

Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Формулярлық комиссиясы туралы ережені бекіту туралы

Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігі м.а. 2013 жылғы 12 желтоқсандағы № 723 бұйрығы. Қазақстан Республикасының Әділет министрлігінде 2014 жылы 24 қаңтарда № 9090 тіркелді

Қазақстан Республикасы Үкіметінің 2004 жылғы 28 қазандағы № 1117 қаулысымен бекітілген Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігі туралы ереженің 16-тармағының 52) тармақшасына сәйкес **БҰЙЫРАМЫН:**

1. Қоса беріліп отырған Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Формулярлық комиссиясы туралы ереже бекітілсін.

2. Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Медициналық және фармацевтикалық қызметті бақылау комитеті (Л.М Ахметниязова):

1) осы бұйрықтың заңнамада белгіленген тәртіппен Қазақстан Республикасы Әділет министрлігінде мемлекеттік тіркелуін;

2) осы бұйрықтың Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің интернет-ресурсында жариялануын қамтамасыз етсін.

3. Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Заң қызметі департаменті (Д.Е. Асайынова) осы бұйрық мемлекеттік тіркелгеннен кейін оның ресми жариялануын қамтамасыз етсін.

4. Осы бұйрықтың орындалуын өзім бақылаймын.

5. Осы бұйрық алғаш ресми жарияланғаны күнінен бастап күнтізбелік он күн өткен соң күшіне енеді.

Қазақстан Республикасы
Денсаулық сақтау министрлігінің
міндеттін атқарушы

E. Байжұніев

Қазақстан Республикасы
Денсаулық сақтау министрлігінің
міндеттін атқарушының
2013 жылғы 12 желтоқсандағы
№ 723 бұйрығымен
бекітілген

Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Формулярлық комиссиясы туралы ереже

1. Жалпы ережелер

1. Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Формулярлық комиссиясы (бұдан әрі - Формулярлық комиссия) Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің (бұдан әрі - Министрлік) алқа, консультациялық-кеңесші және сарапшы органды болып табылады.

2. Формулярлық комиссия өзіне жүктелген міндеттері мен функцияларға сәйкес ұсыныстарды әзірлейді және Министрліктің қарауына ұсынады.

3. Формулярлық комиссия өз жұмысында Қазақстан Республикасының қолданыстағы нормативтік құқықтық актілерін және осы Ережені басшылықта алады.

4. Осы Ережеде қолданылатын негізгі үғымдар:

1) Дәрілік препарattyң дәлелденген клиникалық тиімділігі - Кокран достастығының және (немесе) АҚШ Ұлттық медициналық кітапханасының дерекқорларында ұсынылған, Британ ұлттық формулярында және халықаралық клиникалық нұсқауларда, оның ішінде Ұлыбританияның Ұлттық денсаулық және клиникалық жетілдіру институтының клиникалық нұсқауларында бар мета-талдауларда және (немесе) жүйелі шолуларда және (немесе) рандомизирленген бақыланатын клиникалық зерттеулерде дәлелденген, терапиялық мақсаттардағы фармакологиялық әсер;

2) Дәрілік заттардың теріс тізімі - нақты көрсеткіш бойынша тиімсіздігінің дәлелденуіне және организм үшін дәлелденген пайдадан асатын зиянның пайда болуына және Формулярлық комиссия мүшелерінің тараپынан ерекше қызығушылық пен теріс (аффилирленген) түсініктің болуына байланысты, Қазақстан Республикасының аумағында клиникалық практикада қолданылуы ұсынылмаған дәрілік заттар тізбесі;

3) Республикалық дәрілік формуляр - клиникалық тиімділігі мен қауіпсіздігі дәлелденген дәрілік заттардың қамтитын, шекті бағалары көрсетілген тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемін көрсету үшін қалыптастырылған және денсаулық сақтау ұйымдарында дәрілік формулярларды әзірлеу мен құру үшін міндettі негіз болып табылатын дәрілік заттар тізбесі.

