

ЗАКОН КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

г.Бишкек, от 12 января 2024 года № 13

Об обращении лекарственных средств

Глава 1. Общие положения

Статья 1. Предмет регулирования настоящего Закона

Предметом регулирования настоящего Закона являются отношения, возникающие в связи с обращением лекарственных средств, относящихся к социально значимой продукции и являющихся специфическим товаром в силу возможного причинения вреда здоровью и жизни человека, требующих особого контроля транспортировки, хранения, производства, изготовления, реализации, уничтожения и утилизации.

Настоящий Закон создает правовую основу деятельности субъектов обращения лекарственных средств, устанавливает единые требования к обращению лекарственных средств в Кыргызской Республике, в том числе регулирует отношения, возникающие в связи с разработкой лекарственных средств, доклиническими (неклиническими) и клиническими исследованиями (испытаниями) лекарственных средств, производством, изготовлением, оценкой их качества, эффективности, безопасности, реализацией лекарственных средств и иными действиями в сфере обращения лекарственных средств.

Статья 2. Сфера действия настоящего Закона

1. Настоящий Закон определяет порядок обращения лекарственных средств для медицинского применения на территории Кыргызской Республики.

2. Действие настоящего Закона распространяется на обращение наркотических и психотропных лекарственных средств с учетом особенностей, установленных законодательством Кыргызской Республики о наркотических средствах, психотропных веществах и прекурсорах.

Статья 3. Законодательство Кыргызской Республики в сфере обращения лекарственных средств

Законодательство Кыргызской Республики в сфере обращения лекарственных средств состоит из настоящего Закона, иных нормативных правовых актов Кыргызской Республики и международных договоров, вступивших в силу в соответствии с законодательством Кыргызской Республики.

Статья 4. Основные понятия, используемые в настоящем Законе

Для целей настоящего Закона используются следующие основные понятия:

1) **активная фармацевтическая субстанция (фармацевтическая субстанция)** - лекарственное средство, предназначенное для производства и изготовления лекарственных препаратов;

2) **аптека** - комплекс специализированных помещений (специализированного помещения) и оборудования, предназначенный для аптечного изготовления и/или реализации, отпуска лекарственных средств, медицинских изделий и других товаров аптечного ассортимента;

3) **безопасность лекарственного препарата (соотношение "польза - риск")** - оценка положительных терапевтических эффектов лекарственного препарата по отношению к рискам, связанным с его применением (понятие риска включает в себя любой риск, связанный с качеством, безопасностью или эффективностью лекарственного препарата по отношению к здоровью пациента или населения);

4) **вторичная (потребительская) упаковка лекарственных средств** - упаковка, в которую помещается лекарственный препарат в первичной или промежуточной упаковке для реализации потребителю;

5) **доклиническое (неклиническое) исследование (испытание)** - химическое, физическое, биологическое, микробиологическое, фармакологическое, токсикологическое и другое экспериментальное исследование или серия исследований по изучению вещества (лекарственного средства) путем применения научных методов оценки в целях изучения специфического действия и/или доказательств безопасности для здоровья человека;

6) **изготовление лекарственных препаратов** - вид деятельности в сфере обращения лекарственных средств, включающий приобретение исходных материалов, изготовление лекарственного препарата, хранение, контроль качества, оформление в аптечных условиях и реализацию/отпуск готовых лекарственных препаратов;

7) **инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата (листок-вкладыш)** - документ, утверждаемый уполномоченным государственным органом в сфере здравоохранения, содержащий информацию для потребителя и сопровождающий лекарственный препарат в упаковке;

8) **исходные материалы, используемые в производстве лекарственных средств** - фармацевтические субстанции, вспомогательные вещества, первичные, промежуточные и вторичные упаковки, включая материалы для их изготовления в процессе производства;

9) **качество лекарственного средства** - совокупность свойств и характеристик фармацевтической субстанции или лекарственного препарата, обеспечивающая их соответствие нормативному документу по качеству/спецификации/фармакопее;

10) **клиническое исследование (испытание) лекарственного средства** - изучение диагностических, лечебных, профилактических, фармакологических свойств лекарственного средства в процессе его медицинского применения субъектом исследования, в том числе процессов всасывания, распределения, метаболизма и выведения, путем применения научных методов оценок в целях получения доказательств безопасности и эффективности лекарственного средства, данных о нежелательных реакциях организма человека на медицинское применение лекарственного средства и об эффекте его взаимодействия с другими лекарственными средствами и/или пищевыми продуктами;

11) **лекарственный препарат** - лекарственное средство в виде определенной лекарственной формы, готовое к применению;

12) **лекарственное растительное сырье** - свежие или высушенные растения, водоросли, грибы или лишайники либо их части, цельные или измельченные, используемые для производства и изготовления лекарственных средств;

13) **лекарственное средство** - средство, представляющее собой или содержащее в себе вещество или комбинацию веществ, вступающее в контакт с организмом человека, предназначенное для профилактики заболеваний человека, лечения или восстановления, коррекции или изменения его физиологической функции посредством фармакологического, иммунологического либо метаболического воздействия, или для диагностики заболеваний и состояний человека;

14) **лекарственная форма** - состояние лекарственного препарата, соответствующее способам его введения и применения и обеспечивающее достижение необходимого эффекта;

15) **маркировка лекарственных средств** - информация, нанесенная на первичную и/или вторичную упаковку лекарственного препарата;

16) **надлежащая регуляторная практика по регулированию сферы обращения лекарственных средств** - правила, регламентирующие деятельность уполномоченного государственного органа в сфере здравоохранения по обеспечению принципов законности, последовательности, независимости, беспристрастности, пропорциональности, гибкости, ясности, эффективности и прозрачности регулирования сферы обращения лекарственных средств;

17) **надлежащие фармацевтические практики в сфере обращения лекарственных средств (далее - надлежащие фармацевтические практики)** - правила, распространяющиеся на все этапы обращения лекарственных средств: надлежащая лабораторная практика (GLP), надлежащая клиническая практика (GCP), надлежащая производственная практика (GMP),

надлежащая дистрибьюторская практика (GDP), надлежащая аптечная практика (GPP), надлежащая практика фармаконадзора (GVP) и другие практики;

18) **наркотические лекарственные средства** - лекарственные средства, являющиеся наркотическими средствами или содержащие наркотические средства, включенные в списки наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, подлежащих контролю в Кыргызской Республике;

19) **недоброкачественные (субстандартные) лекарственные средства** - лекарственные средства, не пригодные к применению вследствие несоответствия нормативному документу по качеству/спецификации/фармакопее;

20) **нежелательная реакция** - непреднамеренная неблагоприятная реакция организма, связанная с применением лекарственного (исследуемого) препарата;

21) **нормативный документ по качеству** - документ, разрабатываемый производителем, устанавливающий требования к контролю качества лекарственного препарата (спецификация и описание аналитических методик и испытаний или ссылки на них, а также соответствующие критерии приемлемости для указанных показателей качества), который при регистрации на основании проведенной экспертизы согласовывается с уполномоченным государственным органом в сфере здравоохранения, и предназначенный для контроля качества лекарственного препарата в пострегистрационном периоде;

22) **обращение лекарственных средств** - разработка, доклинические (неклинические) и клинические исследования (испытания), экспертиза, регистрация, фармаконадзор, контроль качества, производство, изготовление, транспортировка, хранение, отпуск, реализация, передача, применение, уничтожение лекарственных средств, а также их ввоз на территорию Кыргызской Республики и вывоз с территории Кыргызской Республики;

23) **оптовая реализация (дистрибуция) лекарственных средств** - вид деятельности в сфере обращения лекарственных средств, связанный с закупом (приобретением), хранением, ввозом, вывозом, реализацией (за исключением реализации населению) без ограничения объемов, транспортированием и уничтожением лекарственных средств;

24) **орфанный лекарственный препарат** - лекарственный препарат, предназначенный для диагностики, этиопатогенетического или патогенетического лечения редких заболеваний, частота которых не превышает официально установленного уровня, определяемого уполномоченным государственным органом в сфере здравоохранения;

25) **Национальный перечень жизненно важных лекарственных средств** - перечень лекарственных средств для медицинского применения, обеспечивающий приоритетные потребности здравоохранения в целях профилактики и лечения заболеваний;

26) **первичная (внутренняя) упаковка** - упаковочный материал, непосредственно соприкасающийся с лекарственным средством;

