



№ 34

2018

Подписной индекс: 77397

НАКР

НОРМАТИВНЫЕ АКТЫ
КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

Журнал для руководителей, бухгалтеров и юристов

В НОМЕРЕ:

- Изменения в некоторые законодательные акты
- Положение о Государственной кадровой службе Кыргызской Республики
- О порядке выдачи электронного добровольного, обязательного патента и патента на наемного работника, занятого в сфере деятельности, подлежащей обязательному патентированию
- О порядке изучения сведений, указанных в ЕНД лица, занимающего государственную и муниципальную должность
- О государственной регистрации медицинских изделий, проведения экспертизы безопасности, ведения Государственного реестра медицинских изделий

ISSN 1694-5123



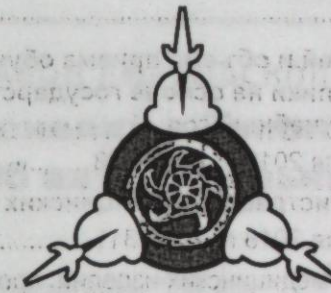
4 700060 010099

20.08.18

№ 34

2018

www.academy.kg



**НОРМАТИВНЫЕ
АКТЫ
КЫРГЫЗСКОЙ
РЕСПУБЛИКИ**

Журнал издается с 1993 года

Выходит еженедельно №34 (935)

СОДЕРЖАНИЕ

ЖОГОРКУ КЕНЕШ КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

- О внесении изменений в Закон Кыргызской Республики "Об автомобильных дорогах"
Закон КР от 4 июля 2018 года № 66..... 3
- О внесении изменения в Кодекс Кыргызской Республики об административной
ответственности
Закон КР от 4 июля 2018 года № 67..... 5
- О внесении изменения в Закон Кыргызской Республики "О Национальном банке
Кыргызской Республики, банках и банковской деятельности"
Закон КР от 11 июля 2018 года № 68..... 6
- О внесении изменений в Бюджетный кодекс Кыргызской Республики
Закон КР от 18 июля 2018 года № 69..... 6
- О внесении изменений в Закон Кыргызской Республики "О кооперативах"
Закон КР от 26 июля 2018 года № 70..... 8
- О внесении изменений в Закон Кыргызской Республики "Об образовании"
Закон КР от 30 июля 2018 года № 76..... 9

ПРЕЗИДЕНТ КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

- Об Академии государственного управления при Президенте Кыргызской Республики
Указ Президента КР от 2 июля 2018 года УП № 147 10
- Об утверждении состава Комитета по государственным премиям Кыргызской
Республики в области науки и техники
Указ Президента КР от 10 июля 2018 года УП № 149 10
- О внесении изменений в некоторые решения Президента Кыргызской Республики в
сфере государственной службы
Указ Президента КР от 11 июля 2018 года УП № 150 12
- Положение о Государственной кадровой службе Кыргызской Республики..... 13

ПРАВИТЕЛЬСТВО КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

- О проведении пилотного проекта по выдаче добровольного, обязательного патента и
патента на наемного работника, занятого в сфере деятельности, подлежащей
обязательному патентированию, в виде документа в электронном формате
(электронный патент)
Постановление Правительства КР от 27 июня 2018 года № 304 17
- О внесении изменений в некоторые решения Правительства Кыргызской Республики в
сфере декларирования доходов, расходов, обязательств и имущества
Постановление Правительства КР от 29 июня 2018 года № 305 19

Положение о порядке изучения и анализа сведений, указанных в Единой налоговой декларации физического лица, замещающего или занимающего государственную и муниципальную должность.....	20
Об утверждении Перечня специальностей и объема приема обучающихся в высшие учебные заведения Кыргызской Республики на основе государственных образовательных грантов на 2018-2019 учебный год	
Постановление Правительства КР от 2 июля 2018 года № 308	21
О некоторых вопросах, связанных с регистрацией медицинских изделий	
Постановление Правительства КР от 5 июля 2018 года № 311	26
Порядок государственной регистрации медицинских изделий, проведения экспертизы безопасности, качества и эффективности медицинских изделий, ведения Государственного реестра медицинских изделий, ведения номенклатуры медицинских изделий, внесения изменений в регистрационное досье медицинских изделий, приостановления действия регистрационного удостоверения	27
Об утверждении Порядка проведения оценки качества лекарственных средств	
Постановление Правительства КР от 5 июля 2018 года № 312	38
Об утверждении Порядка проведения оценки качества и безопасности медицинских изделий	
Постановление Правительства КР от 5 июля 2018 года № 313	44
О внесении изменений в постановление Правительства Кыргызской Республики "О мерах по реализации требований статей 95, 101, 102, 105, 128, 135, 148, 153, 157, 158, 163, 176, 180, 213, 229, 232 Закона Кыргызской Республики "О таможенном регулировании в Кыргызской Республике" от 10 августа 2015 года № 564	
Постановление Правительства КР от 10 июля 2018 года № 317	49
(Об обеспечении безопасности дорожного движения)	
Распоряжение Правительства КР от 19 июля 2018 года № 255-р	51
(О строительстве дорог, расположенных на территориях Сокулукского и Аламудунского районов Чуйской области)	
Распоряжение Правительства КР от 25 июля 2018 года № 266-р	52
(О межведомственной рабочей группы по разработке проектов технико-экономического обоснования и технического задания в рамках реализации компонента "Безопасный город" проекта "Умный город")	
Распоряжение Премьер-Министра КР от 18 июня 2018 года № 421	53
(Об образовании межведомственной рабочей группы)	
Распоряжение Премьер-Министра КР от 18 июня 2018 года № 422	55

Уважаемые читатели!

Сообщаем вам, что продолжается подписка на периодические издания (газеты и журналы) на 2 полугодие 2018 года! Вы можете подписаться на газеты и журналы в любом почтовом отделении,

Главный редактор:	Нурбек Алишеров	Корректур:	Юлия Колодежная
Ответственный секретарь:	Замира Джунушалиева	Верстка:	Ашым Алишеров
Набор:	Ольга Кошевая	Дизайн обложки:	Санжар Жумашев

Подписка принимается во всех почтовых отделениях республики. Стоимость подписки на 2-ое п/г 2018 г. = 4 004 с. 36 т.

Учредитель:
Издательство "Академия"
Журнал зарегистрирован
в Министерстве юстиции Кыргызской
Республики. Регистрационное
свидетельство № 559

Адрес редакции: 720071
г. Бишкек, пр. Чуй 285А к-322а
Телефон: (312) 38-20-55; 64-26-50
Отдел подписки и оптовых продаж:
(312) 64-26-51
Отдел рекламы: (312) 64-83-14

Подписано к печати
17.08.2018 в 8 ч. 30 мин.
Печать офсетная.
Формат 60x84 1/8. Усл.печ.л. 7,0
Отпечатано в ОсОО "Арип-Пресс",
г. Бишкек, Кыргызская Республика

© Издательство «Академия», 2018

© «Нормативные акты КР», 2018

© ИЦ «Токтом», 2018

ЖОГОРКУ КЕНЕШ КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

ЗАКОН КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

О внесении изменений в Закон Кыргызской Республики
"Об автомобильных дорогах"

Статья 1.

Внести в Закон Кыргызской Республики "Об автомобильных дорогах" (Ведомости Жогорку Кенеша Кыргызской Республики, 1998 г., № 9, ст.322) следующие изменения:

1) преамбулу признать утратившей силу;

2) в статье 1:

а) часть 1 изложить в следующей редакции:

"Законодательство Кыргызской Республики об автомобильных дорогах состоит из настоящего Закона и принимаемых в соответствии с ним других нормативных правовых актов, а также вступивших в установленном законом порядке в силу международных договоров, участницей которых является Кыргызская Республика.;"

б) часть 3 после слова "нормативными" дополнить словом "правовыми";

3) статью 2 изложить в следующей редакции:

"Статья 2. Предмет регулирования настоящего Закона

Настоящий Закон определяет экономические, правовые основы и принципы управления автомобильными дорогами в Кыргызской Республике организациями и дорожными органами уполномоченного государственного органа в сфере транспорта и дорог, обеспечивающими развитие, ремонт, содержание автомобильных дорог, права, обязанности, а также ответственность собственников, владельцев и пользователей автомобильными дорогами.

Действие настоящего Закона распространяется на все автомобильные дороги в Кыргызской Республике, на всех пользователей ими, на всех физических и юридических лиц независимо от форм собственности и ведомственной принадлежности.;"

4) в статье 3:

а) в наименовании слова "контролируемой зоны" заменить словами "придорожной полосы";

б) часть 4 изложить в следующей редакции:

"Придорожная полоса - земельные участки, которые прилегают с обеих сторон к полосе отвода автомобильной дороги и в границах которых устанавливается особый режим их использования в целях обеспечения требований безопасности дорожного движения, а также соответствующих условий реконструкции, капитального ремонта и эксплуатации автомобильной дороги, ее сохранности с учетом перспектив развития автомобильной дороги. Порядок определения ширины придорожной полосы устанавливается Правительством Кыргызской Республики.;"

5) в статье 4:

а) часть 2 изложить в следующей редакции:

"Управление автомобильными дорогами общего пользования от имени государства осуществляется уполномоченным государственным органом в сфере транспорта и дорог, который имеет право хозяйственного ведения или оперативного управления, обеспечивающего их развитие, сохранность, ремонт и содержание.;"

б) часть 3 признать утратившей силу;

6) статью 5 дополнить частью 3 следующего содержания:

"Ведомственные автомобильные дороги могут быть открыты для общего пользования по решению их владельцев после получения положительного заключения уполномоченных государственных органов в сфере транспорта и дорог и обеспечения безопасности дорожного движения.;"

7) статью 6 изложить в следующей редакции:

"Статья 6. Частные автомобильные дороги

Частные автомобильные дороги строятся юридическими или физическими лицами и служат для удовлетворения их потребностей.

Частные автомобильные дороги могут быть открыты для общего пользования по решению их собственников после получения положительного заключения уполномоченных государственных органов в сфере транспорта и дорог и обеспечения безопасности дорожного движения.;"

8) часть 3 статьи 7 признать утратившей силу;

9) в части 2 статьи 8 слово "коммуникаций" заменить словом "дорог";

10) в статье 9 слово "коммуникаций" заменить словом "дорог";

11) в части 1 статьи 11 слово "коммуникаций" заменить словом "дорог";

12) в части 1, абзаце седьмом части 6 и части 8 статьи 13 слово "коммуникаций" заменить словом "дорог";

13) в части 1 статьи 15:

а) слово "отчуждения" заменить словами "отвода и придорожной полосы";

б) часть дополнить предложением вторым следующего содержания: "Принадлежность имущества определяется на основании правоудостоверяющих и правоустанавливающих документов, получаемых в порядке, установленном гражданским и земельным законодательством Кыргызской Республики.;"

14) по всему тексту статей 18 и 19 слово "коммуникаций" заменить словом "дорог";

15) по всему тексту статьи 22 слово "коммуникаций" заменить словом "дорог";

16) статью 23 изложить в следующей редакции:

"Статья 23. Порядок эксплуатации земель автомобильных дорог"

Земли автомобильных дорог включают в себя земли полосы отвода и придорожной полосы, которые предоставлены в постоянное или временное пользование, в том числе на условиях аренды, дорожным органам для строительства и эксплуатации автомобильных дорог, а также для размещения зданий и сооружений, обеспечивающих нормальное функционирование дорожно-эксплуатационной службы, объектов дорожного и придорожного сервиса.

К объектам дорожного сервиса относятся здания и сооружения, расположенные в пределах полосы отвода и предназначенные для обслуживания участников дорожного движения (остановочные пункты автобусов, в том числе с павильонами, площадки для кратковременной остановки транспортных средств, площадки для отдыха со стоянками транспортных средств, устройства аварийно-вызывной связи и иные сооружения).