Ескерту. 4-тармақ жаңа редакцияда - ҚР Денсаулық сақтау және әлеуметтік даму министрінің 28.04.2015 № 282 бүйрүғымен.

2. Формулярлық комиссияның міндettтері мен функциялары

5. Формулярлық комиссияның негізгі міндettтері мыналар болып табылады:

1) Қазақстан Республикасындағы формулярлық жүйені қолдау және жетілдіру. Қазақстан Республикасындағы формулярлық жүйенің дамуын оңтайландыру жөнінде ұсыныстар мен ұсынымдар әзірлеу;

2) Британдық ұлттық формулярмен және Ұлыбританияның Ұлттық денсаулық және клиникалық жетілдіру институтымен өзара әріптестікте болу;

3) Республикалық дәрілік формулярды әзірлеу және үнемі қайта қарau;

4) Республикалық дәрілік формулярдағы дәрілік заттар тізбесіне негізделген дәрілік заттарды ұтымды қолдану бойынша дәрігерлерге арналған ұлттық анықтамалық құруға қатысу;

5) Қазақстан Республикасында қолдану үшін әзірленген клиникалық нұсқауларды, диагностика және емдеу хаттамаларын, емдеу стандарттарын қарau;

6) дәрілік заттарды ұтымды қолдану жөніндегі ұсынымдарды әзірлеу;

7) Қазақстан Республикасының нарығына келіп түсетін дәрілік заттардың қауіпсіздігі мен тиімділігін қамтамасыз етуге жәрдемдесу;

8) дәрілік заттардың бағаларын қалыптастыру мен бекітуге қатысу;

9) дәрілік заттардың пайдаланылуын бағалау бағдарламасын енгізуге жәрдемдесу;

10) дәрілік заттардың үқсастық ауыстыру тізімін әзірлеу және өзектендіру;

11) дәрігердің рецептісіз босатылатын дәрілік заттардың тізіміне өзгерістер мен толықтырулар енгізу жөнінде ұсыныстар дайындау;

12) тегін дәрі-дәрмекпен қамтамасыз ету жүйесін жетілдіру жөнінде ұсынымдар дайындау;

13) ұлттық және өнірлік деңгейлерде ақпараттық орталықтарды (немесе дәлелдеу медицинасы бойынша орталықтарды), фармакоэкономикалық және фармакоэпидемиологиялық зерттеулерді ұйымдастыру;

14) Дүниежүзілік денсаулық сақтау ұйымы мен Еуропалық одақ критерийлерін есепке ала отырып, дәрілік заттар стратегиясын және (немесе) этикалық ілгерілету жылжыту тұжырымдамасын әзірлеу.

Ескерту. 5-тармақ жаңа редакцияда - ҚР Денсаулық сақтау және әлеуметтік даму министрінің 28.04.2015 № 282 бүйрүғымен.

6. Формулярлық комиссияның негізгі функциялары мыналар болып табылады:

1) облыстардың және денсаулық сақтау ұйымдарының формулярлық комиссияларының қызметін үйлестіру және бақылау;

2) Республикалық дәрілік формулярға өзгерістер мен толықтырулар енгізу бойынша сұрау

салуларды қарау, шешімдер қабылдау және ақпарат жариялау;

3) қажеттілігіне қарай дәрілік заттарға қосымша сараптама жүргізу; ұйымдастыру;

4) фармакотерапиялық стандарттарды, клиникалық нұсқауларды және дәрілік терапия жөніндегі әдістемелік ұсыныштарды енгізу арқылы дәрілік терапияны оңтайландыру;

5) әр түрлі деңгейдегі дәрілік формулярларға қосу мүмкіндігін қарау кезінде дәрілік препараторды бағалау критерийлерін әзірлеу;

6) дәрілік заттардың өзара әрекеті мен жанама әсерлері туралы деректерді, фармакологиялық-экономикалық және фармакологиялық-эпидемиологиялық зерттеу нәтижелерін бағалау;

