

ЎЗБЕКИСТОН РЕСПУБЛИКАСИ СОҒЛИҚНИ САҚЛАШ ВАЗИРИНИНГ БУЙРУҒИ

Фармацевтика махсулотларини сертификатлаштириш

қоидаларини тасдиқлаш тўғрисида

Ўзбекистон Республикасининг "Дори воситалари ва фармацевтика фаолияти тўғрисида" ги Қонуни ҳамда Ўзбекистон Республикаси Президентининг 2022 йил 21 январдаги ПФ–55-сон "2022—2026 йилларда республиканинг фармацевтика тармоғини жадал ривожлантиришга оид кўшимча чора-тадбирлар тўғрисида" ги Фармонига мувофик буюраман:

- 1. Фармацевтика махсулотларини сертификатлаштириш қоидалари иловага мувофик тасликлансин.
 - 2. Мазкур буйруқ расмий эълон қилинган кундан эътиборан кучга киради.

Вазир	国際報源行政場合 国	
Тошкент ш. 2022 йил 27 июль, №16-сонли буйруқ 2022 йил 27 июль сон		Musayev B. A.
	Келишилди:	
Бош директор Тошкент ш. 2022 йил 16 июль,		Sattarov D. N.
Ўзбекистон Савдо-саноат палатаси Раиси Тошкент ш. 2022 йил 15 июль,		Vaxabov D. A.

Узбекистон Республикаси Соғлиқни сақлаш вазирининг 2022 йил 27 июлдаги 16-сон буйруғига

ИЛОВА

Фармацевтика махсулотларини сертификатлаштириш КОИДАЛАРИ

1-боб. Умумий қоидалар

- 1. Мазкур Қоидалар фармацевтика махсулотларини сертификатлаштириш тартибини белгилайди.
 - 2. Ушбу Қоидаларда қуйидаги тушунчалар қўлланилади:

Сертификатлаштириш миллий тизимининг Давлат реестри — Ўзбекистон Республикаси Инвестициялар ва ташқи савдо вазирлиги хузуридаги Ўзбекистон техник жиҳатдан тартибга солиш агентлиги (бундан буён матнда Ўзбекистон техник жиҳатдан тартибга солиш агентлиги деб юритилади) томонидан юритиладиган, аккредитацияланган сертификатлаштириш органлари томонидан расмийлаштирилган мувофиклик сертификатлари рўйхатга олинадиган маълумотлар базаси;

битим – сертификатлаштириш органи ва мувофиклик сертификати эгаси ўртасида мувофиклик сертификати ва мувофиклик белгисини кўллаш хукукини бериш тўғрисида тузиладиган келишув;

мувофиклик сертификати эгаси – мувофиклик сертификати берилган жисмоний ёки юридик шахс;

фармацевтика махсулотларини сертификатлаштириш — фармацевтика махсулотининг норматив хужжатларда белгиланган талабларга мувофиклигини тасдиклашга оид фаолият;

норматив хужжатлар — фармацевтика махсулотларига оид халқаро стандартлар, Ўзбекистон Республикасининг давлат стандартлари, ташкилот стандартлари, техник регламентлар, Давлат фармакопеяси, Фармакопея мақолалари;

сертификатлаштирилган фармацевтика махсулотлари устидан инспекция назорати — сертификатлаштирилган фармацевтика махсулотларини норматив хужжатларда белгиланган талабларга мувофиклигини тасдиклаш максадида амалга ошириладиган даврий бахолаш тартиб-таомили;

фармацевтика махсулотлари – дори воситалари, тиббий буюмлар ва тиббий техникалар;

серия – маҳсулотни идентификация қилиш ҳамда унинг ишлаб чиқариш жараёнлари кетмакетлигини аниқлаш имконини берадиган рақам, харф ёки рақам-харфлардан иборат белгилар йиғиндиси;

серияли ишлаб чиқариш – ишлаб чиқарувчи корхонада мувофиқлик сертификатининг амал қилиш даврида бир хил маҳсулотларни кўп миқдорда тайёрлаш билан тавсифланадиган ишлаб чиқариш; **махсулот тўпи** — битта сотиб олувчининг (қабул қилиб олувчининг) манзилига битта транспорт ҳужжати бўйича келаётган ёки битта ишлаб чиқарувчи томонидан битта серияда ёхуд партияда ишлаб чиқарилган фармацевтика маҳсулоти;

синов дастури — норматив хужжатлар талаблари бўйича маҳсулотнинг синовларини амалга ошириш учун режалаштирилган синовлар рўйхати;

синов усули — белгиланган аниқ кўрсаткичлар бўйича синов натижаларини олишни таъминлайдиган жараёнлар мажмуи;

сифат менежменти тизими — сифат сохасида сиёсатни ва максадларни доимий шакллантириш ва бу максадларга эришиш учун ишлаб чикарувчи корхона томонидан яратилган ва татбик этилган бошкарув тизими;

аризачи — фармацевтика махсулотларини сертификатлаштириш учун сертификатлаштириш органига мурожаат қилган жисмоний ёки юридик шахс;

сертификатлаштириш органи — қонунчиликда белгиланган тартибда аккредитация қилинган, фармацевтика маҳсулотларининг белгиланган талабларга мувофиклигини тасдиклашга оид фаолиятни амалга оширувчи юридик шаҳс.