К объектам придорожного сервиса относятся здания и сооружения, расположенные на придорожной полосе и предназначенные для обслуживания участников дорожного движения в пути следования (мотели, гостиницы, кемпинги, станции технического обслуживания, автозаправочные станции, пункты питания, торговли, связи, медицинской помощи, мойки транспортных средств, средства рекламы и иные сооружения).

Земли, занимаемые автомобильными дорогами общего пользования, относятся к государственной собственности, являются неделимыми и не подлежат передаче в частную собственность.

Земли, занимаемые автомобильными дорогами, подлежат государственной регистрации в установленном порядке.

Земли автомобильных дорог:

- общего пользования находятся в ведении дорожных органов уполномоченного государственного органа в сфере транспорта и дорог;

- в населенных пунктах находятся в ведении соответствующих органов местного самоуправления;

Земли ведомственных и частных автомобильных дорог находятся в ведении их владельцев и собственников.

Земли полосы отвода и придорожной полосы автомобильных дорог используются только для развития, благоустройства и размещения комплекса дорожного и придорожного сервиса.

Использование земель автомобильных дорог определяется на основе проектной документации, норм и правил строительства, ремонта и содержания автомобильных дорог, безопасности дорожного движения и национальных стандартов в области безопасности автомобильных дорог.

Генеральная схема развития, благоустройства и размещения объектов дорожного и придорожного сервиса на полосе отвода и придорожной полосе автомобильных дорог общего пользования утверждается Правительством Кыргызской Республики.

Размещение объектов дорожного и придорожного сервиса осуществляется в соответствии с техническим условием, выдаваемым уполномоченным

государственным органом в сфере транспорта и дорог по согласованию с уполномоченным государственным органом в сфере обеспечения безопасности дорожного движения.

Любые конструкции, сооружения и помещения, возведенные на землях автомобильных дорог с нарушением установленного порядка использования этих земель, признаются незаконными и подлежат сносу владельцами автомобильных дорог в установленном законом порядке за счет лиц, осуществивших самовольную постройку.

Самовольное использование земель автомобильных дорог прекращается без возмещения производственных затрат, произведенных за время незаконного использования этих земель.;

17) статью 24 признать утратившей силу;

18) в части 3 статьи 26 слово "коммуникаций" заменить словом "дорог";

19) в статье 27:

а) в абзаце первом части 2 слова "коммуникаций" и "контролируемых зонах" заменить соответственно словами "дорог" и "придорожных полосах";

б) в части 4 слово "коммуникаций" заменить словом "дорог";

20) в части 1 статьи 28 слово "коммуникаций" заменить словом "дорог";

21) в части 2 статьи 29 слово "коммуникаций" заменить словом "дорог";

22) по всему тексту статьи 31 слово "коммуникаций" заменить словом "дорог";

23) в статье 32:

а) в части 1 и абзаце втором части 4 слово "коммуникаций" заменить словом "дорог";

б) статью дополнить частью 7 следующего содержания:

"Нормативные финансовые затраты на ремонт и содержание автомобильных дорог общего пользования утверждаются Правительством Кыргызской Республики.;"

24) главу 4 дополнить статьей 32¹ следующего содержания:

"**Статья 32¹. Ежегодное планирование работ по ремонту и содержанию автомобильных дорог**

Ежегодный план работ по ремонту и содержанию автомобильных дорог общего пользования подлежит согласованию с Правительством Кыргызской Республики.

В ежегодный план по ремонту и содержанию автомобильных дорог общего пользования запрещается включать объекты строительства, реконструкции и капитального ремонта, не имеющие проектной документации и финансового подтверждения.

Ремонт и содержание автомобильных дорог общего пользования должны соответствовать требованиям настоящего Закона, технических регламентов Таможенного союза/Евразийского экономического союза в сфере безопасности автомобильных дорог и национальным стандартам в области безопасности автомобильных дорог.;"

25) в статье 33:

а) предложение первой части 1 изложить в сле-

дующей редакции: "Положение о процедурах и сроках проектирования, строительства и реконструкции автомобильных дорог общего пользования утверждается Правительством Кыргызской Республики.;"

в) в частях 3 и 5 слово "коммуникаций" заменить словом "дорог";

26) Закон дополнить статьей 33¹ следующего содержания:

"**Статья 33¹. Требования безопасности к объектам технического регулирования**

Проектирование, строительство и реконструкция автомобильных дорог общего пользования должны соответствовать требованиям проектной документации, настоящего Закона, технических регламентов Таможенного союза/Евразийского экономического союза в сфере безопасности автомобильных дорог и национальным стандартам в области безопасности автомобильных дорог.

Дорожно-строительные материалы и изделия должны соответствовать требованиям технических регламентов Таможенного союза/Евразийского экономического союза в сфере безопасности автомобильных дорог и национальным стандартам в области безопасности автомобильных дорог.;"

27) в статье 34 слово "коммуникаций" заменить словом "дорог";

28) в статье 37:

а) в части 1 слово "коммуникаций" заменить словом "дорог";

б) статью дополнить частью 5 следующего содержания:

"При строительстве автомобильных дорог обще-

го пользования:

а) в части 1 слово "коммуникаций" заменить словом "дорог";

б) статью дополнить частью 5 следующего содержания:

"При строительстве автомобильных дорог общего пользования:

а) в части 1 слово "коммуникаций" заменить словом "дорог";

б) статью дополнить частью 5 следующего содержания:

"При строительстве автомобильных дорог общего пользования:

а) в части 1 слово "коммуникаций" заменить словом "дорог";

б) статью дополнить частью 5 следующего содержания:

"При строительстве автомобильных дорог общего пользования:

а) в части 1 слово "коммуникаций" заменить словом "дорог";

б) статью дополнить частью 5 следующего содержания:

го пользования, имеющих четыре и более полос движения, обязательна установка ограждений для разделения транспортных потоков противоположных направлений.;"

29) в статье 38 слово "коммуникаций" заменить словом "дорог";

30) статью 39¹ дополнить частями 8 и 9 следующего содержания:

"Авторский надзор - осуществление контроля ответственности архитектурно-строительных, технологических и иных технических решений вводимых в эксплуатацию объектов строительства проектным решениям.

Государственный архитектурно-строительный надзор - осуществление контроля соответствия выполняемых работ в процессе строительства требованиям технических регламентов и проектной документации.;"

31) главу 6¹ дополнить статьей 39⁵ следующего содержания:

"**Статья 39⁵. Положение о проведении авторского и государственного архитектурно-строительного надзора**

Строительство и реконструкция автомобильных дорог на территории Кыргызской Республики подлежат авторскому и государственному архитектурно-строительному надзору в порядке, определяемом Правительством Кыргызской Республики.;"

Статья 2.

Настоящий Закон вступает в силу по истечении пятнадцати дней со дня официального опубликования. (газета "Эркин Тоо" от 13 июля 2018 года № 59)

Правительству Кыргызской Республики в шестимесячный срок:

- привести свои нормативные правовые акты в соответствие с настоящим Законом;

- принять необходимые нормативные правовые акты, вытекающие из настоящего Закона.

Президент Кыргызской Республики

С.Жээнбеков

г.Бишкек
от 4 июля 2018 года № 66
Принят Жогорку Кенешем Кыргызской Республики 24 мая 2018 года

ЗАКОН КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

О внесении изменения в Кодекс Кыргызской Республики об административной ответственности

Статья 1.

Внести в Кодекс Кыргызской Республики об административной ответственности (Ведомости Жогорку Кенеша Кыргызской Республики, 1999 г., № 2, ст.77) следующее изменение:

статью 505¹⁵ изложить в следующей редакции:

"**Статья 505¹⁵. Нарушение порядка выпуска экстренной (штормовой) гидроме-**

теорологической информации, правил и требований производства гидрометеорологических наблюдений, наблюдений за состоянием окружающей природной среды и ее загрязнением

Нарушение порядка выпуска экстренной (штормовой) гидрометеорологической информации, а

также искажение, задержка или недоставление до потребителей экстренной информации, сведений об аварийных ситуациях, выявленных очагах загрязнения вредными веществами и отходами окружающей природной среды -

влекут наложение административного штрафа на физических лиц - в размере пяти расчетных показателей, на юридических лиц - в размере ста расчетных показателей и на должностных лиц - в размере двадцати расчетных показателей.

Нарушение правил и требований производства гидрометеорологических наблюдений, наблюдений за состоянием окружающей природной среды и ее загрязнением и связанных с ними работ по сбору,

обработке, анализу, хранению и предоставлению потребителям гидрометеорологической информации и информации о состоянии окружающей природной среды и ее загрязнении -

влечет наложение административного штрафа на физических лиц - в размере пяти расчетных показателей, на юридических лиц - в размере ста расчетных показателей и на должностных лиц - в размере двадцати расчетных показателей."

Статья 2.

Настоящий Закон вступает в силу по истечении десяти дней со дня официального опубликования. (газета "Эркин Тоо" от 10 июля 2018 года № 58)

Президент Кыргызской Республики
С.Жээнбеков

г.Бишкек

от 4 июля 2018 года № 67

Принят Жогорку Кенешем Кыргызской Республики 24 мая 2018 года

ЗАКОН КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

О внесении изменения в Закон Кыргызской Республики "О Национальном банке Кыргызской Республики, банках и банковской деятельности"

Статья 1.

Внести в Закон Кыргызской Республики "О Национальном банке Кыргызской Республики, банках и банковской деятельности" (Ведомости Жогорку Кенеша Кыргызской Республики, 2016 г., № 11, ст.1183) следующее изменение:

пункт 12 части 1 статьи 18 изложить в следующей редакции:

"12) предоставлять денежные средства в национальной валюте на условиях платности, срочности, возвратности международным организациям, создаваемым Кыргызской Республикой совместно с другими государствами в рамках Евразийского экономического союза (ЕАЭС), по осуществляемым

ими проектам и программам льготного финансирования экономики Кыргызской Республики под обеспечение иностранной валютой или государственными ценными бумагами Кыргызской Республики;"

Статья 2.

Настоящий Закон вступает в силу по истечении 10 дней со дня официального опубликования. (газета "Эркин Тоо" от 13 июля 2018 года № 59)

Правительству Кыргызской Республики и Национальному банку Кыргызской Республики в 3-месячный срок привести свои нормативные правовые акты в соответствие с настоящим Законом.

Президент Кыргызской Республики
С.Жээнбеков

г.Бишкек

от 11 июля 2018 года № 68

Принят Жогорку Кенешем Кыргызской Республики 6 июня 2018 года

ЗАКОН КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

О внесении изменений в Бюджетный кодекс Кыргызской Республики

Статья 1.

Внести в Бюджетный кодекс Кыргызской Респуб-

лики (Ведомости Жогорку Кенеша Кыргызской Республики, 2016 г., № 5, ст.398) следующие измене-

ния:

1) в пункте 35 части 1 статьи 2 слова "нерегулярный, единовременный," исключить;

2) в статье 4:

а) в части 2 слова "дня внесения в Жогорку Кенеш (местные кенешы) проекта нормативного правового акта о бюджете" заменить словами "31 марта";

б) статью дополнить частью 3 следующего содержания:

"3. Выделение бюджетных ассигнований на принятие новых расходных обязательств или увеличение бюджетных расходов на исполнение существующих расходных обязательств может осуществляться только с начала очередного финансового года при условии включения соответствующих бюджетных расходов в нормативный правовой акт о бюджете либо в текущем финансовом году после внесения соответствующих изменений в нормативный правовой акт о бюджете при наличии соответствующих источников дополнительных поступлений в бюджет и (или) при сокращении бюджетных расходов по отдельным статьям расходов бюджета."