27) **программы использования экспериментальных лекарственных средств (программы сострадательного использования)** - программы по предоставлению экспериментальных лекарственных средств для потенциального спасения жизни пациентов, страдающих болезнью, от которой не существует одобренного лечения, и/или для пациентов, которые не могут принять участие в клиническом испытании;

28) **производство лекарственных средств** - вид деятельности в сфере обращения лекарственных средств по производству лекарственных средств производителями лекарственных средств на одной, нескольких или всех стадиях процесса производства, включая контроль качества лекарственных средств, а также по хранению и реализации произведенных лекарственных средств;

29) **психотропные лекарственные средства** - лекарственные средства, являющиеся психотропными средствами или содержащие психотропные вещества, включенные в списки наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, подлежащих контролю в Кыргызской Республике;

30) **радиофармацевтический лекарственный препарат** - лекарственный препарат, содержащий в готовом для применения состоянии один или несколько радионуклидов

(радиоактивных изотопов) в качестве действующего вещества или в составе действующего вещества;

31) **регистрационный номер** - кодовое обозначение, присваиваемое лекарственному средству при регистрации, под которым оно вносится в Государственный реестр лекарственных средств Кыргызской Республики и сохраняется неизменным в течение всего периода пребывания лекарственного средства на территории Кыргызской Республики;

32) **регистрационное удостоверение о государственной регистрации лекарственного средства** - документ единой формы, выдаваемый уполномоченным государственным органом в сфере здравоохранения, подтверждающий факт регистрации и являющийся разрешением для медицинского применения лекарственного средства на территории Кыргызской Республики;

33) **рецепт на лекарственный препарат** - документ (бумажный или электронный), содержащий письменное обращение медицинского работника, имеющего на это право, в аптечную организацию об отпуске лекарственного препарата в определенной дозировке и лекарственной форме с указанием способа его применения или изготовления;

34) **розничная реализации лекарственных средств** - вид деятельности в сфере обращения лекарственных средств, связанный с приобретением, хранением, реализацией населению лекарственных средств;

35) **система фармаконадзора** - система, организуемая держателями регистрационных удостоверений лекарственных препаратов и уполномоченными органами для выполнения задач и обязанностей по фармаконадзору, предназначенная для контроля безопасности лекарственных препаратов, своевременного выявления всех изменений в оценке соотношения "польза - риск" лекарственных препаратов, для разработки и внедрения мер по обеспечению применения лекарственных препаратов при превышении пользы над риском;

36) **социально значимые заболевания** - неинфекционные заболевания, требующие медико-социальной защиты, а также инфекционные заболевания, представляющие опасность для окружающих, перечень которых определяется Кабинетом Министров Кыргызской Республики (далее - Кабинет Министров);

37) **спецификация** - перечень показателей качества, ссылок на аналитические методики и испытания, а также нормы, представляющие собой численные (количественные) пределы, диапазоны и иные критерии для указанных показателей качества;

38) **стратегически важные лекарственные средства и медицинские изделия** - лекарственные средства и медицинские изделия, предназначенные для медицинского применения в условиях военных действий, чрезвычайной ситуации, и для организации оказания медицинской помощи лицам, пострадавшим в результате чрезвычайных ситуаций, предупреждения чрезвычайных ситуаций, профилактики и лечения заболеваний, представляющих опасность для окружающих, а также заболеваний и поражений, полученных в результате воздействия неблагоприятных химических, биологических, радиационных факторов. Перечень стратегически важных лекарственных средств и медицинских изделий определяется уполномоченным государственным органом в сфере здравоохранения;

39) **срок годности лекарственного препарата** - время, установленное для применения лекарственного препарата, в течение которого гарантируется его безопасность, эффективность и качество при соблюдении условий транспортировки и хранения;

40) **страна региона Международного совета по гармонизации технических требований к регистрации лекарственных препаратов для медицинского применения (International Council on Harmonisation, ICH)** - государство, требования к регистрации лекарственных средств на территории которого регулируются уполномоченным органом, ставшим учредителем или членом Международного совета по гармонизации технических требований к лекарственным средствам для медицинского применения;

41) **субъекты фармацевтической деятельности** - физические и юридические лица, в том числе иностранные, осуществляющие фармацевтическую деятельность в соответствии с требованиями настоящего Закона и имеющие лицензию на такую деятельность;

42) **фальсифицированное лекарственное средство** - лекарственное средство, противоправно и преднамеренно снабженное недостоверной информацией о его составе и (или) производителе, а также о поставках, включая записи и документы, затрагивающие использованные каналы дистрибуции;

43) **фармакопея** - сборник основных стандартов качества, применяемых в фармакопейном анализе, производстве, изготовлении и контроле качества лекарственных средств;

44) **фармацевтическая деятельность** - виды деятельности, осуществляемые в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий, по производству, оптовой реализации (дистрибуции), розничной реализации, изготовлению лекарственных средств и/или медицинских изделий, связанные с их ввозом, вывозом, приобретением, маркировкой, транспортировкой, хранением, распределением, отпускком, применением и уничтожением;

45) **фармацевтическая организация** - организация, осуществляющая фармацевтическую деятельность;

46) **фармаконадзор (pharmacovigilance)** - вид научной и практической деятельности, направленный на выявление, оценку, понимание и предотвращение нежелательных последствий применения лекарственных препаратов;

47) **цифровая маркировка** - нанесение кода цифровой идентификации на упаковку лекарственного средства;

48) **экспериментальные лекарственные средства** - лекарственные средства, в отношении которых не завершены все фазы клинических исследований (испытаний), но пройдена II фаза клинических исследований (испытаний) и используются для лечения заболеваний в рамках программ сострадательного использования;

49) **эффективность лекарственного средства** - совокупность характеристик лекарственного средства, обеспечивающих достижение профилактического, диагностического и лечебного эффекта или восстановление, коррекцию или модификацию физиологической функции.

Определения иных терминов содержатся в отдельных статьях настоящего Закона.

Статья 5. Государственное регулирование отношений, возникающих в сфере обращения лекарственных средств

Государственное регулирование отношений в сфере обращения лекарственных средств осуществляется путем:

1) проведения единой государственной политики в сфере обеспечения населения качественными, эффективными и безопасными лекарственными средствами;

2) разработки, принятия и исполнения программы развития сферы обращения лекарственных средств, отвечающей потребностям системы здравоохранения;

3) определения эффективной политики регулирования цен на лекарственные средства;

4) разработки, принятия и исполнения нормативных правовых актов и стандартов, регламентирующих деятельность контрольно-надзорных/регуляторных органов и субъектов деятельности сферы обращения лекарственных средств;

5) лицензирования деятельности в сфере обращения лекарственных средств;

6) государственной регистрации лекарственных средств;

7) государственного контроля и надзора в сфере обращения лекарственных средств;

8) контроля за соблюдением надлежащих фармацевтических практик в сфере обращения лекарственных средств;

9) обеспечения свободного доступа населения к информации о лекарственных средствах, разрешенных к применению в Кыргызской Республике;

10) внедрения электронного управления в сфере обращения лекарственных средств;

11) принятия иных мер, установленных настоящим Законом, иными нормативными правовыми актами или международными договорами, вступившими в силу в соответствии с законодательством Кыргызской Республики.

Статья 6. Основные принципы государственной политики в сфере обращения лекарственных средств

Основными принципами государственной политики в сфере обращения лекарственных средств, направленной на охрану здоровья граждан, являются:

- 1) укрепление здоровья граждан путем обеспечения доступа к качественным, эффективным и безопасным лекарственным средствам и их рациональное использование;
- 2) создание необходимой нормативной правовой базы для обеспечения устойчивого и добросовестного ведения фармацевтической деятельности;
- 3) создание благоприятных условий для устойчивого развития фармацевтической промышленности и поддержка отечественного производства лекарственных средств;
- 4) доступность достоверной информации о лекарственных средствах;
- 5) соблюдение принципов надлежащей регуляторной практики по регулированию сферы обращения лекарственных средств;
- 6) прозрачность и подотчетность государственного регулирования на основе соблюдения принципов надлежащей регуляторной практики;
- 7) формирование доступной ценовой политики в сфере обращения лекарственных средств.

Статья 7. Электронное управление в системе государственного регулирования сферы обращения лекарственных средств

1. Электронное управление в системе государственного регулирования сферы обращения лекарственных средств осуществляется в соответствии с требованиями настоящего Закона и законодательства Кыргызской Республики об электронном управлении в части, не противоречащей настоящему Закону.