- 3. Фармацевтика махсулотларини сертификатлаштиришни ташкил қилиш ва ўтказиш ишлари аккредитация қилинган сертификатлаштириш органлари (бундан буён матнда сертификатлаштириш органлари деб юритилади) томонидан амалга оширилади.
- 4. Фармацевтика махсулотларини сертификатлаштириш улар давлат рўйхатидан ўтказилганидан сўнг амалга оширилади.
- 5. Норматив хужжатларда сертификатлаштириш синовлари тўғрисида тегишли кўрсатмалар бўлмаса, сертификатлаштириш органлари фармацевтика махсулотларини сифатини назорат қилиш соҳасидаги халқаро стандартларда назарда тутилган кўрсаткичлар мажмуидан сифат ва хавфсизлик бўйича талабларни белгиловчи кўрсаткичларни танлайди.
- 6. Чет элдан келтирилган фармацевтика махсулотига Ўзбекистон Республикасида норматив хужжат мавжуд бўлмаган такдирда, сертификатлаштириш синовлари ўхшаш турдаги фармацевтика махсулотига бўлган талабларга мувофик амалга оширилади.
- 7. Чет элдан келтирилган фармацевтика маҳсулотини сертификатлаштириш, унга ўхшаш турдаги маҳсулот ёки ўхшаш турдаги маҳсулотнинг норматив ҳужжати ёхуд ушбу маҳсулотнинг синовларини амалга ошириш учун синов маркази (лабораторияси) мавжуд бўлмаган тақдирда, ушбу Қоидаларнинг 6-бобида белгиланган тартибда идентификация йўли билан амалга оширилади.
- 8. Сертификатлаштириш ишларига ҳақ тўлаш, сертификатлаштириш ишлари натижаларидан қатъий назар аризачи томонидан Ўзбекистон Республикаси Миллий сертификатлаштириш тизимида ишлар ва хизматларга ҳақ тўлаш қоидаларига (рўйхат рақами 2516, 2013 йил 11 октябрь) мувофик амалга оширилади.
- 9. Сертификатлаштиришнинг умумий муддати норматив хужжатлар бўйича ўтказиладиган синов усулларига мувофик фармацевтика махсулотининг барча синовлари давомийлигидан келиб чиккан холда белгиланади.
- 10. Фармацевтика махсулотларини хавфсизлик кўрсаткичлари бўйича синовлари норматив хужжатлар талабларига мувофик ўтказилади.

Сертификатлаштириш органлари фармацевтика махсулотларининг норматив хужжатларда

белгиланган талабларга мувофик ёрликлаш, кадоклаш ва бошка кўрсаткичлари бўйича талабларга мувофиклигини бахолайди.

2-боб. Сертификатлаштириш схемаларининг қўлланилиши

- 11. Фармацевтика маҳсулотларини сертификатлаштиришда ушбу Қоидаларнинг 2-иловасига мувофиқ фармацевтика маҳсулотларини сертификатлаштириш сҳемалари қўлланилади.
- 12. Сертификатлаштиришнинг 1-схемаси Ўзбекистон Республикасида хамда чет элда серияли ишлаб чиқариладиган фармацевтика махсулотларини сертификатлаштиришда қўлланилади ва куйидагиларни:

сертификатлаштириш бўйича ариза қабул қилиш;

ариза бўйича қарор қабул қилиш;

синов дастурини тасдиқлаш;

фармацевтика махсулотларининг намуналарини идентификация қилиш;

фармацевтика махсулотларидан намуналарни танлаб олиш;

фармацевтика махсулотларини ишлаб чиқарувчининг ишлаб чиқариш шароитларини бахолаш;

фармацевтика махсулотларини синов марказида (лабораториясида) синовдан ўтказиш;

хужжатлар тўпламини (аризачи томонидан такдим этилган хужжатлар, сертификатлаштириш жараёнида тўпланган хужжатлар ва норматив хужжатлар) тахлил килиш;

мувофиклик сертификатини расмийлаштириш;

ушбу Қоидаларнинг 11-бобига мувофиқ даврий инспекция назоратини ўтказишни назарда тутади.

13. Сертификатлаштиришнинг 2-схемаси фармацевтика махсулотларининг тўпини сертификатлаштиришда кўлланилади ва ушбу Қоидаларнинг 12-банди иккинчи — олтинчи, саккизинчи — ўнинчи хатбошиларида кўрсатилган жараёнларни амалга оширишни назарда тутади.

3-боб. Сертификатлаштириш учун ариза қабул қилиш

- 14. Фармацевтика махсулотларини сертификатлаштириш учун аризачи электрон шаклдаги ариза ҳамда унга илова қилинган ҳужжат ва маълумотларни Ўзбекистон Республикаси Давлат божхона қўмитасининг "Ягона дарча" божхона ахборот тизими орқали сертификатлаштириш органларига юборади. Аризада маҳсулот номи, маҳсулотни ишлаб чиҳарувчи корхона ва мамлакат, фармацевтика маҳсулотининг дозаси, ҳадоҳланиши, серияси, яроҳлилик муддати, миҳдори, Ўзбекистон Республикаси Ташҳи иҳтисодий фаолиятининг товар номенклатураси коди кўрсатилиши керак.
 - 15. Фармацевтика махсулотларини сертификатлаштириш учун аризага:
- а) фармацевтика махсулотларини сертификатлаштиришнинг 1-схемаси асосида сертификатлаштириш учун куйидаги хужжатлар илова килинади:

корхонанинг ишлаб чиқариш майдони ва ишлаб чиқариш жараёни тўғрисида маълумот; сертификатлаштирилаётган фармацевтика маҳсулотларининг норматив ҳужжати; ишлаб чиқариш жараёнининг технологик регламенти ёки технологик кўрсатмалар рўйхати; фармацевтика маҳсулотларининг давлат рўйхатидан ўтказилганлик гувоҳномаси рақами; сертификатлаштирилаётган фармацевтика маҳсулотлари ёрлиғидан намуналар; сертификатлар (ISO, GMP ва ҳоказолар), агар мавжуд бўлса;

ишлаб чиқарувчининг синов лабораторияси техник жиҳатдан малакалилиги маъқулланганлиги тўғрисида гувоҳнома нусхаси, чет элдаги синов лабораториялари учун эса мазкур гувоҳномага тенглаштирилган ҳужжат нусҳаси;

жорий қилинган сифат менежменти тизими жараёнлари ва хужжатлаштирилган стандарт операцион жараёнлар хужжатлари рўйхати;

б) Ўзбекистон Республикасида ишлаб чиқарилган фармацевтика махсулотларини сертификатлаштиришнинг 2-схемаси бўйича сертификатлаштириш учун қуйидаги хужжатлар илова килинади:

аризада кўрсатилган фармацевтика маҳсулотларининг норматив ҳужжатлари нусхаси; маҳсулот ёрлиғи нусхаси;

ишлаб чиқарувчининг тайёр фармацевтика маҳсулотлари сақланадиган омборхона маълумотномаси;

фармацевтика махсулотларининг давлат руйхатидан ўтказилганлик гувохномаси раками;

в) чет элдан келтириладиган фармацевтика маҳсулотларини сертификатлаштиришнинг 2схемаси бўйича сертификатлаштириш учун қуйидаги ҳужжатлар илова қилинади:

аризада кўрсатилган фармацевтика махсулотининг махсулот ёрлиғи нусхаси ёки ушбу Қоидаларнинг 3-иловасига мувофик сертификатлаштириш учун такдим этилаётган фармацевтика махсулоти тўгрисидаги маълумот;

фармацевтика махсулотларининг давлат руйхатидан ўтказилганлик гувохномаси раками.