3) в части 8 статьи 6 слова "и исполнении" заменить словами ", исполнении и аудите";

4) в части 4 статьи 18 слова "Полученные официальные" заменить словом "Официальные";

5) в статье 45:

а) пункт 1 изложить в следующей редакции:

"1) распределение и закрепление доходов за каждым бюджетом бюджетной системы Кыргызской Республики в соответствии с функциями и полномочиями государственных органов и органов местного самоуправления;"

б) пункт 2 признать утратившим силу;

в) пункт 3 изложить в следующей редакции:

"3) установление нормативов отчислений от общегосударственных доходов между уровнями бюджетов на долгосрочной основе не менее 5 лет;"

г) пункт 4 признать утратившим силу;

6) статью 48 дополнить пунктами 17-19 следующего содержания:

"17) административные штрафы, в том числе наложенные государственными органами;

18) плата за специальное пользование охотничьими животными;

19) иные неналоговые платежи, определяемые законодательством Кыргызской Республики."

7) статью 95 изложить в следующей редакции:

"Статья 95. Порядок формирования проектов местных бюджетов

1. Проекты местных бюджетов на очередной бюджетный год и прогнозируемый период формируются согласно порядку и срокам, устанавливаемым соответствующими местными кенешами, с соблюдением требований настоящего Кодекса, с учетом календарного плана формирования проекта республиканского бюджета, утвержденного Правительством.

2. Уполномоченный государственный орган не позднее 15 июля года, предшествующего очередному бюджетному году, направляет органам мест-

ного самоуправления:

1) календарный план бюджетного процесса;

2) методические рекомендации по формированию местных бюджетов;

3) прогноз сумм общегосударственных доходов;

4) предполагаемые нормативы отчислений от общегосударственных доходов в местные бюджеты;

5) объем межбюджетных трансфертов.

3. Проекты местных бюджетов, сформированные исполнительными органами местного самоуправления и согласованные с местными кенешами, представляются в уполномоченный государственный орган не позднее 1 сентября года, предшествующего очередному бюджетному году.

4. Уполномоченный государственный орган после утверждения республиканского бюджета в течение 10 дней направляет органам местного самоуправления проекты уточненных объемов и нормативов отчислений от общегосударственных доходов, размеры межбюджетных трансфертов.

5. Уточненные проекты местных бюджетов исполнительные органы местного самоуправления вносят на рассмотрение и утверждение местных кенешей не позднее 1 ноября года, предшествующего очередному бюджетному году.

6. Исполнительные органы местного самоуправления представляют в уполномоченный государственный орган решения местных кенешей с утвержденной сметой доходов и расходов в формате бюджетной классификации для формирования сводного плана администрирования доходов и касового исполнения государственного бюджета."

8) абзац второй части 3 статьи 105 изложить в следующей редакции:

"Перечисления денежных средств плательщиков по уплате налогов, сборов и платежей, подлежащих зачислению на Единый казначейский счет, проводятся коммерческими банками и платежными организациями, действующими на территории Кыргызской Республики, в установленном законодательством Кыргызской Республики порядке."

9) часть 4 статьи 125 дополнить пунктами 6-8 следующего содержания:

"6) проекты местных бюджетов;

7) утвержденные местные бюджеты;

8) годовые отчеты об исполнении местных бюджетов."

10) в статье 126:

а) в предложении первом абзаца первого слова "Гражданский" и "абзаца второго" заменить соответственно словами "1. Гражданский" и "части второй";

б) абзац второй изложить в следующей редакции:

"2. Гражданский бюджет формируется в соответствии с методикой, утвержденной Правительством с учетом ограничений, установленных нормативными правовыми актами Кыргызской Республики в области защиты государственных секретов, и размещается на сайтах уполномоченного государственного органа, государственных органов, исполнительных органов местного самоуправления."

11) в статье 127:
 а) часть 1 после слов "органов исполнительной власти" дополнить словами "и органов местного самоуправления";
 б) части 2-4 изложить в следующей редакции:
 "2. Материалы к общественным бюджетным слушаниям должны публиковаться на официальном веб-сайте соответствующих государственного органа и органа местного самоуправления за 10 дней до проведения общественных бюджетных слушаний.
 3. Государственный орган или орган местного самоуправления обеспечивает регистрацию участников общественных бюджетных слушаний, представителей средств массовой информации (в случае необходимости), ведение протокола и оформление итоговых документов.
 4. Государственный орган или орган местного самоуправления по итогам общественного бюджет-

ного слушания обобщает поступившие от участников общественных бюджетных слушаний предложения, направляет им ответы о решениях, принятых по результатам их рассмотрения."

12) в предложении первой части 3 статьи 129 на государственном языке слова "коммерциялык органдар" заменить словами "коммерциялык эмес уюмдар".

Статья 2.

1. Настоящий Закон вступает в силу со дня официального опубликования. (газета "Эркин Тоо" от 27 июля 2018 года № 63)

2. Правительству Кыргызской Республики:

- принять соответствующие нормативные правовые акты, вытекающие из настоящего Закона;
- привести свои решения в соответствие с настоящим Законом.

Президент Кыргызской Республики
С.Жээнбеков

г.Бишкек
 от 18 июля 2018 года № 69

Принят Жогорку Кенешем Кыргызской Республики 21 июня 2018 года

ЗАКОН КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

О внесении изменений в Закон Кыргызской Республики "О кооперативах"

Статья 1.

Внести в Закон Кыргызской Республики "О кооперативах" (Ведомости Жогорку Кенеша Кыргызской Республики, 2004 г., № 10, ст.436) следующие изменения:

1) в статье 20:
 а) пункт 8 изложить в следующей редакции:

"8. Член совета кооператива одновременно не может быть членом правления, председателем правления или членом ревизионной комиссии. В уставе кооператива могут содержаться дополнительные основания ограничения членства в указанных органах."

б) статью дополнить пунктами 9 и 10 следующего содержания:

"9. Члены правления кооператива, изъявившие желание выйти из его состава, не могут быть избраны в совет кооператива до принятия общим собра-

нием членов кооператива решения о прекращении их полномочий.

10. При проведении на общем собрании членов кооператива выборов членов совета кооператива председатель правления и члены правления не вправе вносить предложения о таких кандидатурах."

2) статью 21 дополнить пунктом 8 следующего содержания:

"8. Вопросы, отнесенные к компетенции совета кооператива, не могут быть переданы им на решение исполнительного органа кооператива."

Статья 2.

Настоящий Закон вступает в силу по истечении семи дней со дня официального опубликования. (газета "Эркин Тоо" от 31 июля 2018 года № 64)

Президент Кыргызской Республики
С.Жээнбеков

г.Бишкек
 от 26 июля 2018 года № 70

Принят Жогорку Кенешем Кыргызской Республики 28 июня 2018 года

ЗАКОН КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

О внесении изменений в Закон Кыргызской Республики "Об образовании"

Статья 1.

Внести в Закон Кыргызской Республики "Об образовании" (Ведомости Жогорку Кенеша Кыргызской Республики, 2003 г., № 8, ст.323) следующие изменения:

в статье 38:

а) в части 4 слова "Министерства внутренних дел Кыргызской Республики и Министерства обороны Кыргызской Республики" заменить словами "уполномоченных государственных органов Кыргызской Республики в области внутренних дел, иностранных дел и обороны";

б) часть 7 изложить в следующей редакции:

"Избранным считается кандидат, набравший свыше пятидесяти процентов голосов от числа принявших участие в выборах руководителя государственного высшего учебного заведения. В случае если ни один из кандидатов не набрал необходимого количества голосов, проводится повторное голосование, в котором участвуют два кандидата, набравшие наибольшее количество голосов. Избранным

считается кандидат, получивший свыше пятидесяти процентов голосов от числа принявших участие в повторном голосовании. Избранный кандидат утверждается в должности руководителя государственного высшего учебного заведения в течение десяти дней со дня проведения выборов руководителем уполномоченного государственного органа в области образования. Руководитель государственного высшего учебного заведения, имеющего статус "национальный", утверждается Премьер-министром Кыргызской Республики в течение десяти дней со дня проведения выборов."

Статья 2.

1. Настоящий Закон вступает в силу по истечении десяти дней со дня официального опубликования. (газета "Эркин Тоо" от 3 августа 2018 года № 65)

2. Правительству Кыргызской Республики в шестимесячный срок привести свои решения в соответствии с настоящим Законом.

Президент Кыргызской Республики
С.Жээнбеков

г.Бишкек
 от 30 июля 2018 года № 76

Принят Жогорку Кенешем Кыргызской Республики 21 июня 2018 года

ПРЕЗИДЕНТ КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

УКАЗ ПРЕЗИДЕНТА КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

Об Академии государственного управления при Президенте Кыргызской Республики

В целях дальнейшего совершенствования единой системы повышения кадрового потенциала в государственных органах и органах местного самоуправления, а также придания практической направленности процессу обучения государственных и муниципальных служащих с учетом реальных потребностей в квалифицированных кадрах постановляю:

1. Передать Академию государственного управления при Президенте Кыргызской Республики в ведение Государственной кадровой службы Кыргызской Республики.

2. Государственной кадровой службе Кыргызской Республики совместно с Академией государственного

управления при Президенте Кыргызской Республики в течение пятнадцати рабочих дней внести на рассмотрение Аппарата Президента Кыргызской Республики проекты нормативных правовых актов, необходимых для исполнения пункта 1 настоящего Указа.

3. Правительству Кыргызской Республики привести свои решения в соответствие с настоящим Указом.

4. Контроль за исполнением настоящего Указа возложить на отдел политики государственного управления и организационно-инспекторской работы Аппарата Президента Кыргызской Республики.

Президент Кыргызской Республики
С.Жээнбеков

г.Бишкек

от 2 июля 2018 года УП № 147

УКАЗ ПРЕЗИДЕНТА КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

Об утверждении состава Комитета по государственным премиям Кыргызской Республики в области науки и техники

В целях дальнейшего стимулирования развития науки и техники в Кыргызской Республике, организации работы по присуждению государственной премии Кыргызской Республики в области науки и техники постановляю:

1. Утвердить состав Комитета по государственным премиям Кыргызской Республики в области

науки и техники согласно приложению.

2. Признать утратившим силу Указ Президента Кыргызской Республики "О составе Комитета по государственным премиям Кыргызской Республики в области науки и техники" от 17 апреля 2012 года № 86.

3. Настоящий Указ вступает в силу со дня подписания.

