ҚАЗАҚСТАН РЕСПУБЛИКАСЫ ДЕНСАУЛЫҚ САҚТАУ МИНИСТРЛІГІ



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН

КОМИТЕТ МЕДИЦИНСКОГО И ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОГО КОНТРОЛЯ

МЕДИЦИНАЛЫҚ ЖӘНЕ ФАРМАЦЕВТИКАЛЫҚ БАҚЫЛАУ КОМИТЕТІ

БҰЙРЫҚ	ПРИКАЗ
	$\mathcal{N}_{\!$
Астана қаласы	город Астана

Об отзыве регистрационных удостоверений лекарственных средств

В соответствии с подпунктом 7) статьи 10 и подпунктом 7) пункта 1 статьи 259 Кодекса Республики Казахстан «О здоровье народа и системе здравоохранения» и Правилами приостановления, запрета или изъятия из обращения либо ограничения применения лекарственных средств и медицинских изделий, утвержденными приказом исполняющего обязанности Министра здравоохранения Республики Казахстан от 24 декабря 2020 года № ҚР ДСМ-322/2020 (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов № 21906), **ПРИКАЗЫВАЮ:**

- 1. Отозвать регистрационные удостоверения лекарственных средств согласно приложению к настоящему приказу.
- 2. Управлению государственных услуг в сфере фармацевтической деятельности Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан (далее Комитет) в течение одного календарного дня со дня принятия настоящего решения, известить в письменной (произвольной) форме территориальные подразделения Комитета, владельца регистрационного удостоверения лекарственных средств и государственную экспертную организацию в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий (далее Экспертная организация).
- 3. Территориальным подразделениям Комитета в течение одного рабочего дня со дня получения информации о данном решении обеспечить:
- 1) извещение (в письменной произвольной форме) местных органов государственного управления здравоохранением областей, городов республиканского значения и столицы, другие государственные органы (по компетенции);
 - 2) размещение в средствах массовой информации.
- 4. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на курирующего заместителя председателя Комитета.

5. Настоящий приказ вступает в силу и вводится в действие со дня его подписания.

Основание: письмо представительства АО «Адамед Фарма» в Республике Казахстан № 32 от 14 марта 2025 года.

Исполняющая обязанности Председателя Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан

А. Кенжеханова

Приложение к приказу и.о. Председателя Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан от ___ апреля 2025 года

Перечень регистрационных удостоверений лекарственных средств, подлежащих отзыву

Номер регистрационного	Дата	Наименование	Производитель,
удостоверения	регистрации	лекарственного	страна
		средства	
РК-ЛС-5№022581	23.10.2020	MEHCEP®,	производитель
	689	(таблетки	Adamed Pharma
	ach live	покрытые	S. A., Польша
		пленочной	
	Mille	оболочкой, 30 мг)	
РК-ЛС-5№021469	14.08.2020	ЛЮТЕИНА,	производитель
20.		(таблетки	Adamed Pharma
122	Dr.	вагинальные, 100	S. А., Польша
- Clara		мг, №30)	
РК-ЛС-5№021468	14.08.2020	ЛЮТЕИНА,	производитель
(18) J. F.		(таблетки	Adamed Pharma
100 Mar		вагинальные, 200	S. А., Польша
The state of the s		мг, №30)	

Согласовано

09.04.2025 16:29 Исмухаметов Асет Куандыкович 09.04.2025 16:40 Исенбаева Анара Муратхановна

Подписано

09.04.2025 16:51 Кенжеханова А. Ж. ((и.о Джусипов Б.А.))



TOWNS THE REPORT OF THE PARTY O