

ONTÜSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ  SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»	
Кафедра организации и управления фармацевтического дела	Б044-40/11-2024-2025 1стр. из 28
Лекционный комплекс «Юридические основы фармацевтической деятельности и делопроизводство»	

ЛЕКЦИОННЫЙ КОМПЛЕКС

Дисциплина: «Юридические основы фармацевтической деятельности и делопроизводства»

Код дисциплины: YUOFDDP 5302

Название и шифр ОП: 6В101106-«Фармация»

Объем учебных часов/кредитов: 150(5)

Курс и семестр изучения: 5/9

Объем лекции: 10

Шымкент, 2024-2025

ONTÜSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ		SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
Кафедра организации и управления фармацевтического дела		
Лекционный комплекс «Юридические основы фармацевтической деятельности и делопроизводство»		Б044-40/11-2024-2025 2стр. из 28

Лекционный комплекс разработан в соответствии с рабочей учебной программой дисциплины (силлабусом) «Юридические основы фармацевтической деятельности и делопроизводства» и обсужден на заседании кафедры.

Протокол № 15 от «24» 06 2024г.

Зав. каф., д.фарм.н., профессор  Шертаева К.Д.

ONTÜSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ		SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
Кафедра организации и управления фармацевтического дела		Б044-40/11-2024-
Лекционный комплекс «Юридические основы фармацевтической деятельности и делопроизводство»		2025 Зстр. из 28

1. Тема №1 Лекарственные средства и иные медицинские товары как объекты правоотношений.

2. **Цель.** Сформировать у студентов знания лекарственных средствах и иных медицинских товарах, как объектах правоотношений.

3. Тезисы лекции.

Лекарственные средства – вещества или смесь веществ, различного происхождения обладающих фармакологической активностью и применяемые для профилактики, диагностики и лечения болезни, предотвращения беременности, а также для производства и изготовления заболеваний, лекарственных средств.

Правовые основы государственной политики в сфере обращения лекарств заложены в принятом кодексе РК «О здоровье народа и системе здравоохранения» от 10 ноября 2009г.

Основными принципами государственной политики обеспечения лекарственными средствами являются:

- 1) Охрана здоровья граждан Республики Казахстан путем государственного регулирования обеспечения лекарственных средств;
- 2) Обеспечения равенства прав граждан на получение безопасной, эффективной и качественной лекарственной помощи;
- 3) Развитие производства лекарств;
- 4) Обеспечение населения лекарственными средствами (ЛС) в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи;
- 5) Государственная поддержка отечественных разработок и производстве качественных, конкурентоспособных, в первую очередь основных ЛС;
- 6) рациональное использование ЛС;
- 7) использование достижений науки, технику и мировую опыт в сфере обращения ЛС.

Государственное регулирования обращения лекарственных средств

Государственное регулирование обращения лекарственных средств осуществляется в установленном порядке путем проведения:

- 1)Гос. Регистрации ЛС;
- 2) лицензирования видов фармацевтической деятельности;
- 3)сертификации лекарственных средств;
- 4)аккредитации юридических лиц, осуществляющих деятельность в сфере обращения ЛС;
- 5)государственного контроля за фармацевтическую деятельность в сфере обращения ЛС.

Компетенция Правительства Республики Казахстан и государственных органов в сфере обращения ЛС

- 1)разрабатывает основные направления государственной политики в сфере обращения ЛС;
- 2)утверждает порядок бесплатного обеспечения ЛС отдельных категорий населения по видам заболеваний;

ONTUSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ		 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
Кафедра организации и управления фармацевтического дела		Б044-40/11-2024-2025
Лекционный комплекс «Юридические основы фармацевтической деятельности и делопроизводство»		4стр. из 28

- 3) государственный орган, осуществляющий специальные исполнительные, контрольные и надзорные функции, а также руководство в сфере обращения ЛС уполномоченного исполнительного органа, осуществляющего руководство в области охраны здоровья граждан, установленном законодательном порядке: - реализует государственную политику в сфере обращения ЛС; - осуществляет госконтроль безопасности, эффективности и качества ЛС; - участвует в лицензировании видов фармацевтической деятельности;
- 4) приостанавливает действие лицензии до устранения лицензиатом выявленных недостатков; - передает материалы контроля в судебные, следственные и другие государственные контрольные органы для привлечения лиц, допустивших противоположенные действия к административной ответственности.
- 5) в пределах своей компетенции утверждает нормативно – правовые акты регулирующие отношения участников сферы обращения ЛС, государственную фармакопею, фармакопей статьи, правила инструкции по осуществлению фармацевтической деятельности;
- 6) определяет порядок подготовки, переподготовки, повышения квалификации и периодически аттестации специалистов, занятых в сфере обращения ЛС;
- 7) определяет порядок и осуществляет государственную регистрацию ЛС, ведет государственную регистрацию ЛС;
- 8) создает отраслевую систему сертификации ЛС.

4. Иллюстративный материал: Презентация 20 слайдов

5. Литература:

Основная:

1. Шертаева К.Д., Утегенова Г.И. Учебник. Основы фармацевтического права. 2018. 230с.
2. Кодекс об административных правонарушениях РК
3. Уголовный кодекс РК
4. Гражданский кодекс РК
5. Сиганова Н.Н. Учебник .Депроизводство. 230с.
6. Руководство «Лекарственные средства. Надлежащая практика дистрибьюции» (СТ-Н МОЗУ 42-5.0:2008).
7. Руководства по Надлежащей практике хранения фармацевтической продукции («Guidetogoodstoragepracticesforpharmaceuticals»). Всемирная организация здравоохранения. Цикл технических отчетов ВОЗ, № 908, 2013..

Дополнительная:

8. Арыстанов, Ж. М. История фармации: учебное пособие / Ж. М.- Алматы :Эверо, 2016. - 184 с.
 9. Арыстанов, Ж. М. Организация фармацевтической деятельности: учеб. пособие . - Алматы :Эверо, 2015. - 608 с.
- Управление и экономика фармации: учебник/под ред. И.А. Наркевича. – М.: ГЭОТАР-Медиа, 2017. – 928 с.

Электронные ресурсы

1. Приказ и.о. Министра здравоохранения Республики Казахстан от 4 февраля 2021 года № КР ДСМ-15. «Об утверждении Надлежащих фармацевтических практик»:
1. Электронная библиотека «Консультант студента». Ссылка для доступа: <http://www.studmedlib.ru>, ЛОГИН ibragim123, ПАРОЛЬ Libukma123

ONTUSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ		SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
Кафедра организации и управления фармацевтического дела		
Лекционный комплекс «Юридические основы фармацевтической деятельности и делопроизводство»		Б044-40/11-2024-2025 5стр. из 28

2. Сайт библиотечно-информационного центра академии lib.ukma.kz
3. Медиатека ЮКМА <https://media.skma.edu.kz/>
4. Цифровая библиотека «Aknurpress» www.aknurpress.kz пройдите регистрацию и укажите промокод SDH-28
5. ОҚМА Репозиторийі <http://lib.ukma.kz/repository/>
6. Республикалық жоғары оқу орындары аралық электрондық кітапхана <http://rmebrk.kz/>
7. «Зан» нормативтік құқықтық актілер базасы <https://zan.kz/rus>
8. «Параграф Медицина» ақпараттық жүйесі <https://online.zakon.kz/Medicine/>
9. Кодекс Республики Казахстан от 7 июля 2020 года № 360-VI «О здоровье народа и системе здравоохранения» (с изменениями и дополнениями). Гл. 2, ст. 10; гл. 5, параграф 3; гл. 27, 28;
https://online.zakon.kz/document/?doc_id=34464437
10. Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан № ҚР ДСМ-305/2020 от 21 декабря 2020 года «Об утверждении номенклатуры специальностей и специализаций в области здравоохранения, номенклатуры и квалификационных характеристик должностей работников здравоохранения».
<https://adilet.zan.kz/rus/docs/V2000021856>
11. Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 17 сентября 2020 года № ҚР ДСМ-104/2020
Об утверждении Правил оптовой и розничной реализации лекарственных средств и медицинских изделий.
<https://adilet.zan.kz/rus/docs/V2000021229#z129>
12. **Электронный учебник** Шертаева К.Д., Утегенова Г.И. Учебник. Основы фармацевтического права
Утегенова Г.И. Оқулық. Фармацевтикалық құқық негіздері

6. Контрольные вопросы (обратная связь):

1. Дать определение лекарственному средству.
2. Основные принципы государственной политики в сфере обращения лекарств.
3. Государственное регулирование обращения ЛС.
4. Компетенции государственных органов в сфере обращения лекарств.
5. Система обеспечения безопасности, эффективности и качества ЛС.
6. Государственная регистрация ЛС.

