

РАЗДЕЛ ТРЕТИЙ**ПОСТАНОВЛЕНИЕ
КАБИНЕТА МИНИСТРОВ РЕСПУБЛИКИ УЗБЕКИСТАН****50 О внесении изменений в Правила реализации лекарственных средств и изделий медицинского назначения в аптечных учреждениях республики**

Во исполнение Закона Республики Узбекистан от 17 сентября 2009 года № ЗРУ-222 «О внесении изменений и дополнений в Закон Республики Узбекистан «О лекарственных средствах и фармацевтической деятельности» Кабинет Министров **постановляет:**

1. Внести изменения в Правила реализации лекарственных средств и изделий медицинского назначения в аптечных учреждениях республики, утвержденные постановлением Кабинета Министров от 6 августа 1994 года № 404, согласно приложению.

2. Министерству здравоохранения Республики Узбекистан совместно с заинтересованными министерствами и ведомствами в месячный срок обеспечить приведение ведомственных нормативно-правовых актов в соответствие с настоящим постановлением.

3. Контроль за исполнением настоящего постановления возложить на заместителя Премьер-министра Республики Узбекистан А.Н. Арипова.

**Премьер-министр
Республики Узбекистан**

Ш. МИРЗИЁЕВ

г. Ташкент,
16 февраля 2010 г.,
№ 18

ПРИЛОЖЕНИЕ
к постановлению Кабинета Министров
от 16 февраля 2010 года № 18

Изменения, вносимые в Правила реализации лекарственных средств и изделий медицинского назначения в аптечных учреждениях республики

1. Пункт 3 изложить в следующей редакции:

«3. Запрещается:

реализация лекарственных средств и изделий медицинского назначения, не зарегистрированных в Республике Узбекистан и либо не имеющих сертификатов соответствия;

прием лекарственных средств и изделий медицинского назначения аптечными учреждениями от юридических и физических лиц без сертификатов соответствия;

реализация фальсифицированных и недоброкачественных лекарственных средств, а также незаконных копий зарегистрированных в Республике Узбекистан лекарственных средств».

2. Пункт 5 изложить в следующей редакции:

«5. Юридические и физические лица, занимающиеся реализацией лекарственных средств без лицензии, а также реализацией недоброкачественных либо фальсифицированных лекарственных средств, привлекаются к ответственности в соответствии с законодательством Республики Узбекистан».