

**Об утверждении форм проверочных листов в сферах оказания медицинских услуг, обращения лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники**

***Утративший силу***

Совместный приказ и.о. Министра здравоохранения Республики Казахстан от 1 марта 2010 года № 143 и Министра экономики и бюджетного планирования Республики Казахстан от 5 марта 2010 года № 123. Зарегистрирован в Министерстве юстиции Республики Казахстан 12 марта 2010 года № 6123. Действует до 1 января 2011 года

      Сноска. Приказ действует до 1 января 2011 года (см. п. 5).

      В соответствии с пунктом 5 статьи 19 Кодекса Республики Казахстан от 18 сентября 2009 года "О здоровье народа и системе здравоохранения", статьей 38 Закона Республики Казахстан от 31 января 2006 года "О частном предпринимательстве" **ПРИКАЗЫВАЕМ**:  
      1. Утвердить прилагаемые формы проверочных листов в сферах оказания медицинских услуг, обращения лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники.  
      2. Комитету контроля медицинской и фармацевтической деятельности Министерства здравоохранения Республики Казахстан (Баймуканов С.А.) обеспечить:  
      1) государственную регистрацию настоящего приказа в Министерстве юстиции Республики Казахстан;  
      2) размещение настоящего приказа на интернет-ресурсе Министерства здравоохранения Республики Казахстан.  
      3. Департаменту административно-правовой работы Министерства здравоохранения Республики Казахстан (Бисмильдин Ф.Б.) обеспечить официальное опубликование настоящего приказа после его государственной регистрации.  
      4. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на вице-министра здравоохранения Республики Казахстан Биртанова Е.А.  
      5. Настоящий приказ вступает в силу со дня государственной регистрации в Министерстве юстиции Республики Казахстан, вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его официального опубликования и действует до 1 января 2011 года.

*И.о. Министра                        Министр экономики*  
*здравоохранения                      и бюджетного планирования*  
*Республики Казахстан                 Республики Казахстан*  
*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Б. Садыков              \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Б. Султанов*

Утвержден совместным приказом  
Министра здравоохранения     
Республики Казахстан      
от 1 марта 2010 года № 143,   
и Министра экономики и бюджетного  
планирования Республики Казахстан  
от 5 марта 2010 года  № 123

Форма

**Проверочный лист**  
              **для медицинских организаций, оказывающих**  
                  **амбулаторно-поликлиническую помощь**

Наименование органа \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Акт о назначении проверки \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  
                                          (№, дата)

Наименование субъекта \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Адрес места нахождения объекта \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |
| --- | --- |
| №  п/п | Требования |
| 1 | 2 |
| 1. | Наличие лицензии на медицинскую деятельность, приложений к  лицензии (номер, серия, дата выдачи) |
| 2. | Укомплектованность врачами, средними медицинскими работниками  (коэффициент совместительства) (%) |
| 3. | Наличие сертификатов специалиста у медицинских работников  % от общего количества врачей, % от общего количества среднего  медицинского персонала) |
| 4. | Уровень категорийности специалистов (% по категориям) |
| 5. | Наличие у специалистов свидетельств о прохождении курсов  повышения квалификации за последние 5 лет (% от общего  количества персонала) |
| 6. | Наличие лекарственных средств для оказания неотложной  медицинской помощи |
| 7. | Эффективность использования медицинского оборудования (%) |
| 8. | Соответствие установленным нормативам уровня оснащенности  медицинским оборудованием (%)  Изношенность медицинского оборудования (%) |
| 9. | Качество ведения учетно-отчетной документации,  документирование рабочих процедур |
| 10. | Проведение мероприятий по предупреждению заражения пациентов  и персонала больницы инфекциями: СПИД, ВИЧ, вирусные гепатиты |
| 11. | Увеличение или снижение показателя общей смертности, в том  числе трудоспособного возраста среди прикрепленного населения |
| 12. | Число случаев материнской смертности среди прикрепленного  населения |
| 13. | Количество случаев младенческой смертности среди  прикрепленного населения |
| 14. | Обеспечение пациентов бесплатными и льготными рецептами |
| 15. | Применение новых методов и средств профилактики, диагностики  и лечения заболеваний |
| 16. | Проведение плановых ежегодных профилактических осмотров  декретированного контингента, охват профилактическими  осмотрами декретированного контингента |
| 17. | Раннее выявление беременных (до 12 недель) и своевременность  взятия под медицинское наблюдение в ПМСП, с целью профилактики  осложнений беременности |
| 18. | Ведение женщин при физиологической и патологической  беременности |
| 19. | Соблюдение правил диспансеризации детей от 0 до 1 года |
| 20. | Своевременность и полнота охвата патронажем новорожденных  после выписки из родильного дома |
| 21. | Увеличение или снижение количества случаев смерти на дому  детей от 0 до 5 лет включительно |
| 22. | Увеличение или снижение количества случаев смерти на дому лиц  трудоспособного возраста от заболеваний, по которым  медицинская помощь является стратегической |
| 23. | Увеличение или снижение количества случаев первичного выхода  на инвалидность лиц трудоспособного возраста по заболеваниям,  по которым медицинская помощь является приоритетной |
| 24. | Проведение профилактических прививок, оценка планирования  и соблюдение календарных сроков профилактических прививок |
| 25. | Внедрение стационарозамещающих технологий (дневной стационар) |
| 26. | Несвоевременность диагностики и число запущенных случаев  злокачественных новообразований |
| 27. | Число запущенных форм туберкулеза среди впервые выявленных |
| 28. | Экспертиза медицинской документации (амбулаторных карт) |
| 29. | Показатели работы Службы внутреннего контроля (аудита) |
| 1) Результаты рассмотрения обращений пациентов |
| 2) Анализ эффективности деятельности подразделений организации |
| 3) Разработка программных мероприятий, направленных на  предупреждение и устранение дефектов в работе и способствующих  повышению качества и эффективности медицинской помощи |
| 4) Обучение и методическая помощь персоналу организации по  вопросам обеспечения качества медицинской помощи |
| 5) Соблюдение правил оказания гарантированного объема  бесплатной медицинской помощи см.P091887 |

      Примечание: СПИД – синдром приобретенного иммунодефицита,  
                  ВИЧ – вирус иммунодефицита человека,  
                  ПМСП – первичная медико-санитарная помощь.

