного ЭЦП заявителя; электронную копию договора (контракт) или инвойса (накладной), а также перевод) русский казахский ИЛИ языки; электронную копию письма от местных исполнительных органов о чрезвычайной ситуации техногенного характера). (природного Для ввоза незарегистрированных на территории Республики Казахстан медицинских изделий заявители представляют на портал в Комитет следующие

1) для оказания медицинской помощи по жизненным показаниям конкретного пациента либо оказания медицинской помощи ограниченному контингенту

Перечень документов необходимых для оказания государственной услуги

документы:

пациентов с редкой и (или) особо тяжелой патологией с возможностью применения медицинского закупа: заявление по форме согласно приложению 5 к настоящим Правилам в виде электронного документа, подписанного ПДЕ заявителя; в случае отсутствия возможности получения сведений о выданных лицензиях из ГБД ЕЛ, электронную копию лицензии на занятие фармацевтической деятельностью с приложением на подвид деятельности, связанной с оптовой реализацией медицинских изделий или талона о приеме уведомления о начале деятельности на оптовую реализацию медицинских изделий или лицензия на осуществление медицинской деятельности организациями здравоохранения (в случае ввоза медицинских изделий организацией здравоохранения), выданных в соответствии c законодательством Республики Казахстан; электронную копию письма согласования от органов местного государственного управления здравоохранением областей, городов республиканского значения и столицы (в случае ввоза медицинских изделий для подведомственной организации или частных медицинских организаций, расположенных на территории соответствующего региона) или письма организации здравоохранения, подведомственной уполномоченному органу или организации здравоохранения других ведомств с указанием заявителя, с приложением обоснования применения незарегистрированных медицинских изделий, не имеющих зарегистрированных аналогов медицинских изделий и расчета ввозимого количества медицинских изделий; электронную копию договора (контракт) с приложением (спецификацией) или инвойса (накладной), а также перевод) на казахский или русский языки; электронную копию документа производителя, подтверждающего качество медицинских изделий, с переводом на казахский или русский языки (сертификаты (декларации) соответствии сертификаты анализа); 2) для предотвращения и/или устранения последствий чрезвычайных ситуаций: заявление по форме согласно приложению 5 к настоящим Правилам в виде электронного документа, подписанного ЭЦП заявителя; электронную копию договора (контракта) или инвойса (накладной), с переводом казахский или русский языки; электронную копию письма от местных исполнительных органов о предотвращении и (или) устранения последствий чрезвычайных ситуаций (природного и техногенного характера) с указанием наименования и количества медицинских электронную копию документа производителя, подтверждающего качество медицинских изделий, с переводом на казахский или русский языки (сертификаты (декларации) соответствии или сертификаты 3) для использования в качестве комплектующего, входящего в состав или устройства медицинского изделия и не предназначенного для самостоятельного использования вне состава или устройства медицинского изделия: заявление по форме согласно приложению 5 к настоящим Правилам в виде электронного подписанного ПДЕ документа, заявителя; в случае отсутствия возможности получения сведений о выданных лицензиях из ГБД ЕЛ, электронную копию лицензии на занятие фармацевтической деятельностью с приложением на подвид деятельности, связанной с оптовой реализацией медицинских изделий или талона о приеме уведомления о начале деятельности на оптовую реализацию медицинских изделий или лицензия на осуществление медицинской деятельности организациями здравоохранения (в случае ввоза организацией здравоохранения медицинского изделия и комплектующих к нему), выданных в соответствии с законодательством Республики Казахстан; электронную копию письма согласования от органов местного государственного

