



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
ДОНЕЦКОЙ НАРОДНОЙ РЕСПУБЛИКИ

П Р И К А З

28 июля 2021 г.

Донецк

№ 2290



О внесении изменений в Правила хранения и проведения контроля качества лекарственных средств в учреждениях здравоохранения, утвержденные приказом Министерства здравоохранения Донецкой Народной Республики от 07 сентября 2015 г. № 012.1/342

С целью организации работы по непрерывному обеспечению жителей Донецкой Народной Республики качественными лекарственными средствами, руководствуясь подпунктами 2.1.3, 2.1.13 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 хранения и проведения контроля качества лекарственных средств в учреждениях здравоохранения, утвержденные приказом Министерства здравоохранения Донецкой Народной Республики от 07 сентября 2015 г. № 012.1/342 «Об утверждении Правил хранения и проведения контроля качества лекарственных средств в учреждениях здравоохранения» (зарегистрирован в Министерстве юстиции Донецкой

Народной Республики 02 октября 2015 г. под регистрационным № 575) (далее – Правила), следующие изменения:

1.1. Пункт 1.7 Правил изложить в новой редакции:

«1.7. Медицинскому использованию подлежат лекарственные средства, зарегистрированные в установленном действующим законодательством порядке, кроме случаев, предусмотренных Законом Донецкой Народной Республики «Об обороте лекарственных средств», при наличии сертификата качества (на бумажных и/или электронных носителях) или сведений о вводе в гражданский оборот лекарственных средств, внесенных в автоматизированную информационную систему Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения Российской Федерации.».

1.2. Подпункт 1) пункта 4.2 Правил изложить в новой редакции:

«1) проверка лекарственных средств, поступающих в учреждение здравоохранения, относительно сопроводительных документов (накладных и др.), документов, подтверждающих качество лекарственных средств, выданных производителями и 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