1. Тема №2 Государственное регулирование фармацевтической деятельности.

2. Цель. Сформировать у студентов знания по государственному регулированию фармацевтической деятельности.

3. Тезисы лекции.

В процессах и отношениях, которые развиваются на национальных фармацевтических рынках, одним из ведущих участников неизменно становится государство. Именно государство определяет «правила игры» на своей территории, и этим правилам подчиняются все остальные субъекты сферы обращения лекарственных средств,

ONTÜSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ		SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
Кафедра организации и управления фармацевтического дела		Б044-40/11-2024-
Лекционный комплекс «Юридические основы фармацевтической деятельности и делопроизводство»		2025 бстр. из 28

в том числе мировые фармацевтические гиганты. Система государственного регулирования в сфере обращения лекарственных средств, сложившихся в каждой из стран, является одним из важнейших факторов, обуславливающих специфику национальных фармацевтических рынков.

Правовую основу государственного регулирования обращения лекарственных средств составляют, в первую очередь, законодательные комплексы. Сферу обращения лекарственных средств затрагивают различные законодательные комплексы. Регулируя отдельные специфические объекты и отношения, они способны реализовать государственную политику в области лекарственного обеспечения.

Так, с помощью таможенного законодательства обеспечивается благоприятный режим поступления на внутренний рынок импортных лекарственных средств. Налоговое регулирование, к примеру, может помочь выжить отечественным предприятием за счет льготного налогообложения. Антимонопольное законодательство способно поддерживать дифференциацию различных видов фармацевтической деятельности, закреплять собственность фармацевтических предприятий за отдельными владельцами или, напротив, стимулировать концентрацию капитала, образование холдингов, создание крупных аптечных сетей.

Рекламное законодательство устанавливает границы для маркетинговых инициатив, в.т.г. по продвижению лекарственных средств определенных видов, например внесенных в список жизненно важных и необходимых лекарственных средств.

Таким образом, для управления сферой лекарственных обращения, на фармацевтических рынках важнейшие рычаги сосредоточены в руках государства.

В настоящее время усилия по регулированию сферы фармацевтического обращения в Казахстане концентрируются на двух основных направлениях: гарантиях качества лекарственной помощи населению и на обеспечении доступности лекарственной помощи населению. Первое направление сосредоточено на специфических областях фармации и регулируется фармацевтическим законодательством. Второе, относится к сфере социальной политики государства и соответственно базируется на социальном законодательстве.

Высшей ступенью правовых норм является конституция РК.

Конституция РК – основной закон государства, она является не только правовым актом, но также основным нравственным ориентиром справедливости, для нашего общества. Особое значение для фармацевтической отрасли имеют следующие положения Конституции:

4. Иллюстративный материал: презентация , 20 слайдов

5. Литература:

Основная:

1. Шертаева К.Д., Утегенова Г.И. Учебник. Основы фармацевтического права. 2018. 230с.
2. Кодекс об административных правонарушениях РК
3. Уголовный кодекс РК
4. Гражданский кодекс РК
5. Сиганова Н.Н. Учебник .Депроизводство. 230с.
6. Руководство «Лекарственные средства. Надлежащая практика дистрибьюции» (СТ-Н МОЗУ 42-5.0:2008).
7. Руководства по Надлежащей практике хранения фармацевтической продукции («Guidetogoodstoragepracticesforpharmaceuticals»). Всемирная организация здравоохранения. Цикл технических отчетов ВОЗ, № 908, 2013..

ONTUSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ		SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
Кафедра организации и управления фармацевтического дела		
Лекционный комплекс «Юридические основы фармацевтической деятельности и делопроизводство»		Б044-40/11-2024-2025 7стр. из 28

Дополнительная:

10. Арыстанов, Ж. М. История фармации: учебное пособие / Ж. М.- Алматы :Эверо, 2016. - 184 с.
 11. Арыстанов, Ж. М. Организация фармацевтической деятельности: учеб. пособие . - Алматы :Эверо, 2015. - 608 с.
- Управление и экономика фармации: учебник/под ред. И.А. Наркевича. – М.: ГЭОТАР-Медиа, 2017. – 928 с.

Электронные ресурсы

1. Приказ и.о. Министра здравоохранения Республики Казахстан от 4 февраля 2021 года № ҚР ДСМ-15. «Об утверждении Надлежащих фармацевтических практик»:
1. Электронная библиотека «Консультант студента». Ссылка для доступа: <http://www.studmedlib.ru>, ЛОГИН ibragim123, ПАРОЛЬ Libukma123
2. Сайт библиотечно-информационного центра академии lib.ukma.kz
3. Медиатека ЮКМА <https://media.skma.edu.kz/>
4. Цифровая библиотека «Aknurpress» www.ahnurpress.kz пройдите регистрацию и укажите промокод SDH-28
5. ОКМА Репозиторий <http://lib.ukma.kz/repository/>
6. Республикалық жоғары оқу орындары аралық электрондық кітапхана <http://rmebrk.kz/>
7. «Заң» нормативтік құқықтық актілер базасы <https://zan.kz/ru>
8. «Параграф Медицина» ақпараттық жүйесі <https://online.zakon.kz/Medicine/>
9. Кодекс Республики Казахстан от 7 июля 2020 года № 360-VI «О здоровье народа и системе здравоохранения» (с изменениями и дополнениями). Гл. 2, ст. 10; гл. 5, параграф 3; гл. 27,28; https://online.zakon.kz/document/?doc_id=34464437
10. Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан № ҚР ДСМ-305/2020 от 21 декабря 2020 года «Об утверждении номенклатуры специальностей и специализаций в области здравоохранения, номенклатуры и квалификационных характеристик должностей работников здравоохранения». <https://adilet.zan.kz/rus/docs/V2000021856>
11. Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 17 сентября 2020 года № ҚР ДСМ-104/2020 Об утверждении Правил оптовой и розничной реализации лекарственных средств и медицинских изделий. <https://adilet.zan.kz/rus/docs/V2000021229#z129>
12. **Электронный учебник** Шертаева К.Д., Утегенова Г.И. Учебник. Основы фармацевтического права
Утегенова Г.И. Оқулық. Фармацевтикалық құқық негіздері

1. Контрольные вопросы (обратная связь):

1. Основные направления регулирования сферы фармацевтического обращения в Казахстане.
2. Конституция РК – основной закон государства, основные положения для фармацевтической отрасли.
3. Кодекс РК о здоровье народа и системе здравоохранения.
4. Принципы государственной политики в области здравоохранения
5. Прикладные стандарты.

ONTÜSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ		SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
Кафедра организации и управления фармацевтического дела		Б044-40/11-2024-
Лекционный комплекс «Юридические основы фармацевтической деятельности и делопроизводство»		2025 8стр. из 28

Тема №3 Административно-правовая ответственность за правонарушения в сфере фармацевтической деятельности

2. Цель. Сформировать у студентов знания административно-правовая ответственности за правонарушения в сфере фармацевтической деятельности.

3. Тезисы лекции.

Административная ответственность наряду с уголовной, гражданской и дисциплинарной является одним из видов юридической ответственности, устанавливаемой государством путем издания правовых норм, определяющих основания ответственности, меры, которые могут применяться к нарушителям, порядок рассмотрения дел о правонарушениях и исполнения этих мер.

Административную ответственность характеризуют некоторые признаки, общие для всех видов юридической ответственности.

Административная ответственность представляет собой государственное правовое принуждение, реализуемое через властные полномочия органов государственной власти и местного самоуправления, и подчиняющееся общим принципам законности и справедливости права.

Административная ответственность влечет за собой наступление неблагоприятных последствий для правонарушителей, предусмотренных санкцией правовой нормы. В мерах административной ответственности содержится итоговая правовая оценка деяния и нарушителя от имени государства.

Таким образом, административную ответственность можно рассматривать как правовую ответственность за административные правонарушения. Административная ответственность используется как важное средство правовой охраны, борьбы с особым видом нарушений - административными правонарушениями, которые хотя и не так опасны, как преступления, но совершаются гораздо чаще. Их опасность заключается не только в характере самих противоправных действий или бездействия, но и в значительной распространенности.

Субъектами административной ответственности являются как физические, так и юридические лица - предприятия, организации.

По своей сущности административная ответственность представляет собой воздействие, оказываемое полномочным органом государства на лицо, совершившее административное правонарушение. Цель этого воздействия состоит в воспитании виновного в духе уважения к закону и правопорядку, а также в предупреждении совершения новых правонарушений как лицами, привлеченными к административной ответственности, так и другими гражданами.

ONTÜSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ		SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
Кафедра организации и управления фармацевтического дела		
Лекционный комплекс «Юридические основы фармацевтической деятельности и делопроизводство»		Б044-40/11-2024-2025 9стр. из 28

Главные признаки и юридическая характеристика административного правонарушения содержатся в Кодексе РК об административных правонарушениях. Административным правонарушением признается противоправное, виновное действие (бездействие) физического или юридического лица, за которое Кодексом об административных правонарушениях или законами субъектов РК об административных правонарушениях установлена административная ответственность.

Любое административное правонарушение, посягая на установленный порядок, причиняет ему тот или иной вред, нарушает упорядоченность, согласованность, гармоничность управленческих отношений. При этом нежелательный результат может проявляться как в реальном вреде (мелкое хищение, безбилетный проезд), так и в создании условий для наступления вреда (нарушение санитарно-гигиенических и санитарно-противоэпидемических правил).

4. Иллюстративный материал: презентация , 20 слайдов

5. Литература:

Основная:

2. Шертаева К.Д., Утегенова Г.И. Учебник. Основы фармацевтического права. 2018. 230с.
3. Кодекс об административных правонарушениях РК
4. Уголовный кодекс РК
5. Гражданский кодекс РК
6. Сиганова Н.Н. Учебник .Депроизводство. 230с.
7. Руководство «Лекарственные средства. Надлежащая практика дистрибьюции» (СТ-Н МОЗУ 42-5.0:2008).
8. Руководства по Надлежащей практике хранения фармацевтической продукции («Guidetogoodstoragepracticesforpharmaceuticals»). Всемирная организация здравоохранения. Цикл технических отчетов ВОЗ, № 908, 2013..

Дополнительная:

12. Арыстанов, Ж. М. История фармации: учебное пособие / Ж. М.- Алматы :Эверо, 2016. - 184 с.
13. Арыстанов, Ж. М. Организация фармацевтической деятельности: учеб. пособие . - Алматы :Эверо, 2015. - 608 с.
Управление и экономика фармации: учебник/под ред. И.А. Наркевича. – М.: ГЭОТАР-Медиа, 2017. – 928 с.

Электронные ресурсы

1. Приказ и.о. Министра здравоохранения Республики Казахстан от 4 февраля 2021 года № КР ДСМ-15. «Об утверждении Надлежащих фармацевтических практик»:
1. Электронная библиотека «Консультант студента». Ссылка для доступа: <http://www.studmedlib.ru>, ЛОГИН ibragim123, ПАРОЛЬ Libukma123
2. Сайт библиотечно-информационного центра академии lib.ukma.kz
3. Медиатека ЮКМА <https://media.skma.edu.kz/>
4. Цифровая библиотека «Aknurpress» www.aknurpress.kz пройдите регистрацию и укажите промокод SDH-28
5. ОКМА Репозиторий <http://lib.ukma.kz/repository/>

ONTUSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ		SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
Кафедра организации и управления фармацевтического дела		Б044-40/11-2024-
Лекционный комплекс «Юридические основы фармацевтической деятельности и делопроизводство»		2025 10стр. из 28

6. Республикалық жоғары оқу орындары аралық электрондық кітапхана <http://rmebrk.kz/>
7. «Заң» нормативтік-құқықтық актілер базасы <https://zan.kz/ru>
8. «Параграф Медицина» ақпараттық жүйесі <https://online.zakon.kz/Medicine/>
9. Кодекс Республики Казахстан от 7 июля 2020 года № 360-VI «О здоровье народа и системе здравоохранения» (с изменениями и дополнениями). Гл. 2, ст. 10; гл. 5, параграф 3; гл. 27, 28;
https://online.zakon.kz/document/?doc_id=34464437
10. Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан № ҚР ДСМ-305/2020 от 21 декабря 2020 года «Об утверждении номенклатуры специальностей и специализаций в области здравоохранения, номенклатуры и квалификационных характеристик должностей работников здравоохранения».
<https://adilet.zan.kz/rus/docs/V2000021856>
11. Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 17 сентября 2020 года № ҚР ДСМ-104/2020
Об утверждении Правил оптовой и розничной реализации лекарственных средств и медицинских изделий.
<https://adilet.zan.kz/rus/docs/V2000021229#z129>
12. **Электронный учебник** Шертаева К.Д., Утегенова Г.И. Учебник. Основы фармацевтического права
Утегенова Г.И. Оқулық. Фармацевтикалық құқық негіздері

Контрольные вопросы (обратная связь):

1. Основные направления регулирования сферы фармацевтического обращения в Казахстане.
2. Конституция РК – основной закон государства, основные положения для фармацевтической отрасли.
3. Кодекс РК о здоровье народа и системе здравоохранения.
4. Принципы государственной политики в области здравоохранения
5. Прикладные стандарты.

Тема №4 Договор, как основной документ в сфере фармацевтической деятельности

2. Цель: сформировать у студентов знания о договоре, как основной документ в сфере фармацевтической деятельности

3. Тезисы лекции:

Понятие договора, его предмет и принципы.

Любая отрасль права регулирует определенные правоотношения. В частности, гражданскому праву свойственно регулирование гражданских правоотношений, т.е.

ONTÜSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ		SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
Кафедра организации и управления фармацевтического дела		
Лекционный комплекс «Юридические основы фармацевтической деятельности и делопроизводство»		Б044-40/11-2024-2025 11стр. из 28

имущественных и связанных с ними личных неимущественных прав. Всякое правоотношение возникает вследствие юридических фактов. В Гражданском Кодексе в содержится перечень юридических фактов - как оснований возникновения, изменения и прекращения гражданских правоотношений. В свою очередь все юридические факты можно подразделить на правомерные и неправомерные действия граждан и юридических лиц, а также события. К правомерным действиям граждан, направленным на возникновение, изменение, прекращение гражданского правоотношения относят, к примеру, сделки, предусмотренные законом, а также не предусмотренные законом, но не противоречащие ему.

Самой распространенной сделкой данного вида является договор.

Понятие, стоящее за этим термином, раскрывается в самом кодексе:

Договор - это соглашение двух или нескольких лиц об установлении, изменении или прекращении гражданских прав и обязанностей.

Договор - наиболее распространенный вид сделок. **В содержание договора** входят права и обязанности сторон, заключающих договор, условия, при которых договор вступает в силу или теряет ее, и др. **Понятие договора употребляется в трех значениях**, договор как:

- 1) юридический факт, т. е. основание возникновения, изменения или прекращения гражданского правоотношения;
- 2) соглашение сторон, предусматривающее права, обязанности и порядок их осуществления;
- 3) документ, где изложено определенное сообщение. Содержание договора составляют его условия, которые делятся на существенные, обычные и случайные.

Существенные условия договора – это условия:

- 1) о предмете договора;
- 2) условия, предусмотренные в законе как существенные;
- 3) условия, необходимые для данного вида договоров;
- 4) условия, в отношении которых по заявлению одной из сторон должно быть достигнуто соглашение.

Обычные условия – условия, предусмотренные законом и вступающие в действие автоматически, независимо от указания их в договоре.

Случайные условия дополняют либо изменяют обычные условия. Такие условия включаются в текст договора по усмотрению сторон, но их отсутствие на действительность договора не влияет.

4. Иллюстративный материал: Презентация 20 слайдов.

5. Литература:

Основная:

1. Шертаева К.Д., Утегенова Г.И. Учебник. Основы фармацевтического права. 2018. 230с.
2. Кодекс об административных правонарушениях РК
3. Уголовный кодекс РК
4. Гражданский кодекс РК
5. Сиганова Н.Н. Учебник. Деятели. 230с.
6. Руководство «Лекарственные средства. Надлежащая практика дистрибуции» (СТ-Н МОЗУ 42-5.0:2008).

ONTÜSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ		SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
Кафедра организации и управления фармацевтического дела		
Лекционный комплекс «Юридические основы фармацевтической деятельности и делопроизводство»		Б044-40/11-2024-2025 12стр. из 28

7. Руководства по Надлежащей практике хранения фармацевтической продукции («Guidetogoodstoragepracticesforpharmaceuticals»). Всемирная организация здравоохранения. Цикл технических отчетов ВОЗ, № 908, 2013..