управления здравоохранением областей, городов республиканского значения и столицы (в случае ввоза в комплектующего входящего в состав или устройства медицинского изделия и не предназначенного для самостоятельного использования вне состава или устройства медицинского изделия для подведомственной организации или частных медицинских организаций, расположенных на территории соответствующего региона) или организации здравоохранения, подтверждающее потребность в комплектующем, входящим в состав или устройстве медицинского изделия и не предназначенного для самостоятельного использования вне состава или устройства медицинского изделия; электронную копию договора (контракта) или инвойса (накладной) с переводом на казахский или русский электронную копию заключения государственной экспертной организации в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий о принадлежности или об отсутствии принадлежности к медицинским изделиям ввозимых комплектующих, входящих в состав медицинских изделий, устройств медицинских изделий для комплектации медицинского изделия (в случае ввоза в Республику Казахстан комплектующего медицинского изделия, являющегося неотъемлемой частью медицинского изделия); 4) для проведения клинических исследований: заявление по форме согласно приложению 5 к настоящим Правилам в виде подписанного ПДЕ электронного документа, заявителя; электронную копию договора (контракт) или инвойса (накладной), а также перевод) казахский или русский языки; электронную копию приказа уполномоченного органа на разрешение проведения клинических исследований медицинских изделий; электронную копию документов производителя, подтверждающих качество медицинских изделий, предназначенных для проведения клинических исследований, с переводом на казахский или русский языки (сертификаты (декларации) соответствии или сертификаты анализа); 5) для оказания гуманитарной помощи в случаях, определенных Правительством Республики Казахстан согласно пункту 23) статьи 6 Кодекса Республики Казахстан "O здоровье народа И системе здравоохранения": заявление по форме согласно приложению 5 к настоящим Правилам в виде электронного документа, подписанного ЭЦП заявителя; электронную копию письменного подтверждения о контроле за целевым некоммерческим использованием груза от местных органов государственного управления здравоохранением областей, города республиканского значения и столицы или организаций здравоохранения, имеющих лицензию на медицинскую деятельность, поддерживающих данную гуманитарную электронную копию документа, подтверждающего гуманитарный характер груза в адрес получателя, с переводом на казахский или русский языки; электронную копию плана целевого использования (распределения) гуманитарной помощи; электронную копию документа производителя, подтверждающего качество медицинских изделий, с переводом на казахский или русский языки (сертификаты (декларации) соответствии или сертификаты анализа); медицинских 6) для внедрения инновационных технологий: заявление по форме согласно приложению 5 к настоящим Правилам в виде электронного документа, подписанного ЭЦП заявителя; электронную копию договора (контракт) или инвойса (накладной), а также перевод) на казахский русский ИЛИ языки; электронную копию письменного подтверждения уполномоченного органа о необходимости ввоза медицинских изделий для внедрения инновационных

медицинских

электронные копии документов производителя, подтверждающих качество медицинских изделий, предназначенных для внедрения инновационных медицинских технологий, с переводом на казахский или русский языки (сертификаты (декларации) о соответствии или сертификаты анализа); 7) для закупа единым дистрибьютором медицинских изделий, поставляемых международными организациями, учрежденными Генеральной ассамблеей Организаций Объединенных Наций, и (или) преквалифицированных Всемирной организацией здравоохранения, за исключением медицинских изделий в рамках долгосрочных поставки договоров медицинских изделий: заявление по форме согласно приложению 5 к настоящим Правилам в виде электронного документа, подписанного ЭЦП заявителя; электронную копию лицензии на фармацевтическую деятельность с приложением на подвид деятельности, связанной с оптовой реализацией медицинских изделий, или талона о приеме уведомления о начале деятельности по оптовой реализации медицинских изделий, выданных в соответствии с законодательством Республики Казахстан;

технологий;

электронные копии заявок медицинских организаций здравоохранения, имеющих лицензию на медицинскую деятельность или от органов местного государственного управления здравоохранением областей, городов республиканского значения столицы; электронную копию договора (контракт) или инвойса (накладной), а также перевод) казахский или русский языки; электронную копию документа производителя, подтверждающего качество медицинских изделий, с переводом на казахский или русский языки (сертификаты (декларации) соответствии или сертификаты анализа); электронную копию гарантийного обязательства заявителя о прикреплении стикера в упаковку на казахском и русском языках и инструкции по медицинскому применению казахском И русском языках. Заявитель дает согласие на использование сведений, составляющих охраняемую законом тайну, содержащихся в информационных системах, при оказании государственных услуг, если иное не предусмотрено законами Республики Казахстан.