2. Внедрение электронного управления является обязательным в процедурах регистрации, подтверждения регистрации, внесения изменений в регистрационное досье, ведения Государственного реестра лекарственных средств Кыргызской Республики, оценки качества лекарственных средств, ввоза (импорта) лекарственных средств, оптовой и розничной реализации, фармацевтической инспекции и обеспечения прослеживаемости лекарственных препаратов на основе цифровой маркировки.

3. Создание и поддержание электронной (информационной) базы данных лекарственных средств, разрешенных к применению в Кыргызской Республике, а также прослеживаемость лекарственных средств осуществляются в условиях полной автоматизации.

Глава 2. Обеспечение доступности лекарственных средств и информации о них

Статья 8. Обеспечение доступности лекарственных средств

1. Граждане Кыргызской Республики, иностранные граждане, постоянно проживающие, а также временно пребывающие в Кыргызской Республике, и лица без гражданства имеют право на:

- 1) доступ к качественным, эффективным и безопасным лекарственным средствам;
- 2) обращение к экспертным органам и организациям для получения заключения о безопасности, эффективности и качестве лекарственных средств, использованных при оказании им лекарственной помощи.

2. В целях обеспечения доступности лекарственных средств разрабатываются и реализуются государственные программы по обеспечению населения Кыргызской Республики лекарственными средствами и медицинскими изделиями, утверждаемые Кабинетом Министров.

3. В целях повышения доступа к качественной медицинской помощи, рационального использования лекарственных средств и эффективного использования государственных средств Кабинетом Министров утверждается Национальный перечень жизненно важных лекарственных средств, который пересматривается не реже одного раза в два года.

Порядок формирования Национального перечня жизненно важных лекарственных средств определяется Кабинетом Министров.

4. Для улучшения доступности лекарственных средств путем сдерживания расходов населения уполномоченный государственный орган в сфере здравоохранения формирует перечень лекарственных средств, цены на которые подлежат регулированию.

Правила регулирования цен на лекарственные средства, а также критерии включения в перечень и исключения из него устанавливаются Кабинетом Министров.

5. Больным, страдающим опасными для жизни заболеваниями, лечение которых одобренными лекарственными препаратами является неэффективным, оказывается содействие в рамках программ использования экспериментальных лекарственных средств (программ сострадательного использования) в порядке, определяемом Кабинетом Министров.

6. Для обеспечения потребности населения в лекарственных препаратах, не зарегистрированных на территории Кыргызской Республики, уполномоченным государственным органом в сфере здравоохранения утверждается специальный перечень лекарственных препаратов, временно разрешенных к ввозу и медицинскому применению без регистрации.

7. В специальный перечень лекарственных препаратов, временно разрешенных к ввозу и медицинскому применению без регистрации, включаются лекарственные препараты для:

- 1) обеспечения потребности в орфанных лекарственных препаратах;
- 2) профилактики и лечения вакциноуправляемых инфекций и других инфекций по эпидемиологическим показаниям;
- 3) проведения диагностики, лечения и профилактики при вспышке и осложнении эпидемиологической ситуации по инфекционным заболеваниям;
- 4) обеспечения потребности в лекарственных средствах в рамках государственных программ в сфере здравоохранения;
- 5) оказания медицинской помощи по жизненным показаниям конкретного пациента;
- 6) лечения социально значимых заболеваний.

8. Порядок составления и критерии включения лекарственных препаратов в специальный перечень лекарственных препаратов, временно разрешенных к ввозу и медицинскому применению без регистрации, и исключения из него определяются Кабинетом Министров.

Статья 9. Информация о лекарственных средствах

1. Граждане Кыргызской Республики, иностранные граждане, постоянно проживающие, а также временно пребывающие в Кыргызской Республике, и лица без гражданства имеют право на получение полной и достоверной информации о безопасности, эффективности и качестве лекарственных средств.

2. Любая информация обо всех этапах обращения лекарственных средств, ввезенных на территорию Кыргызской Республики или произведенных в Кыргызской Республике, за исключением конфиденциальной, должна быть доступной для граждан.

3. Информация о лекарственных препаратах, отпускаемых без рецепта врача, может содержаться в публикациях, специализированных и общих печатных изданиях, инструкциях по медицинскому применению лекарственных препаратов, иных изданиях субъектов обращения лекарственных средств.

4. Размещение информации о лекарственных препаратах, отпускаемых по рецепту врача, допускается только в специализированных печатных изданиях, рассчитанных на медицинских и фармацевтических работников. Информация о лекарственных средствах, предназначенная для специалистов сферы обращения лекарственных средств, может быть предоставлена в виде монографий, справочников, научных статей, докладов на конгрессах, конференциях, симпозиумах, научных советах, а также инструкций по медицинскому применению лекарственных средств.

5. При назначении, приобретении, отпуске лекарственного препарата граждане имеют право на получение информации от медицинского и/или фармацевтического работника о надлежащем применении лекарственного препарата.

Глава 3. Разработка лекарственных средств, доклинические (неклинические) исследования (испытания) лекарственных средств и клинические исследования (испытания) лекарственных средств

Статья 10. Разработка (изобретение) лекарственных средств

1. Разработка (изобретение) лекарственных средств включает поиск новых комбинаций или новых фармакологически активных веществ, последующее изучение их свойств, фармацевтическую разработку и разработку методов контроля качества, доклинические (неклинические) исследования (испытания) лекарственных средств и клинические исследования (испытания) лекарственных препаратов, а также разработку технологий промышленного производства лекарственных средств.

2. Права разработчика (изобретателя) лекарственного средства охраняются законодательством Кыргызской Республики в сфере интеллектуальной собственности.

Статья 11. Доклинические (неклинические) исследования (испытания) лекарственных средств и клинические исследования (испытания) лекарственных средств

1. Доклинические (неклинические) исследования (испытания) проводятся в соответствии с правилами надлежащей лабораторной практики и требованиями к проведению исследований (испытаний) лекарственных средств, установленными международными договорами, вступившими в силу в соответствии с законодательством Кыргызской Республики.

2. Клинические исследования (испытания) лекарственных средств проводятся в соответствии с правилами надлежащей клинической практики и требованиями к проведению исследований (испытаний) лекарственных средств, установленными международными договорами, вступившими в силу в соответствии с законодательством Кыргызской Республики.

3. Клинические исследования (испытания) проводятся в организациях здравоохранения, имеющих право проводить клинические исследования (испытания).

Уполномоченный государственный орган в сфере здравоохранения ведет реестр организаций здравоохранения, имеющих право проводить клинические исследования (испытания), и публикует его на своем официальном сайте.

Порядок аккредитации организаций здравоохранения на право проведения клинических исследований (испытаний) и ведения реестра организаций здравоохранения, имеющих право проводить клинические исследования (испытания), определяется Кабинетом Министров.

4. Экспертиза материалов клинического исследования (испытания) лекарственного средства осуществляется уполномоченным государственным органом в сфере здравоохранения. По результатам проведенной экспертизы уполномоченный государственный орган в сфере здравоохранения выдает заключение об одобрении или отказе в проведении клинического исследования (испытания) лекарственного средства.

Экспертиза материалов клинических исследований (испытаний) осуществляется на платной основе за счет средств заявителя.

Порядок проведения клинических исследований (испытаний) и определения размера оплаты за проведение экспертизы материалов клинических исследований (испытаний) утверждается Кабинетом Министров.

5. Нарушение порядка проведения клинических исследований (испытаний) лекарственных средств влечет ответственность в соответствии с законодательством Кыргызской Республики о правонарушениях и уголовной ответственности.

6. Клинические исследования (испытания) должны быть прекращены в случае возникновения угрозы жизни или здоровью людей, участвующих в клинических исследованиях (испытаниях).

7. Возмещение вреда, причиненного здоровью участникам клинического исследования (испытания) и лицам, понесшим ущерб в результате смерти лиц при проведении клинического

исследования (испытания), осуществляется в порядке, установленном гражданским законодательством Кыргызской Республики.

Статья 12. Права лиц, участвующих в клинических исследованиях (испытаниях) лекарственных средств

1. Участие лиц в клинических исследованиях (испытаниях) лекарственных средств является добровольным. Для проведения клинического исследования (испытания) обязательно наличие письменного согласия физического лица или его законного представителя на участие в клиническом исследовании (испытании).