Утвержден совместным приказом  
Министра здравоохранения  
Республики Казахстан     
от 1 марта 2010 года № 143,  
и Министра экономики и бюджетного  
планирования Республики Казахстан  
от 5 марта 2010 года № 123

Форма

**Проверочный лист**  
       **для медицинских организаций, оказывающих стационарную**  
                    **и стационарозамещающую помощь**

Наименование органа \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Акт о назначении проверки \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  
                                         (№, дата)

Наименование субъекта \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Адрес места нахождения объекта \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |
| --- | --- |
| №  п/п | Требования |
| 1 | 2 |
| 1. | Наличие лицензии на медицинскую деятельность, приложений к  лицензии (номер, серия, дата выдачи) |
| 2. | Укомплектованность врачами, средними медицинскими  работниками (коэффициент совместительства) (%) |
| 3. | Наличие сертификатов специалиста у медицинских работников  (% от общего количества врачей, % от общего количества  среднего медицинского персонала) |
| 4. | Уровень категорийности специалистов (% по категориям) |
| 5. | Наличие у специалистов свидетельств о прохождении курсов  повышения квалификации за последние 5 лет (% от общего  количества персонала) |
| 6 | Качество ведения учетно-отчетной документации,  документирование рабочих процедур |
| 7. | Проведение мероприятий по предупреждению заражения  пациентов и персонала больницы инфекциями: СПИД, ВИЧ,  вирусные гепатиты |
| 8. | Соблюдение безопасности пациентов и медицинского  персонала, наличие случаев ВБИ, расследования причин ВБИ,  меры, принятые для предотвращения ВБИ |
| 9. | Соблюдение Правил оказания ГОБМП, оказываемой в форме  стационарной помощи см.P091887 |
| 10. | Эффективность использования медицинского оборудования (%) |
| 11. | Число случаев необоснованной госпитализации (1-3 дня  пребывания) по сравнению с предыдущим периодом |
| 12. | Число случаев умерших при плановой госпитализации |
| 13. | Послеоперационная летальность в случаях плановой  госпитализации |
| 14. | Число случаев материнской смертности |
| 15. | Количество случаев младенческой смертности |
| 16. | Показатели внутрибольничной инфекции |
| 17. | Показатель повторного поступления (в течение месяца по  поводу одного и того же заболевания) |
| 18. | Случаи расхождения клинического и патологоанатомического  диагнозов |
| 19. | Применение новых методов и средств профилактики,  диагностики, лечения и медицинской реабилитации |
| 20. | Обеспечение препаратами и компонентами крови по  медицинским показаниям |
| 21. | Показатели работы службы внутреннего контроля (аудита) |
| 1) Результаты рассмотрения обращений пациентов |
| 2) Анализ эффективности деятельности подразделений  организации |
| 3) Разработка программных мероприятий, направленных на  предупреждение и устранение дефектов в работе и  способствующих повышению качества и эффективности  медицинской помощи |
| 4) Обучение и методическая помощь персоналу организации по  вопросам обеспечения качества медицинской помощи |
| 5) Соблюдение правил оказания гарантированного объема  бесплатной медицинской помощи см.P091887 |

      Примечание: СПИД – синдром приобретенного иммунодефицита,  
                  ВИЧ – вирус иммунодефицита человека,  
                  ВБИ – внутрибольничная инфекция,  
                  ГОБМП – гарантированный объем бесплатной медицинской помощи.

Утвержден совместным приказом  
Министра здравоохранения   
Республики Казахстан    
от 1 марта 2010 года № 143,  
и Министра экономики и бюджетного  
планирования Республики Казахстан  
от 5 марта 2010 года № 123

Форма

**Проверочный лист**  
                   **для медицинских организаций,**  
               **оказывающих скорую медицинскую помощь**

Наименование органа \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Акт о назначении проверки \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  
                                          (№, дата)