При подаче услугополучателем всех необходимых документов, в "личном кабинете" заявителя отображается статус о принятии запроса для оказания государственной услуги с указанием даты получения результата государственной услуги.

Основания для отказа в оказании государственной услуги, установленные законодательством Республики Казахстан

- 1) установление недостоверности документов, представленных услугополучателем для получения государственной услуги, и (или) данных (сведений), содержащихся
- 2) несоответствие услугополучателя и (или) представленных материалов, данных и сведений, необходимых для оказания государственной услуги, требованиям, настоящих Π равил;
- законодательством (приговор) суда о запрещении деятельности или отдельных видов деятельности, требующих получения определенной государственной услуги; 4) в отношении услугополучателя имеется вступившее в законную силу решение суда, на основании которого услугополучатель лишен специального права, связанного с получением государственной услуги.

Иные требования с учетом особенностей оказания государственной

В помещениях услугодателя предусмотрены условия для обслуживания услугополучателей с ограниченными возможностями (пандусы и лифты). Заявитель получает государственную услугу в электронной форме через портал при условии наличия ЭЦП.

услуги, в том ч и с л е оказываемой в электронной форме и через Государственную корпорацию

Заявитель получает информацию о порядке и статусе оказания государственной услуги в режиме удаленного доступа посредством "личного кабинета" портала, а также единого контакт-центра по вопросам оказания государственных услуг. Контактные телефоны справочных служб по вопросам оказания государственной услуги размещены на интернет-ресурсе Министерства, Единый контакт-центр по вопросам оказания государственной услуги: 8-800-080-7777, 1414.

Приложение 8 к Правилам оказания государственной услуги ввоза на территорию Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий

[Наименование УО на (государственном языке)] реквизиты УО на государственном языке



[Наименование УО (на русском языке)] реквизиты УО на государственном

Мотивированный отказ

Дата выдачи: [Дата выдачи РД]

[Наименование заявителя]

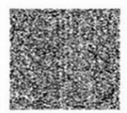
[Наименование УО], рассмотрев Ваше обращение от [Дата заявки] года № [Номер заявки], сообщает следующее. [Причина отказа].

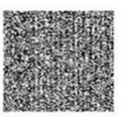
[Должность подписывающего]

[фамилия, имя, отчество (в случае наличия) подписывающего]









Данный документ согласно пункту 1 статыя 7 3РК от 7 января 2003 года «Об электронном документе и электронной цифровой подлиси»

Приложение 9 к Правилам оказания государственной услуги ввоза на территорию Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий Форма

(наименование уполномоченного органа)

Согласование и (или) заключение (разрешительный документ) на ввоз незарегистрированных лекарственных средств

(наименование разрешает		уп	олномоч	ненного		органа)			
— (Фами п о	— ілия л		- , ОТЧ О	- лество (п е	ри его нал	ичии) ин	дивидуал	вного предприн	нимателя,
			юри	дическо	го лица), ((идентиф	икационн	ный номер (БИ	
адр				. D	I/222				ефон)
								оированных в Р	
Казах И Н			_		средств	согласно	о специц	рикации (прил	ожению,
				-	N	o 20	гола к	контракту (до	оговору)
дон							_ 10 2u	i Kollipakij (A	ловору),
					гумані	итарный		характер	груза
								ному с	
				— — іеновани		_			
				ие лекар карственная	оственного форма)	Единица измерения	Количество	Наименование производителя и ст	граны
1	2	3				4	5	6	
(указа орган Выше прои Должи — Фамил п о Испол	ть п иза указ з в о ност пия, д	ель в пции ванны одст ъ упс имя, п п	воза в е ле в е н олно отче), для (у карствен н н о й моченно ество (пр	казать пные субст го лица ои его нали	на анции пр	азвание	начены для мед орга ы в условиях на пр	цицинской низации) длежащей актики.
Теле Заклю	_		йств	итепьно	до:				
Juni	1011	по до	101D.	111 C.111110	дv			Приложение 10 к Пра	