Дополнительная:

14. Арыстанов, Ж. М. История фармации: учебное пособие / Ж. М.- Алматы :Эверо, 2016. - 184 с.
 15. Арыстанов, Ж. М. Организация фармацевтической деятельности: учеб. пособие . - Алматы :Эверо, 2015. - 608 с.
- Управление и экономика фармации: учебник/под ред. И.А. Наркевича. – М.: ГЭОТАР-Медиа, 2017. – 928 с.

Электронные ресурсы

1. Приказ и.о. Министра здравоохранения Республики Казахстан от 4 февраля 2021 года № ҚР ДСМ-15. «Об утверждении Надлежащих фармацевтических практик»:
1. Электронная библиотека «Консультант студента». Ссылка для доступа: <http://www.studmedlib.ru>, ЛОГИН ibragim123, ПАРОЛЬ Libukma123
2. Сайт библиотечно-информационного центра академии lib.ukma.kz
3. Медиатека ЮКМА <https://media.skma.edu.kz/>
4. Цифровая библиотека «Aknurpress» www.aknurpress.kz пройдите регистрацию и укажите промокод SDH-28
5. ОКМА Репозиторий <http://lib.ukma.kz/repository/>
6. Республикалық жоғары оқу орындары аралық электрондық кітапхана <http://rmebrk.kz/>
7. «Заң» нормативтік құқықтық актілер базасы <https://zan.kz/ru>
8. «Параграф Медицина» ақпараттық жүйесі <https://online.zakon.kz/Medicine/>
9. Кодекс Республики Казахстан от 7 июля 2020 года № 360-VI «О здоровье народа и системе здравоохранения» (с изменениями и дополнениями). Гл. 2, ст. 10; гл. 5, параграф 3; гл. 27,28; https://online.zakon.kz/document/?doc_id=34464437
10. Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан № ҚР ДСМ-305/2020 от 21 декабря 2020 года «Об утверждении номенклатуры специальностей и специализаций в области здравоохранения, номенклатуры и квалификационных характеристик должностей работников здравоохранения». <https://adilet.zan.kz/rus/docs/V2000021856>
11. Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 17 сентября 2020 года № ҚР ДСМ-104/2020 Об утверждении Правил оптовой и розничной реализации лекарственных средств и медицинских изделий. <https://adilet.zan.kz/rus/docs/V2000021229#z129>
12. **Электронный учебник** Шертаева К.Д., Утегенова Г.И. Учебник. Основы фармацевтического права
Утегенова Г.И. Оқулық. Фармацевтикалық құқық негіздері

1.ҚР № 193 – IV 3 18.09.2009г «Халықтың денсаулығы және денсаулық сақтау жүйесі туралы» кодекс

ONTÜSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ		SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
Кафедра организации и управления фармацевтического дела		
Лекционный комплекс «Юридические основы фармацевтической деятельности и делопроизводство»		Б044-40/11-2024-2025 13стр. из 28

- 2.«Казахстанский фармацевтический вестник» № 15 (331) август 2009г. «POS – материалы, как инструмент стимулирования продаж в аптеках» автор: Сабина Ширина ;
- 3.«Нормативно-правовая база фармацевтической деятельности и пути ее развития в РК» автор: Н.А.Гунько «Фармация Казахстана» июнь 2007.

Контрольные вопросы

1. Понятие договора, его предмет и принципы.
2. Составные части договора
3. Виды договоров
4. Требования к содержанию договора поставки товара

- 1.Тема №5. Уголовная ответственность в фармацевтической деятельности
- 2.Цель: сформировать у студентов знания об уголовной ответственности в фармацевтической деятельности
3. Тезисы лекции:

УГОЛОВНАЯ ОТВЕТСТВЕННОСТЬ ЗА ПРЕСТУПЛЕНИЯ В ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ

Уголовное законодательство Республики Казахстан состоит из настоящего Уголовного кодекса Республики Казахстан. Иные законы, предусматривающие уголовную ответственность, подлежат применению только после их включения в настоящий Кодекс.

Настоящий Кодекс основывается на Конституции Республики Казахстан и общепризнанных принципах и нормах международного права. Конституция Республики Казахстан имеет высшую юридическую силу и прямое действие на всей территории Республики.

Задачи Уголовного кодекса

Задачами Уголовного Кодекса являются: защита прав, свобод и законных интересов человека и гражданина, собственности, прав и законных интересов организаций, общественного порядка и безопасности, окружающей среды, конституционного строя и территориальной целостности Республики Казахстан, охраняемых законом интересов общества и государства от общественно опасных посягательств, охрана мира и безопасности человечества, а также предупреждение уголовных правонарушений.

Для осуществления этих задач настоящий Кодекс устанавливает основания уголовной ответственности, определяет, какие опасные для личности, общества или государства деяния являются уголовными правонарушениями, то есть преступлениями или уголовными проступками, устанавливает наказания и иные меры уголовно-правового воздействия за их совершение.

ONTÜSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ  SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»	
Кафедра организации и управления фармацевтического дела	Б044-40/11-2024-2025 14стр. из 28
Лекционный комплекс «Юридические основы фармацевтической деятельности и делопроизводство»	

Статья 4. Основание уголовной ответственности

Единственным основанием уголовной ответственности является совершение уголовного правонарушения, то есть деяния, содержащего все признаки состава преступления либо уголовного проступка, предусмотренного настоящим Кодексом. Никто не может быть подвергнут повторно уголовной ответственности за одно и то же уголовное правонарушение. Применение уголовного закона по аналогии не допускается.

Статья 10. Понятия преступления и уголовного проступка

Уголовные правонарушения в зависимости от степени общественной опасности и наказуемости подразделяются на преступления и уголовные проступки.

Преступлением признается совершенное виновно общественно опасное деяние (действие или бездействие), запрещенное настоящим Кодексом под угрозой наказания в виде штрафа, исправительных работ, ограничения свободы, лишения свободы или смертной казни.

Уголовным проступком признается совершенное виновно деяние (действие либо бездействие), не представляющее большой общественной опасности, причинившее незначительный вред либо создавшее угрозу причинения вреда личности, организации, обществу или государству, за совершение которого предусмотрено наказание в виде штрафа, исправительных работ, привлечения к общественным работам, ареста.

Не является уголовным правонарушением действие или бездействие, хотя формально и содержащее признаки какого-либо деяния, предусмотренного Особенной частью настоящего Кодекса, но в силу малозначительности не представляющее общественной опасности.

Понятие и цели наказания

Наказание есть мера государственного принуждения, назначаемая по приговору суда. Наказание применяется к лицу, признанному виновным в совершении уголовного правонарушения, и заключается в предусмотренном настоящим Кодексом лишении или ограничении прав и свобод этого лица.

Наказание применяется в целях восстановления социальной справедливости, а также исправления осужденного и предупреждения совершения новых уголовных правонарушений как осужденным, так и другими лицами.

Наказание не имеет своей целью причинение физических страданий или унижение человеческого достоинства.

4. Иллюстративный материал: Презентация 20 слайдов.

5. Литература:

Основная:

1. Шертаева К.Д., Утегенова Г.И. Учебник. Основы фармацевтического права. 2018. 230с.
2. Кодекс об административных правонарушениях РК
3. Уголовный кодекс РК
4. Гражданский кодекс РК
5. Сиганова Н.Н. Учебник. Депоизводство. 230с.
6. Руководство «Лекарственные средства. Надлежащая практика дистрибьюции» (СТ-Н МОЗУ 42-5.0:2008).
7. Руководства по Надлежащей практике хранения фармацевтической продукции («Guidetogoodstoragepracticesforpharmaceuticals»). Всемирная организация здравоохранения. Цикл технических отчетов ВОЗ, № 908, 2013..

Дополнительная:

ONTÜSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ		SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
Кафедра организации и управления фармацевтического дела		
Лекционный комплекс «Юридические основы фармацевтической деятельности и делопроизводство»		Б044-40/11-2024-2025 15стр. из 28

16. Арыстанов, Ж. М. История фармации: учебное пособие / Ж. М.- Алматы :Эверо, 2016. - 184 с.
17. Арыстанов, Ж. М. Организация фармацевтической деятельности: учеб. пособие . - Алматы :Эверо, 2015. - 608 с.
- Управление и экономика фармации: учебник/под ред. И.А. Наркевича. – М.: ГЭОТАР-Медиа, 2017. – 928 с.