16. Аризачи сертификатлаштириш органига сертификатланадиган фармацевтика махсулотининг техник тавсифларини, фармацетика махсулотини яратиш ва ишлаб чикаришни ташкил этишда ўтказилган синов баённомаларини ёки Ўзбекистон Республикасида аккредитацияланган ёхуд тан олинган махаллий ёки чет элдаги синов марказлари (лабораториялари) томонидан амалга оширилган синовлар тўгрисидаги кўшимча хужжатларини такдим этиши мумкин.

4-боб. Сертификатлаштириш юзасидан қарор қабул қилиш

- 17. Сертификатлаштириш органлари ариза келиб тушган кундан бошлаб икки кун ичида аризани кўриб чиқиб, такдим этилган хужжатларни тахлил қилади ва ушбу Қоидаларнинг 4-иловасига мувофиқ сертификатлаштиришни ўтказиш тўғрисида қарор қабул қилади ёки аризачига рад этилганлиги тўғрисида асослантирилган хулоса такдим қилади.
 - 18. Фармацевтика махсулотларини сертификатлаштириш куйидаги холларда рад этилади:

мазкур Қоидаларнинг 14 ва 15-бандларида назарда тутилган аризада тўлик бўлмаган ҳажмдаги маълумотлар кўрсатилган такдирда ва (ёки) аризага илова қилинган ҳужжатлар тўплами тўлиқ такдим этилмаганда;

сертификатлаштириш учун такдим этилган фармацевтика махсулоти давлат рўйхатидан ўтказилмаганлиги аникланганда;

сертификатлаштириш учун такдим этилган фармацевтика маҳсулоти қалбакилаштирилганлиги аниқланганда.

- 19. Сертификатлаштиришни ўтказиш тўғрисидаги қарорда фармацевтика маҳсулотларини сертификатлаштиришнинг барча асосий шартлари, шу жумладан сертификатлаштириш схемаси ва сертификатлаштиришни ўтказиш учун норматив ҳужжат ҳамда синовларни ўтказадиган синов маркази (лабораторияси) кўрсатилади.
- 20. Сертификатлаштириш органлари сертификатлаштиришни ўтказиш тўғрисида қарор қабул килингандан сўнг аризачи билан сертификатлаштириш хизматларини кўрсатиш бўйича шартнома тузади хамда сертификатлаштиришни ўтказиш бўйича тўловларни тўлаш учун хисобварак такдим этади. Аризачи томонидан тўловларни амалга ошириш муддатлари сертификатлаштириш хизматларини кўрсатиш бўйича шартномада белгиланади.

5-боб. Синов дастурини тасдиклаш

21. Сертификатлаштириш органи сертификатлаштиришни ўтказиш юзасидан қарор қабул қилиш билан биргаликда фармацевтика маҳсулотларини сертификатлаштириш синовларини амалга ошириш учун синов дастурларини тайёрлайди ва ушбу синов дастурлари сертификатлаштириш органи раҳбари томонидан тасдиқланади.

Синов дастурларини тузишда аризачи томонидан такдим этилган сертификатланадиган фармацевтика махсулотининг техник тавсифлари, махсулотни яратиш ва ишлаб чикаришни ташкил этишда ўтказилган синов баённомалари, Ўзбекистон Республикасида аккредитацияланган ёки тан олинган махаллий ёхуд чет элдаги синов лабораториялари томонидан амалга оширилган синовлар тўғрисидаги хужжатлар инобатга олиниши мумкин. Бунда, синов баённомаларининг ўтказилган вакти фармацевтика махсулотининг норматив хужжат бўйича яроклилик муддатидан ошмаслиги керак.

22. Сертификатлаштириш органи синов дастурида хар бир фармацевтика махсулоти бўйича норматив хужжатнинг барча талабларини текшириш зарурлигини, шунингдек мазкур Қоидаларнинг 21-банди иккинчи хатбошисида назарда тутилган хужжатларни (мавжуд бўлса) хисобга олган холда белгилайди. Бунда, фармацевтика махсулотининг норматив хужжатида ёки халқаро стандартда келтирилган кўрсаткичлар тўпламидан биринчи навбатда хавфсизлик кўрсаткичлари танланади.

6-боб. Фармацевтика махсулотларининг намуналарини идентификация килиш ва танлаб олиш

23. Сертификатлаштириш органи сертификатлаштиришни ўтказиш тўғрисида қарор қабул қилинган кундан бошлаб икки кун ичида сертификатлаштиришни ўтказиш учун фармацевтика махсулотлари сақланаётган жойга чиққан холда намуналарни идентификация қилиш ва танлаб олиш

ишларини амалга оширади.

эмаслиги;

- 24. Сертификатлаштириш синовларини ўтказиш мақсадида танлаб олинадиган намуналар сони норматив хужжатларда кўрсатилган синов усулларидан келиб чикиб, бир маротаба тўлик синовларни ўтказишга етарли микдорда белгиланади.
- 25. Сертификатлаштириш органи фармацевтика махсулотларини идентификация қилиш ва танлаб олишни ушбу Қоидаларнинг 15-бандида назарда тутилган хужжатлар асосида аризада кўрсатилган фармацевтика махсулотлари рўйхати ва микдорига, шунингдек уларнинг сакланиш шароитлари норматив хужжатлар талабларига мувофиклигини текшириш йўли билан амалга оширади. Намуналарни идентификация килиш ва танлаш ушбу Қоидаларнинг 5-иловасига мувофик шаклдаги далолатнома асосида расмийлаштирилади.
- 26. Агар сертификатлаштириш учун такдим этилган технологик ускуна ёки тиббий техникаларни бевосита фойдаланиш жойига ўрнатмасдан сертификатлаштириш ишларини амалга ошириш имкони бўлмаса, ушбу Қоидаларнинг 6-иловасига мувофик шаклда намуналарни идентификация килиш далолатномаси расмийлаштирилади хамда бу хакда аризачига ва тегишли идораларга ёзма маълумот берилади.