услуги ввоза на территорию
Республики Казахстан
лекарственных средств и
медицинских изделий
Форма
(наименование
уполномоченного органа)

Республики Казахстан

Согласование и (или) заключение (разрешительный документ) на ввоз зарегистрированных лекарственных средств

`		нование ет		•	олномочеі	нного	органа
 (Фами полно			ство (пра			ивидуального Эидического	предпринимателя
ввоз і специ №	на фи 2	территорию икации (при 0 года к	Респуб ложени контрак	блики Ка ю, инво гу (дого	захстан ле йсу, счет- вору) от "	карственных фактуре) от " №	дрес, телефон средств согласно "" 20 года
к од ТНВЭД	№ п/	Наименование лекарственного средства (лекарственная форма)	Единица измерения	, на с.	Наименование производителя и страны производителя	лекарственного	Срок окончания
1	2	3	4	5	6	7	8
Должн Фамил п о Испо Теле	за _] но- пи д л п	регистрирова сть уполно я, имя, отче п и с нитель:	аны и ра моченно ество (п	азрешень го лица ри его н	і к примен а наличии) _		во наименований ублике Казахстан
						оказани	ение 11 к Правилам я государственной воза на территорию

лекарственных средств и
медицинских изделий
Форма
(наименование
уполномоченного органа)

Согласование и (или) заключение (разрешительный документ) на ввоз лекарственных средств из государств, не являющихся государствами-членами Евразийского экономического союза № ____/201 /_____

(Фамилия, ————————————————————————————————————		отчество)	(при	его	наличии)
Заключение	дей 	ствительно	ПО		
Дата					
Подпись					
(Транзит		по		те	рритории)
Страна транзита					
Дополнительная	информа	ция	 		
Основание					
Срок временног	о ввоза_				
Цель ввоза					
		вления			
(Наименование	e,	юридический	a,	 црес,	страна)
(Раздел Единого	перечня	товаров) (Код ТН	I ВЭД ТС) 1		
	/			/	
Вид перемещени	Я				
`	•	ии, юридический отчество		-	изических лиц наличии)
	_		 		
Выдано			за, выда	вшего	заключение)
·		органа государст ического сою		_	дарства-члена заключение)
·		ргана государст		_	_

В дополнительной информации указывается: на ввоз незарегистрированных

лекарственных средств (лекарственных субстанций)

Код ТН ВЭ	д тс	лекар сред лекар	енование ственного ства, оственной анции	Концентрация	Дози	ровка	Фасов	,	Форма выпуска
1		2		3	4		5		6
Единица измерения	Колич	нество	Цена за единицу в валюте платежа	Сумма в валюте платежа		Производитель		Стра	на-производитель
7	8		9	10 11		11		12	

На ввоз зарегистрированных лекарственных средств (лекарственных субстанций)

o j o o ra										
Код ТН ВЭД ТС	Наимено лекарств средств лекарств субстаны	енного а, енной	Концентрация		Дозировка	Фасовка (номер)	Форм		Единица измерения	Количество
1	2		3		4	5	6		7	8
Цена за единицу в валюте платежа	Сумма в валюте платежа	Произв	одитель	Страна-произв	одитель	Дата и но государстве регистраци лекарствени средства Республик Казахстан	енной и ного в	госу рег лека	ударствені истрации	средства в
9	10	11		12		13		14		

Приложение 12 к Правилам оказания государственной услуги ввоза на территорию Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий Форма

(наименование уполномоченного органа)

