



БҰЙРЫҚ

15 наурыз 2017ж

Астана қаласы

ПРИКАЗ

№ 18-С

город Астана

Іссапарға жіберу туралы

БҰЙЫРАМЫН:

1. Қазақстан Республикасының Премьер-Министрі Б.Ә. Сағынтаевтың жұмыс іссапарына қатысу үшін 2017 жылғы 16 наурыздан бастап 17 наурызды қоса алғанда Шығыс Қазақстан облысына барамын.

2. Іссапар кезінде Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің міндетін атқаруды Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау вице-министрі Ләззат Мейрашқызы Ақтаеваға жүктелсін.

3. Қаржы департаменті іссапар шығыстарын және Астана – Өскемен – Семей–Астана бағыты бойынша әуе көлігі шығыстарын заңнамада белгіленген тәртіппен 001 «Денсаулық сақтау және әлеуметтік даму саласындағы мемлекеттік саясатты қалыптастыру» бюджеттік бағдарламасын қаржыландыру жоспары бойынша төлесін.

4. Осы бұйрық қол қойылған күнінен бастап күшіне енеді.

Негіздеме: Қазақстан Республикасының Премьер-Министрі Кеңсесінің Басшысы Е. Қошановтың 2017 жылғы 10 наурыздағы № 11/И-4(ц) телефонограммасы.

Министр

Е. Біртанов

№ исх: 23-2-15/26-Д от: 17.03.2017

**ҚАЗАҚСТАН
РЕСПУБЛИКАСЫ
ДЕНСАУЛЫҚ САҚТАУ
МИНИСТРЛІГІ**



**МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН**

010000, Астана қаласы, Мәңгілік ел даңғылы, 8
Министрліктер Үйі, 5 - кіреберіс
тел: (7172)74 28 19, факс: (7172) 74 36 50

010000, город Астана, пр. Мәңгілік ел, 8
Дом Министерств, 5 подъезд
тел: (7172)74 28 19, факс: (7172) 74 36 50

№ _____

**Қазақстан Республикасының
Парламенті Мәжілісінің
депутаттары
И.П. Ароноваға
М.А.Айсинаға
З.Ж. Аманжоловаға
З.Я. Балиеваға
С.Ф. Бычковаға
А.Қ. Нуркинаға**

2017 жылғы 23 ақпандағы
шығыс № ДЗ-52 хатқа

Құрметті депутаттар!

Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігі Қазақстан Республикасында тиісті дәріханалық практика (GPP) стандартын енгізу бөлігіндегі проблемалық мәселелерге қатысты мынаны хабарлайды.

Ақпарат 1 парақта қоса беріледі.

**Қазақстан Республикасының
Денсаулық сақтау
министрінің
міндетін атқарушы**

Л. Ақтаева

Орын. .Ибраева Д.К.
Тел.74-31-21

**Депутатам
Ароновой И.П.
Айсиной М.А.
Аманжоловой З.Д.
Балиева З.Я.
Бычкова С.Ф.
Нуркиной А.К.**

Исх. от 23 февраля 2017года
№ ДЗ-52

Уважаемые депутаты!

Министерство здравоохранения Республики Казахстан касательно проблемных вопросов в части внедрения надлежащей аптечной практики (GPP) в Республике Казахстан сообщает следующее.

Информация прилагается на 1 листе.

**Исполняющая обязанности
Министра здравоохранения
Республики Казахстан**

Л. Актаева

Исп.Ибраева Д.К.
Тел.74-31-21

1. «Аумағы шағын дәріхана алатындай етіп дәріханаларда консультант дәрігер және зертхана үшін қосымша үй-жайлар болуы тиістігіне қатысты» 4.5, 4.7-тармақтар мен 4-тарау бойынша.

Тиісті дәріханалық практиканы енгізудің негізгі мақсаты дәрілік заттарды сақтау мен халыққа босатудың тиісті жағдайларын қамтамасыз ету болып табылады. Тиісті фармацевтикалық практикаларды (GXP) міндетті енгізу 2018 жылғы 1 қаңтардан бастап енгізіледі.