7) халықаралық тәжірибелі, ұлттық стандарттарды, әртүрлі аурулардың фармакотерапиясы бойынша келісілген шешімдерді талдау, клиникалық және экономикалық тиімділіктің ғылыми дәлелдерін зерделеу;

8) дәрілік заттарды үқсас дәрілік заттармен ауыстыру тізімін қажеттілігіне қарай қайта қарау;

9) Қазақстан Республикасының халқын дәрі-дәрмекпен қамтамасыз етудің нысаналы бағдарламаларына қатысу және оларды келісу;

10) денсаулық сақтау саласындағы жаңа технологиялар мен дәрілік заттарды қолдану жөніндегі ұсыныстарды қарау және енгізу;

11) мамандарды фармакологиялық-экономикалық талдау әдістері бойынша оқытуды ұйымдастыру;

12) облыстардың және денсаулық сақтау ұйымдарының формулярлық комиссиясына консультациялық және әдістемелік көмек көрсету;

13) формулярға дәрілік заттарды енгізу және одан шығару бойынша есепке алу мен есеп беруді жүргізу;

14) өз қызметінің мәселелері бойынша құпиялышты қамтамасыз ету;

15) тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шенберінде сатып алынатын дәрілік заттардың, медициналық мақсаттағы бұйымдардың бағасын белгілеу;

16) сатып алу жөніндегі бірыңғай дистрибьютордан сатып алынатын дәрілік заттардың, медициналық мақсаттағы бұйымдардың тізімін белгілеу.

7. Формулярлық комиссияның міндеттері мен құқықтары:

1) Формулярлық комиссияның дәрілік заттарды іріктеу және тиімді пайдалану жөніндегі қабылданған нормалары мен стандарттарын сақтауға;

2) Формулярлық комиссияның осы Ережеде көзделген жұмыс тәртібін сақтауға;

3) ғылыми деректермен дәйектелген қорытындыларды ғана жасауға;

4) бірлескен талқылауларға қатысу кезінде өз әріптестерінің беделін, құқықтары мен пікірлерін құрметтеуге;

5) өзінің Формлярлық комиссиядағы жағдайын қандай да бір басымдық пен пайда алу үшін пайдаланбауға;

6) егер осындаған шектеулерді комиссия қабылдаса комиссия жұмысы туралы ақпаратты ішкі пайдалану үшін дарияламауға;

7) мұдделер шиеленісінің туындау мүмкіндігіне байланысты мемлекеттік құрылымдармен, жеке және қоғамдық ұйымдармен әріптестік жасаумен байланысты кәсіптік белсенділікті пайдалана отырып, Формулярлық комиссияның әділ шешім қабылдауына әсер етпеуге;

8) мұдделер шиеленісі болған жағдайда дәрілік зат (медициналық технология, бағдарлама) бойынша сараптамаға, шешім қабылдауға және дауыс беруге қатыспауға;

9) Формулярлық комиссияның жұмыс жоспарына және отырыстарды өткізу тәртібіне ұсыныстар енгізуға;

10) еркіті түрде жазбаша хабарландыру арқылы Формулярлық комиссияның құрамынан шығуға;

11) Формулярлық комиссия отырысының хаттамасында жазылуы тиіс өзінің ойын жазуға.

3. Формулярлық комиссияның құрылымы

8. Формулярлық комиссияның құрамына саны кемінде он бір адамнан тұратын дауыс беру құқығы бар уәкілетті органның мамандары, дәрілік заттардың айналысы, клиникалық фармакология және дәлелі медицина саласында тиісті білімі бар білікті мамандар кіреді. Қажет болған кезде

Формулярлық комиссияның жұмысына қатысу үшін дауыс беру құқығынсыз бейінді мамандар тартылуы мүмкін. Формулярлық комиссияның құрамын үәкілдеп орган бекітеді.

9. Формулярлық комиссия төрағадан, орынбасардан, хатшылықтан, Формулярлық комиссияның мүшелерінен тұрады.

10. Төраға комиссияның жұмысын басқарады, жұмыс жоспарларын бекітеді, отырыстар өткізеді және Формулярлық комиссияны мемлекеттік және қоғамдық үйымдарда танытады.