Президент Кыргызской Республики
С.Жээнбеков

г.Бишкек

от 10 июля 2018 года УП № 149

Приложение

Состав Комитета по государственным премиям Кыргызской Республики в области науки и техники

Джуматаев Мурат - президент Национальной академии наук Кыргызской Республики, академик Национальной академии наук Кыргызской Республики, председатель Комитета;
Садырбекович - главный ученый секретарь президиума Национальной академии наук Кыргызской Республики, профессор, заместитель председателя Комитета;
Дженбаев Бекмамат - ученый секретарь отделения химико-технологических, медико-биологических и сельскохозяйственных наук Национальной академии наук Кыргызской Республики, старший научный сотрудник, ответственный секретарь Комитета (без права совещательного голоса).
Мурзакматович - профессор, заместитель председателя Комитета;
Осмонканова Гульай - ученый секретарь отделения химико-технологических, медико-биологических и сельскохозяйственных наук Национальной академии наук Кыргызской Республики, старший научный сотрудник, ответственный секретарь Комитета (без права совещательного голоса).
Наматовна

Члены Комитета:

секция физико-технических, математических и горно-геологических наук:

Алымкулов Келди - профессор Ошского государственного университета, член-корреспондент Национальной академии наук Кыргызской Республики;

Жайнаков Аманбек - заведующий кафедрой Института горного дела и горных технологий им. академика Жайнакович У.Асаналиева, академик Национальной академии наук Кыргызской Республики;

Кидибаев Мустафа - заведующий лабораторией Института физико-технических проблем и материаловедения Национальной академии наук Кыргызской Республики, член-корреспондент Национальной академии наук Кыргызской Республики;

Кожоголов Камчи - исполняющий обязанности директора Института геомеханики и освоения недр Национальной академии наук Кыргызской Республики, член-корреспондент Национальной академии наук Кыргызской Республики;

Кутанов Аскар - председатель отделения физико-технических, математических и горно-геологических наук Национальной академии наук Кыргызской Республики, заведующий лабораторией Института физико-технических проблем и материаловедения Национальной академии наук Кыргызской Республики, академик Национальной академии наук Кыргызской Республики;

Мамасаидов Му - главный научный сотрудник Института природных ресурсов им.С.А.Джаманбаева Южного отделения Национальной академии наук Кыргызской Республики, академик Национальной академии наук Кыргызской Республики;

Мавлянов Абдырахман Субанкулович - президент университета АДАМ, член-корреспондент Национальной академии наук Кыргызской Республики;

Султаналиев Бактыбек Сабырбекович - исполняющий обязанности директора Института машиноведения и технопарка Национальной академии наук Кыргызской Республики, профессор;

Султаналиева Рая Мамакеевна - заведующая кафедрой Кыргызского государственного технического университета им.И.Раззакова;

секция химико-технологических, медико-биологических и сельскохозяйственных наук:

Ашимов Исабек - председатель отделения химико-технологических, медико-биологических и сельскохозяйственных наук Национальной академии наук Кыргызской Республики, член-корреспондент Национальной академии наук Кыргызской Республики;

Джумабеков Сабырбек Артисбекович - директор Бишкекского научно-исследовательского центра травматологии и ортопедии Министерства здравоохранения Кыргызской Республики, академик Национальной академии наук Кыргызской Республики;

Зарипова Анар Аскарбековна - декан факультета химии и химической технологии Кыргызского национального университета им.Ж.Баласагына;

Зарифьян Анэс Гургенович - заведующий кафедрой нормальной и патологической физиологии Кыргызско-Российского Славянского университета им.Б.Ельцина, профессор;

Карабекова Джамия Усенгазиевна - заведующая лабораторией Биолого-почвенного института Национальной академии наук Кыргызской Республики, профессор;

Кудаяров Дуйше Кудаярович - заведующий кафедрой педиатрии Кыргызской государственной медицинской академии им.И.Ахунбаева, академик Национальной академии наук Кыргызской Республики;

Муратов Абдиманнап Аттокурович - заместитель министра образования и науки Кыргызской Республики, директор Департамента науки при Министерстве образования и науки Кыргызской Республики, профессор;

Мурзубраимов Бектемир Мурзубраимович - заведующий лабораторией Института химии и фитотехнологий Национальной академии наук Кыргызской Республики, академик Национальной академии наук Кыргызской Республики;

Нургазиев Рыспек Зарылдыкович - ректор Кыргызского национального аграрного университета им.К.И.Скрябина, член-корреспондент Национальной академии наук Кыргызской Республики;

Турдубаев Таалайбек Жээнбекович - директор Научно-исследовательского института животноводства и пастбищ, доцент;

секция гуманитарных наук:

Абдырахманов Толобек Абылович - ректор Кыргызского государственного университета им.И.Арабаева, профессор;

Акматалиев Абдылдажан Амантурович - председатель отделения гуманитарных и экономических наук Национальной академии наук Кыргызской Республики, исполняющий обязанности директора Института языка и литературы им.Ч.Айтматова Национальной академии наук Кыргызской Республики, академик Национальной академии наук Кыргызской Республики;

Дербишева Замира Касымбековна - заместитель директора центра изучения тюркской цивилизации Кыргызско-Турецкого университета "Манас", профессор;

Керезбеков Канат Керезбекович - депутат Жогорку Кенеша Кыргызской Республики, профессор;

"положение о Государственной кадровой службе Кыргызской Республики"

1. Общие положения

1. Государственная кадровая служба Кыргызской Республики (далее - ГКС) является государственным органом, уполномоченным разрабатывать, реализовывать и обеспечивать устойчивое функционирование единой государственной кадровой политики в органах государственного управления и местного самоуправления Кыргызской Республики.

2. ГКС в своей деятельности руководствуется Конституцией, законами и иными нормативными правовыми актами Кыргызской Республики, международными договорами, вступившими в установленном законом порядке в силу, участницей которых является Кыргызская Республика, а также настоящим Положением.

3. ГКС функционирует в соответствии с национальными и государственными концепциями и программами развития и строит свою работу на принципах открытости, тесного взаимодействия с государственными органами, гражданским обществом, некоммерческими организациями и экспертным сообществом.

4. ГКС является единым координирующим органом по вопросам формирования и размещения государственного заказа по государственным программам подготовки, переподготовки, повышения квалификации и стажировок государственных гражданских служащих и муниципальных служащих (далее - служащие), в том числе за рубежом.

5. ГКС является рабочим органом Совета по государственной гражданской службе и муниципальной службе (далее - Совет).

6. ГКС является юридическим лицом.

7. ГКС непосредственно подчинена и подотчетна Президенту Кыргызской Республики.

2. Основные задачи

8. Основными задачами ГКС являются:

- 1) совершенствование единой государственной кадровой политики в сфере государственной гражданской службы и муниципальной службы;
- 2) построение высокопрофессиональной системы управления государственной гражданской службой и муниципальной службой;

бой и муниципальной службой;

3) повышение престижа службы в государственных органах и органах местного самоуправления;

4) обеспечение прав и законных интересов служащих.

3. Функции

9. Для выполнения поставленных задач ГКС осуществляет следующие функции:

1) в области совершенствования единой кадровой политики в сфере государственной гражданской службы и муниципальной службы:

- анализ, мониторинг и оценка функционирования государственной гражданской службы и муниципальной службы для принятия решений по ее совершенствованию;

- разработка и согласование нормативных правовых актов в сфере государственной гражданской службы и муниципальной службы;

- дача заключения на иницируемые проекты законов в сфере государственной гражданской службы и муниципальной службы с последующим внесением на рассмотрение Совета;

- разработка норм этики служащего;

- разработка нормативных правовых актов для систематизации и создания единых условий типовых квалификационных требований, должностных инструкций, положений и стандартов процедур проведения конкурсного отбора кандидатов на замещение вакантных административных государственных должностей и административных муниципальных должностей, служебного продвижения, зачисления в кадровый резерв и оценки деятельности по результатам на государственной гражданской службе и муниципальной службе;

- обеспечение прозрачности, открытости, своевременного обновления и совершенствования процедур и инструментов тестирования;

- построение системы материальной и нематериальной мотивации служащих, стимулирующей повышение их профессионализма;

- реализация механизмов формирования и функционирования национального и внутреннего резервов кадров государственной гражданской службы и муниципальной службы;

- содействие в построении института наставничества в государственных органах и органах местного самоуправления путем оказания методической помощи, консультаций, проведения обучающих мероприятий;

- формирование, планирование и прогнозирование общей потребности в обучении служащих и лиц, состоящих в резерве кадров;

- организация карьерного роста служащих на системном уровне;

- эффективное использование кадрового резерва в государственных органах и органах местного самоуправления;

- участие в подготовке проектов международных договоров и осуществление международного сотрудничества в сфере государственной гражданской службы и муниципальной службы;

- оказание консультативной, методической и информационной помощи государственным органам и органам местного самоуправления по вопросам государственной кадровой политики, прохождения государственной гражданской службы и муниципальной службы;

- мониторинг соблюдения законодательства в

- Койчурев Турар Койчуевич - заведующий отделом центра методологии науки и социальных исследований Национальной академии наук Кыргызской Республики, академик Национальной академии наук Кыргызской Республики;
- Мусаев Сыртбай Жолдошович - директор института лингвистики Кыргызского государственного университета им.И.Арабаева, член-корреспондент Национальной академии наук Кыргызской Республики;
- Омуралиев Нурбек Ашимканович - заведующий центром Института философии и политики правовых исследований Национальной академии наук Кыргызской Республики, профессор;
- Омурбеков Токторбек Наматбекович - профессор кафедры всеобщей истории Кыргызского национального университета им.Ж.Баласагына;
- Сыдыкова Лейла Чыптургановна - проректор по международным связям Кыргызско-Российского Славянского университета им.Б.Ельцина, профессор;
- Шаповалов Вячеслав Иванович - директор учебно-методического центра "Перевод" Кыргызско-Российского Славянского университета им.Б.Ельцина, профессор.

УКАЗ ПРЕЗИДЕНТА КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

О внесении изменений в некоторые решения Президента Кыргызской Республики в сфере государственной службы

В целях повышения эффективности реализации единой государственной кадровой политики в сфере государственной гражданской службы и муниципальной службы Кыргызской Республики, обеспечения стабильности и результативности профессиональной государственной гражданской службы и муниципальной службы, руководствуясь статьей 65 Конституции Кыргызской Республики, постановляю:

1. Внести в Указ Президента Кыргызской Республики "О первоочередных мерах по внедрению системы тестирования на полиграфе в сфере государственной службы" от 27 августа 2010 года № 146 следующие изменения:

- в абзаце пятом пункта 2 слова "и аттестации" исключить;

- абзац четвертый пункта 4 признать утратившим силу;

- абзацы второй-шестой, восьмой и девятый пункта 6 признать утратившими силу;

- в пункте 8 слово "Администрации" заменить словом "Аппарата";

- в Перечне государственных должностей, подлежащих тестированию на полиграфе, утвержденном вышеуказанным Указом:

- пункт 4 изложить в следующей редакции:

"4. Руководитель структурного подразделения центрального аппарата государственного органа.;"

- пункт 5 признать утратившим силу;

- дополнить пунктом 10 следующего содержания:

"10. Государственные должности государственного органа, в наибольшей степени подверженные риску коррупции.;"

- в Положении о порядке проведения тестирования на полиграфе, утвержденном вышеуказанным Указом:

в названии Положения текста на государственном языке слова "Мамлекеттик кызмат чойросундо" исключить;

в преамбуле слова ", прохождении аттестации" исключить;

в пункте 23: слова "аттестационно-конкурсной комиссией" заменить словами "конкурсной комиссией";

слова "при проведении аттестации госслужащих," исключить.

2. Внести в Указ Президента Кыргызской Республики "О совершенствовании деятельности Государственной кадровой службы Кыргызской Республики" от 30 сентября 2013 года № 198 следующие изменения:

- Положение о Государственной кадровой службе Кыргызской Республики, утвержденное вышеуказанным Указом, изложить в редакции согласно приложению 1 к настоящему Указу;

- схему управления Государственной кадровой службы Кыргызской Республики, утвержденную вышеуказанным Указом, изложить в редакции согласно приложению 2 к настоящему Указу.

3. Контроль за исполнением настоящего Указа возложить на отдел политики государственного управления и организационно-инспекторской работы Аппарата Президента Кыргызской Республики.