Наименование субъекта \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Адрес места нахождения объекта \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |
| --- | --- |
| № п/п | Требования |
| 1 | 2 |
| 1. | Наличие лицензии на медицинскую деятельность, приложений  к лицензии (номер, серия, дата выдачи) |
| 2. | Укомплектованность врачами, средними медицинскими  работниками (коэффициент совместительства) (%) |
| 3. | Наличие сертификатов специалиста у медицинских работников  (% от общего количества врачей, % от общего количества  среднего медицинского персонала) |
| 4. | Уровень категорийности специалистов (% по категориям) |
| 5. | Наличие у специалистов свидетельств о прохождении курсов  повышения квалификации за последние 5 лет (% от общего  количества персонала) |
| 6. | Эффективность использования медицинского оборудования (%) |
| 7. | Соответствие установленным нормативам уровня оснащенности  медицинским оборудованием (%)  Изношенность медицинского оборудования (%) |
| 8. | Наличие лекарственных средств для оказания неотложной  медицинской помощи |
| 9. | Удельный вес повторных вызовов по одному и тому же  заболеванию в течение суток с момента первого вызова за  отчетный период (конкретные примеры, анализ) |
| 10. | Удельный вес вызовов с превышением времени прибытия  бригады скорой помощи за отчетный период (анализ причин) |
| 11. | Количество случаев смерти при вызовах (смерть до прибытия  бригады, смерть в присутствии бригады) |
| 12. | Удельный вес доставок больных на госпитализацию без  медицинских показаний |
| 13. | Время обслуживания 1 вызова |
| 14. | Удельный вес переданных активов в организации ПМСП |
| 15. | Расхождение диагнозов бригады скорой медицинской помощи и  диагноза, установленного в стационаре в случае  госпитализации больных |
| 16. | Общее количество обоснованных жалоб по сравнению с  аналогичным периодом прошлого года (анализ причин  возникновения жалоб) |
| 17. | Качество ведения учетно-отчетной документации,  документирование рабочих процедур |
| 18. | Служба внутреннего контроля (аудита) |
| 1) Результаты рассмотрения обращений пациентов |
| 2) Анализ эффективности деятельности подразделений  организации |
| 3) Разработка программных мероприятий, направленных на  предупреждение и устранение дефектов в работе и  способствующих повышению качества и эффективности  медицинской помощи |
| 4) Обучение и методическая помощь персоналу организации по  вопросам обеспечения качества медицинской помощи |
| 5) Соблюдение правил оказания гарантированного объема  бесплатной медицинской помощи см.P091887 |

      Примечание: ПМСП – первичная медико-санитарная помощь.

Утвержден совместным приказом  
Министра здравоохранения  
Республики Казахстан  
от 1 марта 2010 года № 143,  
и Министра экономики и бюджетного  
планирования Республики Казахстан  
от 5 марта 2010 года № 123

Форма

**Проверочный лист**  
            **для Центра судебной медицины и его филиалов**

Наименование органа \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Акт о назначении проверки \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  
                                          (№, дата)

Наименование субъекта \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Адрес места нахождения объекта \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |
| --- | --- |
| № п/п | Требования |
| 1 | 2 |
| 1. | Наличие Устава (Положения), утвержденного в установленном  порядке, имеющего отметку органа юстиции о государственной  регистрации |
| 2. | Наличие Свидетельства о государственной регистрации  (перерегистрации), выданное органом юстиции Республики  Казахстан |
| 3. | Укомплектованность штатными единицами (%) |
| 4. | Уровень категорийности специалистов (% по категориям) |
| 5. | Наличие квалификационного свидетельства на право  производства судебно-медицинской экспертизы (%) |
| 6. | Наличие свидетельств об аттестации экспертов с внесением в  Государственный реестр судебно-медицинских экспертов  Министерства юстиции РК (%) |
| 7. | Наличие сертификата специалиста (у экспертов общего  профиля) (%) |
| 8. | Наличие у специалистов свидетельств о прохождении курсов  повышения квалификации за последние 5 лет (%) |
| 9. | Эффективность использования медицинского оборудования (%) |
| 10. | Соответствие установленным нормативам уровня оснащенности  медицинским оборудованием (%)  Изношенность медицинского оборудования (%) |
| 11. | Обеспеченность реактивами (%) |
| 12. | Количество случаев некачественного экспертного исследования  (конкретные факты - № экспертизы, дата, эксперт, наличие  внутреннего расследования по конкретному факту) |
| 13. | Количество случаев с превышением сроков производства  экспертизы (конкретные факты - № экспертизы, дата, эксперт,  наличие внутреннего расследования по конкретному факту) |
| 14. | Количество случаев расхождения патогистологического и  судебно-медицинских диагнозов (примеры, причины, заключение  экспертов) |
| 15. | Количество повторных, комплексных, дополнительных экспертиз  (анализ причин) |
| 16. | Количество повторных экспертиз с эксгумацией (анализ,  причины, заключения экспертов) |
| 17. | Фактическая нагрузка на судебно-медицинского эксперта в % |
| 18. | Качество ведения учетно-отчетной документации |
| 19. | Показатели работы службы внутреннего контроля (аудита) |
| 1) Анализ эффективности деятельности подразделений организации |
| 2) Разработка программных мероприятий, направленных на  предупреждение и устранение дефектов в работе и  способствующих повышению качества и эффективности службы  судебной медицины |
| 3) Обучение и методическая помощь персоналу организации по  вопросам обеспечения качества службы судебной медицины |

Утвержден совместным приказом  
Министра здравоохранения  
Республики Казахстан  
от 1 марта 2010 года № 143,  
и Министра экономики и бюджетного  
планирования Республики Казахстан  
от 5 марта 2010 года № 123

Форма

**Проверочный лист**  
        **для организации по производству лекарственных средств,**  
         **изделий медицинского назначения, медицинской техники**

Наименование органа \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Акт о назначении проверки \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  
                                          (№, дата)