Аризачи технологик ускуна ёки тиббий техникаларни тўлик йиғиб, созлаганидан сўнг сертификатлаштириш ишларини амалга ошириш учун сертификатлаштириш органига ариза билан мурожаат килиши шарт.

27. Сертификатлаштириш органи томонидан намуналарни идентификация қилиш натижасида: сертификатлаштириладиган фармацевтика маҳсулоти давлат рўйхатидан ўтказилган намунада

сертификатлаштириладиган фармацевтика махсулоти сақланишида норматив хужжатлар талаблари бузилиши;

норматив хужжатлар талабларига мувофик синовларни ўказиш учун махсулот етарли эмаслиги;

аризачи вакили томонидан сертификатлаштириш органи вакилига намуналарни идентификация килиш ва танлаб олиш учун шарт-шароитлар яратиб берилмаганлиги (масалан, сертификатлаштирилаётган фармацевтика махсулотлари тури ва серияларига ажратилмаган бўлса, сакланиш жойида намуналарни танлаб олиш имкони мавжуд бўлмаса, фармацевтика махсулотлари транспорт контейнерларидан божхона омборларига ўтказилмаган бўлса ва бошкалар) аникланганда, намуналар танлаб олинмайди.

Бунда, бир кун ичида аризачига сертификатлаштиришни ўтказиш рад этилганлиги ҳақида асосланган хабарнома берилади.

- 28. Ишлаб чиқариладиган фармацевтика маҳсулотларидан намуналарни танлаб олиш ишлаб чиқарувчининг тайёр фармацевтика маҳсулотлари сақланадиган омборхонаси мудири ва аризачи вакили иштирокида сертификатлаштириш органи ходими томонидан амалга оширилади. Намуналарни идентификация қилиш ва танлаб олиш далолатномаси икки нусҳада тузилади ва бир нусҳаси аризачи вакилига тақдим этилади.
- 29. Божхона омборларида сакланаётган импорт килинган фармацевтика махсулотларини сертификатлаштириш учун намуналарни танлаб олиш сертификатлаштириш органи ходими томонидан божхона омбори мудири ва аризачи ёки унинг вакили иштирокида ўтказилади.

Сертификатлаштириш органи ходими томонидан намуналарни идентификация килиш ва

танлаб олиш далолатномаси уч нусхада тузилади. Далолатноманинг биринчи нусхаси аризачи ёки унинг вакилига, иккинчи нусхаси божхона омбори мудирига такдим этилади.

30. Аризачининг аризасида бир нечта фармацевтика махсулоти ёки унинг бир нечта сериясини сертификатлаштириш кўрсатилган бўлса, хар бир фармацевтика махсулоти ва унинг серияларидан алохида намуналар танлаб олинади.

7-боб. Фармацевтика махсулотларини синов марказида (лабораториясида) синовдан ўтказиш

- 31. Танлаб олинган намуналар йўлланма ва синов дастури билан биргаликда намуналар танлаб олинган кундан бошлаб уч кун ичида синов марказига (лабораториясига) такдим этилади.
- 32. Синов марказлари (лабораториялари) фармацевтика махсулотларининг норматив хужжатлари ва синов дастурига мувофик синовларни амалга оширади хамда синовлар натижалари бўйича фармацевтика махсулотини норматив хужжат талабларига мувофик ёки номувофиклиги юзасидан хулоса кўрсатилган синов баённомаларини расмийлаштиради.
- 33. Синов баённномаларини расмийлаштириш ва бериш фармацевтика махсулотининг норматив хужжати бўйича ўтказиладиган синов усулларига мувофик намуналар синов марказига (лабораториясига) такдим этилган кундан бошлаб беш кун (бундан норматив хужжатга кўра синов натижалари муддати беш кундан ортик вакт талаб этиладиган махсулотлар учун ўн беш кун), стериллик талаб этиладиган дори воситалари ва тиббий буюмлар учун ўн беш кундан кечиктирмай амалга оширилиши керак.
- 34. Намуналарнинг синови сифати ва натижаларнинг хакконийлигига, шунингдек синов баённомаларининг сакланишига синовларни амалга оширган синов маркази (лабораторияси) масъул хисобланади.
- 35. Сертификатлаштириш синовларини амалга оширишда, инсон ҳаёти ва соғлиғига хавф туғдирувчи омиллар мавжуд бўлганда ва ишлаб чиқарувчи томонидан ушбу кўрсаткичлар бўйича синовлар ўтказилганлигини тасдикловчи ҳужжат такдим этилганда истисно тарикасида специфик, заҳарли, юқори токсик, озон қатламини бузувчи реактивлар қўлланиладиган синовларни ўтказмасликка ёки уларнинг ўрнини босувчи методлар билан синовларни ўтказишга рухсат берилади.
- 36. Синов баённомалари синовларни амалга оширган масъул мутахассислар томонидан имзоланади ва синов маркази (лабораторияси) рахбари томонидан тасдикланади. Тасдикланган синов баённомалари сертификатлаштириш органига такдим этилади.
- 37. Синовларни амалга оширишда бутунлай яроқсиз холга келган фармацевтика махсулоти хисобдан чикарилади, шунингдек кисман яроксиз ёки яроксиз холга келмаган фармацевтика махсулоти сертификатлаштириш органи томонидан аризачи ёки унинг вакилига кайтариб берилади. Бу хакда ушбу Қоидаларнинг 7-иловасига мувофик шаклда Фармацевтика махсулотларини хисобдан чикариш ва қайтариш далолатномаси тузилади.

8-боб. Фармацевтика махсулотларини ишлаб чиқарувчининг ишлаб чиқариш шароитларини бахолаш

38. Сертификатлаштиришнинг 1-схемасида сертификатлаштириш органи фармацевтика

махсулотларини серияли ишлаб чиқарувчиларнинг ишлаб чиқариш шароитини бахолашни амалга оширади. Ишлаб чиқариш шароитини бахолаш учун сертификатлаштириш органи ўз ходимлари ва (ёки) бошқа мутахассисларни жалб қилган холда комиссия тузади.