Согласование и (или) заключение (разрешительный документ), на ввоз зарегистрированных медицинских изделий

- (наименование	уполномоченного	органа)
разрешает		

(Фами полн			•	іри его н пование	-	дивидуально юридичесь	- '	ринимателя, лица,
ввоз специ от "_ подте	на іф: вер	территори икации " эждающем	ию Респ (пр _ № _ иу №	ублики чиложені _ 20 і гумаі	Казахстан ию, года к ког нитарный 20 год	ИИН), медицински инвойсу, нтракту (до хар ца, заключ	их издели сче говору), актер енному	ий согласно т-фактуре) документу, груза
				, на сл	едующие н	аименования		
Код ТНВЭД	Π/	Наименование медицинских изделий	Единица измерения	Количество	Наименование производителя и страны производителя	медицинских излелий в		венной ции ских в
1	2	3	4	5	6	7	8	
Должі Фами Подп	НО(I Л I I И (IНИ	сть уполно ия, и сь итель:	моченно	ого лица		ению в Рес (при 		
	_		итепьно	ло.				
Summo	, 10	тие денеть	aresibile	до		Прил оказ услуг Ре лек	пожение 13 к вания государсти ввоза на тереспублики Казарственных средицинских и Форма	ственной рриторию вахстан редств и
						упо	(наименовал	
	(азрешитель едицинских		
			, , , , , , , , , , , , , , , , , , , 					

(наименование уполномоченного органа)

разрец	іает					
– – (Фами	– лия,	– –имя, отчество (при	его налич	ии) индиг	видуального предп	ринимателя,
полно		наименов			идического	лица,
	_		-		ИИН), адрес,	
	-			-	егистрированных в	<u>-</u>
Казахс	тан и	медицинских издел	ий согласн	о специфі	икации (приложени	ию, инвойсу,
счет-ф	акту	ре) № от " <u></u>		_ 20 г	ода к контракту ((договору),
д о к	y 1	менту,				
	-	-	-	-	характер	
№		от ""	20_	года,	заключенному	с фирмой
			, на сле		наименования:	
Код ТНВЭД		Наименование медицинских изделий	Единица измерения	Количество	Наименование производ страны-производителя	ителя и
1	2	3	4	5	6	
Должн Фамил п о	азна юсть ия, и д	чены для) лица	(y	(количество наи казать цель	ввоза).
Теле						
Заклю	чени	е действительно до	• •			
					Приложение 2 к прик Министр здравоохрано Республики Казахст от 5 июня 2020 год № ҚР ДСМ-61/2020 Приложение 2 к прик Министра здравоохрано социального развити Республики Казахст от 17 августа 2015 года.	ения ан а 0 сазу ения и ия

Правила вывоза с территории Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий и оказания государственной услуги "Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных и не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий"

Глава 1. Общие положения

1. Настоящие Правила вывоза с территории Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий и оказания государственной услуги "Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных и не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий" (далее - Правила) разработаны в соответствии со статьей 81 Кодекса Республики Казахстан от 18 сентября 2009 года "О здоровье народа и системе здравоохранения" и определяют порядок вывоза лекарственных средств и медицинских изделий из Республики Казахстан и оказания государственной услуги "Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных и не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий".

Глава 2. Порядок вывоза лекарственных средств и медицинских изделий и оказания государственной услуги "Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных и не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий"

- 2. Для получения согласования и (или) заключения на вывоз лекарственных средств и медицинских изделий заявитель направляет в территориальный департамент Комитет контроля качества и безопасности товаров и услуг Министерства здравоохранения Республики Казахстан (далее услугодатель) заявление по форме согласно приложению 1 к настоящим Правилам с приложением документов указанных в Стандарте государственной услуги "Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных и не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий" (далее Стандарт), удостоверенного электронной цифровой подписью (далее ЭЦП), через веб-портал "электронного правительства" www.egov.kz, www.elicense.kz (далее Портал).
- 3. Услугополучатель дает согласие на использование сведений, составляющих охраняемую законом тайну, содержащихся в информационных системах, при оказании государственных услуг, если иное не предусмотрено законами Республики Казахстан.
- 4. Перечень основных требований к оказанию государственной услуги, включающий характеристики процесса, форму, содержание и результат оказания

, а также иные сведения с учетом особенностей предоставления государственной услуги приведен в Стандарте государственной услуги "Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных и не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий" согласно приложению 2 к настоящим Правилам.