11. Төраға болмаған жағдайда төрағаның орынбасары Формулярлық комиссияның отырысын өткізеді және оған төраға жүктеген функцияларды орындаиды.

12. Формулярлық комиссияның жаңынан:

1) материалдар мен отырыстың күн тәртібін дайындауға, отырыстардың хаттамаларын ресімдеуге, іс жүргізуге, мұрағатты жүргізуге жауапты жұмыс органды болып табылатын хатшылық;

2) үкіметтік емес үйымдардың қатысуымен (келісім бойынша) бейіні бойынша жұмыс тобы қалыптастырылады.

Хатшылық Формулярлық комиссияның төрағасына және төрағаның орынбасарына тікелей бағынады.

Ескерту. 12-тармаққа өзгеріс енгізілді - ҚР Денсаулық сақтау және әлеуметтік даму министрінің 28.04.2015 № 282 бұйрығымен.

4. Формулярлық комиссияның жұмыс тәртібі

13. Формулярлық комиссия Формулярлық комиссияның төрағасы бекіткен жұмыс жоспарына сәйкес жұмыс істейді.

14. Формулярлық комиссияның қызметін үйымдастырушылық-техникалық қамтамасыз етуді Формулярлық комиссияның хатшылығы жүзеге асырады.

15. Отрыстар тоқсанына кемінде 1 рет өткізіледі және оған мүшелердің жартысынан астамы қатысса, ол заңды болып саналады. Отрысқа қатысқан мүшелердің кемінде үштен екі бөлігі дауыс берген жағдайда шешімдер қабылданған болып табылады. Даулы мәселелер Формулярлық комиссия төрағасының қарауына енгізіледі, оның шешімдері соңғы шешім болып табылады. Қажет болған кезде Формулярлық Комиссия төрағасы кезектен тыс сырттай отрысты тағайындаиды.

16. Формулярлық комиссияның мүшелері осы Ережеге 1-қосымшаға сәйкес нысан бойынша «Формулярлық комиссия мүшесінің (шақырылған сарапшысының) әлеуетті мүдделер шиеленісін ашу туралы декларацияны» (бұдан әрі - Декларация) толтырады.

17. Формулярлық комиссия хатшылығы Формулярлық комиссия мүшелері (шақырылған сарапшы) толтырған Декларациялардың негізінде әлеуетті мүдделер шиеленісінің болуы туралы жиынтық есепті қалыптастырады, ол шешім қабылдау үшін Формулярлық комиссия төрағасына ұсынылады.

18. Формулярлық комиссияның мүшелері (шақырылған сарапшылар) толтырған Декларация Формулярлық комиссия хатшылығының сейфінде сақталады және көпшілікке талқылау мен жариялауға жатпайды.

19. Формулярлық комиссия мүшесінің тарапынан белгілі бір дәрілік зат бойынша ерекше қызығушылығы мен теріс түсінік (аффилирену) фактісі айқындалған жағдайда аталған препарат дәрілік заттардың Формулярлық комиссиясының теріс тізіміне автоматты түрде енгізіледі, Формулярлық комиссия төрағасы мүшени Формулярлық комиссиядан шығару туралы шешім қабылдайды.

20. Дәрілік препаратты Республикалық дәрілік формуларға (Қазақстандық үлттық дәрілік формулар әзірленгенге дейін) енгізу, алып тастау, ауыстыру облыстардың, Астана және Алматы қалаларының барлық формулярлық комиссиялары мен респубикалық маңызы бар денсаулық сақтау үйымдарының осы Ережеге 2-қосымшаға сәйкес нысан бойынша кемінде 50% сұрату-негіздемесі болған кезде жүзеге асырылады.

Ескерту. 20-тармақ жаңа редакцияда - ҚР Денсаулық сақтау және әлеуметтік даму министрінің 28.04.2015 № 282 бұйрығымен.