- 39. Сертификатлаштириш органи рахбари сертификатлаштиришни ўтказиш тўғрисида қарор қабул қилинган кундан бошлаб уч кун ичида комиссия таркибини белгилаш хамда ишлаб чиқариш шароитини бахолаш муддатларини ишлаб чиқарувчи билан келишган холда ишлаб чиқариш шароитини бахолаш тўғрисида буйруқ чиқаради. Бунда, ишлаб чиқариш шароитини бахолашни амалга ошириш муддати намуналар танлаб олинган пайтдан бошлаб ўн кундан ошмаслиги керак.
- 40. Ишлаб чиқариш шароитини баҳолаш сертификатлаштириш органи раҳбари томонидан тасдиқланадиган дастур асосида амалга оширилади.
- 41. Ишлаб чиқариш шароитини бахолашни ўтказиш тўғрисида буйруқ ва дастурнинг бир нусхаси комиссия томонидан ишлаб чиқарувчи ёки унинг вакилига қабул қилиб олганлиги тўғрисидаги белги қуйилган холда топширилади.
- 42. Комиссия аъзолари ишлаб чикариш шароитини баҳолаш жараёнида ўзларига маълум бўлиб колган ишлаб чикарувчининг тижорат сирини ташкил этувчи маълумотларни учинчи шахсларга ошкор этмаслиги ва ушбу маълумотлардан ноконуний равишда фойдаланмасликлари лозим.
- 43. Ишлаб чиқаришни бахолаш натижалари бўйича икки нусхада далолатнома тузилади ҳамда барча комиссия аъзолари ва ишлаб чиқарувчи ва (ёки) унинг вакили томонидан имзоланади. Далолатноманинг бир нусхаси ишлаб чиқарувчига топширилади, иккинчи нусхаси эса сертификатлаштириш органига юборилади.
- 44. Ишлаб чиқаришни баҳолаш натижалари бўйича далолатномада ишлаб чиқарувчи тўғрисидаги маълумотлар, сертификатлаштирилаётган фармацевтика маҳсулотларининг норматив ҳужжатлар талабларига мувофиклиги, технологик жараён тавсифи ва ишлаб чиқаришни метрологик таъминланганлиги, ишлаб чиқариш фаолияти тўғрисида хулоса ҳамда ишлаб чиқариш жараёни билан боғлиқ бошқа маълумотлар бўлиши керак.

9-боб. Сертификатлаштириш натижалари бўйича тўпланган хужжатларни тахлил килиш ва карор кабул килиш

45. Фармацевтика махсулотларини сертификатлаштириш натижалари бўйича тўпланган хужжатлар, синов баённомалари, ишлаб чиқаришни бахолаш далолатномаси (сертификатлаштиришиниг фармацевтика махсулотини сертификатлаштириш органининг фармацевтика махсулотини сертификатлаштиришаштиришда иштирок этмаган холис ходимига (техник қўмитага) тақдим этилади.

Холис ходим (техник қўмита)га сертификатлаштириш натижалари бўйича тўпланган хужжатлар тўлик такдим этилмаган такдирда, хужжатлар кўриб чикилмайди.

- 46. Холис ходим (техник қўмита) сертификатлаштириш натижалари бўйича тўпланган хужжатларни бир кун ичида кўриб чикади хамда мувофиклик сертификатини бериш ёки мувофиклик сертификатини беришни рад этиш тўгрисида карор кабул килади.
- 47. Мувофиклик сертификатини беришни рад этиш учун лаборатория синовларининг салбий натижалари асос бўлиб ҳисобланади.
 - 48. Сертификатлаштириш органи аризачига мувофиклик сертификатини бериш рад этилганда,

шу куннинг ўзида аниқ қонунчилик нормаларини кўрсатган холда хабар юборади.

Чет элдан келтирилган фармацевтика махсулотларига мувофиклик сертификатини бериш рад этилган такдирда, сертификатлаштириш органи бу хакда Ўзбекистон Республикаси Давлат божхона кўмитаси, Соғликни саклаш вазирлиги хузуридаги Фармацевтика тармоғини ривожлантириш агентлиги ва Инвестициялар ва ташки савдо вазирлиги хузуридаги Ўзбекистон техник жихатдан тартибга солиш агентлигига хабарнома юборади.

10-боб. Мувофиклик сертификатини расмийлаштириш ва аризачига бериш

- 49. Сертификатлаштириш органи холис ходим (техник қўмита) томонидан мувофиклик сертификатини бериш тўғрисида қарор қабул қилинган кундан бошлаб икки кун ичида мувофиклик сертификатини расмийлаштиради.
 - 50. Фармацевтика махсулотларига мувофиклик сертификати:

фармацевтика махсулотларининг яроклилик муддатига (фармацевтика махсулоти яроклилигининг кафолатли муддатига);

яроқлилик муддатига (махсулот яроқлилигининг кафолатли муддатига) эга бўлмаган фармацевтика махсулотларига амал килиш муддати кўрсатилмасдан;

серияли ишлаб чикариладиган фармацевтика махсулотлари учун уч йил муддатга берилади.

51. Серияли ишлаб чикариладиган фармацевтика махсулотлари учун расмийлаштирилган мувофиклик сертификатининг амал килиш даврида ишлаб чикарилган фармацевтика махсулотлари сертификатланган деб хисобланади ва кайта сертификатлаштирилмайди.

Фармацевтика махсулотининг сертификатланганлигини тасдикловчи асос сифатида мувофиклик белгиси ва фармацевтика махсулотига кўшиб юбориладиган ва эксплуатация хужжатлардаги ишлаб чикариш санаси хизмат килади.