4. Настоящий Указ вступает в силу со дня официального опубликования. (газета "Эркин Тоо" от 13 июля 2018 года № 59)

Президент Кыргызской Республики
С.Жээнбеков

г.Бишкек
от 11 июля 2018 года УП № 150

сфере государственной гражданской службы и муниципальной службы;

2) в области построения высокопрофессиональной системы управления государственной гражданской службой и муниципальной службой:

- ориентирование оперативного управления на достижение стратегических целей и задач кадровой политики на основе национальных и государственных программных концепций и документов, а также решений Совета;

- формирование управленческого аппарата, обладающего достаточными полномочиями и потенциалом для реализации единой кадровой политики в сфере государственной гражданской службы и муниципальной службы;

- разработка реестра государственных и муниципальных должностей;

- разработка стандартов и проведение конкурсного отбора на должности статс-секретарей государственных органов;

- оценка эффективности деятельности статс-секретарей и руководителей аппаратов государственных органов;

- организация и проведение рейтинга и мониторинга деятельности статс-секретарей и руководителей аппаратов государственных органов;

- оценка эффективности деятельности руководителей аппаратов и ответственных секретарей органов местного самоуправления;

- мониторинг деятельности руководителей аппаратов и ответственных секретарей органов местного самоуправления по вопросам муниципальной службы;

- регулирование деятельности института статс-секретарей;

- инициирование рассмотрения Советом вопроса ротации либо соответствия занимаемой должности статс-секретарей;

- координация работы государственных органов и органов местного самоуправления по отбору кандидатов на государственную гражданскую службу и муниципальную службу;

- мониторинг исполнения служащими этических норм;

- обеспечение оперативного обмена информацией в системе при помощи автоматизации процессов управления человеческими ресурсами;

- внедрение и совершенствование в государственных органах и органах местного самоуправления системы оплаты труда на основе оценки деятельности служащих;

- применение модели планирования и исполнения бюджета, обеспечивающей взаимосвязь бюджетного финансирования с результатами достижения целевых программ развития;

- согласование государственных образовательных программ обучения, повышения квалификации и переподготовки служащих;

- формирование государственного заказа на обучение служащих, а также организация научной и исследовательской деятельности в сфере государственной гражданской службы и муниципальной

службы;

- координация донорской помощи в сфере обучения служащих;

- оценка эффективности и результативности обучения служащих;

- формирование статистической отчетности в сфере государственной гражданской службы и муниципальной службы;

- внедрение, развитие и администрирование информационно (автоматизированной) системы управления человеческими ресурсами на государственной гражданской службе и муниципальной службе;

- разработка, формирование и модернизация базы тестовых вопросов для служащих и кандидатов на замещение вакантных административных государственных должностей и административных муниципальных должностей, а также иных тестов в соответствии со специальными требованиями, предъявляемыми государственными органами и органами местного самоуправления к административным государственным и муниципальным должностям;

- организация и проведение тестирования кандидатов на замещение вакантных административных должностей;

- организация и проведение тестирования на полиграфе кандидатов на замещение вакантных должностей и при проведении служебных расследований;

- организация обсуждений и выработки предложений по актуальным проблемам государственной гражданской службы и муниципальной службы;

- организация и обеспечение реализации дистанционной формы обучения государственных и муниципальных служащих;

3) в области повышения престижа службы в государственных органах и органах местного самоуправления:

- ежегодное обобщение предложений государственных органов и органов местного самоуправления по тематике проведения научно-исследовательских работ по проблемам государственного и муниципального управления;

- обобщение, внедрение и широкое обсуждение положительного опыта деятельности государственных органов и органов местного самоуправления;

- обеспечение информационной открытости деятельности государственных органов и органов местного самоуправления;

- взаимодействие с различными организациями политического, профессионального и гражданского секторов на национальном и международном уровнях;

- внедрение инновационных механизмов стимулирования перспективных разработок и предложений служащих;

- обеспечение информационной доступности в решении кадровых вопросов государственным органам и органам местного самоуправления за счет поддержки ведомственного веб-сайта и печатного издания;

- своевременное размещение актуальной информации об особенностях кадровой политики в государственной гражданской службе и муниципаль-

ной службе в востребованных обществом средствах массовой информации;

- продвижение эффективной государственной кадровой политики на встречах и мероприятиях государственного, общественного и профессионального плана;

- обеспечение прав и законных интересов служащих;

4) в области обеспечения прав и законных интересов служащих:

- рассмотрение заявлений и жалоб служащих, физических и юридических лиц по вопросам соблюдения законодательства Кыргызской Республики о государственной гражданской службе и муниципаль-

ной службе в востребованных обществом средствах массовой информации;

- продвижение эффективной государственной кадровой политики на встречах и мероприятиях государственного, общественного и профессионального плана;

- обеспечение прав и законных интересов служащих;

4) в области обеспечения прав и законных интересов служащих:

- рассмотрение заявлений и жалоб служащих, физических и юридических лиц по вопросам соблюдения законодательства Кыргызской Республики о государственной гражданской службе и муниципаль-

ной службе в востребованных обществом средствах массовой информации;

10. Для реализации возложенных задач и функций ГКС наделяется следующими полномочиями:

1) вносить на рассмотрение Президента Кыргызской Республики, Правительства Кыргызской Республики предложения по дальнейшему развитию и модернизации государственной гражданской службы и муниципальной службы;

2) вносить предложения об отмене решений государственных органов и органов местного самоуправления, принятых с нарушением законодательства о государственной гражданской службе и муниципальной службе Кыргызской Республики;

3) в установленном порядке привлекать представителей государственных органов и органов местного самоуправления, других организаций для разработки программ и проектов в сфере государственной гражданской службы и муниципальной службы;

4) взаимодействовать с профильными комитетами Жогорку Кенеша Кыргызской Республики по вопросам государственной гражданской службы и муниципальной службы;

5) заслушивать отчеты статс-секретарей о состоянии дел в сфере государственной гражданской службы;

6) в установленном порядке сотрудничать и развивать связи с международными партнерами по вопросам государственной гражданской службы и муниципальной службы;

7) в установленном порядке привлекать финансовые средства международных и других организаций для разработки проектов нормативных правовых актов в сфере государственной гражданской службы и муниципальной службы;

8) осуществлять иные полномочия, предусмотренные законодательством Кыргызской Республики.

9) осуществлять иные полномочия, предусмотренные законодательством Кыргызской Республики.

10) осуществлять иные полномочия, предусмотренные законодательством Кыргызской Республики.

11. ГКС, ее территориальные подразделения образуют единую систему органа по делам государственной гражданской службы и муниципальной службы. Схема управления ГКС утверждается Президентом Кыргызской Республики.

12. ГКС возглавляет директор, назначаемый и освобождаемый от должности Президентом Кыргызской Республики.

13. Директор:

1) осуществляет на основе единоначалия общее руководство деятельностью ГКС и несет персональную ответственность за выполнение возложен-

ной службе для принятия необходимых мер, а также осуществление контроля за их исполнением;

- создание и ведение базы данных служащих, причинивших материальный ущерб государству, а также осуществление контроля возмещения ущерба;

- формирование базы данных служащих, освобожденных от занимаемых должностей по отрицательным основаниям;

- предоставление консультаций служащим, гражданам Кыргызской Республики по вопросам государственной гражданской службы и муниципальной службы;

5) иные функции в соответствии с законодательством Кыргызской Республики.

4. Полномочия

8) заключать международные договоры в сфере обучения, повышения квалификации и обмена опытом служащих в соответствии с законодательством Кыргызской Республики;

9) создавать государственные информационные системы и базы данных в сфере государственной гражданской службы и муниципальной службы;

10) формировать государственный заказ и организовывать проведение обучения и повышения квалификации служащих;

11) вносить предложения Президенту Кыргызской Республики, Правительству Кыргызской Республики об образовании консультативно-совещательных органов по вопросам государственной гражданской службы и муниципальной службы;

12) запрашивать и получать от государственных органов и органов местного самоуправления, юридических и физических лиц находящиеся в их ведении сведения, в пределах предоставленных полномочий;

13) заключать с государственными органами и органами местного самоуправления, общественными объединениями и организациями соглашения о взаимодействии;

14) вносить представления Президенту Кыргызской Республики, Премьер-министру Кыргызской Республики о привлечении к ответственности руководителей государственных органов и органов местного самоуправления, не исполняющих требования законодательства Кыргызской Республики в сфере государственной гражданской службы и муниципальной службы;

15) осуществлять иные полномочия, предусмотренные законодательством Кыргызской Республики.

16) осуществлять иные полномочия, предусмотренные законодательством Кыргызской Республики.

17) осуществлять иные полномочия, предусмотренные законодательством Кыргызской Республики.

18) осуществлять иные полномочия, предусмотренные законодательством Кыргызской Республики.

19) осуществлять иные полномочия, предусмотренные законодательством Кыргызской Республики.

20) осуществлять иные полномочия, предусмотренные законодательством Кыргызской Республики.

21) осуществлять иные полномочия, предусмотренные законодательством Кыргызской Республики.

22) осуществлять иные полномочия, предусмотренные законодательством Кыргызской Республики.

23) осуществлять иные полномочия, предусмотренные законодательством Кыргызской Республики.

5. Организация работы

24) осуществлять иные полномочия, предусмотренные законодательством Кыргызской Республики.

25) осуществлять иные полномочия, предусмотренные законодательством Кыргызской Республики.

26) осуществлять иные полномочия, предусмотренные законодательством Кыргызской Республики.

27) осуществлять иные полномочия, предусмотренные законодательством Кыргызской Республики.

28) осуществлять иные полномочия, предусмотренные законодательством Кыргызской Республики.

- ципальной службы;
- 6) вносит представления Президенту Кыргызской Республики о назначении и освобождении от должности заместителей директора;
- 7) вносит представление в Совет о назначении и освобождении от должности статс-секретаря ГКС;
- 8) назначает, осуществляет ротацию, увольняет служащих и работников ГКС, ее территориальных подразделений, поощряет и налагает дисциплинарные взыскания по представлению статс-секретаря;
- 9) присваивает в установленном порядке классные чины государственным гражданским служащим ГКС, а также классные чины муниципальным служащим в соответствии с законодательством Кыргызской Республики;
- 10) устанавливает полномочия своих заместителей;
- 11) издает приказы, распоряжения и иные акты в рамках своей компетенции;
- 12) утверждает структуру центрального аппарата, территориальных подразделений, изменение которой возможно только в связи с изменением задач и функций ГКС. При этом назначение директора не является основанием для изменения структуры ГКС;
- 13) утверждает штатное расписание центрального аппарата, территориальных подразделений в пределах фонда оплаты труда и предельной штатной численности, установленных законодательством;
- 14) утверждает положения о структурных подразделениях центрального аппарата и территориальных подразделений;
- 15) осуществляет управление фондом заработной платы ГКС;
- 16) утверждает план и регламент работы ГКС;

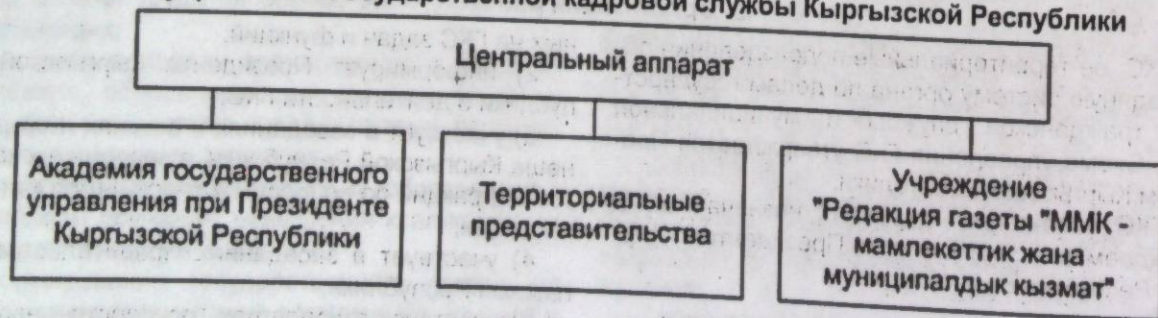
6. Заключительные положения

- 18. За ГКС на праве оперативного управления в соответствии с законодательством Кыргызской Республики закрепляется соответствующее имущество, необходимое для осуществления ее деятельности.
- 19. Финансирование деятельности ГКС и ее территориальных подразделений осуществляется за счет республиканского бюджета и иных источников финансирования, не запрещенных законодательством Кыргызской Республики.
- 20. ГКС ведет учет финансовых средств, поступивших из республиканского бюджета и иных неза-

- 17) в установленном порядке награждает служащих и других лиц нагрудными знаками "Отличник государственной службы" и "Отличник муниципальной службы";
- 18) в установленном порядке награждает служащих и других лиц иными ведомственными наградами;
- 19) в установленном порядке представляет государственных гражданских служащих ГКС к награждению государственными наградами Кыргызской Республики;
- 20) ведет переговоры и в установленном законодательством Кыргызской Республики порядке заключает международные межведомственные договоры по вопросам, относящимся к компетенции ГКС;
- 21) осуществляет иные полномочия, предусмотренные законодательством Кыргызской Республики.
- 14. Директор имеет двух заместителей, назначаемых и освобождаемых от должности Президентом Кыргызской Республики по представлению директора ГКС, которые подчиняются непосредственно директору и организуют деятельность ГКС в пределах возложенных на них обязанностей.
- 15. В ГКС учреждена высшая административная государственная должность статс-секретаря, которая по правовому статусу приравнивается к первому заместителю директора ГКС по вопросам, входящим в его компетенцию.
- 16. Назначение и освобождение статс-секретаря ГКС осуществляется Президентом Кыргызской Республики в порядке, установленном законодательством в сфере государственной гражданской службы.
- 17. При отсутствии директора ГКС исполнение его функций может быть возложено на статс-секретаря либо на одного из заместителей директора.