21. Сұрау салуға дәрілік препарат туралы дәлелденген клиникалық тиімділік пен қауіпсіздіктің негіздеме - материалдары қоса беріледі:

1) Кокран достастығының және (немесе) АҚШ Ұлттық медициналық кітапханасының дереккорларында ұсынылған мета-талдаулар және (немесе) жүйелі шолулар және (немесе) рандомизирленген бақыланатын клиникалық зерттеулер;

2) формулярға енгізу үшін қарастырылып отырған дәрілік затты формулярлық тізбедегі сол көрсеткіштер бойынша қолданылатын өзге дәрілермен салыстырмалы талдау;

3) формулярға енгізудің экономикалық негізділігі үшін, сондай-ақ сол көрсеткіштер бойынша қолданылатын формулярлық тізбедегі өзге дәрілермен салыстырғандағы фармакологиялық экономикалық зерттеулердің нәтижелері;

4) ұсынылатын дәрілік заттың Британ ұлттық формулярында және халықаралық клиникалық нұсқауларда, оның ішінде Ұлыбританияның Ұлттық денсаулық және клиникалық жетілдіру институтының клиникалық нұсқауларында болуы.

Ескерту. 21-тармақта өзгеріс енгізілді - ҚР Денсаулық сақтау және әлеуметтік даму министрінің 28.04.2015 № 282 бұйрығымен.

21-1. Республикалық дәрілік формулярға (Қазақстандық ұлттық дәрілік формуляр әзірленгенге дейін) енгізу үшін ұсынылау салу-негіздемелер:

1) республикалық маңызы бар денсаулық сақтау үйымынан тиісті ауру бейіні бойынша осы Ережеге 2-қосымшаға сәйкес келмейтін нысан бойынша ұсынылған;

2) дәрілік препараттың дәлелденген клиникалық тиімділігі мен қауіпсіздігін растайтын құжаттар немесе негіздемелер толық ұсынылмаған жағдайларда одан әрі қараудан бас тартылады.

Ескерту. 21-1-тармақпен толықтырылды - ҚР Денсаулық сақтау және әлеуметтік даму министрінің 28.04.2015 № 282 бұйрығымен.

22. Дәрілік препаратты Республикалық дәрілік формулярға қосу үшін негізгі критерий дәрілік формулярда (Қазақстандық ұлттық дәрілік формуляр әзірленгенге дейін) бар аналогтармен салыстырғанда басымдығы бар болған жағдайда дәрілік затты таңдау негіздемесімен қажеттілігіне қарай дәлелденген клиникалық тиімділігі мен қауіпсіздігі болып табылады.

Ескерту. 22-тармақ жаңа редакцияда - ҚР Денсаулық сақтау және әлеуметтік даму министрінің 28.04.2015 № 282 бұйрығымен.

23. Дәрілік препаратқа бағаны белгілеу және/немесе қосу өндіруші үйымның немесе өндіруші үйымның уәкілетті өкілінің осы Ережеге 3-қосымшаға сәйкес нысан бойынша ұсынылған ұсынылау салу хатына сәйкес жүзеге асырылады.

24. Ұсынылған құжаттар Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Формулярлық комиссиясы тәрағасының атына және одан әрі хатшылықта жіберіледі.

25. Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігі Формулярлық комиссиясының хатшылығы ресми тәртіpte:

фармацевтикалық нарықта бар ұқсастықтармен салыстырмалы түрғыда дәлелді клиникалық тиімділіктің болуына талдау жүргізу үшін және ұсынылған дәрілік препаратқа халықаралық бағаларды белгілеуге «Денсаулық сақтауды дамыту республикалық орталығы» шаруашылық жүргізу құқығындағы республикалық мемлекеттік кәсіпорнының Дәрі-дәрмек ақпараттық-талдау орталығына (бұдан әрі - ДАТО);

ұсынылған дәрілік препараттың немесе оларға ұқсас препараттардың бағаларына талдау жүргізу үшін «Дәрілік заттарды, медициналық мақсаттағы бұйымдарды және медицина техникасын сараптау ұлттық орталығы» (бұдан әрі - ДЗСҰО) шаруашылық жүргізу құқығындағы республикалық мемлекеттік кәсіпорына ұсынылау жолдайды.