- 52. Мувофиклик сертификати электрон шаклда давлат тилида ёки сертификатлаштириш органи ва аризачининг келишувига кўра бошка тилда расмийлаштирилади хамда сертификатлаштириш органи рахбари томонидан электрон ракамли имзо билан тасдикланади.
- 53. Мувофиклик сертификати расмийлаштирилган куннинг ўзида Сертификатлаштириш миллий тизими Давлат реестрида Ўзбекистон Республикаси Инвестициялар ва ташки савдо вазирлиги хузуридаги Ўзбекистон техник жихатдан тартибга солиш агентлиги томонидан электрон шаклда (онлайн) рўйхатга олинади.

Сертификатлаштириш миллий тизими Давлат реестрида рўйхатга олинмаган мувофиклик сертификати хакикий хисобланмайди.

Расмийлаштирилган мувофиклик сертификатига конунга хилоф равишда ўзгартириш ва (ёки) кўшимча киритиш такикланади.

54. Берилган мувофиклик сертификати асосида мувофиклик сертификатини қўллаш ва мувофиклик белгисидан фойдаланиш хукукини бериш тўғрисида сертификатлаштириш органи ҳамда мувофиклик сертификати эгаси ўртасида битим тузилади.

Битимда мувофиклик белгисидан фойдаланиш шартлари, шартларни бузганлик учун мувофиклик сертификати эгасининг жавобгарлиги, сертификатлаштирилган фармацевтика

маҳсулотлари устидан сертификатлаштириш органи томонидан инспекция назоратини ўтказиш шартлари кўрсатилиши лозим.

- 55. Сертификат унинг амал қилиш муддати давомида мувофиклик сертификати эгасига мувофиклик белгисини қўллаш хукукини беради. Импорт килинган ва махаллий ишлаб чикарувчи томонидан ишлаб чикарилган сертификатлаштирилган фармацевтика махсулоти (кадок, идиш ва/ёки юк жўнатув хужжатлари) тайёрловчи-ташкилот (импорт килувчи)нинг масъуллиги остида мувофиклик белгиси билан тамғаланиши мумкин.
- 56. Мувофиклик сертификати эгалари мувофиклик белгисидан сертификат амал килиш муддати давомида ўзларининг реклама ва ахборот материалларида фойдаланишлари мумкин.
- 57. Мувофиклик сертификати эгаси сертификатлаштирилган фармацевтика махсулотининг мувофиклик сертификатининг амал килиш даврида норматив хужжат талабларига мос бўлишини таъминлаши лозим.

11-боб. Сертификатлаштирилган фармацевтика махсулотлари устидан инспекция назорати ўтказиш

- 58. Серияли ишлаб чиқариладиган фармацевтика маҳсулоти учун мувофиқлик сертификатини берган сертификатлаштириш органи ҳар йили камида бир марта, сертификатлаштирилган маҳсулотни норматив ҳужжатда белгиланган талабларга мувофиқлигини тасдиқлаш мақсадида инспекция назоратини ўтказади.
- 59. Инспекция назоратини амалга ошириш учун сертификатлаштириш органи раҳбари томонидан буйруқ чиқарилади. Буйруқда инспекция назоратини амалга оширувчи комиссия таркиби ва уни ўтказишнинг аниқ муддатлари кўрсатилади. Бунда, инспекция назоратини амалга ошириш муддати ўттиз календар кундан ошмаслиги керак.
- 60. Инспекция назорати сертификатлаштириш органи рахбари томонидан тасдикланадиган дастур асосида амалга оширилади. Инспекция назорати дастурида инспекция назоратини ўтказиш бўйича ишларнинг мазмуни ва хажми, максади ва объектлари бўлиши керак.
- 61. Инспекция назоратини ўтказиш тўғрисидаги буйрук ва дастурнинг бир нусхаси ишлаб чикарувчига олганлиги тўғрисида белги кўйилган ҳолда топширилади.
- 62. Инспекция назоратида комиссия ишлаб чиқарувчининг вакили билан фармацевтика махсулотини ишлаб чиқарувчининг омборхонаси ва сотилаётган савдо нуқтасидан ушбу Қоидаларнинг 6-бобида белгиланган тартибда фармацевтика махсулотидан намуналарни идентификация қилади ҳамда намуналар танлаб олади.

Намуналарни идентификациялаш ва танлаб олиш ушбу Қоидаларнинг 6-иловасидаги далолатнома асосида расмийлаштирилади.

Ишлаб чиқарувчи ўз махсулотларини танлаш ва синовдан ўтказишда катнашиш хукукига эга.

63 Инспекция назоратида фармацевтика махсулотининг намуналарини синаш:

аккредитация қилинган синов марказларида (лабораторияларида);

сертификатлаштирилган фармацевтика махсулоти ишлаб чикарувчисининг техник жихатдан малакалилиги маъкулланган синов лабораториясида инспекция назорати комиссияси вакиллари иштирокида ўтказилади.

Синов натижалари синов баённомаси билан расмийлаштирилади.

64 Инспекция назорати натижаларига кўра комиссия томонидан икки нусхада далолатнома тузилади хамда барча комиссия аъзолари ва ишлаб чикарувчи томонидан имзоланади. Далолатноманинг бир нусхаси ишлаб чикарувчига топширилади, иккинчи нусхаси эса сертификатлаштириш органига юборилади.

Инспекция назорати далолатномасида ишлаб чиқарувчи тўғрисидаги маълумотлар, сертификатлаштирилган фармацевтика махсулотларининг норматив хужжатлар талабларига мувофиклиги, технологик жараён тавсифи ва ишлаб чиқаришни метрологик таъминланганлиги, ишлаб чикариш фаолияти тўғрисида хулоса ҳамда бошқа маълумотлар бўлиши керак.

- 65. Инспекция назорати натижасига кўра сертификатлаштириш органи инспекция назорати далолатномаси тузилган кундан бошлаб уч кун давомида мувофиклик сертификати амал килинишини тасдиклаш, тўхтатиш ёки бекор килиш тўғрисида карор кабул килади. Карорнинг бир нусхаси ишлаб чикарувчига карор кабул килингандан кундан бошлаб бир кун ичида такдим этилади.
- 66. Қуйидагилар мувофиклик сертификатининг амал қилиш муддатини тўхтатиб туришга асос бўлади:

ишлаб чиқарувчининг ёзма мурожаати;

инспекция назоратини ўтказишга ишлаб чикарувчи томонидан шарт-шароит яратилмаганлиги.