- прецированных источников, представляет статистические, финансовые и иные отчеты в соответствии с законодательством Кыргызской Республики.
- 21. Реорганизация и ликвидация ГКС проводится в порядке, установленном законодательством Кыргызской Республики.
- 22. В случае прекращения деятельности ГКС документы, возникшие в ходе ее деятельности, сдаются, хранятся и используются в порядке, установленном законодательством Кыргызской Республики."

Приложение 2
"Схема управления Государственной кадровой службы Кыргызской Республики"



ПРАВИТЕЛЬСТВО КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

ПОСТАНОВЛЕНИЕ ПРАВИТЕЛЬСТВА КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

О проведении пилотного проекта по выдаче добровольного, обязательного патента и патента на наемного работника, занятого в сфере деятельности, подлежащей обязательному патентированию, в виде документа в электронном формате (электронный патент)

В целях упрощения процедуры исполнения налоговых обязательств и создания благоприятных условий субъектам предпринимательства, осуществляющим деятельность на основе патента, в соответствии со статьей 345 Налогового кодекса Кыргызской Республики Правительство Кыргызской Республики постановляет:

1. Государственной налоговой службе при Правительстве Кыргызской Республики провести в период с 1 по 31 июля 2018 года на территории городов Бишкек и Ош пилотный проект по выдаче добровольного, обязательного патента и патента на наемного работника, занятого в сфере деятельности, подлежащей обязательному патентированию, в виде документа в электронном формате (электронный патент).
2. Утвердить Временный порядок выдачи добровольного, обязательного патента и патента на наемного работника, занятого в сфере деятельности, подлежащей обязательному патентированию, в виде документа в электронном формате (электронный патент) согласно приложению.
3. Государственной налоговой службе при Правительстве Кыргызской Республики:

- решить организационно-технические вопросы, связанные с проведением пилотного проекта;
- провести разъяснительную и информационную работу среди налогоплательщиков и коммерческих банков о проведении пилотного проекта.
- 4. Министерству экономики Кыргызской Республики совместно с Государственной налоговой службой при Правительстве Кыргызской Республики в срок до 10 июля 2018 года внести в установленном порядке на рассмотрение Правительства Кыргызской Республики проект нормативного правового акта, предусматривающего порядок выдачи электронного патента.
- 5. Рекомендовать коммерческим банкам при приеме налоговых платежей осуществлять проверку на предмет наличия и правильности указания идентификационного налогового номера.
- 6. Контроль за исполнением настоящего постановления возложить на отдел финансов и кредитной политики Аппарата Правительства Кыргызской Республики.
- 7. Настоящее постановление вступает в силу со дня официального опубликования. (газета "Эркин Тоо" от 20 июля 2018 года № 61)

Премьер-министр Кыргызской Республики
М.Абылгазиев

г.Бишкек
от 27 июня 2018 года № 304

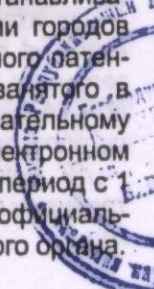
Приложение
Утвержден
постановлением Правительства Кыргызской Республики
от 27 июня 2018 года № 304

ВРЕМЕННЫЙ ПОРЯДОК

выдачи добровольного, обязательного патента и патента на наемного работника, занятого в сфере деятельности, подлежащей обязательному патентированию, в виде документа в электронном формате (электронный патент)

1. Общие положения

1. Настоящий Временный порядок устанавливает порядок выдачи налоговыми органами городов Бишкек и Ош добровольного, обязательного патента и патента на наемного работника, занятого в сфере деятельности, подлежащей обязательному патентированию, в виде документа в электронном формате (далее - электронный патент) в период с 1 июля по 31 июля 2018 года посредством официального веб-сайта уполномоченного налогового органа.
2. Понятия, применяемые в настоящем Временном порядке:
официальный веб-сайт уполномоченного налогового органа (далее - веб-сайт УНО) - электронный портал уполномоченного налогового органа для получения информации и электронных услуг, в том числе электронного патента;
QR-код - матричный код (двумерный штрих код), содержащий информацию о патенте, создан-



ный специально для распознавания мобильными устройствами;

- периферийные устройства - терминалы, банкоматы, автоматизированные терминалы самообслуживания, иные устройства, составляющие техническую инфраструктуру по приему и обслуживанию банковских платежных карт.

2. Порядок получения электронного патента

4. Для получения электронного патента налогоплательщику необходимо:

1) иметь налоговую или учетную регистрацию в налоговом органе по месту жительства и/или по месту осуществления предпринимательской деятельности;

2) иметь простую электронную подпись (логин), получаемую в территориальном налоговом органе по месту регистрации, или усиленную квалифицированную электронную подпись (идентификационная карта - паспорт гражданина Кыргызской Республики образца 2017 года (ID-карта) для получения доступа к автоматизированной информационной системе уполномоченного налогового органа (далее - АИС УНО) через веб-сайт УНО;

3) в зависимости от вида электронного патента произвести оплату суммы:

- налога на основе добровольного патента по ставкам, утвержденным приказом уполномоченного налогового органа;

- налога на основе обязательного патента по ставкам, утвержденным Налоговым кодексом Кыргызской Республики и постановлением Правительства Кыргызской Республики "Об утверждении ставок (размеров) налога на основе обязательного патента по видам экономической деятельности" от 28 января 2009 года № 58;

- подоходного налога с заработной платы наемного работника, занятого в сфере деятельности, подлежащей обязательному патентированию, в размере 7 расчетных показателей в месяц согласно части 3 статьи 348 Налогового кодекса Кыргызской Республики;

- подоходного налога с заработной платы наемного работника, занятого в сфере деятельности, подлежащей добровольному патентированию, исчисленной исходя из минимального расчетного дохода, определяемого в соответствии со статьей 163 Налогового кодекса Кыргызской Республики и постановлением Правительства Кыргызской Республики "Об утверждении размера минимального расчетного дохода в месяц на 2018 год" от 2 октября 2017 года № 630.

5. На каждый вид деятельности, а также на каждую точку торговли или оказания услуг выдается отдельный патент.

6. Оплата налога производится до начала осуществления деятельности путем приобретения электронного патента.

7. Сумма налога может вноситься налогоплательщиком как в наличной, так и в безналичной форме через учреждение банка, периферийные устройства, POS-терминал, электронный кошелек,

3. Виды электронного патента:

- добровольный электронный патент;

- обязательный электронный патент;

- электронный патент на наемного работника, занятого в сфере деятельности, подлежащей обязательному патентированию.

Интернет и/или мобильный банкинг.

Факт оплаты налогоплательщиком суммы налога проверяется в АИС УНО. Налогоплательщик может проверить факт оплаты суммы налога в разделе "Поиск чека по оплате налога" веб-сайта УНО.

8. Сумма налога, внесенная налогоплательщиком при приобретении электронного патента, является фиксированной и не подлежит пересчету, а уплаченная сумма налога не подлежит возврату после приобретения электронного патента.

9. Для получения электронного патента налогоплательщик, имеющий электронную подпись согласно пункту 4 настоящего Временного порядка, заполняет в АИС УНО через веб-сайт УНО заявление на получение электронного патента, где указываются наименование территориального налогового органа по месту осуществления деятельности, вид патента ("Добровольный электронный патент", "Обязательный электронный патент", "Электронный патент на наемного работника, занятого в сфере деятельности, подлежащей обязательному патентированию"), идентификационный налоговый номер, фамилия, имя, отчество индивидуального предпринимателя или наименование юридического лица, данные паспорта индивидуального предпринимателя, адрес места жительства индивидуального предпринимателя (для юридических лиц - юридический адрес), вид деятельности, конкретный адрес осуществления деятельности, наименование объекта, сумма оплаченного налога, номер и дата квитанции коммерческого банка, срок действия патента.

10. В случае подтверждения АИС УНО проведения оплаты суммы налога и правильного заполнения заявления, АИС УНО формируется и выдается соответствующий электронный патент по форме согласно приложениям 1, 2 и 3 к настоящему Временному порядку.

При не подтверждении оплаты суммы налога и/или при неверном заполнении заявления электронный патент не выдается. При этом налогоплательщик может внести поправки в заявление.

11. Добровольный электронный патент выдается на 15, 30 дней, следующих подряд.

Обязательный электронный патент выдается на 30 дней, следующих подряд.

Электронный патент на наемного работника, занятого в сфере деятельности, подлежащей обязательному патентированию, выдается только после получения обязательного электронного патента налогоплательщика и на срок, указанный в патенте.

12. АИС УНО автоматически присваивает электронному патенту сквозной уникальный номер и QR-код.

3. Заключительные положения

13. В целях подтверждения факта получения электронного патента налогоплательщик обязан распечатать бумажную копию электронного патента и, при необходимости, предъявлять ее с документом, удостоверяющим личность налогоплательщика, или со свидетельством о государственной регистрации юридического лица.

14. Достоверность бумажной копии электронного патента может быть проверена путем сканирования QR-кода, нанесенного на электронный патент, посредством мобильного устройства, имеющего соответствующее мобильное приложение.

15. В случае порчи или утери бумажной копии электронного патента налогоплательщик может повторно распечатать патент через веб-сайт УНО.

16. Электронный патент считается действительным:

- при наличии сквозного уникального номера, QR-кода и соответствующей информации в АИС УНО;

- для налогоплательщика, на имя (наименование) которого выдан электронный патент;

- на территории района (города), где осуществляется деятельность налогоплательщика, получившего электронный патент, за исключением дея-

тельности налогоплательщиков по междугородной перевозке пассажиров и грузов на территории Кыргызской Республики.

17. Передача налогоплательщиком личной электронной подписи другому лицу запрещается.

18. Электронный патент на осуществление отдельных видов деятельности не заменяет лицензий и разрешений на право их ведения, выдаваемых уполномоченными на это государственными органами.

19. Налоговый орган имеет право аннулировать электронный патент в случае, если налогоплательщик осуществляет вид деятельности, не указанный в электронном патенте.

Добровольный электронный патент подлежит аннулированию при превышении налогоплательщиком регистрационного порога по налогу на добавленную стоимость.

При аннулировании электронного патента налоговый орган обязан уведомить об этом налогоплательщика.

20. Ответственность за полноту и своевременность оплаты налога при приобретении электронного патента возлагается на налогоплательщика.

