

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ ДОНЕЦКОЙ НАРОДНОЙ РЕСПУБЛИКИ

ПРИКАЗ

28 шом 2021 г.

Донецк

No dal gal



О внесении изменений в Правила розничной торговли лекарственными средствами для медицинского применения, утвержденные приказом Министерства здравоохранения Донецкой Народной Республики от 08 мая 2015 г. № 501

С целью организации работы по непрерывному обеспечению жителей Донецкой Народной Республики качественными лекарственными средствами, руководствуясь подпунктами 2.1.3, 2.1.6 пункта 2.1, пунктами 3.5, 4.2 ПОЛОЖЕНИЯ О МИНИСТЕРСТВЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ ДОНЕЦКОЙ НАРОДНОЙ РЕСПУБЛИКИ (новая редакция), утвержденного Постановлением Правительства Донецкой Народной Республики от 17 февраля 2020 года № 6-5,

ПРИКАЗЫВАЮ:

1. Внести в Правила розничной торговли лекарственными средствами для медицинского применения, утвержденные приказом Министерства здравоохранения Донецкой Народной Республики от 08 мая 2015 г. № 501 «Об утверждении Правил розничной торговли лекарственными средствами для медицинского применения» (зарегистрирован в Министерстве юстиции Донецкой Народной Республики 25 июня 2015 г. под регистрационным № 231) (далее – Правила), следующие изменения:

1.1. Абзац второй пункта 2.10 Правил изложить в новой редакции:

«В случае хранения сертификатов качества в виде сканированных копий сертификатов, Субъект хозяйствования обязан предоставить (по запросу) их бумажные копии, заверенные печатью Субъекта хозяйствования, в срок не позднее двух рабочих дней, за исключением копий сертификатов на лекарственные средства, сведения о вводе в гражданский оборот которых внесены в автоматизированную информационную систему Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения Российской Федерации.».

- 1.2. Подпункт а) абзаца третьего пункта 2.16 Правил изложить в новой редакции:
- «а) проверка лекарственных средств, поступающих в аптеку, относительно сопроводительных документов (накладных и др.), документов, подтверждающих качество лекарственных средств, выданных производителями или другими уполномоченными органами (на бумажных и/или электронных носителях), или наличия сведений о вводе в гражданский оборот лекарственных средств, внесенных в автоматизированную информационную систему Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения Российской Федерации, информации о регистрации лекарственных средств;».
- 2. Юридическому отделу Министерства здравоохранения Донецкой Народной Республики обеспечить представление настоящего Приказа в Министерство юстиции Донецкой Народной Республики для его государственной регистрации.
 - 3. Контроль исполнения настоящего Приказа оставляю за собой.
 - 4. Настоящий Приказ вступает в силу со дня официального опубликования.

И.о. Министра

А.А. Оприщенко