При подаче заявителем всех необходимых документов через портал – в "личном кабинете" заявителя отображается статус о принятии запроса для оказания государственной услуги с указанием даты получения результата государственной услуги.

5. Срок рассмотрения документов и выдачи разрешения составляет 3 (три) рабочих дня.

При обращении заявителя после окончания рабочего времени, в выходные и праздничные дни согласно трудовому законодательству, прием заявлений и выдача результатов оказания государственной услуги осуществляется следующим рабочим днем.

Отправка электронного запроса осуществляется из "личного кабинета" заявителя. Запрос автоматически направляется к услугодателю. Через портал – в "личном кабинете" заявителя отображается статус о принятии запроса для оказания государственной услуги с указанием даты получения результата государственной услуги.

- 6. Сотрудник ответственного структурного подразделения услугодателя в течение двух рабочих дней с момента регистрации документов, проверяет полноту представленных документов.
- 7. В случае представления заявителем неполного пакета документов сотрудник ответственного структурного подразделения выдается мотивированный отказ в дальнейшем рассмотрении заявления по форме согласно приложению 3 к настоящим Правилам.

Мотивированный отказ в дальнейшем рассмотрении заявления, подписанный электронной цифровой подписью (далее - ЭЦП) руководителя услугодателя, направляется заявителю в форме электронного документа.

- 8. При предоставлении заявителем полного пакета документов сотрудник ответственного структурного подразделения осуществляется выдачу на Портале в форме согласования и (или) заключения на вывоз лекарственных средств и медицинских изделий согласно приложению 4 к настоящим Правилам.
- 9. В случае нарушения требований настоящих Правил, разрешение на вывоз лекарственных средств и медицинских изделий не выдается.
- 10. В случае устранения услугополучателем причин отказа в получении согласования и (или) заключения (разрешительного документа)

услугополучатель может обратиться повторно для получения согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на вывоз зарегистрированных или незарегистрированных на территории Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий.

11. Услугодатель обеспечивает внесение данных о стадии оказания государственной услуги в информационную систему мониторинга оказания государственных услуг.

При оказании государственной услуги посредством информационной системы разрешений и уведомлений, данные о стадии оказания государственной услуги поступают в автоматическом режиме в информационную систему мониторинга оказания государственных услуг.

12. Вывоз с территории Республики Казахстан лекарственных средств (за исключением наркотических), медицинских изделий осуществляется без разрешения уполномоченного органа в случаях, предусмотренных пунктом 2 статьи 81 Кодекса.

Глава 3. Порядок обжалования решений, действий (бездействия) услугодателей, и (или) их должностных лиц по вопросам оказания государственных услуг

- 13. Жалоба на решение, действий (бездействий) работников структурных подразделений услугодателя может быть подана на имя руководителя услугодателя и (или) в уполномоченный орган по оценке и контролю за качеством оказания государственных услуг в соответствии с законодательством Республики Казахстан.
- 1) Жалоба услугополучателя, поступившая в адрес услугодателя, в соответствии с пунктом 2 статьи 25 Закона подлежит рассмотрению в течение пяти рабочих дней со дня ее регистрации.
- 2) Жалоба услугополучателя, поступившая в адрес уполномоченного органа по оценке и контролю за качеством оказания государственных услуг, подлежит рассмотрению в течение 15 (пятнадцати) рабочих дней со дня ее регистрации.
- 14. В случаях несогласия с результатами решения услугодателя услугополучатель может обжаловать результаты в судебном порядке.