2. Письменное согласие на участие в клиническом исследовании (испытании) включает информацию о:

1) лекарственном средстве, сущности и задачах клинических исследований (испытаний) указанного лекарственного средства;

2) процедуре проведения клинического исследования (испытания);

3) правах и обязанностях лица, участвующего в клиническом исследовании (испытании);

4) ожидаемой эффективности лекарственного средства и степени риска/неудобства для лица, участвующего в клиническом исследовании (испытании);

5) действиях лица, участвующего в клиническом исследовании (испытании), в случае непредвиденных эффектов влияния лекарственного средства на состояние его здоровья;

6) условиях страхования здоровья лица, участвующего в клиническом исследовании (испытании);

7) других видах медикаментозного или немедикаментозного лечения, которые могут быть назначены лицу, участвующему в клиническом исследовании (испытании), а также их потенциальной пользе и риске;

8) компенсации и/или лечению, на которые лицо, участвующее в клиническом исследовании (испытании), может рассчитывать в случае нанесения вреда его здоровью во время клинического исследования (испытания);

9) размере выплат лицу, участвующему в исследовании (испытании), если таковые предусмотрены;

10) нелечебном характере клинического исследования (испытания).

3. При проведении клинических исследований (испытаний) обязательно страхование жизни, здоровья лица, участвующего в клинических исследованиях (испытаниях) лекарственного средства. Страхование проводится за счет стороны, проводящей клиническое исследование (испытание), либо финансирующей стороны в порядке, установленном законодательством Кыргызской Республики в сфере гражданского законодательства.

4. Лицо, участвующее в клиническом исследовании (испытании), имеет право отказаться от участия в клинических исследованиях (испытаниях) на любой стадии проведения клинических исследований (испытаний).

5. Запрещается проведение клинических исследований (испытаний) лекарственных средств:

1) на несовершеннолетних;

2) на военнослужащих;

3) на лицах, отбывающих наказание в местах лишения свободы, а также на лицах, находящихся под стражей в следственных изоляторах;

4) на беременных женщинах, а также на женщинах послеродового периода (до шести недель после родов);

5) на лицах с психическими заболеваниями и/или признанных недееспособными в установленном законодательством порядке.

6. Интересы лиц, участвующих в клинических исследованиях (испытаниях), всегда должны преобладать над интересами науки и общества.

7. Лица, принимающие участие в клинических исследованиях (испытаниях), либо лица, представляющие их интересы, имеют право обжаловать действия представителей уполномоченных организаций в судебном порядке.

8. Проведение клинического исследования (испытания) без письменного согласия физического лица или его законного представителя на участие в клиническом исследовании (испытании) влечет ответственность в соответствии с законодательством Кыргызской Республики об уголовной ответственности.

Глава 4. Обеспечение качества, эффективности и безопасности лекарственных средств

Статья 13. Надлежащая регуляторная практика в сфере обращения лекарственных средств

1. Регулирование сферы обращения лекарственных средств осуществляется в соответствии с правилами надлежащей регуляторной практики, утверждаемыми Кабинетом Министров, или иными международными договорами, вступившими в силу в соответствии с законодательством Кыргызской Республики.

2. Правила надлежащей регуляторной практики разрабатываются на базе соответствующих руководств Всемирной организации здравоохранения или иных эквивалентных руководств (стандартов) регуляторной практики, принятых в рамках международных договоров, участницей которых является Кыргызская Республика.

3. Регулирование сферы обращения лекарственных средств осуществляется в условиях внедрения и поддержания системы обеспечения качества в соответствии с правилами надлежащей регуляторной практики.

4. Уполномоченный государственный орган в сфере здравоохранения внедряет систему обеспечения качества и не менее одного раза в год проводит оценку системы обеспечения качества на соответствие требованиям и принципам надлежащей регуляторной практики с публикацией результатов оценки на официальном сайте уполномоченного государственного органа в сфере здравоохранения.

Статья 14. Надлежащие фармацевтические практики в сфере обращения лекарственных средств

1. На всех этапах обращения лекарственных средств должны соблюдаться правила надлежащих фармацевтических практик.

2. Надлежащие фармацевтические практики, за исключением надлежащей аптечной практики, утверждаются согласно требованиям международных договоров, вступивших в силу в соответствии с законодательством Кыргызской Республики.

3. Надлежащая аптечная практика утверждается Кабинетом Министров.

Статья 15. Право на занятие фармацевтической деятельностью

1. Физические и юридические лица имеют право заниматься фармацевтической деятельностью при наличии лицензии, полученной в соответствии с требованиями законодательства Кыргызской Республики в сфере лицензионно-разрешительной системы.

Физические лица, в том числе зарегистрированные в качестве индивидуального предпринимателя, могут получить лицензию на фармацевтическую деятельность при наличии высшего фармацевтического образования или среднего фармацевтического образования.

Примечание. Специалисты со средним фармацевтическим образованием имеют право только на продажу готовых лекарственных препаратов.

2. Требования к организации фармацевтической деятельности, включая наличие соответствующей материально-технической базы, квалификацию персонала и количество квалифицированного персонала, устанавливаются Кабинетом Министров.

3. Осуществление фармацевтической деятельности без получения лицензии запрещено.

4. Субъекты, осуществляющие фармацевтическую деятельность без лицензии, несут ответственность в соответствии с законодательством Кыргызской Республики о правонарушениях и об уголовной ответственности.

Статья 16. Фармакопеи, признаваемые в Кыргызской Республике

В Кыргызской Республике, если иное не предусмотрено в международных договорах, вступивших в силу в соответствии с законодательством Кыргызской Республики, признаются фармакопеи по следующим уровням приоритетности:

- 1) Европейская фармакопея;
- 2) Британская фармакопея;
- 3) Фармакопея Соединенных Штатов Америки (США);
- 4) иные фармакопеи.

Статья 17. Государственная регистрация и подтверждение регистрации лекарственных средств

1. Лекарственные средства ввозятся, производятся, реализуются и применяются на территории Кыргызской Республики, если они прошли процедуру государственной регистрации или подтверждения регистрации, за исключением случаев, предусмотренных настоящим Законом.

Государственная регистрация лекарственных средств является процессом получения разрешения для медицинского применения лекарственных средств на территории Кыргызской Республики.

Подтверждение регистрации лекарственных средств является процессом продления срока действия государственной регистрации лекарственного средства.

Внесение изменений в регистрационное досье лекарственного средства осуществляется на основании экспертизы изменений, вносимых в регистрационное досье в течение срока действия регистрационного удостоверения.

Государственная регистрация, подтверждение государственной регистрации и внесение изменений в регистрационное досье лекарственного средства проводятся на платной основе за счет средств заявителя.

2. Порядок проведения государственной регистрации, подтверждения государственной регистрации лекарственных средств, внесения изменений в регистрационное досье лекарственного средства и критерии определения конфиденциальности информации, содержащейся в регистрационном досье лекарственного средства, утверждаются Кабинетом Министров, если иное не предусмотрено международными договорами, вступившими в силу в соответствии с законодательством Кыргызской Республики.

Порядок определения размера оплаты за проведение государственной регистрации, подтверждения государственной регистрации лекарственных средств, внесения изменений в регистрационное досье лекарственного средства утверждается Кабинетом Министров.

Держатель регистрационного удостоверения несет ответственность за качество, эффективность и безопасность зарегистрированного на территории Кыргызской Республики лекарственного средства.

3. Ускоренная процедура регистрации применяется к:

- лекарственным средствам, включенным в перечень преквалифицированных лекарственных средств Всемирной организации здравоохранения, а также лекарственным средствам, зарегистрированным такими регуляторными органами, как Администрация по пищевым продуктам и лекарственным средствам США (FDA), Европейское агентство по медицинским продуктам (EMA) (по централизованной процедуре), Агентство по лекарственным средствам и продуктам медицинского назначения Японии (PMDA), Агентство терапевтических продуктов Швейцарии (Swissmedic) и Агентство по регулированию лекарственных средств и продуктов медицинского назначения Великобритании (MHRA);

- орфанным лекарственным препаратам;

- лекарственным средствам, приобретаемым через организации (представительства), учрежденные Организацией Объединенных Наций (ООН), заключившие договор (соглашение, меморандум) с Кабинетом Министров;

- стратегически важным лекарственным средствам;

- лекарственным средствам, произведенным на территории Кыргызской Республики.

Порядок проведения ускоренной процедуры регистрации лекарственных средств, а также определения размера оплаты за проведение ускоренной регистрации лекарственных средств устанавливается Кабинетом Министров.

4. Заявитель освобождается от оплаты при регистрации, включая ускоренную регистрацию, подтверждении регистрации и внесении изменений в регистрационное досье орфанных лекарственных препаратов и лекарственных средств, поступающих по линии гуманитарной помощи в рамках государственных программ в сфере здравоохранения, а также лекарственных средств, приобретенных через организации (представительства), учрежденные Организацией Объединенных Наций, заключившие договор (соглашение, меморандум) с Кабинетом Министров.