26. ДАТО және ДЗСҰО ұсынылау салу түсінен сәттен бастап 10 жұмыс күні ішінде Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігі Формулярлық комиссиясының хатшылығына сараптамалық қорытындыларды жолдайды.

27. Формулярлық комиссияның хатшылығы барлық қажетті құжаттарды дайындауды және Формулярлық комиссияның тәрағасына ұсынады. Бұл ретте хатшылық Формулярлық комиссияның мүшелері үшін осы Ережеге 4-қосымшаға сәйкес нысан бойынша ұсынылатын дәрілік препарат туралы ақпарат дайындауды. Белгіленген тәртіппен ұсынылмаған дәрілік заттарды енгізу, алып тастау немесе ауыстыру, сондай-ақ дәрілік препараттарға бағаны белгілеу және / немесе қосу туралы ұсынылауды Формулярлық комиссия қарамайды.

28. Формулярлық комиссия тәрағасы келіп түсінен ұсынылауды қарастырып үшін отырыс өткізу күнін белгілейді, дәрілік препараттарға баға қалыптастыруды қарастырып кезінде хатшылық осы Ережеге 5-қосымшаға сәйкес нысан бойынша дәлелденген клиникалық тиімділік, ұқсастықтармен салыстырғандағы басымдықтар және ұсынылған дәрілік препараттың ұсынылатын бағасы туралы ақпарат дайындауда үшін дәрілік заттарды, медициналық мақсаттағы бұйымдарды өндіруші үйымдардың

өкілдеріне немесе өндіруші үйымдардың уәкілетті өкілдеріне 10 жұмыс күні ішінде ақпарат береді. Қажеттілігіне қарай Формулярлық комиссия отырысына өндіруші үйымның өкілі немесе дәрілік затты өндіруші үйымның уәкілетті өкілі ұсынылған дәрілік препараттың ұсынылған бағасын түзетуді негіздеу үшін шақырылады.

29. Ұсынылған дәрілік препараттың аналогтармен салыстырғанда дәлелді клиникалық тиімділігі мен басымдықтары болған/болмаған дәрілік препарат Формулярлық комиссия шешімімен Республикалық дәрілік формулярга енгізіледі/енгізілмейді.

30. Формулярлық комиссия енгізу үшін ұсынылатын дәрілік препараттың барлық көрсеткіштер бойынша Республикалық дәрілік формулярда бар препараттан артық болуын таныған жағдайда ол Республикалық дәрілік формулярга енгізіледі, ал ұқсас дәрілік препарат алынып тасталады.

31. Ұсынылған дәрілік препараттың аналогтармен салыстырғанда дәлелді клиникалық тиімділігі мен басымдықтары болған кезде Фармулярлық комиссия мүшелерінің ұсынымдары мен көрсетілген препараттың фармацевтикалық өндіруші өкілінің ұсыныстарын ескере отырып баға белгіленеді. Көрсетілген препаратты өндіруші үйымның өкілі тараپынан оған дәлелді клиникалық тиімділік пен аналогтармен салыстырғада басымдықтар болған кезде бағасы туралы келіспеушілік болған жағдайда Денсаулық сақтау министрлігі аталған дәрілік препараттың бағасын өз бетінше белгілеу құқығын өзіне қалдырады.

32. Формулярлық комиссия отырысының шешімдері хаттамамен ресімделеді. Дәрілік препаратқа бағаларды белгілеу бойынша сұрау салуларды қарau кезінде хаттамаға өндіруші үйим өкілдері немесе дәрілік заттарды, медициналық мақсаттағы бұйымдарды өндіруші үйымның уәкілетті өкілі қосымша қол қояды.

33. Хаттама бекіту үшін уәкілетті органға жіберіледі.

34. Дәрілік препаратқа бекітілген баға бірыңғай ақпараттық дерекқорға енгізу үшін ДЗСҰО-ға жіберіледі және орталық пен Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің сайтына орналастырылады.