Наименование субъекта \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Адрес места нахождения объекта \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |
| --- | --- |
| № | Требования |
| 1 | 2 |
| 1 | Наличие государственной лицензии на фармацевтическую  деятельность |
| 2 | Наличие государственной лицензии на виды деятельности,  связанные с оборотом наркотических средств, психотропных  веществ и прекурсоров в системе здравоохранения |
| 3 | Соответствие составов, размеров помещений и  оборудований объекта квалификационным требованиям |
| 4 | Отсутствие в составе производимых лекарственных средств  красителей и вспомогательных веществ, запрещенных к  применению в Республике Казахстан |
| 5 | Закуп лекарственных субстанций и полупродуктов,  необходимых для производства лекарственных средств,  только у лиц, имеющих документ, удостоверяющий право на  производство лекарственных средств или на оптовую  реализацию лекарственных средств |
| 6 | Использование лекарственных субстанции или  полупродуктов, зарегистрированных в Республике  Казахстан, кроме лекарственных субстанций, произведенных  в условиях надлежащей производственной практики |
| 7 | Использование в процессе производства вспомогательных  веществ, расходных и упаковочных материалов,  соответствующих нормативным документам по  стандартизации, указанным в стандарте организации на  продукцию |
| 8 | Реализация выпускаемой готовой продукции лицам, имеющим  лицензию на право осуществления соответствующего вида  фармацевтической или медицинской деятельности |
| 9 | Наличие системы возврата (отзыва) любой серии  произведенной и реализованной готовой продукции, у  которой установлены или предполагается несоответствие  установленным требованиям качества |
| 10 | Проведение испытания стабильности лекарственных средств |
| 11 | Проведение контроля технологического процесса  квалифицированным персоналом, с использованием  необходимого оборудования и приборов, в соответствии с  технологическим регламентом организации-производителя, в  специально предназначенных для этих целей помещениях |
| 12 | Соблюдение утвержденного технологического регламента |
| 13 | Наличие инструкции по проведению отбора проб сырья |
| 14 | Наличие журнала регистрации результатов входного  контроля сырья |
| 15 | Наличие утвержденных производственных инструкций,  технологических инструкций |
| 16 | Проведение контроля за процессом стерилизации и за его эффективностью |
| 17 | Наличие инструкции по обращению с материалами первичной  и вторичной упаковки |
| 18 | Соответствие упаковочного материала химическим свойствам  вещества |
| 19 | Наличие инструкции по обращению с материалами первичной  и вторичной упаковки, порядка приемки, идентификации  маркировочных материалов, порядка работы при маркировке |
| 20 | Проверка обеспечения условий хранения и сохранности  упаковочных и маркировочных материалов |
| 21 | Наличие на каждую производственную серию лекарственного  средства, изделий медицинского назначения, медицинской  техники протоколов серий |
| 22 | Обеспечение полной регламентацией всех процессов  производства и материалов, использующихся в  производстве лекарственных средств, изделий медицинского  назначения и медицинской техники |
| 23 | Обеспечение регистрации всех технологических и  вспомогательных операций в процессе производства  отдельной серии (партии) лекарственных средств, изделий  медицинского назначения и медицинской техники |
| 24 | Обеспечение прослеживаемости истории производства каждой  серии (партии) продукции |
| 25 | Обеспечение хранения документации, отражающей процесс  производства лекарственных средств, изделий медицинского  назначения и медицинской техники в течение года |
| 26 | Обеспечение контроля за изменением процессов  производства и документации |
| 27 | Обеспечение хранения архивных материалов и документов  в течение установленных сроков хранения |
| 28 | Обеспечение однозначных толковании требований,  изложенных в документах, и своевременный пересмотр  документации организации |
| 29 | Обеспечение доступа к документам соответствующих  сотрудников |
| 30 | Наличие необходимой нормативной документации |
| 31 | Осуществление контроля качества |
| 32 | Осуществление службы контроля |
| 33 | Проведение испытаний стабильности и установления срока  хранения и повторного контроля лекарственных средств |
| 34 | Соблюдение правил маркировки лекарственных средств,  изделий медицинского назначения, медицинской техники |
| 35 | Соблюдение порядка внесения изменений в регистрационное  досье лекарственных средств, изделий медицинского  назначения и медицинской техники |
| 36 | Соблюдение правил ввоза лекарственных средств, изделий  медицинского назначения и медицинской техники |
| 37 | Соблюдение правил вывоза лекарственных средств, изделий  медицинского назначения и медицинской техники |
| 38 | Соблюдение условий хранения и транспортировки  лекарственных средств, изделий медицинского назначения и  медицинской техники |
| 39 | Наличие приборов для определения параметров температуры  и влажности (гигрометры, термометры и правильность их  установок) |
| 40 | Наличие журнала регистрации температурного режима и  влажности, регистрация параметров воздуха |
| 41 | Соответствие специалистов квалификационным требованиям:  образование, стаж работы, сведения о прохождении курсов  повышения квалификации, аттестации на соответствие  занимаемой должности (диплом специалиста, трудовая  книжка, приказы о назначении должностных лиц,  свидетельства о прохождении курсов повышения  квалификации, аттестации) |
| 42 | Соблюдение сроков годности лекарственных средств,  изделий медицинского назначения и медицинской техники |
| 43 | Производство, применение, закупка, хранение,  транспортировка, реклама, реализация не прошедших  регистрацию в Республике Казахстан лекарственных  средств, изделий медицинского назначения и медицинской  техники |
| 44 | Закупка, применение, хранение, реклама, реализация не  сертифицированных лекарственных средств, изделий  медицинского назначения и медицинской техники |
| 45 | Производство, закупка, применение, хранение,  транспортировка, реклама, реализация фальсифицированных  лекарственных средств, изделий медицинского назначения и  медицинской техники |
| 46 | Проведение мониторинга побочных действий лекарственных  средств, изделий медицинского назначения и медицинской  техники |
| 47 | Соблюдение правил уничтожения лекарственных средств,  изделий медицинского назначения и медицинской техники |
| 48 | Соблюдение установленных квот упаковки, ввоза и вывоза,  перевозки, пересылки, хранения лекарственных средств,  содержащих наркотические средства, психотропные вещества  и прекурсоры, подлежащих контролю в Республике Казахстан |
| 49 | Соблюдение требований по хранению лекарственных средств,  содержащих наркотические средства, психотропные вещества  и прекурсоры |
| 50 | Наличие службы, обеспечивающей хранение и учет  лекарственных средств, содержащих наркотические  средства, психотропные вещества и прекурсоры |
| 51 | Обеспечение охраной помещений для хранения лекарственных  средств, содержащих наркотические средства, психотропные  вещества и прекурсоры, силами органов внутренних дел или  на основании договора на оказание охранных услуг  субъектами, осуществляющими охранную деятельность |
| 52 | Наличие разрешения территориального органа внутренних  дел, осуществляющего борьбу с незаконным оборотом  наркотических средств, психотропных веществ и  прекурсоров на использование объекта и помещений в сфере  оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров |
| 53 | Список лиц, допущенных к работе с лекарственными   средствами, содержащих наркотические средства,  психотропные вещества и прекурсоры, утвержденный  приказом руководителя организации |
| 54 | Наличие договора юридического лица (отправителя) и  организации, осуществляющей пересылку, перевозку  отправлений, с указанием условий приема, перевозки и  доставки отправлений, содержащих наркотические средства,  психотропные вещества и прекурсоры |