5. Запрещается регистрация под одним торговым наименованием лекарственных средств, имеющих различный качественный состав действующих веществ.

6. Для лекарственных средств, произведенных на территории Кыргызской Республики только для целей вывоза (экспорта), требования части 1 настоящей статьи не распространяются. Такие лекарственные средства могут быть зарегистрированы на добровольной основе.

Статья 18. Регистрационное удостоверение о государственной регистрации лекарственного средства

1. Регистрация лекарственных средств подтверждается выдачей регистрационного удостоверения о государственной регистрации лекарственного средства (далее - регистрационное удостоверение) в порядке, утверждаемом Кабинетом Министров.

2. По истечении 5 лет государственной регистрации на впервые регистрируемое лекарственное средство при условии подтверждения его государственной регистрации выдается бессрочное регистрационное удостоверение о государственной регистрации лекарственного средства.

3. Приостановление и прекращение действия регистрационного удостоверения проводится в порядке, определяемом Кабинетом Министров, если иное не предусмотрено международными договорами, вступившими в силу в соответствии с законодательством Кыргызской Республики.

Статья 19. Лекарственные средства, не подлежащие государственной регистрации

Государственной регистрации на территории Кыргызской Республики не подлежат:

1) лекарственные препараты, изготовленные в аптеках в соответствии с порядком, определяемым Кабинетом Министров;

2) образцы лекарственных средств, предназначенные для государственной регистрации;

3) стандартные образцы лекарственных средств;

4) радиофармацевтические лекарственные препараты, изготовленные непосредственно в организациях здравоохранения в порядке, установленном уполномоченным государственным органом в сфере радиационной безопасности;

5) фармацевтические субстанции;

6) лекарственное растительное сырье;

7) лекарственные средства, ввезенные физическими лицами для личного пользования;

8) лекарственные препараты, предназначенные для использования в качестве выставочных образцов;

9) препараты, предназначенные для проведения доклинических и клинических исследований (испытаний).

Статья 20. Государственный реестр лекарственных средств Кыргызской Республики

1. Государственный реестр лекарственных средств Кыргызской Республики (далее - Государственный реестр лекарственных средств) является официальным электронным документом учета лекарственных средств, разрешенных к применению в Кыргызской Республике.

В Государственный реестр лекарственных средств включаются:

- 1) лекарственные препараты, зарегистрированные на территории Кыргызской Республики, включая фармацевтические субстанции, входящие в состав лекарственных препаратов;
- 2) фармацевтические субстанции для изготовления лекарственных препаратов в аптеках;
- 3) лекарственные препараты, входящие в специальный перечень лекарственных препаратов, временно разрешенных к ввозу и медицинскому применению без регистрации.

2. В Государственном реестре лекарственных средств хранится персонифицированная история изменений реестровых записей с указанием даты и времени создания записей. Удаление сведений из Государственного реестра лекарственных средств не допускается.

3. Создание и поддержание в актуальном состоянии Государственного реестра лекарственных средств осуществляется уполномоченным государственным органом в сфере здравоохранения. Уполномоченный государственный орган в сфере здравоохранения обеспечивает постоянный публичный доступ к Государственному реестру лекарственных средств на своем официальном сайте.

4. Порядок формирования и правила ведения Государственного реестра лекарственных средств устанавливается уполномоченным государственным органом в сфере здравоохранения.

Статья 21. Фармаконадзор

1. С целью обеспечения безопасности лекарственных препаратов, своевременного выявления всех изменений в оценке соотношения "польза - риск" лекарственных препаратов, разработки и внедрения мер по обеспечению применения лекарственных препаратов при превышении их пользы над риском уполномоченный государственный орган в сфере здравоохранения и держатели регистрационных удостоверений осуществляют фармаконадзор в соответствии с правилами надлежащей практики фармаконадзора, установленными международными договорами, вступившими в силу в соответствии с законодательством Кыргызской Республики.

2. Держатель регистрационного удостоверения обязан обеспечить организацию и функционирование системы фармаконадзора за зарегистрированными и/или официально находящимися в обращении на территории Кыргызской Республики лекарственными препаратами в соответствии с правилами надлежащей практики фармаконадзора.

3. Порядок проведения фармаконадзора определяется Кабинетом Министров.

Статья 22. Оценка качества лекарственных средств

1. Оценка качества лекарственных средств осуществляется с целью установления соответствия качества конкретных серий (партий) ввозимых в страну или производимых в стране лекарственных средств, включенных в Государственный реестр лекарственных средств, требованиям нормативного документа по качеству/спецификации/фармакопеи.

Оценка качества лекарственных средств, ввозимых по линии гуманитарной помощи, проводится на добровольной основе.

По результатам проведенной оценки качества лекарственных средств уполномоченным государственным органом в сфере здравоохранения выдается соответствующее заключение на лекарственное средство.

Оценка качества лекарственных средств проводится на платной основе за счет средств заявителя.

2. Порядок проведения оценки качества лекарственных средств, освобождения от проведения оценки качества, критерии освобождения от посерийного контроля, а также определение размера платы за проведение оценки качества лекарственных средств утверждаются Кабинетом Министров.

3. Лекарственные средства, не прошедшие оценку качества при ввозе, подлежат вывозу с территории Кыргызской Республики или уничтожению в соответствии с порядком, определяемым Кабинетом Министров.

Статья 23. Лекарственные средства, не подлежащие оценке качества

1. Оценке качества не подлежат следующие:

1) зарегистрированные лекарственные средства, производимые на территории Кыргызской Республики, если на момент производства серии лекарственного средства производственная площадка имеет действующий сертификат о соответствии надлежащей производственной практике Евразийского экономического союза (GMP ЕАЭС);

2) зарегистрированные лекарственные средства, ввозимые на территорию Кыргызской Республики, если на момент ввоза дистрибьюторы имеют действующий сертификат о соответствии надлежащей дистрибьюторской практике (GDP) при условии, что лекарственные средства произведены на площадках, имеющих действующий на момент производства серии лекарственного средства сертификат о соответствии надлежащей производственной практике Евразийского экономического союза (GMP ЕАЭС) или сертификат о соответствии надлежащей производственной практике стран региона Международного совета по гармонизации технических требований к регистрации лекарственных препаратов для медицинского применения (ICH);

3) лекарственные средства, предусмотренные статьей 19 настоящего Закона, за исключением пунктов 5 и 6;

4) фармацевтические субстанции и лекарственное растительное сырье, производимые и/или ввозимые отечественными производителями для собственного производства, если на момент ввоза производственная площадка отечественного производителя имеет действующий сертификат о соответствии надлежащей производственной практике Евразийского экономического союза (GMP ЕАЭС).

2. Лекарственные средства, указанные в пунктах 1, 2 и 4 части 1 настоящей статьи, освобождаются от оценки качества в соответствии с порядком, предусмотренным в части 2 статьи 22, если иное не определено международными договорами, вступившими в силу в соответствии с законодательством Кыргызской Республики.

Глава 5. Фармацевтическая деятельность

Статья 24. Производство лекарственных средств

1. Субъекты, осуществляющие производство лекарственных средств, организуют свою деятельность при наличии лицензии и в соответствии с правилами надлежащей производственной практики.

Соответствие производства лекарственных средств требованиям надлежащей производственной практики подтверждается документом (сертификатом), выдаваемым уполномоченным государственным органом в сфере здравоохранения по результатам фармацевтической инспекции по оценке деятельности субъектов обращения лекарственных средств на соответствие правилам надлежащих фармацевтических практик.

Производитель лекарственных средств после получения документа (сертификата), подтверждающего соответствие производства лекарственных средств требованиям правил надлежащей производственной практики, в последующем не реже одного раза в три года должен обеспечивать возможность для осуществления фармацевтической инспекции производства лекарственных средств в целях подтверждения соответствия требованиям надлежащей производственной практики в порядке, установленном Кабинетом Министров.

2. Запрещается производство лекарственных средств, не прошедших государственную регистрацию в Кыргызской Республике, за исключением лекарственных средств, предназначенных для проведения доклинических (неклинических) и клинических исследований (испытаний), для осуществления государственной регистрации, а также лекарственных средств, предназначенных для экспорта.

Статья 25. Изготовление лекарственных препаратов

Изготовление лекарственных препаратов осуществляется в условиях аптеки при наличии лицензии и в порядке, определяемом Кабинетом Министров.