Қазақстан Республикасы
Денсаулық сақтау министрлігінің
Формулярлық комиссиясы
туралы ережеге
1-қосымша

Формулярлық комиссия мүшесінің (шақырылған сарапшының) мүдделерінің әлеуетті шиеленістерін шешу туралы ДЕКЛАРАЦИЯ

Мен (Т.А.Ә.) _____

Формулярлық комиссияда өз қызметімді жүзеге асыру кезінде Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Формулярлық комиссия туралы ережесінің талаптарын бұлжытпай орындауға міндеттенемін және мынадай мүдделердің әлеуетті шиеленістерінің болуы немесе болмауы туралы жариялаймын: _____

Мен дәрілік заттар өндірісіне, материалдар мен аспаптарға, дәріханаларға немесе дистрибуторлық фармацевтикалық кәсіпорындарға, денсаулық сақтау үйымдарына (бар болса, атаулары көрсетілсін) (толық немесе жартылай, акциялар түрінде немесе патенттің ортақ иесі ретінде) иемін

Мен дәрілік заттар, материалдар немесе аспаптар өндірісін, дәріханаларды немесе дистрибуторлық кәсіпорындарды, денсаулық сақтау үйімдарын, медициналық сақтандырумен айналысатын сақтандыру үйімдарын (бар болса, атауы көрсетілсін) басқару органдарына (бақылау кеңесі, директорлар кеңесі, басқа да басқару органдары) кіремін

Мен соңғы үш жыл ішінде дәріс оку немесе басқа білім беру бағдарламалары үшін еңбекақы алғып отырдым немесе медициналық мақсаттағы өнімдерді өндіретін компаниялардан демалыс өткізуге немесе кәсіптік іссапарларға, оның ішінде конференцияларға тікелей қаржылық қолдау (мен тұрған қоғамдық үйімдар арқылы жанама демеушілік көмекті, жұмыс орнын қоспағанда) алғып отырдым: дәрілік заттар, басқа препараттар, оның ішінде «классикалық емес» (ББҚ, гомеопатиялық және т.б.), аспаптар, протездер, жабдықтар (бар болса, атауын көрсету)

Мен соңғы үш жыл ішінде медициналық мақсаттағы өнімдерді (дәрілік заттар, басқа препараттар, оның ішінде «классикалық емес» ББҚ, Гомеопатиялық және т.б.) аспаптар, протездер, жабдықтар өндіретін компанияларға соңғы үш жыл ішінде қызметтер көрсеттім (ақылы сипаттағы қызметтер, оның ішінде тікелей зерттеу келісімшарттары көрсетіледі) (бар болса, нақты ненің және қандай компанияларға, көрсетілгенін белгілеу)

Менде басқа мүдделердің әлеуетті шиеленісі жоқ, Формулярлық комиссияның мүдделер шиеленісіне қатысты саясатын түсінемін.

Мерзімі _____

Қолы _____

Қазақстан Республикасы
Денсаулық сақтау министрлігінің
Формулярлық комиссиясы
туралы ережеге
2-қосымша

нысан

Дәрілік заттарды Республикалық дәрілік формуларға енгізу, алғып тастау немесе ауыстыру үшін сұрау салу - негіздеме (ресми бланкте)

1. Дәрілік заттың халықаралық патенттелмеген атауы (бар болса) немесе көп компонентті дәрілік заттың барлық белсенді субстанцияларының атауы (ағылшын және орыс тілдерінде):_____
2. Дәрілік нысан/дар _____