Утвержден совместным приказом  
Министра здравоохранения  
Республики Казахстан  
от 1 марта 2010 года № 143,  
и Министра экономики и бюджетного  
планирования Республики Казахстан  
от 5 марта 2010 года № 123

Форма

**Проверочный лист**  
     **для объектов фармацевтической деятельности, осуществляющих**  
          **оптовую реализацию лекарственных средств, изделий**  
             **медицинского назначения, медицинской техники**

Наименование органа \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Акт о назначении проверки \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  
                                          (№, дата)

Наименование субъекта \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Адрес места нахождения объекта \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |
| --- | --- |
| № | Требования |
| 1 | 2 |
| 1 | Наличие государственной лицензии на фармацевтическую  деятельность |
| 2 | Наличие государственной лицензии на виды деятельности,  связанные с оборотом наркотических средств, психотропных  веществ и прекурсоров в системе здравоохранения |
| 3 | Наличие вывески с указанием наименования объекта  фармацевтической деятельности и режима работы на  государственном и русском языках |
| 4 | Размещение на видном месте копии государственной лицензии на  фармацевтическую деятельность и приложения к ней |
| 5 | Наличие информации об адресе и телефонах государственного  органа в сфере обращения лекарственных средств, изделий  медицинского назначения и медицинской техники |
| 6 | Наличие книги отзывов и предложений |
| 7 | Наличие информации о номерах телефонов справочной  фармацевтической службы |
| 8 | Наличие справочной литературы, нормативно-правовых актов  Республики Казахстан, регламентирующие обращение  лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники |
| 9 | Соответствие составов, размеров помещений и оборудований  объекта квалификационным требованиям |
| 10 | Наличие приборов для определения параметров температуры и  влажности (гигрометры, термометры и правильность их  установок) |
| 11 | Наличие журнала регистрации температурного режима и  влажности, регистрация параметров воздуха |
| 12 | Соответствие специалистов квалификационным требованиям:  образование, стаж работы, сведения о прохождении курсов  повышения квалификации (диплом специалиста, трудовая книжка,  приказы о назначении должностных лиц, свидетельства о  прохождении курсов повышения квалификации, аттестации) |
| 13 | Проведение контроля при приеме и реализации лекарственных  средств, изделий медицинского назначения и медицинской  техники |
| 14 | Соблюдение порядка выписывания сопроводительных документов |
| 15 | Наличие сертификатов соответствия или их копии |
| 16 | Ведение посерийного учета лекарственных средств, изделий  медицинского назначения и медицинской техники, в том числе  учет сроков годности |
| 17 | Закупка, хранение, транспортировка, реклама, реализация не  прошедших регистрацию в Республике Казахстан лекарственных  средств, изделий медицинского назначения и медицинской  техники |
| 18 | Закупка, хранение, транспортировка, реклама, реализация  фальсифицированных лекарственных средств, изделий  медицинского назначения и медицинской техники |
| 19 | Закупка, хранение, реализация не сертифицированных  лекарственных средств, изделий медицинского назначения и  медицинской техники |
| 20 | Закупка, хранение, реализация лекарственных средств, изделий  медицинского назначения и медицинской техники с истекшим  сроком годности |
| 21 | Соблюдение условий хранения и транспортировки лекарственных  средств, изделий медицинского назначения и медицинской  техники |
| 22 | Соблюдение правил ввоза лекарственных средств, изделий  медицинского назначения и медицинской техники |
| 23 | Соблюдение правил вывоза лекарственных средств, изделий  медицинского назначения и медицинской техники |
| 24 | Соблюдение правил уничтожения лекарственных средств, изделий  медицинского назначения и медицинской техники |
| 25 | Соблюдение требований по хранению лекарственных средств,  содержащих наркотические средства, психотропные вещества и  прекурсоры |
| 26 | Наличие на внутренней стороне дверцы сейфа, шкафа перечня  хранящихся лекарственных средств с указанием высших разовых и  суточных доз |
| 27 | Наличие службы, обеспечивающей хранение и учет лекарственных  средств, содержащих наркотические средства, психотропные  вещества и прекурсоры |
| 28 | Обеспечение охраной помещений для хранения лекарственных  средств, содержащих наркотические средства, психотропные  вещества и прекурсоры, силами органов внутренних дел или на  основании договора на оказание охранных услуг субъектами,  осуществляющими охранную деятельность |
| 29 | Наличие разрешения территориального органа внутренних дел,  осуществляющего борьбу с незаконным оборотом наркотических  средств, психотропных веществ и прекурсоров на использование  объекта и помещений в сфере оборота наркотических средств,  психотропных веществ и прекурсоров |
| 30 | Список лиц, допущенных к работе с лекарственными средствами,  содержащих наркотические средства, психотропные вещества и  прекурсоры, утвержденный приказом руководителя организации |
| 31 | Наличие договора юридического лица (отправителя) и  организации, осуществляющей пересылку, перевозку отправлений,  с указанием условий приема, перевозки и доставки отправлений,  содержащих наркотические средства, психотропные вещества и  прекурсоры |
| 32 | Ведение журнала учета лекарственных средств, содержащих  наркотические средства, психотропные вещества и прекурсоры,  подлежащих предметно-количественному учету в соответствии с  требованиями |
| 33 | Сверка фактического наличия лекарственных средств, содержащих  наркотические средства, психотропные вещества и прекурсоры с  книжным остатком (наличие ежемесячных актов сверок) |
| 34 | Соблюдение требований по хранению и уничтожению всех  документов по приходу и расходу лекарственных средств,  содержащих наркотические средства, психотропные вещества и  прекурсоры |