Статья 26. Маркировка лекарственных средств

1. Требования к маркировке лекарственных средств, за исключением цифровой маркировки, определяются международными договорами, вступившими в силу в соответствии с законодательством Кыргызской Республики.

2. Порядок цифровой маркировки лекарственных средств и требования к ней определяются Кабинетом Министров.

3. К лекарственным средствам, которые международные медико-санитарные формирования и международные санитарно-эпидемиологические бригады содействующего государства намерены использовать непосредственно при оказании медицинских услуг населению, пострадавшему в результате возникновения чрезвычайной ситуации и/или военных конфликтов, допускается иная система маркировок в соответствии с законодательством этого государства.

Статья 27. Оптовая реализация лекарственных средств

1. Фармацевтические организации, занимающиеся импортом (ввозом) и/или оптовой реализацией лекарственных средств, осуществляют свою деятельность при наличии лицензии и в соответствии с правилами надлежащей производственной и/или дистрибьюторской практики.

2. Производители, а также фармацевтические организации, занимающиеся импортом (ввозом) и/или оптовой реализацией лекарственных средств, имеют право осуществлять поставки лекарственных средств:

1) физическим и юридическим лицам, имеющим лицензию на фармацевтическую деятельность;

2) организациям здравоохранения для осуществления их уставной деятельности;

3) научно-исследовательским организациям для их научно-исследовательской работы, образовательным учреждениям для их учебных целей;

4) государственным организациям, оказывающим услуги социального характера в порядке, установленном Кабинетом Министров;

5) физическим и юридическим лицам, имеющим лицензию на медицинскую деятельность;

6) физическим и юридическим лицам в случае чрезвычайных ситуаций по согласованию с уполномоченным государственным органом в сфере здравоохранения в порядке, определяемом уполномоченным государственным органом в сфере здравоохранения;

7) негосударственным (некоммерческим) организациям для осуществления благотворительной деятельности по согласованию с уполномоченным государственным органом в сфере здравоохранения с предоставлением ему информации о распределении лекарственных средств.

Статья 28. Розничная реализация и отпуск лекарственных препаратов

1. Розничная реализация лекарственных препаратов, в том числе электронная розничная реализация через сеть Интернет, осуществляется через аптеки при наличии лицензии и в соответствии с правилами надлежащей аптечной практики.

Аптечный пункт, передвижной аптечный пункт и аптечный киоск являются структурными подразделениями аптеки, организуются с целью приближения лекарственной помощи населению и не могут функционировать самостоятельно.

Критерии и требования к функционированию аптек, аптечных пунктов и аптечных киосков, включая их территориальное расположение, определяются Кабинетом Министров.

2. Запрещается электронная реализация наркотических и психотропных лекарственных препаратов через сеть Интернет.

3. Розничная реализация лекарственных препаратов рецептурного отпуска осуществляется строго по рецепту врача.

4. Порядок открытия аптечных пунктов в отдаленных, труднодоступных и малонаселенных пунктах, в которых отсутствуют аптечные организации, условия реализации лекарственных препаратов, допуск лиц с медицинским образованием к работе в таких аптечных пунктах определяются Кабинетом Министров.

5. Отпуск лекарственных препаратов аптеками, являющимися структурными подразделениями организаций здравоохранения, осуществляется по требованиям (заявкам) организаций здравоохранения для непосредственного оказания медицинской помощи пациентам в этих организациях здравоохранения. Порядок приема, хранения, учета и отпуска лекарственных препаратов в аптеках организаций здравоохранения определяется Кабинетом Министров.

Статья 29. Запрещенные для реализации и отпуска лекарственные препараты

1. Запрещается розничная реализация и отпуск лекарственных препаратов:

- 1) вне аптек, аптечных пунктов, передвижных аптечных пунктов и аптечных киосков;
- 2) подлежащих рецептурному отпуску, без рецепта;
- 3) пришедших в негодность, недоброкачественных, фальсифицированных, с истекшим сроком годности.

2. Запрещается оптовая и розничная реализация лекарственных средств, ввезенных на территорию Кыргызской Республики в качестве гуманитарной помощи.

Запрещается оптовая и розничная реализация лекарственных средств, подлежащих прослеживанию, без нанесенного кода цифровой маркировки и регистрации в системе прослеживаемости лекарственных средств.

3. Запрещается розничная реализация лекарственных препаратов аптекой, являющейся структурным подразделением организации здравоохранения.

4. Аптекам и их структурным подразделениям запрещается принимать от физических лиц лекарственные средства, приобретенные ими ранее.

Статья 30. Хранение лекарственных средств

1. Хранение лекарственных средств осуществляется в соответствии с правилами надлежащей практики хранения лекарственных средств, установленными Кабинетом Министров и/или международными договорами, вступившими в силу в соответствии с законодательством Кыргызской Республики.

2. Надлежащая практика хранения лекарственных средств устанавливает правила по организации хранения лекарственных средств в целях обеспечения их качества и сохранности и распространяется на юридических и физических лиц, осуществляющих фармацевтическую и/или медицинскую, а также иную деятельность, предусматривающую в соответствии с законодательством получение, хранение, отгрузку или получение и распределение лекарственных средств.

3. Не допускается продление срока годности лекарственных препаратов, находящихся в обращении на территории Кыргызской Республики.

Статья 31. Правила обращения с непригодными к реализации и применению лекарственными средствами

1. Недоброкачественные, фальсифицированные, с истекшим сроком годности и пришедшие в негодность лекарственные средства подлежат возврату поставщику или уничтожению.

2. Порядок уничтожения лекарственных средств определяется Кабинетом Министров.

Статья 32. Фармацевтическая инспекция

1. Уполномоченный государственный орган в сфере здравоохранения проводит фармацевтическую инспекцию с целью оценки деятельности субъектов обращения лекарственных средств на соответствие правилам надлежащих фармацевтических практик, а также контроля и

надзора за соблюдением требований и правил в сфере обращения лекарственных средств, установленных настоящим Законом.

2. Фармацевтическая инспекция по оценке деятельности субъектов обращения лекарственных средств на соответствие правилам надлежащих фармацевтических практик осуществляется на платной основе за счет средств заявителя (инспектируемого субъекта).

Порядок определения размера платы за проведение фармацевтической инспекции на соответствие надлежащим фармацевтическим практикам утверждается Кабинетом Министров.

Соответствие правилам надлежащих фармацевтических практик подтверждается уполномоченным государственным органом в сфере здравоохранения выдачей соответствующего документа по результатам проведенной фармацевтической инспекции.

Фармацевтическая инспекция производителей и дистрибьюторов лекарственных средств на соответствие правилам надлежащих производственной и дистрибьюторской практик осуществляется не реже одного раза в три года.

Правила проведения фармацевтической инспекции на соответствие надлежащим фармацевтическим практикам утверждаются Кабинетом Министров или международными договорами, вступившими в силу в соответствии с законодательством Кыргызской Республики.

3. Контроль и надзор за соблюдением требований и правил в сфере обращения лекарственных средств проводятся в целях предотвращения поступления или нахождения в обращении недоброкачественных, фальсифицированных, с истекшим сроком годности, пришедших в негодность лекарственных средств и своевременного изъятия их из обращения.

Порядок проведения контроля и надзора за соблюдением требований и правил в сфере обращения лекарственных средств субъектами фармацевтической деятельности, включая отбор образцов лекарственных средств с рынка и контроль их качества, утверждается Кабинетом Министров.

4. Требования части 3 настоящей статьи не распространяются на фармацевтические организации, имеющие действующий сертификат о соответствии надлежащей фармацевтической практике в соответствии с занимаемым видом деятельности, за исключением следующих случаев:

- отбора образцов с рынка лекарственных средств;
- по заявлению субъекта обращения лекарственных средств;
- по требованию уполномоченного государственного органа в сфере здравоохранения.

Статья 33. Контроль рекламы (продвижения) лекарственных препаратов

1. Реклама зарегистрированных лекарственных препаратов осуществляется в соответствии с требованиями законодательства Кыргызской Республики в сфере рекламы с учетом особенностей, предусмотренных настоящим Законом.

2. В средствах массовой информации допускается реклама зарегистрированных лекарственных препаратов, отпускаемых без рецепта врача.

3. Реклама зарегистрированных лекарственных препаратов, отпускаемых по рецепту врача, не предназначенных для самостоятельного применения пациентом, допускается только в специализированных печатных изданиях, предназначенных для медицинских и фармацевтических работников, а также в местах проведения медицинских или фармацевтических выставок, семинаров, конференций и иных подобных мероприятий.