Электронные ресурсы

1. Приказ и.о. Министра здравоохранения Республики Казахстан от 4 февраля 2021 года № ҚР ДСМ-15. «Об утверждении Надлежащих фармацевтических практик»:
1. Электронная библиотека «Консультант студента». Ссылка для доступа: <http://www.studmedlib.ru>, ЛОГИН ibragim123, ПАРОЛЬ Libukma123
2. Сайт библиотечно-информационного центра академии lib.ukma.kz
3. Медиатека ЮКМА <https://media.skma.edu.kz/>
4. Цифровая библиотека «Aknurpress» www.ahnurpress.kz пройдите регистрацию и укажите промокод SDH-28
5. ОКМА Репозиторий <http://lib.ukma.kz/repository/>
6. Республикалық жоғары оқу орындары аралық электрондық кітапхана <http://rmebrk.kz/>
7. «Зан» нормативтік құқықтық актілер базасы <https://zan.kz/ru>
8. «Параграф Медицина» ақпараттық жүйесі <https://online.zakon.kz/Medicine/>
9. Кодекс Республики Казахстан от 7 июля 2020 года № 360-VI «О здоровье народа и системе здравоохранения» (с изменениями и дополнениями). Гл. 2, ст. 10; гл. 5, параграф 3; гл. 27,28; https://online.zakon.kz/document/?doc_id=34464437
10. Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан № ҚР ДСМ-305/2020 от 21 декабря 2020 года «Об утверждении номенклатуры специальностей и специализаций в области здравоохранения, номенклатуры и квалификационных характеристик должностей работников здравоохранения». <https://adilet.zan.kz/rus/docs/V2000021856>
11. Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 17 сентября 2020 года № ҚР ДСМ-104/2020 Об утверждении Правил оптовой и розничной реализации лекарственных средств и медицинских изделий. <https://adilet.zan.kz/rus/docs/V2000021229#z129>
12. **Электронный учебник** Шертаева К.Д., Утегенова Г.И. Учебник. Основы фармацевтического права
Утегенова Г.И. Оқулық. Фармацевтикалық құқық негіздері

Контрольные вопросы

1. Задачи Уголовного кодекса
2. Основания уголовного наказания
3. Понятия преступления и уголовного проступка
4. Уголовные правонарушения против здоровья населения

ONTÜSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ  SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»	
Кафедра организации и управления фармацевтического дела	Б044-40/11-2024-2025 16стр. из 28
Лекционный комплекс «Юридические основы фармацевтической деятельности и делопроизводство»	

5. Незаконное обращение с наркотическими средствами, психотропными веществами, их аналогами, прекурсорами без цели сбыта
6. Незаконная медицинская и фармацевтическая деятельность и незаконная выдача либо подделка рецептов или иных документов, дающих право на получение наркотических средств или психотропных веществ
7. Обращение с фальсифицированными лекарственными средствами, изделиями медицинского назначения или медицинской техникой

Тема № 6 Дисциплинарная ответственность в фармацевтической деятельности

2.Цель: сформировать у студентов знания о дисциплинарной ответственности в фармацевтической деятельности

3. Тезисы лекции:

Дисциплинарная ответственность и ее виды начинают интересовать работодателя, у которого появляется работник — нарушитель дисциплины труда

Дисциплина труда подразумевает исполнение работником требований ТК РК, а также: установленных работодателем правил поведения на работе и трудового распорядка ; возложенных на него должностных обязанностей .

Правила первой группы, предназначенные для всего коллектива, определяются в таких документах, как:

- внутренние организационно-распорядительные документы (правила, приказы, инструкции);
 - коллективный договор, влияющий на положения трудового распорядка.
- Обязанности конкретного работника прописываются в имеющих отношение непосредственно к нему:
- трудовом договоре;
 - должностной инструкции по занимаемой им должности.

При приеме на работу, переводе на должность или при разработке нового внутреннего документа, который имеет значение для исполнения работником служебных функций, его надо знакомить с этими документами под расписку. Это будет означать, что он извещен обо всех предъявляемых к его поведению на работе требованиях, в том числе о:

- режиме работы;
- особом порядке оформления процедур, предусмотренных ТК РФ, если законодательством это допускается;
- правилах соблюдения безопасности труда и сохранности имущества;
- обязательных действиях сотрудника, предшествующих началу работы;
- подчиненности и непосредственно выполняемых должностных обязанностях

4. Иллюстративный материал: презентация в слайдах

5. Литература:

ONTUSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ		SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
Кафедра организации и управления фармацевтического дела		
Лекционный комплекс «Юридические основы фармацевтической деятельности и делопроизводство»		Б044-40/11-2024-2025 17стр. из 28

Основная:

1. Шертаева К.Д., Утегенова Г.И. Учебник. Основы фармацевтического права. 2018. 230с.
2. Кодекс об административных правонарушениях РК
3. Уголовный кодекс РК
4. Гражданский кодекс РК
5. Сиганова Н.Н. Учебник .Депроизводство. 230с.
6. Руководство «Лекарственные средства. Надлежащая практика дистрибьюции» (СТ-Н МОЗУ 42-5.0:2008).
7. Руководства по Надлежащей практике хранения фармацевтической продукции («Guidetogoodstoragepracticesforpharmaceuticals»). Всемирная организация здравоохранения. Цикл технических отчетов ВОЗ, № 908, 2013..

Дополнительная:

18. Арыстанов, Ж. М. История фармации: учебное пособие / Ж. М.- Алматы :Эверо, 2016. - 184 с.
 19. Арыстанов, Ж. М. Организация фармацевтической деятельности: учеб. пособие . - Алматы :Эверо, 2015. - 608 с.
- Управление и экономика фармации: учебник/под ред. И.А. Наркевича. – М.: ГЭОТАР-Медиа, 2017. – 928 с.

Электронные ресурсы

1. Приказ и.о. Министра здравоохранения Республики Казахстан от 4 февраля 2021 года № ҚР ДСМ-15. «Об утверждении Надлежащих фармацевтических практик»:
1. Электронная библиотека «Консультант студента». Ссылка для доступа: <http://www.studmedlib.ru>, ЛОГИН ibragim123, ПАРОЛЬ Libukma123
2. Сайт библиотечно-информационного центра академии lib.ukma.kz
3. Медиатека ЮКМА <https://media.skma.edu.kz/>
4. Цифровая библиотека «Aknurpress» www.aknurpress.kz пройдите регистрацию и укажите промокод SDH-28
5. ОҚМА Репозиторий <http://lib.ukma.kz/repository/>
6. Республикалық жоғары оқу орындары аралық электрондық кітапхана <http://rmebrk.kz/>
7. «Зан» нормативтік-құқықтық актілер базасы <https://zan.kz/ru>
8. «Параграф Медицина» ақпараттық жүйесі <https://online.zakon.kz/Medicine/>
9. Кодекс Республики Казахстан от 7 июля 2020 года № 360-VI «О здоровье народа и системе здравоохранения» (с изменениями и дополнениями). Гл. 2, ст. 10; гл. 5, параграф 3; гл. 27,28;
https://online.zakon.kz/document/?doc_id=34464437
10. Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан № ҚР ДСМ-305/2020 от 21 декабря 2020 года «Об утверждении номенклатуры специальностей и специализаций в области здравоохранения, номенклатуры и квалификационных характеристик должностей работников здравоохранения».
<https://adilet.zan.kz/rus/docs/V2000021856>
11. Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 17 сентября 2020 года № ҚР ДСМ-104/2020
Об утверждении Правил оптовой и розничной реализации лекарственных средств и медицинских изделий.

ONTUSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ		SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
Кафедра организации и управления фармацевтического дела		Б044-40/11-2024-
Лекционный комплекс «Юридические основы фармацевтической деятельности и делопроизводство»		2025 18стр. из 28

<https://adilet.zan.kz/rus/docs/V2000021229#z129>

12. **Электронный учебник** Шертаева К.Д., Утегенова Г.И. Учебник. Основы фармацевтического права

Утегенова Г.И. Оқулық. Фармацевтикалық құқық негіздері

Контрольные вопросы

1. Дисциплинарная ответственность
2. Гражданско-правовая ответственность за правонарушения в сфере фармацевтической деятельности.
3. Виды дисциплинарных взысканий.

Тема 7. Правовые основы проведения проверок аптечных организаций

2. Цель: сформировать у студентов знания о Правовых основы проведения проверок аптечных организаций

3. Тезисы лекции

Инспекция проводится в случаях, предусмотренных пунктом 3 статьи 244 Кодекса.

Для проведения проверок на соответствие требованиям надлежащих фармацевтических практик субъект инспектирования подает в фармацевтический инспекторат заявление согласно приложениям 1 и 2 к настоящим Правилам.

К заявлению субъект инспектирования прилагает документы согласно приложению 3 к настоящим Правилам.

В экспертную организацию заявитель или держатель регистрационного удостоверения после получения уведомления подает заявление на проведение фармацевтической инспекции через "личный кабинет" посредством информационной системы экспертной организации.