- 67. Мувофиклик сертификатини амал қилиш муддатини тўхтатиш тўғрисидаги қарорда инспекция назоратида аникланган камчиликларни бартараф этиш муддатлари кўрсатилади. Бунда, камчиликларни бартараф этиш муддати қарор қабул қилинган кундан бошлаб ўттиз кундан ошмаслиги керак.
 - 68. Қуйидагилар мувофиклик сертификатини бекор қилишга асос бўлади:

ишлаб чиқарувчининг ёзма мурожаати;

синов натижасига кўра сертификатлаштирилган фармацевтика махсулотининг норматив хужжатларида кўрсатилган талабларга номувофик деб топилганда;

ишлаб чиқариш жойи ўзгарганда;

мувофиклиги тасдикланган фармацевтика махсулотнинг норматив хужжати (хужжатлари) ўзгарганда;

инспекция назоратида аникланган камчиликлар белгиланган муддатда бартараф килинмаганда.

- 69. Мувофиклик сертификатининг амал килиш муддатини тўхтатиш ва бекор килиш тўғрисидаги маълумотлар сертификатлаштириш органи томонидан Сертификатлаштириш миллий тизимининг Давлат реестрига киритилади хамда тегишли маълумотлар киритилган вактдан бошлаб мувофиклик сертификати тўхтатиб турилган ёки бекор килинган деб хисобланади.
- 70. Сертификатлаштириш органи томонидан бекор қилинган мувофиклик сертификати бўйича алохида журнал юритилади ва унда куйидаги маълумотлар акс эттирилади:

мувофиклик сертификатини бекор килиш тўғрисидаги карорнинг раками ва санаси;

фармацевтика махсулоти ва уни ишлаб чикарувчисининг номи;

мувофиклик сертификати эгасининг номи;

мувофиклик сертификатининг Сертификатлаштириш миллий тизимининг Давлат реестридаги раками;

мувофиклик сертификати бекор килинган сана.

- 71. Агар мувофиклик сертификатининг амал килиш муддатини тўхтатиш ва бекор килиш тўгрисида карор кабул килинган бўлса, сертификатлаштириш органи бу хакда уч кун ичида Ўзбекистон Республикаси Давлат божхона кўмитаси ва Ўзбекистон Республикаси Инвестициялар ва ташки савдо вазирлиги хузуридаги Ўзбекистон техник жихатдан тартибга солиш агентлигига хабарнома юборади.
- 72. Инспекция назорати ушбу Қоидаларнинг талабларига мувофиқ ўтказилишига жавобгарлик сертификатлаштириш органи зиммасига юклатилади.

12-боб. Якуний қоидалар

- 73. Манфаатдор шахслар фармацевтика махсулотларини сертификатлаштириш жараёни ва натижаларидан норози бўлган такдирда, конунчиликда белгиланган тартибда Ўзбекистон Республикаси Инвестициялар ва ташки савдо вазирлиги хузуридаги Ўзбекистон техник жихатдан тартибга солиш агентлигига, Соғликни сақлаш вазирлиги хузуридаги Фармацевтика тармоғини ривожлантириш агентлиги ёки судга мурожаат қилишлари мумкин.
- 74. Мувофиклик сертификатида кўрсатилган маълумотларнинг хакконийлигига, сертификатлаштириш муддатлари ва коидаларининг бузилиши учун жавобгарлик сертификатлаштириш органи зиммасига юклатилади.
- 75. Ушбу Қоидаларнинг бузилишида айбдор бўлган шахслар қонунчиликда белгиланган тартибда жавобгарликка тортиладилар.

1-ИЛОВА

Фармацевтика махсулотларини сертификатлаштириш схемалари

Сертификатлаштиришдаги	1-схема	2-схема
жараён ва функциялар		
Сертификатлаштириш бўйича ариза қабул қилиш	X	X
Ариза бўйича қарор қабул қилиш	X	X
Синов дастурини тасдиклаш	X	X
Фармацевтика махсулотларининг намуналарини идентификация қилиш	X	X
Фармацевтика махсулотларидан намуналарни танлаб олиш:		
божхона омборларидан	-	X
ишлаб чиқарувчи корхона омборидан	X	X
ишлаб чиқарувчи корхона омборидан ва савдо нуқталаридан	x*	-
Фармацевтика махсулотларини ишлаб чиқарувчининг ишлаб чиқариш	v	
шароитларини бахолаш	Λ	
Фармацевтика махсулотларини синов марказида (лабораториясида)	v	v
синовдан ўтказиш	Λ	^
Хужжатлар тўпламини (аризачи томонидан такдим этилган хужжатлар,		
сертификатлаштириш жараёнида тўпланган хужжатлар ва норматив	X	x
хужжатлар) таҳлил қилиш		
Мувофиклик сертификатини расмийлаштириш	X	X
Даврий инспекция назоратини ўтказиш	X	-

Изох: *Инспекция назорати даврида.

Фармацевтика махсулотларини сертификатлаштириш қоидаларига

2-ИЛОВА

20	йилнинг «	>>>	даги
			сонли аризага
	ИЛ	OB/	A

Фармацевтика махсулоти тўгрисида

маълумот

Ярок лилик муддати	ТИФ ТН коди
	-
	
	\vdash
	лилик

Аризачи	(имзо)	-	Ф.И.О.	

3-ИЛОВА

(Cep	гификатлаштир	оиш органи	номи ва манзили)	
"Tac	диқлайман"	•	,	
Серт	ификатлаштирі	иш органи р	раҳбари	
	"	йıйı	ил	
20	_ йилнинг "	"	даги	сонли ариза
бўйи	ча фармацевт	ика махсул	отларини сертификатла	штиришдан ўтказиш тўғрисида
ҚАР				
Серт	гификатлашти	риш учун	такдим қилинган:	
				нинг
(ишл	аб чиқарувчи к	орхона ном	и, мамлакати)	
(махо	сулот номи, ТИ	Ф коди)		
				юзасидан
		(таъм	линотчи- аризачи номи)	
			агиларни маълум қиламиз:	
1. Ce	ртификатлашті	ириш	схема буйича ўтказила,	ци.
2. Ce	ртификатлашті	ириш синов	лари	
				(аккредитацияланган синов маркази (лабораторияси)
НОМИ	і, манзили)			
				да ўтказилади.
3. Ce	ртификатлашті	ириш		
(норг	матив хужжат н	юми ва бел	гиси)	
			талабларига	мувофиқлиги бўйича ўтказилади.
4. Ип	плаб чиқариш х	солатини ба	холаш	
			(ташкилот номи)	
				да ўтказилади
	зили)		(кўрик қилинади)	
5. XV	ізмат хақи тўло	ви тури		
(шар	тнома, тариф в	а бошка тул	ов турлари буйича)	
			дида қуйидаги хужжатлары	ни такдим этиш лозим:
(кера	кли хужжатлар	курсатила,	ди)	
Эксп	ıenт			(Ф.И.О.)