4. Размещение (распространение) рекламы о лекарственных препаратах проводится только при наличии у рекламодателя положительного заключения по результатам экспертизы рекламного материала, проведенной в соответствии с порядком и критериями, установленными Кабинетом Министров.

При рекламе лекарственных препаратов указывается номер регистрационного удостоверения и дата его выдачи.

5. Вне зависимости от способа и канала распространения рекламы стороны (рекламодатель, рекламораспространитель) должны учитывать положения законодательства Кыргызской Республики в сфере рекламы. Реклама лекарственных препаратов должна содержать указание на

рекламный характер данной информации и необходимость ознакомления с инструкцией по применению или получения консультации специалистов.

6. Запрещается:

- 1) реклама лекарственных средств, не зарегистрированных в Кыргызской Республике;
- 2) реклама лекарственных средств рецептурного отпуска в средствах массовой информации;
- 3) распространение в целях рекламы образцов лекарственных препаратов;
- 4) распространение и размещение рекламы лекарственного препарата в местах и организациях, не имеющих отношения к назначению, использованию и отпуску лекарственных средств;
- 5) размещение рекламы лекарственного препарата на транспортных средствах и остановках общественного транспорта;
- 6) размещение наружной рекламы лекарственных средств;
- 7) привлекать для рекламы детей, использовать их изображения и голоса в рекламе лекарственных препаратов, кроме предназначенных для детей;
- 8) использовать образ врача или фармацевта, изображение людей в медицинской униформе, привлекать медицинских и фармацевтических работников для рекламы, ссылаться на мнение известных людей, ученых, специалистов, излечившихся пациентов и их родственников во избежание неконтролируемого самолечения;
- 9) указывать в рекламе способы лечения заболеваний, передающихся половым путем, онкологических, психических заболеваний, поведенческих расстройств (заболеваний), опасных инфекционных заболеваний, ВИЧ-инфекции, СПИДа, туберкулеза, сахарного диабета;
- 10) ссылаться в рекламе на рекомендации ученых, специалистов здравоохранения, а также должностных лиц государственных органов, которые могут поощрять применение и/или назначение лекарственных средств;
- 11) представлять в рекламе лекарственные препараты как уникальные, наиболее безопасные и эффективные;
- 12) утверждать, что безопасность и эффективность лекарственного препарата обусловлены его природным происхождением;
- 13) вызывать предположения, что эффективность лечения рекламируемым лекарственным препаратом является гарантированной, применение лекарственного препарата не сопровождается развитием побочных эффектов;
- 14) приводить в рекламе информацию, не имеющую непосредственного отношения к лекарственному препарату;
- 15) предлагать лекарственные препараты в качестве подарка при их покупке в аптеках;
- 16) указывать показания к применению лекарственных препаратов, не содержащиеся в инструкции по медицинскому применению.

Запрещается искажение текста рекламы, который прошел экспертизу уполномоченного государственного органа в сфере здравоохранения.

Реклама лекарственных средств не должна содержать сравнение с другими лекарственными средствами, вводить потребителей в заблуждение, злоупотребляя их доверием, в отношении таких характеристик лекарственного средства, как состав, способ изготовления, потребительские свойства, стоимость (цена), предполагаемые результаты применения, результаты исследований и испытаний.

7. В случае принятия уполномоченным государственным органом в сфере здравоохранения в установленном порядке решения об ограничении обращения лекарственного препарата рекламодатель обязан незамедлительно прекратить распространение рекламы.

8. При осуществлении фармацевтической деятельности не допускаются следующие виды действий со стороны фармацевтических организаций (их представителей, иных физических и юридических лиц, осуществляющих свою деятельность от имени этих организаций):

- 1) предоставление или предложение финансового вознаграждения или любых других стимулов материального или нематериального характера медицинским работникам за назначение ими и отпуск определенных лекарственных средств;
- 2) оплата развлечений, отдыха, проезда к месту отдыха;
- 3) заключение соглашений, организация конкурсов, акций или аналогичных мероприятий, целью которых является получение материальной выгоды медицинскими работниками в зависимости от назначения или рекомендаций определенных лекарственных средств;
- 4) выписывание лекарственных средств на бумажных носителях неустановленного образца, а также содержащих информацию рекламного характера о лекарственных средствах.

Глава 7. Ввоз и вывоз лекарственных средств

Статья 34. Ввоз и вывоз лекарственных средств

1. Ввоз на территорию Кыргызской Республики и вывоз с территории Кыргызской Республики лекарственных средств осуществляется в соответствии с настоящим Законом, положениями налогового и таможенного законодательства Кыргызской Республики, законодательства Кыргызской Республики в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, в сфере государственного регулирования внешнеторговой деятельности, а также международных договоров, вступивших в силу в соответствии с законодательством Кыргызской Республики.

2. Ввоз лекарственных средств на территорию Кыргызской Республики, за исключением случаев, предусмотренных частями 5 и 6 настоящей статьи, а также случаев ввоза фармацевтических субстанций и лекарственного растительного сырья, осуществляется при наличии лицензии на импорт (ввоз).

3. Ввоз лекарственных средств на территорию Кыргызской Республики осуществляется при наличии сведений о включении лекарственных средств в Государственный реестр лекарственных средств.

4. Ввоз лекарственных средств, не включенных в Государственный реестр лекарственных средств, осуществляется при наличии заключения (разрешительного документа) на ввоз лекарственного средства, выданного уполномоченным государственным органом в сфере здравоохранения в соответствии с порядком о ввозе лекарственных средств, определяемым Кабинетом Министров.

5. Заключение (разрешительный документ) на ввоз лекарственного средства выдается в следующих случаях:

- 1) ввоз стандартных образцов лекарственных средств, предназначенных для экспертизы лекарственных средств;
- 2) ввоз незарегистрированных лекарственных средств, предназначенных для осуществления регистрации лекарственных средств;
- 3) ввоз незарегистрированных лекарственных средств, предназначенных для оказания медицинской помощи по жизненным показаниям конкретного пациента либо оказания медицинской помощи ограниченному контингенту пациентов с редкой и/или особо тяжелой патологией;
- 4) ввоз конкретной партии лекарственных средств, предназначенных для клинических исследований и/или испытаний, независимо от наличия сведений о включении в Государственный реестр лекарственных средств;
- 5) ввоз незарегистрированных лекарственных средств, предназначенных для внедрения инновационных медицинских технологий, в том числе для оказания медицинской помощи по программам сострадательного использования (экспериментальные лекарственные препараты), а также для проведения научных и иных исследований и разработок в медицине;
- 6) ввоз незарегистрированных лекарственных средств, предназначенных для использования в качестве выставочных образцов без права их дальнейшей реализации;
- 7) ввоз зарегистрированных и незарегистрированных лекарственных средств по государственным программам в сфере здравоохранения или по линии гуманитарной помощи;

8) ввоз зарегистрированных и незарегистрированных лекарственных средств, предназначенных для оказания помощи при чрезвычайных ситуациях;

9) ввоз лекарственных средств в составе медицинских наборов и упаковок, предназначенных непосредственно при оказании медицинских услуг населению, пострадавшему в результате возникновения чрезвычайной ситуации и/или военных конфликтов;

10) ввоз лекарственных средств, которые международные медико-санитарные формирования и международные санитарно-эпидемиологические бригады намерены использовать непосредственно при оказании медицинских услуг населению, пострадавшему в результате возникновения чрезвычайной ситуации и/или военных конфликтов;

11) ввоз незарегистрированных лекарственных средств в рамках вступивших в силу в установленном порядке международных договоров Кыргызской Республики для реализации программ/проектов в сфере здравоохранения. При этом ввозимые лекарственные средства должны быть зарегистрированы для медицинского применения в стране, являющейся стороной договора.

6. Не требуется наличие сведений о включении лекарственных средств в Государственный реестр лекарственных средств и/или заключения (разрешительного документа) на ввоз лекарственного средства, выдаваемого уполномоченным государственным органом в сфере здравоохранения, в случаях:

1) ввоза физическими лицами зарегистрированных и незарегистрированных лекарственных средств в качестве товаров для личного пользования;

2) ввоза зарегистрированных и незарегистрированных лекарственных средств для лечения пассажиров и членов экипажей транспортных средств, поездных бригад и водителей транспортных средств, прибывших на таможенную территорию Евразийского экономического союза в аптечках первой помощи этих транспортных средств в ограниченном количестве, определенном законодательством государства их регистрации, если иное не предусмотрено законодательством Кыргызской Республики;

3) ввоза зарегистрированных и незарегистрированных лекарственных средств для лечения участников официальных международных научных, культурных, спортивных мероприятий и участников международных экспедиций;

4) ввоза зарегистрированных и незарегистрированных лекарственных средств для использования работниками дипломатического корпуса или представителями международных организаций, аккредитованных в Кыргызской Республике.

