

ҚАЗАҚСТАН РЕСПУБЛИКАСЫ  
ДЕНСАУЛЫҚ САҚТАУ  
МИНИСТРЛІГІ

МЕДИЦИНАЛЫҚ ЖӘНЕ  
ФАРМАЦЕВТИКАЛЫҚ  
БАҚЫЛАУ КОМИТЕТІ



МИНИСТЕРСТВО  
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН

КОМИТЕТ МЕДИЦИНСКОГО И  
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОГО  
КОНТРОЛЯ

БҰЙРЫҚ

Астана қаласы

ПРИКАЗ

№

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**

Комитет медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан - Бригиров М.С.

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 удостоверения | Дата регистрации | Наименование лекарственного средства                                | Производитель, страна                           |
|--------------------------------------|------------------|---------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------|
| РК-ЛС-5№022581                       | 23.10.2020       | МЕНСЕР®,<br>(таблетки<br>покрытые<br>пленочной<br>оболочкой, 30 мг) | производитель<br>Adamed Pharma<br>S. A., Польша |
| РК-ЛС-5№021469                       | 14.08.2020       | ЛЮТЕИНА,<br>(таблетки<br>вагинальные, 100<br>мг, №30)               | производитель<br>Adamed Pharma<br>S. A., Польша |
| РК-ЛС-5№021468                       | 14.08.2020       | ЛЮТЕИНА,<br>(таблетки<br>вагинальные, 200<br>мг, №30)               | производитель<br>Adamed Pharma<br>S. A., Польша |

**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.))



Комитет медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан - Орынбасар М.С.