## ҚАЗАҚСТАН РЕСПУБЛИКАСЫ ПАРЛАМЕНТІ МӘЖІЛІСІНІҢ ДЕПУТАТЫ



## ДЕПУТАТ МАЖИЛИСА ПАРЛАМЕНТА РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН

010000, Астана, Парламент Мәжілісі	010000, Астана, М	<b>Лажилис</b> Парламен
201_жылғы «»	«»	201года
№	№	

Оглашен 18.01.2017 г.

Министру здравоохранения и социального развития Республики Казахстан Дуйсеновой Т.Б.

## Депутатский запрос

## Уважаемая Тамара Босымбековна!

Наш депутатский запрос составлен на основании поступивших обращений от производителей экстемпоральных лекарственных препаратов. Это лекарственные препараты для внутреннего и наружного применения, которые не выпускаются заводами-изготовителями, и изготавливаются по требованиям лечебно-профилактических организаций, особенно в области родовспоможения и детства. В нашей стране насчитывается около 41 аптек, производящих такие лекарственные средства.

Приказом же Министра здравоохранения и социального развития РК от 15 июля 2016г. № 622 «Об утверждении Казахстанского национального лекарственного формуляра для лекарственного обеспечения гарантированного объема бесплатной медицинской помощи», регистрируются предельные цены лекарственные средства разрезе торговых наименований. Пунктом 25 Правил формирования цен на лекарственные средства и изделия медицинского назначения в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, утвержденных приказом Министра здравоохранения и социального развития РК от 30 июля 2015г. № 639 «в случае отсутствия зарегистрированных цен на лекарственные средства в рамках ГОБМП, предельная цена не определяется и закуп в рамках ГОБМП, орфанных исключением лекарственных средств, 30 осуществляется». Таким образом, медицинские организации должны осуществлять закуп только тех лекарственных средств, которые имеют регистрационные удостоверения.

Однако, в соответствии с подпунктом 1) пункта 2 статьи 71 Кодекса РК «О здоровье народа и системе здравоохранения», лекарственные препараты, изготовленные в аптеках государственной регистрации не подлежат.

В вышеперечисленных приказах содержатся правовые коллизии, которые ущемляют интересы малого бизнеса, ведут к закрытию этого направления деятельности аптек, а также ограничивают права потребителей в жизненно необходимых лекарственных средствах.

Существующая система формирования национального формуляра не дает возможность включать экстемпоральную рецептуру в клинические протоколы диагностики и лечения, что ограничивает дальнейшее развитие данного направления аптечного производства.

В связи с этим, необходимо решить следующие вопросы:

- 1. провести мониторинг потребностей больничных организаций и необходимых объемов закупа экстемпоральных препаратов;
- 2. рассмотреть вопросы стимулирования деятельности производственных аптек, включив их продукцию в клинические протоколы диагностики и лечения;
- 3. внести изменения и дополнения в приказ Министра здравоохранения и социального развития РК от 30 июля 2015г. № 639 в части исключения государственной регистрации лекарственных средств, изготовленных в аптечных условиях.

На основании вышеизложенного, прошу Вас рассмотреть данный запрос и представить ответ в установленные законодательством сроки.

Депутаты, члены Фракции партии «Нұр Отан»

- 3.Аманжолова
- Г. Иксанова
- И. Клименко