Фармацевтический инспекторат рассматривает представленные согласно пункту 11 настоящих Правил документы в течение 15 (пятнадцать) календарных дней.

При наличии замечаний к представленным документам субъект инспектирования устраняет указанные замечания в течение 30 (тридцать) календарных дней с момента направления замечаний.

Для проведения инспекций на соответствие требованиям надлежащей лабораторной практики (GLP) и надлежащей клинической практики (GCP) фармацевтический инспекторат направляет заявителю уведомление о проведении инспекции (в произвольной форме).

ONTÜSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ  SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»		
Кафедра организации и управления фармацевтического дела		Б044-40/11-2024-2025 19стр. из 28
Лекционный комплекс «Юридические основы фармацевтической деятельности и делопроизводство»		

Для проведения инспекции при экспертизе лекарственных средств, экспертная организация направляет заявителю уведомление о проведении инспекции.

Продолжительность организации и проведения инспекции не превышает 120 календарных дней со дня подачи заявителем или держателем регистрационного удостоверения заявления на проведение фармацевтической инспекции. Сроки уведомления о проведении фармацевтической инспекции субъектов не входят в сроки продолжительности организации и проведения инспекции.

Повторные инспекции для подтверждения субъектами, получившими сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащих фармацевтических практик в сфере обращения лекарственных средств, осуществляющими производство стерильных лекарственных средств, а также у которых при последней инспекции выявлены 10 (десять) и более существенных несоответствий, проводятся в течение срока действия сертификата не реже одного раза в два года в соответствии с графиком инспекций, утвержденным руководителем государственного органа.

Фармацевтический инспекторат включает заявление в график инспекций и направляет электронные копии документов, указанных в [пункте 11](#) настоящих Правил, инспекционной группе. Ведущий фармацевтический инспектор (руководитель группы) обеспечивает подготовку программы проведения фармацевтической инспекции (далее – программа инспекции) по форме согласно [приложению 4](#) к настоящим Правилам. Программа инспекции подписывается инспекционной группой и направляется субъекту инспектирования за 7 (семь) календарных дней до начала инспекции на объекте.

Ведущий фармацевтический инспектор (руководитель группы) распределяет функции в инспекционной группе и координирует подготовительные мероприятия.

Инспекционная группа предварительно изучает документы, представленные субъектом инспектирования, относящиеся к инспектируемой деятельности.

Продолжительность инспекции зависит от объема выполняемой работы, типа и сложности площадки (участка).

В начале инспекции проводится вступительное совещание с представителями инспектируемого субъекта, на котором ведущий фармацевтический инспектор (руководитель группы) представляет членов инспекционной группы, знакомится с руководством и ответственными лицами инспектируемого субъекта, оглашает цели и область инспекции, уточняет программу инспекции и график ее проведения, делает заявление о конфиденциальности и отвечает на вопросы инспектируемой стороны. В ходе инспекции в программу инспекции вносятся изменения и (или) дополнения при выявлении несоответствий,

4. Иллюстративный материал: Презентация 20 слайдов.

5. 5. Литература:

Основная:

1. Шертаева К.Д., Утегенова Г.И. Учебник. Основы фармацевтического права. 2018. 230с.
2. Кодекс об административных правонарушениях РК
3. Уголовный кодекс РК
4. Гражданский кодекс РК
5. Сиганова Н.Н. Учебник. Депоизводство. 230с.

ONTÜSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ		SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
Кафедра организации и управления фармацевтического дела		Б044-40/11-2024-
Лекционный комплекс «Юридические основы фармацевтической деятельности и делопроизводство»		2025 20стр. из 28

6. Руководство «Лекарственные средства. Надлежащая практика дистрибуции» (СТ-Н МОЗУ 42-5.0:2008).
7. Руководства по Надлежащей практике хранения фармацевтической продукции («Guidetogoodstoragepracticesforpharmaceuticals»). Всемирная организация здравоохранения. Цикл технических отчетов ВОЗ, № 908, 2013..

Дополнительная:

20. Арыстанов, Ж. М. История фармации: учебное пособие / Ж. М.- Алматы :Эверо, 2016. - 184 с.
21. Арыстанов, Ж. М. Организация фармацевтической деятельности: учеб. пособие . - Алматы :Эверо, 2015. - 608 с.
- Управление и экономика фармации: учебник/под ред. И.А. Наркевича. – М.: ГЭОТАР-Медиа, 2017. – 928 с.

Электронные ресурсы

1. Приказ и.о. Министра здравоохранения Республики Казахстан от 4 февраля 2021 года № ҚР ДСМ-15. «Об утверждении Надлежащих фармацевтических практик»:
1. Электронная библиотека «Консультант студента». Ссылка для доступа: <http://www.studmedlib.ru>, ЛОГИН ibragim123, ПАРОЛЬ Libukma123
2. Сайт библиотечно-информационного центра академии lib.ukma.kz
3. Медиатека ЮКМА <https://media.skma.edu.kz/>
4. Цифровая библиотека «Aknurpress» www.aknurpress.kz пройдите регистрацию и укажите промокод SDH-28
5. ОКМА Репозиторий <http://lib.ukma.kz/repository/>
6. Республикалық жоғары оқу орындары аралық электрондық кітапхана <http://rmebrk.kz/>
7. «Заң» нормативтік құқықтық актілер базасы <https://zan.kz/ru>
8. «Параграф Медицина» ақпараттық жүйесі <https://online.zakon.kz/Medicine/>
9. Кодекс Республики Казахстан от 7 июля 2020 года № 360-VI «О здоровье народа и системе здравоохранения» (с изменениями и дополнениями). Гл. 2, ст. 10; гл. 5, параграф 3; гл. 27,28;
https://online.zakon.kz/document/?doc_id=34464437
10. Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан № ҚР ДСМ-305/2020 от 21 декабря 2020 года «Об утверждении номенклатуры специальностей и специализаций в области здравоохранения, номенклатуры и квалификационных характеристик должностей работников здравоохранения».
<https://adilet.zan.kz/rus/docs/V2000021856>
11. Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 17 сентября 2020 года № ҚР ДСМ-104/2020
Об утверждении Правил оптовой и розничной реализации лекарственных средств и медицинских изделий.
<https://adilet.zan.kz/rus/docs/V2000021229#z129>
12. **Электронный учебник** Шертаева К.Д., Утегенова Г.И. Учебник. Основы фармацевтического права
Утегенова Г.И. Оқулық. Фармацевтикалық құқық негіздері
Контрольные вопросы
1. Правила проведения фармацевтических инспекций по надлежащим фармацевтическим практикам

ONTÜSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ		SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
Кафедра организации и управления фармацевтического дела		
Лекционный комплекс «Юридические основы фармацевтической деятельности и делопроизводство»		Б044-40/11-2024- 2025 21стр. из 28

2. Нарушения в сфере деятельности аптечных организаций
3. Меры наказаний применяемые за правонарушения в сфере фармацевтической деятельности

Тема 8. Легальный оборот наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров

2.Цель: сформировать у студентов знания о легальном обороте наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров

3. Тезисы лекции

Государственная политика в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ, прекурсоров и противодействие их незаконному обороту осуществляются на принципах:

- 1) государственного контроля за деятельностью в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ, их аналогов и прекурсоров;
- 2) государственного регулирования оборота наркотических средств, психотропных веществ, их аналогов, прекурсоров и противодействия их незаконному обороту и злоупотреблению ими;
- 3) лицензирования деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров;
- 4) межведомственной и внутриведомственной координации деятельности государственных и иных органов;
- 5) комплексного решения задач организации и ведения работы, направленной на пресечение незаконного оборота наркотических средств, психотропных веществ, их аналогов, прекурсоров и злоупотребления ими;
- 6) обеспечения профилактики немедицинского употребления наркотических средств, психотропных веществ, их аналогов и связанных с ней правонарушений;
- 7) расширения социальной базы для профилактики немедицинского употребления наркотических средств, психотропных веществ, их аналогов и связанных с ней правонарушений, в том числе путем привлечения на добровольных началах общественных, религиозных, международных и других организаций и граждан;
- 8) укрепления международного сотрудничества в сфере контроля оборота наркотических средств, психотропных веществ, их аналогов и прекурсоров, мерах противодействия их незаконному обороту и злоупотреблению ими.