Фармацевтика махсулотларини сертификатлаштириш қоидаларига

4-ИЛОВА

(Ташкилот номи ва манзили)		
НАМУНАЛАРНИ ИЛЕНТИФИКАЦИ	G EN THILL BA TA	H TAE O THIII
ЛАЛОЛАТНОМАСИ	31 (ILIIIII 13A 1A	in the Cities
,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,		
№ 20 йил« »		
Ишлаб чикарувчи (аризачи)нинг номи		
Намуналарии таклаб олиш ўтказилган та	шкилот номи ва ма	CHUIH
Фармацевтика махсулоти турининг номи		
Улчов бирлиги		
Фармацевтика махсулоти сони		
Фармацевтика махсулотининг ташки кўр	ониши натижаларо	
(ёрликланиш, кадоклани	ш холати)	
Ишлаб чикарилган санаси		
Танлаб олинган намуналар микдори		
Махсулотиниг ташки ўрами холати		
(Синов учун)		
(Назорат учун намуналар)		
Танлашдан мақсад:		
Намуналар танлаб олиш ўтказилган жой	на сана	
ФАРМАЦЕВТИКА МАХСУЛОТИНИ	ИЛЕНТИФИКАП	HIAERH:
Фармацевтика махсулоти турининг номи		
Фармацевтика махсулотини ишлаб чика	уунчи (лавлат на ког	(COURT)
	, ()	
Ёрликланиш, қадокланиш тўгрисида маъ	лумот	
Асосий тавсифи		
Саклаш шаронти		
Ишлаб чикарилган сана		
Яроклилик муллати		
мроклилик муддаги Күшимча маълумот (агар мавжул бүлса)		
, (),(-))		
Импо:		
Сертификатлаштириш органи вакили		
	Импо	Ф.И.О.
Божхона омбори мудири		
(омбор мудири)	Импо	Ф.И.О.
Ишлаб пикаруван вакили		

						1	за танлаб олиш далолат	номасига	
							ИЛОВА		
[o	Фармацевтика махсулотининг номи	-	Ишлаб чиқарил-ган санаси	Яроқлилик муддати	Ўлчов бирлиги	Партияси	Ишлаб чиқарувчи (давлат ва корхона)	Синов учун танлаб олинган намуналар микдори	
	2	2	4	5	6	7	8	9	
	1	!	!	·!				•	
Им	M30:								
Се	ртификатлаштириш органи вакили								
			Имзо		Ф.И.О.				
	жхона омбори мудири								
(омбор мудири)		Имзо			(Ф.И.О.			
Ип	плаб чиқарувчи вакили								
(ap	ризачи)		Имзо			Ć	р.И.О.		

20____ йил «___»______даги

намуналарни идентификациялаш

Фармацевтика махсулотларини сертификатлаштириш қоидаларига

_	TITODA	

						5-ИЛОВА	
		(Сертификат.	іаштириш ој	эгани номи ва	а манзили)		
		НАМУНАЛАРНИ ИДЕН	ІТИФИКАЦ	ия қилиш ,	ДАЛОЛАТНОМАСИ		
		сонли "_	···		й.		
ep	гификатлаштириш ор	гани вакили					
ри	зачи корхона вакили_						
						асоси	да
			(юк хати,	инвойс ва х.к.))		
						_номига келтири.	тган
			(Аризачиі	нинг номи, ман	зили)		
Vē	Фармацевтика махсулоти номи	Ишлаб чикарувчи корхона номи ва мамлакати	Серия рақами	Микдори	Ишлаб чиқарилган санаси	Яроқлилик муддати	Кўрикдан ўтказилди
					, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		
					бўйича идентификация	ишлари утказилд	и.

Намуна танлаш	ва 1	идентификац	ия	қилиш	далола	тном	асининг	давоми

Ўрами			_
Ёрлиқланиши			
			_
			_
			_
манзилда ўтказилди.			
Идентификация:			_
			—
Хулоса:			
Сертификатлаштириш органи вакили			
	(Имзо)	(Ф.И.О.)	
Аризачи вакили			
Аризачи вакили			
	(Имзо)	(Ф.И.О.)	
Омбор мудири			
2 mach milwith	(Имзо)	(Ф.И.О.)	
		(

6-ИЛОВА

_						
		(Сертифика	атлаштириі	и органи но	оми ва манзили)	
	МАХСУЛОТЛАІ	чи хисоб	ДАН ЧИҚ	АРИШ (Қа	АЙТАРИШ) ДАЛОЛ	ІАТНОМАСИ
	20йил "	"				-сон
_		(Юр	идик ва жи	смоний ша	хс номи)	
_		(буюртма са	анаси ва раг	қами)	
□ син	об олиш (идентифика пов жараёнида бутун нов жараёнида ист	ациялаш) дало лай истеъмол геъмолга (иг	олатномаси га (ишлати платишга)	асосида та шга) яроксі яроксиз э	нлаб олинган намуна. из холга келган;	қисман истеъмолга
т/р	Фармацевтика махсулоти номи	Ишлаб чиқарувчи ташкилот	Серия	Микдори	Яроқсиз холга келган ва хисобдан чиқарилган фармацевтика махсулотлар	Аризачига қайтариб берилган фармацевтика махсулотлари
1	2	3	4	5	6	7
Ишла (ариз	аб чиқарувчи вакили ачи)		Имзо		Ф.И.О.	
Серті	ификатлаштириш ор	гани вакили	Имзо		Ф.И.О.	