ПОСТАНОВЛЕНИЕ ПРАВИТЕЛЬСТВА КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ О внесении изменений в некоторые решения Правительства Кыргызской Республики в сфере декларирования доходов, расходов, обязательств и имущества

В соответствии со статьей 6 Закона Кыргызской Республики "О декларировании доходов, расходов, обязательств и имущества лиц, замещающих или занимающих государственные и муниципальные должности", статьями 10 и 17 конституционного Закона Кыргызской Республики "О Правительстве Кыргызской Республики" Правительство Кыргызской Республики постановляет:

1. Внести в постановление Правительства Кыргызской Республики "О мерах по реализации требований Закона Кыргызской Республики "О декларировании доходов, расходов, обязательств и имущества лиц, замещающих или занимающих государственные и муниципальные должности" от 22 января 2018 года № 45 следующее изменение:

- Положение о порядке изучения и анализа сведений, указанных в Единой налоговой декларации физического лица, замещающего или занимающего государственную и муниципальную должность, утвержденное вышеуказанным постановлением, изложить в редакции согласно приложению к настоящему постановлению.

2. Внести в постановление Правительства Кыргыз-

ской Республики "О предельной штатной численности министерств, административных ведомств и иных государственных органов Кыргызской Республики" от 22 августа 2011 года № 473 следующее изменение:

- в пункте 20 приложения 1 к вышеуказанному постановлению цифры "194" и "2035" заменить цифрами "199" и "2030" соответственно.

3. Государственной налоговой службе при Правительстве Кыргызской Республики совместно с Министерством экономики Кыргызской Республики в срок до 1 октября 2018 года провести мониторинг реализации Положения о порядке изучения и анализа сведений, указанных в Единой налоговой декларации физического лица, замещающего или занимающего государственную и муниципальную должность, утвержденного постановлением Правительства Кыргызской Республики от 22 января 2018 года № 45, и по итогам внести на рассмотрение Правительства Кыргызской Республики предложения по его совершенствованию.

4. Настоящее постановление подлежит официальному опубликованию и вступает в силу с 1 июля 2018 года.

Премьер-министр Кыргызской Республики
М.Абылгазиев

г.Бишкек
от 29 июня 2018 года № 305

Приложение

"Приложение 5"

Положение о порядке изучения и анализа сведений, указанных в Единой налоговой декларации физического лица, замещающего или занимающего государственную и муниципальную должность

1. Общие положения

1. Настоящее Положение разработано в целях реализации статьи 6 Закона Кыргызской Республики "О декларировании доходов, расходов, обязательств и имущества лиц, замещающих или занимающих государственные и муниципальные должности" и определяет порядок изучения и анализа сведений, указанных в Единой налоговой декларации физического лица, замещающего или занимающего государственную и муниципальную должность (далее - Декларация), на предмет достоверности и полноты отражения в ней сведений о доходах, расходах, имуществе и обязательствах имущественного характера физического лица, замещающего или занимающего государственную и муниципальную должность (далее - Декларант).

2. Изучение и анализ сведений, указанных в Декларации (далее - анализ Декларации), осуществляются органами налоговой службы по истечении срока, установленного частью 1 статьи 5 Закона Кыргызской Республики "О декларировании доходов, расходов, обязательств и имущества лиц, замещающих или занимающих государственные и муниципальные должности".

Анализ Декларации заключается в проверке на

2. Анализ Декларации

5. Анализ Декларации осуществляется на предмет достоверности и полноты отражения сведений о доходах, расходах, имуществе и обязательствах Декларанта.

Анализ осуществляется в случае существенного изменения имущественного положения Декларанта (увеличения доходов, расходов и имущества и (или) уменьшения обязательств имущественного характера).

Существенным изменением имущественного положения Декларанта признается увеличение их доходов, расходов и (или) имущества и (или) уменьшение их обязательств имущественного характера в размере (стоимости), которые превышают:

- 1000-кратный размер расчетного показателя - по доходам;
- 3000-кратный размер расчетного показателя - по расходам.

Анализ также может осуществляться в случае поступления информации от государственных органов, органов местного самоуправления, коммерческих, некоммерческих организаций и физических лиц, касающейся сведений о доходах, расходах, обязательствах и имуществе Декларанта.

6. В ходе анализа орган налоговой службы может:

- 1) направить в случае необходимости запрос в

предмет достоверности и полноты отражения сведений о доходах, расходах, имуществе и обязательствах Декларанта путем сопоставления данных и сведений, полученных органами налоговой службы от государственных и иных органов, владеющих необходимой информацией о Декларанте.

3. Уполномоченным налоговым органом осуществляется анализ Декларации:

- 1) лиц, замещающих политические, специальные государственные должности;
- 2) лиц, занимающих высшие административные государственные должности;
- 3) сотрудников дипломатических служб;
- 4) председателя Национального банка Кыргызской Республики и его заместителей.

4. Налоговым органом по месту налоговой регистрации Декларанта осуществляется анализ Декларации:

- 1) лиц, занимающих:
 - административные государственные должности;
 - политические, административные муниципальные должности;
- 2) военнослужащих и сотрудников правоохранительных органов.

государственные органы, органы местного самоуправления, коммерческие и некоммерческие организации, иностранное государство, гражданам о предоставлении информации о доходах, расходах, имуществе и обязательствах Декларанта;

2) запросить у Декларанта пояснения, дополнительные материалы и/или документы, которые должны быть представлены в оригинале и в нотариально заверенных копиях. Оригиналы материалов и/или документов должны быть возвращены Декларанту после их сличения.

7. По результатам проведенного анализа органом налоговой службы составляется заключение о передаче материалов анализа:

- 1) в архив на хранение - при достоверности и полноте сведений о доходах, расходах, имуществе и обязательствах, указанных в Декларации;
- 2) в органы прокуратуры Кыргызской Республики - при представлении Декларации после установленного срока либо наличия в представленной Декларации неполных и/или недостоверных сведений.

8. По результатам проведенного анализа, при представлении Декларации после установленного срока либо наличия в представленной Декларации неполных и/или недостоверных сведений органы налоговой службы публикуют информацию об этих лицах в средствах массовой информации.

3. Взаимодействие органов налоговой службы с государственными органами, органами местного самоуправления, организациями, иностранными государствами и гражданами

9. В случае необходимости органы налоговой службы осуществляют взаимодействие с государственными органами Кыргызской Республики, органами местного самоуправления Кыргызской Республики, коммерческими и некоммерческими организациями, иностранными государствами, гражданами путем направления запроса о представлении ин-

формации о доходах, расходах, имуществе и обязательствах Декларанта.

10. Государственные органы и органы местного самоуправления в соответствии с законодательством Кыргызской Республики, регулирующим их деятельность, представляют запрашиваемую информацию, необходимую для анализа Декларации.

4. Тайна сведений

11. Поступившие в органы налоговой службы сведения, составляющие тайну сведений в соответствии с Законом Кыргызской Республики "О декларировании доходов, расходов, обязательств и имущества лиц, замещающих или занимающих государственные и муниципальные должности", должны иметь специальный режим хранения и доступа, который определяется приказом руководителя органа

налоговой службы.

12. Доступ к сведениям, составляющим тайну сведений согласно Закону Кыргызской Республики "О декларировании доходов, расходов, обязательств и имущества лиц, замещающих или занимающих государственные и муниципальные должности", имеют только должностные лица, определяемые приказом руководителя органа налоговой службы."

ПОСТАНОВЛЕНИЕ ПРАВИТЕЛЬСТВА КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

Об утверждении Перечня специальностей и объема приема обучающихся в высшие учебные заведения Кыргызской Республики на основе государственных образовательных грантов на 2018-2019 учебный год

В целях реализации статьи 44 Закона Кыргызской Республики "Об образовании", в соответствии со статьями 10 и 17 конституционного Закона Кыргызской Республики "О Правительстве Кыргызской Республики" Правительство Кыргызской Республики постановляет:

1. Утвердить Перечень специальностей и объем приема обучающихся образовательных организаций в высшие учебные заведения Кыргызской Республики на основе государственных образовательных грантов на 2018-2019 учебный год согласно приложению.

2. Министерству образования и науки Кыргызской Республики:

- 1) утвердить план приема на 2018-2019 учебный год по государственным образовательным грантам

в разрезе высших учебных заведений Кыргызской Республики;

2) в срок до конца октября 2018 года представить в Аппарат Правительства Кыргызской Республики и Министерство финансов Кыргызской Республики сводный отчет об итогах размещения государственного заказа в высших учебных заведениях республики.

3. Контроль за исполнением настоящего постановления возложить на отдел образования, культуры и спорта Аппарата Правительства Кыргызской Республики.

4. Настоящее постановление вступает в силу по истечении десяти дней со дня официального опубликования. (газета "Эркин Тоо" от 31 июля 2018 года № 64)

Премьер-министр Кыргызской Республики
М.Абылгазиев

г.Бишкек

от 2 июля 2018 года № 308

Приложение

Перечень специальностей и объем приема обучающихся в высшие учебные заведения Кыргызской Республики на основе государственных образовательных грантов на 2018-2019 учебный год

Отрасль	Код	Специальность	Количество грантов
Министерство здравоохранения Кыргызской Республики			33
Здравоохранение	560001	Лечебное дело (специалист)	210
	560003	Медико-профилактическое дело (специалист)	50

Отрасль	Код	Специальность	Количество грантов
	560002	Педиатрия (специалист)	50
	560006	Сестринское дело (специалист)	20
Министерство внутренних дел Кыргызской Республики			125
	532200	Правоохранительная деятельность (бакалавр)	125
Государственный комитет по делам обороны Кыргызской Республики			115
	770100	Командная тактическая мотострелковых войск (бакалавр)	90
	770200	Пограничная деятельность (бакалавр)	25
Министерство культуры, информации и туризма Кыргызской Республики			237
Культура и искусство	570014	Актерское искусство (специалист)	25
	570009	Вокальное искусство (по видам вокального искусства) (специалист)	15
	570010	Дирижирование (по видам исполнительских коллективов) (специалист)	5
	570013	Звукорежиссура (специалист)	8
	570008	Инструментальное исполнительство (по видам инструментов) (специалист)	52
	570006	Кинооператорство (специалист)	10
	570011	Композиция (специалист)	2
	570012	Музыкальное искусство эстрады (по видам) (специалист)	5
	570004	Музыковедение (специалист)	2
	570019	Педагогика хореографии (специалист)	5
	570015	Режиссура (по областям применения) (специалист)	30
	570018	Режиссура хореографии (специалист)	3
	570029	Социально-культурная деятельность (специалист)	65
	550600	Художественное образование (бакалавр)	10
Министерство иностранных дел Кыргызской Республики			10
	530800	Международные отношения (магистр)	5
	530500	Юриспруденция (магистр)	5
Министерство образования и науки Кыргызской Республики			4888
Горнодобывающая промышленность	620100	Геодезия и дистанционное зондирование (бакалавр)	35
	620100	Геодезия и дистанционное зондирование (магистр)	10
	630003	Горное дело (специалист)	50
	650200	Металлургия (бакалавр)	15
	630400	Нефтегазовое дело (бакалавр)	15
	630001	Прикладная геология (специалист)	40
	630002	Технология геологической разведки (специалист)	25
	630004	Физические процессы горного и нефтегазового производства (специалист)	10
Всего:			200
Гуманитарные специальности	570600	Библиотечное дело и документоведение (бакалавр)	20
	530300	Психология (бакалавр)	20
	531400	Религиоведение (бакалавр)	15
	540200	Социальная работа (бакалавр)	15
Всего:			50
Здравоохранение	560001	Лечебное дело (специалист)	105
	560003	Медико-профилактическое дело (специалист)	45
	560002	Педиатрия (специалист)	15
Всего:			15
Всего:			75