Классификация наркотических средств, психотропных веществ, их аналогов и прекурсоров, подлежащих контролю в Республике Казахстан

1. Наркотические средства, психотропные вещества и прекурсоры включаются в Список наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, подлежащих контролю в Республике Казахстан. Список наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, подлежащих контролю в Республике Казахстан, состоит из четырех таблиц и списка. В таблицу I вносятся наркотические средства, психотропные вещества, оборот которых в Республике Казахстан запрещен в соответствии с законодательством Республики Казахстан и международными конвенциями ООН 1961 и

ONTÜSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ		SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
Кафедра организации и управления фармацевтического дела		
Лекционный комплекс «Юридические основы фармацевтической деятельности и делопроизводство»		Б044-40/11-2024-2025 22стр. из 28

1971 годов, за исключением случаев, предусмотренных статьями 18, 19 и 20 настоящего Закона.

В таблицу II вносятся наркотические средства и психотропные вещества, оборот которых ограничен и находится под строгим контролем в соответствии с законодательством Республики Казахстан и международными конвенциями ООН 1961 и 1971 годов.

В таблицу III вносятся наркотические средства, психотропные вещества, оборот которых находится под контролем в соответствии с законодательством Республики Казахстан и международными Конвенциями ООН 1961, 1971 годов.

В таблицу IV вносятся прекурсоры, оборот которых находится под контролем в соответствии с законодательством Республики Казахстан и международной Конвенцией ООН 1988 года.

В список лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и прекурсоры, подлежащие контролю в Республике Казахстан и разрешенные к применению в ветеринарии, включены лекарственные препараты, которые могут быть использованы как диагностические, лечебные и профилактические средства при наличии соответствующей лицензии.

4. Иллюстративный материал: Презентация 20 слайдов.

5. Литература:

Основная:

1. Шертаева К.Д., Утегенова Г.И. Учебник. Основы фармацевтического права. 2018. 230с.
2. Кодекс об административных правонарушениях РК
3. Уголовный кодекс РК
4. Гражданский кодекс РК
5. Сиганова Н.Н. Учебник. Депоизводство. 230с.
6. Руководство «Лекарственные средства. Надлежащая практика дистрибуции» (СТ-Н МОЗУ 42-5.0:2008).
7. Руководства по Надлежащей практике хранения фармацевтической продукции («Guidetogoodstoragepracticesforpharmaceuticals»). Всемирная организация здравоохранения. Цикл технических отчетов ВОЗ, № 908, 2013..

Дополнительная:

22. Арыстанов, Ж. М. История фармации: учебное пособие / Ж. М.- Алматы :Эверо, 2016. - 184 с.

23. Арыстанов, Ж. М. Организация фармацевтической деятельности: учеб. пособие . - Алматы :Эверо, 2015. - 608 с.

Управление и экономика фармации: учебник/под ред. И.А. Наркевича. – М.: ГЭОТАР-Медиа, 2017. – 928 с.

Электронные ресурсы

1. Приказ и.о. Министра здравоохранения Республики Казахстан от 4 февраля 2021 года № ҚР ДСМ-15. «Об утверждении Надлежащих фармацевтических практик»:

1. Электронная библиотека «Консультант студента». Ссылка для доступа: <http://www.studmedlib.ru>, ЛОГИН ibragim123, ПАРОЛЬ Libukma123
2. Сайт библиотечно-информационного центра академии lib.ukma.kz
3. Медиатека ЮКМА <https://media.skma.edu.kz/>

ONTÜSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ		SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
Кафедра организации и управления фармацевтического дела		
Лекционный комплекс «Юридические основы фармацевтической деятельности и делопроизводство»		Б044-40/11-2024-2025 23стр. из 28

4. Цифровая библиотека «Aknurpress» www.aknurpress.kz пройдите регистрацию и укажите промокод SDH-28
5. ОҚМА Репозиторийі <http://lib.ukma.kz/repository/>
6. Республикалық жоғары оқу орындары аралық электрондық кітапхана <http://rmebrk.kz/>
7. «Зан» нормативтік құқықтық актілер базасы <https://zan.kz/ru>
8. «Параграф Медицина» ақпараттық жүйесі <https://online.zakon.kz/Medicine/>
9. Кодекс Республики Казахстан от 7 июля 2020 года № 360-VI «О здоровье народа и системе здравоохранения» (с изменениями и дополнениями). Гл. 2, ст. 10; гл. 5, параграф 3; гл. 27, 28;
https://online.zakon.kz/document/?doc_id=34464437
10. Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан № ҚР ДСМ-305/2020 от 21 декабря 2020 года «Об утверждении номенклатуры специальностей и специализаций в области здравоохранения, номенклатуры и квалификационных характеристик должностей работников здравоохранения».
<https://adilet.zan.kz/rus/docs/V2000021856>
11. Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 17 сентября 2020 года № ҚР ДСМ-104/2020
Об утверждении Правил оптовой и розничной реализации лекарственных средств и медицинских изделий.
<https://adilet.zan.kz/rus/docs/V2000021229#z129>
12. **Электронный учебник** Шертаева К.Д., Утегенова Г.И. Учебник. Основы фармацевтического права
Утегенова Г.И. Оқулық. Фармацевтикалық құқық негіздері

Контрольные вопросы

1. Правовое регулирование оборота наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров.
2. Списки наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров.
3. Правила хранения, транспортировки и отпуска наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров.
4. Предметно-количественный учет

Тема 9. Делопроизводство в РК

2. Цель: сформировать у студентов знания о делопроизводстве в РК

3. Тезисы лекции

Делопроизводство - это деятельность, охватывающая вопросы документирования (процесс подготовки и создания документов) и организации работы с документами при осуществлении процесса управления. Документы имеют юридическую силу и служат доказательством фактов при решении хозяйственных споров в арбитражном суде или при рассмотрении трудовых споров с работниками предприятия.

Значение организации делопроизводства для совершенствования аппарата управления объясняется большим удельным весом документации в процессе управления организацией. Именно от делопроизводства зависят оперативность, надёжность управления, организация труда, культура работы аппарата, использование информации в будущем.

Основанием для создания документов является необходимость удостоверения наличия и создания управленческих действий, передача информации, её хранение и использование в течение определённого времени.

ONTÜSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ  SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»	
Кафедра организации и управления фармацевтического дела	Б044-40/11-2024-2025 24стр. из 28
Лекционный комплекс «Юридические основы фармацевтической деятельности и делопроизводство»	

Документ - материальный носитель с зафиксированной на нём в любой форме информацией в виде текста, звукозаписи, изображения или их сочетания, который имеет реквизиты, позволяющие его идентифицировать и предназначен для передачи во времени и в пространстве в целях общественного использования и хранения

Любой документ включает в себя ряд элементов, которые называются реквизитом (наименование вида, автор, адресат, заголовок). Совокупность реквизитов, определенным образом расположенных в документе, составляет формуляр этого документа. Для конкретного вида документа (приказа, протокола, акта) характерен свой формуляр, который называется типовым формуляром..

Деятельность аптечной организации требует оформления большего количества документов. Чтобы быстро найти необходимый документ среди множества других, их необходимо правильно систематизировать.

Классификация документов:

По назначению:

1. Организационные документы (Устав, Должностная инструкция, Положение, Штатное расписание, Структура и штатная численность);
2. Распорядительные документы (Приказ, Выписка из приказа, Распоряжение, Указание, Постановление, Решение);
3. Информационно-справочные документы (Акт, Протокол, Докладная записка, Объяснительная записка, Служебная записка, Письмо, Справка);
4. Учетно-расчётные (бухгалтерские) документы (Платёжное поручение, Счёт-фактура, Накладная, Акт);
5. Нормативные документы с позиции правовых норм, которые регламентируют общие принципы, правила или характеристики (Стандарты, Нормы, Правила, Своды правил, Регламенты и другие подобные документы).

По времени создания: первичные и вторичные (реферат, аннотация, обзор);

По способу представления - на электронных и бумажных носителях.

Классификация играет важную роль в делопроизводстве. Правильно составленная классификация помогает сориентироваться в множестве документов, служит основой для их упорядочения и отражает закономерности развития документов, раскрывает связи между ними.

Документы могут выполнять следующие функции:

Общие функции документа:

- Информационная - документ хранит и предоставляет информацию;
- Коммуникативная - документ как средство обмена информацией;
- Социальная - состоит в запечатлении, сохранении и передаче социальной информации, при этом документ является не только продуктом определенных социальных отношений, но и сам может воздействовать на эти отношения.

Специальные функции документа:

- Управленческая - документ как средство управления деятельностью;
- Организационная - документ устанавливает действия участников правовых отношений;
- Правовая - документ является письменным доказательством и источником права;
- Общекультурная - документ способен сохранять и передавать культурные традиции, нормы, ритуалы, принятые в обществе;
- Историческая - документ является историческим источником.

ONTÜSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ  SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»	
Кафедра организации и управления фармацевтического дела	Б044-40/11-2024-2025 25стр. из 28
Лекционный комплекс «Юридические основы фармацевтической деятельности и делопроизводство»	

Административная система документирования

В аптечной системе делопроизводства используют документы нескольких видов:

Организационные; Распорядительные; Информационно-справочные; По личному составу.

Организационные документы

4. Иллюстративный материал: Презентация 20 слайдов.

5. Литература:

Основная:

1. Шертаева К.Д., Утегенова Г.И. Учебник. Основы фармацевтического права. 2018. 230с.
2. Кодекс об административных правонарушениях РК
3. Уголовный кодекс РК
4. Гражданский кодекс РК
5. Сиганова Н.Н. Учебник. Деятели. 230с.
6. Руководство «Лекарственные средства. Надлежащая практика дистрибуции» (СТ-Н МОЗУ 42-5.0:2008).
7. Руководства по Надлежащей практике хранения фармацевтической продукции («Guidetogoodstoragepracticesforpharmaceuticals»). Всемирная организация здравоохранения. Цикл технических отчетов ВОЗ, № 908, 2013..

Дополнительная:

24. Арыстанов, Ж. М. История фармации: учебное пособие / Ж. М.- Алматы :Эверо, 2016. - 184 с.

25. Арыстанов, Ж. М. Организация фармацевтической деятельности: учеб. пособие . - Алматы :Эверо, 2015. - 608 с.

Управление и экономика фармации: учебник/под ред. И.А. Наркевича. – М.: ГЭОТАР-Медиа, 2017. – 928 с.

Электронные ресурсы

1. Приказ и.о. Министра здравоохранения Республики Казахстан от 4 февраля 2021 года № ҚР ДСМ-15. «Об утверждении Надлежащих фармацевтических практик»:

1. Электронная библиотека «Консультант студента». Ссылка для доступа: <http://www.studmedlib.ru>, ЛОГИН ibragim123, ПАРОЛЬ Libukma123
2. Сайт библиотечно-информационного центра академии lib.ukma.kz
3. Медиатека ЮКМА <https://media.skma.edu.kz/>
4. Цифровая библиотека «Aknurpress» www.aknurpress.kz пройдите регистрацию и укажите промокод SDH-28
5. ОКМА Репозиторий <http://lib.ukma.kz/repository/>
6. Республикалық жоғары оқу орындары аралық электрондық кітапхана <http://rmebrk.kz/>
7. «Заң» нормативтік құқықтық актілер базасы <https://zan.kz/ru>
8. «Параграф Медицина» ақпараттық жүйесі <https://online.zakon.kz/Medicine/>
9. Кодекс Республики Казахстан от 7 июля 2020 года № 360-VI «О здоровье народа и системе здравоохранения» (с изменениями и дополнениями). Гл. 2, ст. 10; гл. 5, параграф 3; гл. 27,28;
https://online.zakon.kz/document/?doc_id=34464437
10. Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан № ҚР ДСМ-305/2020 от 21 декабря 2020 года «Об утверждении номенклатуры специальностей и специализаций в

ONTÜSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ  SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»		
Кафедра организации и управления фармацевтического дела		Б044-40/11-2024-2025 26стр. из 28
Лекционный комплекс «Юридические основы фармацевтической деятельности и делопроизводство»		

области здравоохранения, номенклатуры и квалификационных характеристик должностей работников здравоохранения».

<https://adilet.zan.kz/rus/docs/V2000021856>

11. Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 17 сентября 2020 года № ҚР ДСМ-104/2020

Об утверждении Правил оптовой и розничной реализации лекарственных средств и медицинских изделий.

<https://adilet.zan.kz/rus/docs/V2000021229#z129>

12. **Электронный учебник** Шертаева К.Д., Утегенова Г.И. Учебник. Основы фармацевтического права

Утегенова Г.И. Оқулық. Фармацевтикалық құқық негіздері

Контрольные вопросы

1. Правила ведения делопроизводства в РК.
2. Правил документирования, управления документацией
3. Использования систем электронного документооборота в государственных и негосударственных организациях

Тема 10. Систематизация документов, экспертиза ценности, хранение и уничтожение документов. Электронный документооборот

2. Цель: сформировать у студентов знания о систематизации документов, экспертизе ценности, хранение и уничтожение документов. Электронный документооборот

3. Тезисы лекции

В самом общем виде систематизация документов в организации — это классификация деловых бумаг по определенным признакам и группировка их в соответствующие предметные комплексы, называемые делами. Этот рутинный и трудоемкий процесс позволяет в дальнейшем облегчить доступ к информации, оптимизировать поиск нужных данных и совершенствовать хранение документации.

Процедура формирования дела заключается в отборе документов, которые отвечают определенному классификационному признаку, и группировка их в единый тематический комплекс — дело.

Систематизация документов внутри дела осуществляется согласно установленным правилам. Работа по формированию дел состоит из следующих операций:

- оформление папки для будущего дела;
- распределение документов по папкам (делам) и
- подшивка их в дела в определенной последовательности (обычно хронологической); оформление дела: создание обложки, описи и т.д.

Экспертиза ценности документов проводится на основе:

- 1) законодательства Республики Казахстан о НАФ и архивах;
- 2) типовых или отраслевых (ведомственных) перечней документов с указанием сроков хранения, типовой (примерной) номенклатуры дел и номенклатуры дел организации за соответствующий период;
- 3) методических документов уполномоченного органа, Архива Президента Республики Казахстан, МИО областей, городов республиканского значения и столицы и архивов.

15. Экспертиза ценности документов в архиве проводится:

QAZAQSTAN MEDICINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ		SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
Кафедра организации и управления фармацевтического дела		Б044-40/11-2024-
Лекционный комплекс «Юридические основы фармацевтической деятельности и делопроизводство»		2025 27стр. из 28

1) по истечении сроков временного хранения архивных документов, в том числе документов по личному составу, поступивших в архив от ликвидированных организаций;

2) при поступлении документов в неупорядоченном виде;

3) при наличии в архивном фонде значительного количества дублетных и малоценных документов;

4) при наличии в архивном фонде (архивных фондах) документов и дел, не подлежащих хранению;

5) в процессе переработки описей;

6) по заявлениям физических и юридических лиц для отнесения их документов к документам НАФ;

7) для документов НАФ – при временном вывозе документов за рубеж;

8) по решению суда;

9) при проведении конвертации электронных документов;

10) до и после проведения миграции электронных документов.

16. Экспертиза ценности документов проводится архивом с участием собственника архивных документов в соответствии с Правилами приема, хранения, учета и использования документов Национального архивного фонда и других архивных документов ведомственными и частными архивами, утвержденными уполномоченным органом.

17. При проведении экспертизы ценности документов каждая единица хранения на бумажной основе просматривается полностью, фотодокументы просматриваются, фонодокументы прослушиваются, кино- и видеодокументы просматриваются и прослушиваются на монтажном столе или на экране, электронные документы просматриваются пофайлово в соответствии с описью электронных дел.

4. Иллюстративный материал: Презентация 20 слайдов.

5. Литература:

Основная:

1.«Правовые основы фармацевтической деятельности. Научно-практическое руководство.

Милушин М.И., Мохов А.А., Сергеев Ю.Д. – Москва, 2009г.

2.Учебник «Организация и экономика фармации», под рек. И.В.Косовой – Москва, 2002г.

3.Учебник «Маркетинг. Теория и практика» Г.Д.Крылова, М.И.Соколова – Москва, 2004г.

4.Учебник «Менеджмент» В.Р.Веснин – Москва, 2003г.

Дополнительная:

1.ҚР № 193 – ІV 3 18.09.2009г «Халықтың денсаулығы және денсаулық сақтау жүйесі туралы» кодекс

2.«Казахстанский фармацевтический вестник» № 15 (331) август 2009г. «POS – материалы, как инструмент стимулирования продаж в аптеках» автор: Сабина Ширина;

3.«Нормативно-правовая база фармацевтической деятельности и пути ее развития в РК» автор: Н.А.Гулько «Фармация Казахстана» июнь 2007.

Контрольные вопросы

1. Систематизация документов

2. Экспертиза ценности документов.

ONTÜSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ		 SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
Кафедра организации и управления фармацевтического дела		Б044-40/11-2024-
Лекционный комплекс «Юридические основы фармацевтической деятельности и делопроизводство»		2025 28стр. из 28

3. Хранение и уничтожение документов.
4. Электронный документооборот