7. Порядок ввоза, определение категории лекарственных средств, разрешенных к ввозу на основании заключения (разрешительного документа) на ввоз лекарственного средства, а также порядок выдачи заключения (разрешительного документа) на ввоз лекарственного средства или отказа в выдаче заключения (разрешительного документа) на ввоз лекарственного средства устанавливаются Кабинетом Министров.

8. Лекарственные средства, предназначенные для гуманитарных целей, ввозятся на территорию Кыргызской Республики в порядке, определяемом Кабинетом Министров.

9. Остаточный срок годности лекарственных средств, ввозимых по линии гуманитарной помощи, на дату ввоза должен составлять не менее 12 месяцев для лекарственных средств со сроком годности, составляющим более одного года и не менее 50 процентов от всего срока годности - для лекарственных средств со сроком годности в один год и менее, за исключением случаев адресной помощи.

Статья 35. Запрещенные к ввозу лекарственные средства

1. Запрещается ввоз на территорию Кыргызской Республики:

1) незарегистрированных лекарственных средств, предназначенных для гуманитарных целей, при отсутствии регистрации в стране-производителе или стране-доноре;

2) недоброкачественных и/или фальсифицированных лекарственных средств;

3) лекарственных средств с истекшим сроком годности и пришедших в негодность.

2. Запрещается ввоз лекарственных средств, до истечения срока годности которых на момент ввоза на территорию Кыргызской Республики остается:

- 1) менее одной трети от всего срока годности - для лекарственных средств со сроком годности менее 3 лет;
 - 2) менее 12 месяцев - для лекарственных средств со сроком годности 3 и более лет.
3. Положение части 2 настоящей статьи не распространяется на статью 19 и часть 5 статьи 34 настоящего Закона.

Статья 36. Лица, имеющие право на ввоз лекарственных средств на территорию Кыргызской Республики

На территорию Кыргызской Республики лекарственные средства могут ввозить:

- 1) производители лекарственных средств для целей производства;
- 2) фармацевтические организации, занимающиеся импортом (ввозом) лекарственных средств;
- 3) аптеки с правом изготовления лекарственных средств для целей изготовления лекарственных средств;
- 4) научно-исследовательские организации, образовательные организации высшего образования, производители лекарственных средств для разработок, исследований, контроля безопасности, качества, эффективности лекарственных средств при наличии разрешения уполномоченного государственного органа в сфере здравоохранения;
- 5) организации здравоохранения вне зависимости от форм собственности для оказания медицинской помощи по жизненным показаниям конкретного пациента при наличии разрешения уполномоченного государственного органа в сфере здравоохранения на ввоз конкретной партии лекарственного препарата;
- 6) организации здравоохранения вне зависимости от форм собственности для изготовления радиофармацевтических лекарственных препаратов в целях оказания медицинской помощи в соответствии с законодательством Кыргызской Республики по радиационной безопасности;
- 7) организации, осуществляющие ввоз лекарственных средств по государственным программам в сфере здравоохранения или по линии гуманитарной помощи;
- 8) физические лица для личного использования;
- 9) уполномоченные представительства (филиалы) или доверенные лица иностранных организаций - держателей регистрационных удостоверений и/или производителей лекарственных средств для целей регистрации и/или экспертизы;
- 10) организации, осуществляющие ввоз лекарственных средств в рамках вступивших в силу в установленном порядке международных договоров Кыргызской Республики, для реализации программ/проектов в сфере здравоохранения.

Статья 37. Возмещение вреда, причиненного здоровью человека вследствие применения лекарственных средств

1. Вред, причиненный жизни или здоровью человека вследствие применения лекарственных средств, возмещается производителем (изготовителем) лекарственного средства, если доказано, что:

- 1) лекарственное средство применялось по назначению в соответствии с инструкцией по медицинскому применению (листочком-вкладышем) лекарственного средства и причиной вреда явилось лекарственное средство, произведенное недоброкачественно;
- 2) вред здоровью причинен вследствие недостоверной информации, содержащейся в инструкции по медицинскому применению (листочке-вкладыше) лекарственного средства, изданной производителем лекарственного средства.

2. В случае если вред здоровью причинен вследствие применения лекарственных средств, пришедших в негодность в результате нарушения правил хранения, транспортировки, оптовой

и/или розничной реализации, возмещение вреда осуществляется субъектом, осуществившим оптовую или розничную реализацию соответственно.

3. В случае если вред здоровью причинен вследствие неправильного или нерационального назначения лекарственного средства, возмещение вреда осуществляется организацией здравоохранения или частнопрактикующим медицинским работником.

4. В случае если вред жизни или здоровью человека, окружающей среде причинен вследствие нарушения правил уничтожения лекарственного средства, возмещение вреда осуществляется юридическим лицом, допустившим эти нарушения.

5. Возмещение вреда, причиненного здоровью и жизни человека вследствие применения лекарственных средств, осуществляется в соответствии с гражданским законодательством.

Статья 38. Ответственность за нарушение законодательства Кыргызской Республики об обращении лекарственных средств

Нарушение норм, содержащихся в настоящем Законе, влечет ответственность в соответствии с законодательством Кыргызской Республики о правонарушениях, гражданским и уголовным законодательством Кыргызской Республики.

Глава 8. Заключительные и переходные положения

Статья 39. Переходные положения

1. Регистрационные удостоверения, выданные на лекарственные средства, зарегистрированные в соответствии с национальной процедурой регистрации, действуют в рамках указанного в них срока, если иное не предусмотрено международными договорами, вступившими в силу в соответствии с законодательством Кыргызской Республики.

2. Требования правил надлежащих фармацевтических практик для субъектов фармацевтической деятельности Кыргызской Республики вступают в силу в порядке, установленном Кабинетом Министров, не позднее 31 декабря 2030 года, если иное не предусмотрено международными договорами, вступившими в силу в соответствии с законодательством Кыргызской Республики.

3. Требования к прослеживаемости, предусмотренные абзацем вторым части 2 статьи 29, вступают в силу в порядке, установленном Кабинетом Министров, не позднее 31 декабря 2025 года.

4. Требования к лицензированию импорта (ввоза) лекарственных средств, предусмотренные частью 2 статьи 34, вступают в силу в порядке, установленном Кабинетом Министров, не позднее 31 декабря 2025 года, если иное не предусмотрено международными договорами, вступившими в силу в соответствии с законодательством Кыргызской Республики.

5. До вступления в силу части 2 статьи 34 ввоз лекарственных средств на территорию Кыргызской Республики, за исключением случаев, предусмотренных частями 5 и 6 статьи 34, а также случаев ввоза фармацевтических субстанций и лекарственного растительного сырья, осуществляется при наличии лицензии на оптовую реализацию лекарственных средств.

Статья 40. Вступление в силу настоящего Закона

1. Настоящий Закон вступает в силу со дня официального опубликования.

Опубликован в газете "Эркин Тоо" от 16 января 2024 года N 4

2. Кабинету Министров в шестимесячный срок привести свои решения в соответствие с настоящим Законом.

3. Признать утратившими силу:

1) Закон Кыргызской Республики "Об обращении лекарственных средств" от 2 августа 2017 года № 165 (Ведомости Жогорку Кенеша Кыргызской Республики, 2017 г., № 7-8, ст.767);

2) статью 1 Закона Кыргызской Республики "О внесении изменений в некоторые законодательные акты Кыргызской Республики (в законы Кыргызской Республики "Об обращении

лекарственных средств", "Об обращении медицинских изделий")" от 3 мая 2018 года № 44 (Ведомости Жогорку Кенеша Кыргызской Республики, 2018 г., № 5, ст.277);

3) статью 2 Закона Кыргызской Республики "О внесении изменений в некоторые законодательные акты Кыргызской Республики (в законы Кыргызской Республики "О международной чрезвычайной помощи", "Об обращении лекарственных средств", "Об обращении медицинских изделий")" от 25 августа 2020 года № 144 (газета "Эркин-Тоо" от 1 сентября 2020 года № 69).

**Президент Кыргызской
Республики**

С.Жапаров

**Принят Жогорку Кенешем
Кыргызской Республики**

22 ноября 2023 года