Утвержден совместным приказом  
Министра здравоохранения  
Республики Казахстан  
от 1 марта 2010 года № 143,  
и Министра экономики и бюджетного  
планирования Республики Казахстан  
от 5 марта 2010 года № 123

Форма

**Проверочный лист**  
     **для объектов фармацевтической деятельности, осуществляющих**  
         **розничную реализацию лекарственных средств, изделий**  
             **медицинского назначения, медицинской техники**

Наименование органа \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Акт о назначении проверки \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  
                                          (№, дата)

Наименование субъекта \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Адрес места нахождения объекта \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |
| --- | --- |
| № | Требования |
| 1 | 2 |
| 1 | Наличие государственной лицензии на фармацевтическую  деятельность |
| 2 | Наличие государственной лицензии на виды деятельности,  связанные с оборотом наркотических средств, психотропных  веществ и прекурсоров |
| 3 | Наличие вывески с указанием наименования объекта  фармацевтической деятельности и режима работы на  государственном и русском языках |
| 4 | Размещение на видном месте копии государственной  лицензии на фармацевтическую деятельность и приложения к  ней |
| 5 | Наличие информации об адресе и телефонах  государственного органа в сфере обращения лекарственных  средств, изделий медицинского назначения и медицинской  техники |
| 6 | Наличие книги отзывов и предложений |
| 7 | Наличие информации: "Лекарственные средства детям не  отпускаются" |
| 8 | Наличие информации: "Запрещается безрецептурная  реализация лекарственных средств, предназначенных для  отпуска по рецепту врача" |
| 9 | Наличие информации о номерах телефонов справочной  фармацевтической службы |
| 10 | Наличие информации о перечне лекарственных средств и  специализированных лечебных продуктов для бесплатного и  (или) льготного обеспечения отдельных категорий граждан  с определенными заболеваниями на амбулаторном уровне  (для аптек, осуществляющих отпуск лекарственных средств  и специализированных лечебных продуктов бесплатно или на  льготных условиях) |
| 11 | Наличие справочной литературы, нормативно-правовых актов  Республики Казахстан, регламентирующие обращение  лекарственных средств, изделий медицинского назначения и  медицинской техники |
| 12 | Соответствие составов, размеров помещений и оборудований  объекта квалификационным требованиям |
| 13 | На витрину выставлены лекарственные средства  рецептурного отпуска |
| 14 | Наличие приборов для определения параметров температуры  и влажности (гигрометры, термометры и правильность их  установок) |
| 15 | Наличие журнала регистрации температурного режима и  влажности, регистрация параметров воздуха |
| 16 | Соответствие специалистов квалификационным требованиям:  образование, стаж работы, сведения о прохождении курсов  повышения квалификации (диплом специалиста, трудовая  книжка, приказы о назначении должностных лиц,  свидетельства о прохождении курсов повышения  квалификации, аттестации) |
| 17 | Проведение контроля при приеме и реализации  лекарственных средств, изделий медицинского назначения и  медицинской техники |
| 18 | Соблюдение сроков хранения лекарственных средств,  изделий медицинского назначения и медицинской техники |
| 19 | Закупка, хранение, транспортировка, реклама, реализация  не прошедших регистрацию в Республике Казахстан  лекарственных средств, изделий медицинского назначения |
| 20 | Закупка, хранение, транспортировка, реклама, реализация  фальсифицированных лекарственных средств, изделий  медицинского назначения |
| 21 | Закупка, хранение, реклама, реализация не  сертифицированных лекарственных средств, изделий  медицинского назначения |
| 22 | Хранение, реализация лекарственных средств, изделий  медицинского назначения с истекшим сроком годности |
| 23 | Соблюдение условий хранения и транспортировки  лекарственных средств, изделий медицинского назначения |
| 24 | Проведение мониторинга побочных действий лекарственных  средств, изделий медицинского назначения, медицинской  техники |
| 25 | Соблюдение правил уничтожения лекарственных средств,  изделий медицинского назначения, медицинской техники |
