

Қазақстан Республикасының Денсаулық сақтау
министрлігіПриказ и.о. Министра
здравоохранения Республики
Казахстан от 12 марта 2026 года №
33. Зарегистрирован в
Министерстве юстиции
Республики Казахстан 16 марта
2026 года № 38152Министерство здравоохранения Республики
Казахстан

**О внесении изменений и дополнения в приказ Министра здравоохранения
Республики Казахстан от 16 февраля 2021 года
№ ҚР ДСМ-19 «Об утверждении правил хранения и транспортировки
лекарственных средств и медицинских изделий»**

ПРИКАЗЫВАЮ:

1. Внести в приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 16 февраля 2021 года № ҚР ДСМ-19 «Об утверждении правил хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий» (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 22230) следующее изменения и дополнение:

в Правилах хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий, утвержденных указанным приказом:

пункт 2 дополнить подпунктом 11-1) следующего содержания:

«11-1) средство измерений – техническое средство, предназначенное для измерений и имеющее метрологические характеристики;»;

пункт 19 изложить в следующей редакции:

«19. Средства измерения, используемые для контроля или мониторинга условий хранения лекарственных средств, калибруются (поверяются). Поверка средств измерений проводится в соответствии с законодательством Республики Казахстан об обеспечении единства измерений.



QR-код содержит данные ЭЦП должностного лица РГП на ПХВ «ИЗПИ»



QR-код содержит ссылку на
данный документ в ЭКБ НПА РК

Поверка, калибровка, ремонт средств измерений, используемых для контроля или мониторинга условий хранения лекарственных средств осуществляется в целях сохранения качества лекарственных средств и исключения негативного воздействия.»;

пункт 23 изложить в следующей редакции:

«23. В помещениях хранения лекарственные средства хранятся отдельно с учетом одного из следующих параметров:

- 1) по фармакологическим группам;
- 2) в зависимости от способа применения (внутреннее, наружное);
- 3) в зависимости от агрегатного состояния;
- 4) в соответствии с физико-химическими свойствами и влиянием различных факторов внешней среды.

Лекарственные средства, фармацевтические субстанции, вспомогательные вещества хранятся в помещениях не допускающие загрязнения, перепутывания и перекрестной контаминации.».

2. Комитету медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан в установленном законодательством Республики Казахстан порядке обеспечить:

- 1) государственную регистрацию настоящего приказа в Министерстве юстиции Республики Казахстан;
- 2) размещение настоящего приказа на интернет-ресурсе Министерства здравоохранения Республики Казахстан после его официального опубликования;
- 3) в течение десяти рабочих дней после государственной регистрации настоящего приказа в Министерстве юстиции Республики Казахстан представление в Юридический департамент Министерства здравоохранения Республики Казахстан сведений об исполнении мероприятий, предусмотренных подпунктами 1) и 2) настоящего пункта.

3. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на курирующего вице-министра здравоохранения Республики Казахстан.

4. Настоящий приказ вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования.

**Исполняющий обязанности министра здравоохранения
Республики Казахстан**

**Т.
Султангазиев**

«СОГЛАСОВАН»

**Министерство по чрезвычайным
ситуациям Республики Казахстан**