3. Дәрілік заттың толық құрамы: _____
4. Республикалық дәрілік формулярга кіретін үқсас
препараттардың тізімі: _____
5. Дәрілік затты жеке дәрілік зат ретінде немесе белгілі фармакологиялық терапияның топ
екілі ретінде енгізуге сұратылғаны туралы көрсету _____
6. Фармакологиялық әсері бойынша үқсас дәрілік заттармен
салыстырғандағы дәрілік заттың дәлелденген клиникалық тиімділігі мен
қауіпсіздігін растайтын ақпарат (жұмыстардың көшірмелері қоса
беріледі):
 Мета-талдаулар _____
 Жүйелі шолуладар _____
 Рандомизирленген клиникалық сынаулар _____
 Басқа зерттеулер _____
7. Фармакологиялық-экономикалық зерттеулер мен есептердің
нәтижелері («аурудың құны», «шығындарды азайту» және «шығындар -
тиімділік», «шығындар - пайда» атты экономикалық бағалау әдістерінің
біріне сәйкес) (материалдар мен есептердің көшірмелері қоса
беріледі): _____

Басшының қолы М.О. _____

Қазақстан Республикасы
Денсаулық сақтау министрлігінің
Формулярық комиссиясы
туралы ережеге
З-қосымша

**Дәрілік препаратқа бағаны белгілеу және/ немесе қосу үшін
Республикалық дәрілік формулярга сұрау салу - хат (ресми
бланкте)**

1. Өтініш беруші

Атау	мемлекеттік тілде	
	орыс тілінде	
	ағылшын тілінде	
Елі*		
Занды мекенжайы		
Нақты мекенжайы		
Телефон		
Факс		
e-mail		
Байланысатын адам	Т.А.Ә.	
	Лауазымы	
	Телефон	
	Факс	

e-mail

[ҚР көтерме дистрибуторлар үшін функцияларды іске асыру
үәкілеттігі берілген құрылымдық бөлімшелердің болуы (ЖШС,
филиал және өзге.)]

2. Дәрілік зат туралы ақпарат

1.	Саудалық атауы	мемлекеттік тілде орыс тілінде	
2.	ҚР-дағы тіркеу куәліктерінің нөмірі және күні		
	Дәрілік препарат:		<input type="checkbox"/> түпкілікті <input type="checkbox"/> генерик <input type="checkbox"/> Медициналық иммундық биологиялық препараттар (МИБП) <input type="checkbox"/> Биосимиляр
2.	1) Дәрілік препарат үшін (қажеттісінің астын сызу қажет)		
3.	Болған кезде халықаралық патенттелмеген атауы (ХПА)	орыс тілінде латын әріптерімен	
4.	Дәрілік нысан	мемлекеттік тілде орыс тілінде	
5.	Дозалау		
6.	Концентрация		
7.	Анатомиялық - терапиялық - химиялық жіктемеге сәйкес (АТХ коды)		
8.	Енгізу тәсілдері		
9.	Өндіруші бағасы		
10.	Өндіруші елдің немесе тіркеу куәлігі иесінің референттік бағасы (қажеттісінің астын сызу қажет)		
10.	Тіркелген баға (логистикаға, кедендік төлемдерге және қауіпсіздік пен сапасын бағалауға кеткен шығыстар ескерілген баға).		

Күні _____

Мөрдің орыны

Қазақстан Республикасы
 Денсаулық сақтау министрлігінің
 Формулярлық комиссиясы
 туралы ережеге
 4-қосымша

Нысан

**Формулярлық комиссия мүшелеріне арналған дәрілік препарат
туралы ақпарат**

№	Дәрілік препараттың атауы	Дәрілік препараттың клиникалық тиімділігі туралы ақпарат	Ішкі референттің баға қалыптастыруға талдау деректері бойынша баға (халықаралық дереккөздер)	Ішкі референттің баға қалыптастыруға талдау деректері бойынша баға

Қазақстан Республикасы
 Денсаулық сақтау министрлігінің
 Формулярлық комиссиясы
 туралы ережеге
 5-қосымша

Нысан

Өндіруші үйымдар ұсынатын дәрілік препарат туралы ақпарат

№	Дәрілік препараттың атауы	Ұқсастықтармен салыстырғандағы дәрілік препараттың клиникалық тиімділігі туралы ақпарат	Дәрілік препаратқа ұсынылатын баға	Дәрілік препаратқа ұсынылатын бағаның құрамдас бөліктері	Ескертпе