| 26 | Реализация лекарственных средств с нарушением  оригинальной заводской упаковки |
| 27 | Рецепты выписаны на бланках неустановленного образца |
| 28 | Соблюдение норм отпуска, высших разовых и суточных доз  лекарственных средств |
| 29 | Соблюдение сроков действия рецептов |
| 30 | Наличие штампа "Рецепт недействителен" |
| 31 | Наличие образцов подписей врачей, уполномоченных  подписывать рецепты на бесплатный или льготный отпуск  лекарственных средств |
| 32 | Наличие журнала регистрации неправильно выписанных  рецептов |
| 33 | Принятые меры по установленным фактам неправильно  выписанных рецептов |
| 34 | Соблюдение сроков хранения рецептов и уничтожения  рецептов |
| 35 | Соблюдение требований по хранению лекарственных средств,  содержащих наркотические средства, психотропные вещества  и прекурсоры |
| 36 | Наличие на внутренней стороне дверцы сейфа, шкафа  перечня хранящихся лекарственных средств с указанием  высших разовых и суточных доз |
| 37 | Наличие службы, обеспечивающей хранение и учет  лекарственных средств, содержащих наркотические  средства, психотропные вещества и прекурсоры |
| 38 | Обеспечение охраной помещений для хранения лекарственных  средств, содержащих наркотические средства, психотропные  вещества и прекурсоры, силами органов внутренних дел или  на основании договора на оказание охранных услуг  субъектами, осуществляющими охранную деятельность |
| 39 | Наличие разрешения территориального органа внутренних  дел, осуществляющего борьбу с незаконным оборотом  наркотических средств, психотропных веществ и  прекурсоров на использование объекта и помещений в сфере  оборота наркотических средств, психотропных веществ и  прекурсоров |
| 40 | Список лиц, допущенных к работе с лекарственными  средствами, содержащих наркотические средства,  психотропные вещества и прекурсоры, утвержденный  приказом руководителя организации |
| 41 | Наличие договора юридического лица (отправителя) и  организации, осуществляющей пересылку, перевозку  отправлений, с указанием условий приема, перевозки и  доставки отправлений, содержащих наркотические средства,  психотропные вещества и прекурсоры |
| 42 | Ведение журнала учета наркотических средств,  психотропных веществ и прекурсоров, подлежащих  предметно-количественному учету в соответствии  с требованиями |
| 43 | Сверка фактического наличия лекарственных средств,  содержащих наркотические средства, психотропные вещества  и прекурсоры с книжным остатком (наличие ежемесячных  актов сверок) |
| 44 | Соблюдение требований по хранению и уничтожению всех  документов по приходу и расходу лекарственных средств,  содержащих наркотические средства, психотропные вещества  и прекурсоры |
| 45 | Наличие образцов подписей врачей и личных печатей,  имеющих право выписывать рецепты на наркотические  препараты |
| 46 | Организация работы производственно-рецептурного отдела  (наличие соответствующих помещений, оборудования,  персонала) |
| 47 | Соблюдение требований к получению, транспортировке,  хранению воды очищенной |
| 48 | Соблюдение технологии изготовления лекарственных  перпаратов, изделий медицинского назначения |
| 49 | Соблюдение требований к изготовлению лекарственных  препаратов в асептических условиях |
| 50 | Соблюдение режима стерилизации лекарственных средств,  вспомогательных веществ, аптечной посуды и укупорочных  средств |
| 51 | Обеспечение изготовленных лекарственных препаратов,  изделий медицинского назначения соответствующей  маркировкой и упаковкой |
| 52 | Соблюдение порядка проведения внутриаптечного контроля  изготовленных лекарственных препаратов |
| 53 | Наличие информации о сроках хранения лекарственных  препаратов, изготовляемых в аптеке |

Утвержден совместным приказом  
Министра здравоохранения  
Республики Казахстан  
от 1 марта 2010 года № 143,  
и Министра экономики и бюджетного  
планирования Республики Казахстан  
от 5 марта 2010 года № 123

Форма

**Проверочный лист**  
         **для проверки медицинских организаций по вопросам**  
                      **лекарственного обеспечения**

Наименование органа \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Акт о назначении проверки \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  
                                          (№, дата)