Дәріхана басшылығының ұйғарымына қарай медициналық консультацияны, құпия әңгімелесулерді өткізумен қатар халықты ағартушылық және аурулардың профилактикасы бойынша қызметті ұйымдастыруға болады, пациенттерге және т.б. консультация беру персоналды арнайы оқыту бағдарламасына тартуды қамтиды, ол тиісінше құжаттамалануы тиіс.

Осы мақсаттар үшін сауда залдарында жабдықталған орын көзделген, онда оқыған маманның жоғарыда көрсетілген параметрлері бойынша консультацияны жүзеге асырады. Бұл ретте, консультант дәрігер мен зертхана үшін қосымша үй-жайлар талап етілмейді.

Аталған рәсімдер құжаттамаланады, стандарттық операциялық рәсімдері, нұсқаулары ресімделеді.

2. «Рецептік және рецепттік емес бөлімді біріктіруге қатысты» 8-тараудың 8.4, 8.5-тармақтары бойынша.

Дәріхана басшысы рецептімен және рецептісіз босату бөлімдеріне бөлу мүмкіндігін дербес көздейді. Алайда, дәрілік заттарды босату нормативтік құқықтық актілердің дәрігердің рецептісімен және рецептісіз босатылатын дәрілік заттарды сақтаудың және іске асырудың тиісті шарттарын сақтау бөлігіндегі талаптарға сәйкес жүзеге асырылады.

Дәрілік заттардың сапасын қамтамасыз ету мақсатында дәрілік заттардың өндірісінен соңғы тұтынушыға дейінгі барлық кезеңдеріне GXP стандарттарын енгізу қажет.

Сонымен қатар, бизнес және нормативтік құқықтық актілердің ревизиясы үшін кедергілерді жою мақсатында «Атамекен» Ұлттық кәсіпкерлер палатасының алаңында дәрілік заттардың, медициналық мақсаттағы бұйымдардың және медициналық техниканың айналысы саласындағы нормативтік құқықтық актілерге өзгерістер мен толықтырулар енгізу жөнінде тұрақты жұмыс істейтін жұмыс тобы құрылды, оның шеңберінде тиісті өзгерістер енгізуге болады.

1. По пунктам 4.5, 4.7 главы 4 «Касательно того, что в аптеках должны быть дополнительные помещения для врача консультанта и лаборатории, что площади будет столько же, сколько занимает небольшая аптека».

Основной целью внедрения надлежащей аптечной практики является обеспечение надлежащих условий хранения лекарственных средств и отпуск населению. Обязательное внедрение надлежащих фармацевтических практик (GXP) вводится с 1 января 2018 года.

На усмотрение руководства аптеки можно организовать медицинскую консультацию, деятельность по просвещению населения и профилактике заболеваний наряду с проведением конфиденциальных бесед, консультации пациентов и т.д., включает в себя и «вовлечение персонала в специальные программы обучения, которые надлежащим образом должны быть задокументированы.

Для этих целей в торговых залах предусматривают оборудованное место, где обученный специалист осуществляет консультацию по вышеуказанным параметрам. При этом не требуется дополнительных помещений для врача консультанта и лабораторий.

Данные процедуры документируются, оформляются стандартные операционные процедуры, инструкции.

2. По пунктам 8.4, 8.5. главы 8 «Касательно совмещения рецептурного и безрецептурного отдела».

Руководство аптеки самостоятельно предусматривает возможность разделения на отделы рецептурного и безрецептурного отпуска. Однако, отпуск лекарственных средств должен осуществляться согласно требованиям нормативных правовых актов в части соблюдения надлежащих условий хранения и реализации лекарственных средств по рецепту и без рецепта врача.

В целях обеспечения качества лекарственных средств, необходимо внедрение стандартов GXP на всех этапах от производства лекарственных препаратов до конечного потребителя.

Одновременно сообщаем, что в целях исключения излишних барьеров для бизнеса и ревизии нормативных правовых актов на площадке Национальной палаты предпринимателей «Атамекен» создана постоянно действующая рабочая группа по внесению изменений и дополнений в нормативные правовые акты в сфере обращения лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, в рамках которой можно внести соответствующие изменения.