Приложение 1 к Правилам оказания государственной услуги вывоза с территорию Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий Форма

Заявление на вывоз лекарственных средств, медицинских изделий

Прошу разрешить вывоз лекарственных средств и медицинских изделий

Таблица 1 Услугополучатель Юридический адрес услугополучателя Телефон, электронная почта услугополучателя Идентификационный номер (БИН, ИИН) (при наличии) услугополучателя Поставщик Страна экспорта Страна импорта Производитель Юридический адрес поставщика Телефон, электронная почта поставщика Страна поставщика Номер контракта (договора) Дата контракта (договора) Номер спецификации (приложения, инвойса, счет-фактуры) Дата спецификации (приложения, инвойса, счет-фактуры) Таможенный орган, через который будет произведен вывоз

Таблица 2

Код ВЭД	TH	Наименование лекарственного средства, медицинских изделий	Концентрация	Дозировка	Фасовка (номер)	
1		2	3	4	5	

Таблица 3

Форма выпуска	Единица измерения	Количество	Производитель	Страна-производитель
6	7	8	9	10

Приложение 2 к Правилам оказания государственной услуги вывоза с территорию Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий

Стандарт государственной услуги "Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных и не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий"

1	Наименование услугодателя	Территориальные департаменты комитета контроля качества и безопасност товаров и услуг Министерства здравоохранения Республики Казахстан.			
2	Способы предоставления государственной услуги	через веб-портал "электронного правительства": www.egov.kz, www.elicense.kz			
3	Срок оказания государственной услуги	- на вывоз зарегистрированных и незарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий - 3 (три) рабочих дня.			
4	Форма оказания оказания государственной услуги	Электронная (полностью автоматизированная)			
5	Результат оказания государственной услуги	Согласование и (или) заключение (разрешительный документ) на вывоз зарегистрированных и незарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий, либо мотивированный ответ об отказе в оказании государственной услуги. Форма предоставления результата оказания государственной услуги: электронная.			
6	Размер оплаты, взимаемой с заявителя при оказании государственной услуги, и способы ее взимания в случаях, предусмотренных законодательством Республики Казахстан	бесплатно физическим и юридическим лицам.			
7	График работы	1) услугодателя — с понедельника по пятницу, в соответствии с установленным графиком работы с 9.00 до 18.30 часов, за исключением выходных и праздничных дней, согласно Трудовому кодексу Республики Казахстан от 23 ноября 2015 года (далее — Кодекс) с перерывом на обед с 13.00 часов до 14.30 часов. 2) Портала - круглосуточно, за исключением технических перерывов в связи с проведением ремонтных работ (при обращении заявителя после окончания рабочего времени, в выходные и праздничные дни согласно Трудовому кодексу Республики Казахстан прием заявления и выдача результата оказания государственной услуги осуществляется следующим рабочим днем).			
		Для вывоза лекарственных средств и медицинских изделий заявители представляют на портал в территориальные департаменты следующие документы: заявление по форме согласно приложению 1 к настоящим Правилам в виде электронного документа, подписанного ЭЦП услугополучателя; в случае отсутствия возможности получения сведений о выданных лицензиях из ГБД ЕЛ, электронную копию лицензии на занятие фармацевтической деятельностью с приложением на подвид деятельности, связанной с производством лекарственных средств и медицинских изделий или оптовой реализацией лекарственных средств и медицинских изделий или талона о приеме уведомления о начале деятельности на оптовую реализацию медицинских изделий или лицензия на осуществление медицинской деятельности (в случае			