Наименование субъекта \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Адрес места нахождения объекта \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |
| --- | --- |
| № | Требования |
| 1 | 2 |
| 1 | Наличие государственной лицензии на медицинскую деятельность |
| 2 | Наличие государственной лицензии на виды деятельности,  связанные с оборотом наркотических средств, психотропных  веществ и прекурсоров |
| 3 | Определение потребности медицинской организации в  лекарственных средствах |
| 4 | Закуп лекарственных средств, фармацевтических услуг по  амбулаторному лекарственному обеспечению |
| 5 | Доставка, распределение (перераспределение), хранение и учет  лекарственных средств |
| 6 | Использование (назначение) лекарственных средств в рамках  ГОБМП |
| 7 | Представление отчетности об обеспечении лекарственными  средствами |
| 8 | Закуп лекарственных средств, предусмотренных ГОБМП |
| 9 | Наличие формулярной комиссии медицинской организации |
| 10 | Наличие утвержденного лекарственного формуляра медицинской  организации |
| 11 | Осуществление анализа использования (назначения)  лекарственных средств |
| 12 | Осуществление анализа регулирования вопросов рационального  использования лекарственных средств |
| 13 | Учет лекарственных средств, предназначенных для оказания  медицинской помощи в рамках ГОБМП (в суммовом и  количественном выражениях в медицинской документации и в  автоматизированной программе учета использования  лекарственных средств) |
| 14 | Обеспечение хранения и учета лекарственных средств,  предназначенных для оказания медицинской помощи в рамках  ГОБМП |
| 15 | Обеспечение хранения и учета лекарственных средств,  приобретенных за счет средств медицинской организации для  оказания платных услуг |
| 16 | Обеспечение специальной пометкой лекарственных средств,  поступивших для оказания скорой, стационарной и  стационарозамещающей помощи в рамках ГОБМП штампом  медицинской организации |
| 17 | Проведение инвентаризации лекарственных средств, хранящихся  в медицинских организациях |
| 18 | Отражение наименования и объема использованных лекарственных  средств при оказании скорой помощи в медицинской  документации по форме, утвержденной уполномоченным органом в  области здравоохранения |
| 19 | Контроль за обеспечением граждан лекарственными средствами,  изделиями медицинского назначения необходимыми для  осуществления медицинских процедур, а также для введения, и  контроля за введением лекарственных средств в медицинских  организациях, оказывающих стационарную, стационарозамещающую  медицинскую помощь |
| 20 | Ведение утвержденных листов назначений |
| 21 | Обеспечение лекарственными средствами граждан при оказании  амбулаторно-поликлинической помощи в рамках ГОБМП |
| 22 | Размещение информации для пациентов касательно обеспечения  лекарственными средствами граждан при оказании  амбулаторно-поликлинической помощи в рамках ГОБМП |
| 23 | Учет лекарственных средств, приобретенных для оказания  амбулаторно-поликлинической помощи в суммовом и  количественном выражении в автоматизированной программе  учета использования лекарственных средств |
| 24 | Выписывание рецептов на бланках установленного образца, с  соблюдением требований к выписыванию |
| 25 | Помещения хранения лекарственных средств, изделий  медицинского назначения, медицинской техники |
| 26 | Наличие приборов для определения параметров температуры и  влажности (гигрометры, термометры и правильность их  установок) |
| 27 | Наличие журнала регистрации температурного режима и  влажности, регистрация параметров воздуха |
| 28 | Соблюдение сроков хранения лекарственных средств, изделий  медицинского назначения и медицинской техники (наличие  журнала, картотеки или другие способы) |
| 29 | Соблюдение условий хранения и транспортировки лекарственных  средств, изделий медицинского назначения |
| 30 | Проверка на предмет закупки, транспортировки, хранения,  рекламы, применения не прошедших государственную регистрацию  в Республике Казахстан лекарственных средств, изделий  медицинского назначения |
| 31 | Проверка на предмет закупки, транспортировки, хранения,  применения не сертифицированных лекарственных средств,  изделий медицинского назначения |
| 32 | Проверка на предмет закупки, транспортировки, хранения,  рекламы, применения фальсифицированных лекарственных  средств, изделий медицинского назначения |
| 33 | Проверка на предмет закупки, хранения, применения  лекарственных средств, изделий медицинского назначения с  истекшим сроком годности |
| 34 | Проведение мониторинга побочных действий лекарственных  средств, изделий медицинского назначения, медицинской  техники |
| 35 | Соблюдение правил уничтожения лекарственных средств, изделий  медицинского назначения, медицинской техники |
| 36 | Соблюдение требований по хранению лекарственных средств,  содержащих наркотические средства, психотропные вещества и  прекурсоры |
| 37 | Наличие на внутренней стороне дверцы сейфа, шкафа перечня  хранящихся лекарственных средств с указанием высших разовых  и суточных доз |
| 38 | Наличие службы, обеспечивающей хранение и учет лекарственных  средств, содержащих наркотические средства, психотропные  вещества и прекурсоры |
| 39 | Обеспечение охраной помещений для хранения лекарственных  средств, содержащих наркотические средства, психотропные  вещества и прекурсоры, силами органов внутренних дел или на  основании договора на оказание охранных услуг субъектами,  осуществляющими охранную деятельность |
| 40 | Наличие разрешения территориального органа внутренних дел,  осуществляющего борьбу с незаконным оборотом наркотических  средств, психотропных веществ и прекурсоров на использование  объекта и помещений в сфере оборота наркотических средств,  психотропных веществ и прекурсоров |
| 41 | Список лиц, допущенных к работе с лекарственными средствами,  содержащих наркотические средства, психотропные вещества и  прекурсоры, утвержденный приказом руководителя организации |
| 42 | Наличие договора юридического лица (отправителя) и  организации, осуществляющей пересылку, перевозку  отправлений, с указанием условий приема, перевозки и  доставки отправлений, содержащих наркотические средства,  психотропные вещества и прекурсоры |
| 43 | Проверка журнала учета наркотических средств, психотропных  веществ и прекурсоров, подлежащих предметно-количественному  учету в аптеке на соответствие требованиям ведения |
| 44 | Сверка фактического наличия лекарственных средств,  содержащих наркотические средства, психотропные вещества и  прекурсоры с книжным остатком и наличие ежемесячных актов  сверок |
| 45 | Соблюдение требований по хранению и уничтожению всех  документов по приходу и расходу лекарственных средств,  содержащих наркотические средства, психотропные вещества и  прекурсоры |

      Примечание: ГОБМП – гарантированный объем бесплатной медицинской помощи

© 2012. РГП на ПХВ «Институт законодательства и правовой информации Республики Казахстан» Министерства юстиции Республики Казахстан