8		вывоза лекарственных средств и медицинских изделий организацией здравоохранения), выданных в соответствии с законодательством Республики К а з а х с т а н . Сведения о документах, удостоверяющих личность, о государственной регистрации в качестве индивидуального предпринимателя, о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица, о лицензиях на фармацевтическую и медицинскую деятельности, на занятие видами деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, о приеме уведомления о начале деятельности на оптовую реализацию медицинских изделий содержащихся в государственных информационных системах, услугодатель получает из соответствующих государственных информационных систем через шлюз "электронного п р а в и т е л ь с т в а " . Заявитель дает согласие на использование сведений, составляющих охраняемую законом тайну, содержащихся в информационных системах, при оказании государственных услуг, если иное не предусмотрено законами Республики К а з а х с т а н . При подаче услугополучателем всех необходимых документов, в "личном кабинете" заявителя отображается статус о принятии запроса для оказания государственной услуги с указанием даты получения результата государственной услуги.
9	Основания для отказа в оказании государственной услуги, установленные	1) установление недостоверности документов, представленных услугополучателем для получения государственной услуги, и (или) данных (сведений), содержащихся в них; 2) несоответствие услугополучателя и (или) представленных материалов, данных и сведений, необходимых для оказания государственной услуги, требованиям, настоящих Правил; 3) в отношении услугополучателя имеется вступившее в законную силу решение (приговор) суда о запрещении деятельности или отдельных видов деятельности, требующих получения определенной государственной услуги; 4) в отношении услугополучателя имеется вступившее в законную силу решение суда, на основании которого услугополучатель лишен специального права, связанного с получением государственной услуги.
10	Иные требования с у четом особенностей оказания государственной услуги, в том числе оказываемой в электронной форме и через Государственную корпорацию	В помещениях услугодателя предусмотрены условия для обслуживания услугополучателей с ограниченными возможностями (пандусы и лифты). Заявитель получает государственную услугу в электронной форме через портал при условии наличия ЭЦП. Заявитель получает информацию о порядке и статусе оказания государственной услуги в режиме удаленного доступа посредством "личного кабинета" портала, а также единого контакт-центра по вопросам оказания государственных услуг. Контактные телефоны справочных служб по вопросам оказания государственной услуги размещены на интернет-ресурсе Министерства, Единый контакт-центр по вопросам оказания государственной услуги: 8-800-080-7777, 1414.

Приложение 3 к Правилам оказания государственной услуги вывоза с территорию Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий

[Наименование УО на (государственном языке)] реквизиты УО на государственном языке



[Наименование УО (на русском языке)] реквизиты УО на государственном

Мотивированный отказ

Дата выдачи: [Дата выдачи РД] [Наименование заявителя]

[Наименование УО], рассмотрев Ваше обращение от [Дата заявки] года № [Номер заявки], сообщает следующее. [Причина отказа].

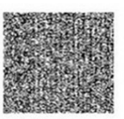
[Должность подписывающего]

[фамилия, имя, отчество (в случае наличия) подписывающего]









Данный документ согласно вункту 1 статыя 7 3PK от 7 января 2003 года «Об электронном документе и электронной цифровой подлиси-

Приложение 4 к Правилам оказания государственной услуги вывоза с территорию Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий Форма

(наименование уполномоченного органа)

Согласование и (или) разрешение на вывоз лекарственных средств и медицинских изделий

– – (наиг	– менован	ие уполном	оченног	о орга	на или его	территориа	льного	
подразделения)								
разрешает _	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		 	
(Фамилия,	имя,	отчество	(при	его	наличии)	индивиду	ального	
предприним	ателя,	полное	наим	енован	ие юри	дического	лица,	

ВЫЕ	нтификационный номер оз из Республики Казахстан ле пасно спецификации ""	екарс	ственных	к средств	, медицинских из	зделий
)						
OT	""	ГО	да, зак	люченно	му с	
на	ледующие наименования:					
			Единица измерения	Количество	Наименование производителя и страны производителя	I
1	2		3	4	5	
_	Должность уполномоченного ли — Фамилия, имя, отчество (при его					
— П	о д п и с ь					
Ист	олнитель:					
	пефон:					
Зак	лючение действительно до:		<u> </u>			
	···					

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