Отрасль	Код	Специальность	Количество грантов
Компьютерные технологии	710100	Информатика и вычислительная техника (бакалавр)	110
	710100	Информатика и вычислительная техника (магистр)	10
	590100	Информационная безопасность (бакалавр)	40
	590100	Информационная безопасность (магистр)	10
	710200	Информационные системы и технологии (бакалавр)	77
	710200	Информационные системы и технологии (магистр)	8
	531200	Компьютерная лингвистика (бакалавр)	10
	710300	Прикладная информатика (бакалавр)	55
	510200	Прикладная математика и информатика (бакалавр)	92
	510200	Прикладная математика и информатика (магистр)	8
	710400	Программная инженерия (бакалавр)	50
	710400	Программная инженерия (магистр)	10
Всего:			480
Культура и искусство	570025	Графика (специалист)	10
	570022	Декоративно-прикладное искусство и народные промыслы (специалист)	10
	570020	Дизайн (специалист)	10
	570024	Живопись (специалист)	10
	570021	Интерьеры и оборудование (специалист)	10
	570026	Скульптура (специалист)	10
	Всего:		
Образование	520200	Биология (бакалавр)	15
	520200	Биология (магистр)	5
	520400	География (бакалавр)	15
	520400	География (магистр)	5
	550001	Государственный язык в учреждениях образования с некиргызским языком обучения (специалист)	11
	550100	Естественнонаучное образование (бакалавр)	185
	550100	Естественнонаучное образование (магистр)	10
	530400	История (бакалавр)	20
	531100	Лингвистика (бакалавр)	20
	510100	Математика (бакалавр)	20
	510100	Математика (магистр)	5
	550700	Педагогика (бакалавр)	372
	550700	Педагогика (магистр)	10
	550800	Профессиональное обучение (бакалавр)	30
	550400	Социально-экономическое образование (бакалавр)	70
	550400	Социально-экономическое образование (магистр)	5
	510400	Физика (бакалавр)	25
	510400	Физика (магистр)	5
	550200	Физико-математическое образование (бакалавр)	385
	550200	Физико-математическое образование (магистр)	10
	532000	Физическая культура (бакалавр)	190
	532000	Физическая культура (магистр)	10
550300	Филологическое образование (бакалавр)	460	
550300	Филологическое образование (магистр)	10	
531000	Филология (бакалавр)	45	
531000	Филология (магистр)	10	

Отрасль	Код	Специальность	Количество грантов
	520100	Химия (бакалавр)	15
	520100	Химия (магистр)	5
	550600	Художественное образование (бакалавр)	80
	550600	Художественное образование (магистр)	5
Всего:			2053
Промышленность (пищевая, обрабатывающая, машиностроение и др.)	700300	Автоматизация технологических процессов и производств (бакалавр)	15
	700300	Автоматизация технологических процессов и производств (магистр)	3
	680200	Биотехнические системы и технологии (бакалавр)	13
	570700	Искусство костюма и текстиля (бакалавр)	55
	580600	Логистика (бакалавр)	10
	650100	Материаловедение и технология материалов (бакалавр)	15
	650100	Материаловедение и технология материалов (магистр)	3
	650300	Машиностроение (бакалавр)	15
	650300	Машиностроение (магистр)	3
	700500	Мехатроника и робототехника (бакалавр)	12
	700500	Мехатроника и робототехника (магистр)	3
	760001	Пожарная безопасность (специалист)	10
	680100	Приборостроение (бакалавр)	10
	650500	Прикладная механика (бакалавр)	17
	650500	Прикладная механика (магистр)	3
	700600	Стандартизация, сертификация и метрология (бакалавр)	12
	700600	Стандартизация, сертификация и метрология (магистр)	3
	700800	Техническая физика (бакалавр)	15
	650400	Технологические машины и оборудование (бакалавр)	13
	650400	Технологические машины и оборудование (магистр)	3
	740700	Технология и конструирование изделий легкой промышленности (бакалавр)	30
	740700	Технология и конструирование изделий легкой промышленности (магистр)	3
	740200	Технология и производство продуктов питания животного происхождения (бакалавр)	15
	740200	Технология и производство продуктов питания животного происхождения (магистр)	3
	740100	Технология и производство продуктов питания из растительного сырья (бакалавр)	15
	740100	Технология и производство продуктов питания из растительного сырья (магистр)	3
	740600	Технология полиграфического и упаковочного производства (бакалавр)	15
	740300	Технология продукции и организации общественного питания (бакалавр)	20
	760300	Техносферная безопасность (бакалавр)	30
	700200	Управление в технических системах (бакалавр)	12
	700200	Управление в технических системах (магистр)	3
	720100	Химическая технология (бакалавр)	20
	720100	Химическая технология (магистр)	5
690100	Электроника и нанoeлектроника (бакалавр)	15	

Отрасль	Код	Специальность	Количество грантов	
	690100	Электроника и нанoeлектроника (магистр)	5	
Всего:			425	
Связь	690300	Инфокоммуникационные технологии и системы связи (бакалавр)	35	
	690300	Инфокоммуникационные технологии и системы связи (магистр)	5	
	690200	Радиотехника (бакалавр)	15	
	690600	Телематика (бакалавр)	10	
	Всего:			65
Сельское хозяйство	610300	Агроинженерия (бакалавр)	70	
	610300	Агроинженерия (магистратура)	5	
	610200	Агрономия (бакалавр)	40	
	610200	Агрономия (магистратура)	5	
	720200	Биотехнология (бакалавр)	35	
	720200	Биотехнология (магистр)	5	
	610001	Ветеринария (специалист)	95	
	620200	Землеустройство и кадастры (бакалавр)	15	
	620200	Землеустройство и кадастры (магистр)	5	
	610400	Зоотехния (бакалавр)	15	
	610400	Зоотехния (магистр)	5	
	730100	Лесное дело и ландшафтное строительство (бакалавр)	30	
	730100	Лесное дело и ландшафтное строительство (магистратура)	5	
	760100	Природообустройство и водопользование (бакалавр)	30	
	760100	Природообустройство и водопользование (магистр)	30	
		Рыболовство и аквакультура (бакалавр)	15	
	610600	Технология производства и переработки сельскохозяйственной продукции (бакалавр)	25	
	610600	Технология производства и переработки сельскохозяйственной продукции (магистр)	5	
	Всего:			415
	Строительство	750100	Архитектура (бакалавр)	25
750100		Архитектура (магистр)	10	
750400		Градостроительство (бакалавр)	25	
750200		Дизайн архитектурной среды (бакалавр)	25	
750300		Реставрация и реконструкция архитектурного наследия (бакалавр)	15	
750500		Строительство (бакалавр)	120	
750500		Строительство (магистр)	30	
Всего:				250
Транспорт	670100	Наземные транспортно-технологические машины и комплексы (бакалавр)	10	
	670300	Технология транспортных процессов (бакалавр)	27	
	670300	Технология транспортных процессов (магистр)	8	
	670200	Эксплуатация транспортно-технологических машин и комплексов (бакалавр)	37	
	670200	Эксплуатация транспортно-технологических машин и комплексов (магистр)	8	
	Всего:			90
Туризм	600200	Туризм (бакалавр)	25	
	600100	Сервис (бакалавр)	5	
	600300	Гостиничное дело (бакалавр)	5	

Отрасль	Код	Специальность	Количество грантов
Всего:			35
Управление	580900	Государственное и муниципальное управление (магистр)	95
	540300	Организация работы с молодежью (бакалавр)	10
Всего:			105
Энергетика	640100	Теплоэнергетика и теплотехника (бакалавр)	22
	640100	Теплоэнергетика и теплотехника (магистр)	3
	640200	Электроэнергетика и электротехника (бакалавр)	95
	640200	Электроэнергетика и электротехника (магистр)	5
Всего:			125
Гранты, предоставляемые лицам, пользующимся льготами при зачислении в высшие учебные заведения в соответствии с законодательством Кыргызской Республики:			
количество грантов для внеконкурсного зачисления абитуриентов, получивших наиболее высокие баллы по общереспубликанскому тестированию 2018 года			50
количество грантов для приема граждан из числа инвалидов I, II групп, лиц, приравненных по льготам и гарантиям к участникам, инвалидам войны, инвалидам с детства, детей-инвалидов, детей-сирот и детей, оставшихся без попечения родителей(*)			100
количество грантов для детей лиц, погибших в событиях 17-18 марта 2002 года в Аксыском районе Джалал-Абадской области, в апрельских, майских и июньских событиях 2010 года, и для лиц, имеющих статус "кайрылмана"			40
количество грантов для этнических кыргызов, проживающих за рубежом			75
количество грантов для выполнения обязательств по международным соглашениям, вступившим в установленном законом порядке в силу, участницей которых является Кыргызская Республика			140
			5705

Примечание.

(*) Лица из числа сельской молодежи (выпускники сельских школ) зачисляются на грантовое обучение в рамках квоты, определяемой в соответствии с Положением об отборе и зачислении

абитуриентов в высшие учебные заведения Кыргызской Республики, по результатам общереспубликанского тестирования, утвержденным постановлением Правительства Кыргызской Республики от 27 мая 2011 года № 256.

ПОСТАНОВЛЕНИЕ ПРАВИТЕЛЬСТВА КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ О некоторых вопросах, связанных с регистрацией медицинских изделий

В целях реализации Закона Кыргызской Республики "Об обращении медицинских изделий", в соответствии со статьями 10 и 17 конституционного Закона Кыргызской Республики "О Правительстве Кыргызской Республики" Правительство Кыргызской Республики постановляет:

1. Утвердить Порядок государственной регистрации медицинских изделий, проведения экспертизы безопасности, качества и эффективности медицинских изделий, ведения Государственного реестра медицинских изделий, ведения номенклатуры медицинских изделий, внесения изменений в регистрационное досье медицинских изделий, приостановления действия регистрационного удостоверения.

2. Установить, что:

- классификация медицинских изделий в зависимости от потенциального риска применения осуществляется в соответствии с Правилами классификации медицинских изделий в зависимости от потенциального риска применения, утвержденными Решением Коллегии Евразийской экономической

комиссии от 22 декабря 2015 года № 173;

- требования по безопасности и эффективности медицинских изделий предъявляются в соответствии с Общими требованиями безопасности и эффективности медицинских изделий, требованиями к их маркировке и эксплуатационной документации на них, утвержденными Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 12 февраля 2016 года № 27, за исключением пункта 63 указанных Общих требований безопасности и эффективности медицинских изделий, требований к их маркировке и эксплуатационной документации на них;

- испытания (исследования) медицинских изделий с целью оценки биологического действия медицинских изделий проводятся согласно Правилам проведения исследований (испытаний) с целью оценки биологического действия медицинских изделий, утвержденным Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 16 мая 2016 года № 38;

- технические испытания (исследования) медицинских изделий проводятся согласно Правилам

проведения технических испытаний медицинских изделий, утвержденным Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 12 февраля 2016 года № 28;

- клинические и клинико-лабораторные испытания (исследования) медицинских изделий проводятся в соответствии с Правилами проведения клинических и клинико-лабораторных испытаний (исследований) медицинских изделий, утвержденными Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 12 февраля 2016 года № 29.

3. Внести в постановление Правительства Кыргызской Республики "Об утверждении Технического регламента "О безопасности изделий медицинского назначения" от 1 февраля 2012 года № 74 следующие изменения:

в Техническом регламенте "О безопасности изделий медицинского назначения", утвержденном вышеуказанным постановлением:

- главы 7, 10 и приложение 4 к вышеуказанному Техническому регламенту признать утратившими силу.

4. Внести в постановление Правительства Кыргызской Республики "Об утверждении Технического регламента "О безопасности медицинских имплантатов" от 5 марта 2013 года № 113 следующие изменения:

в Техническом регламенте "О безопасности медицинских имплантатов", утвержденном вышеуказанным постановлением:

- главу 14 и приложение 2 к вышеуказанному Техническому регламенту признать утратившими силу.

г.Бишкек

от 5 июля 2018 года № 311

5. Внести в постановление Правительства Кыргызской Республики "Об утверждении Технического регламента "О безопасности изделий медицинского и ветеринарного назначения для лабораторной диагностики в искусственных условиях (in vitro)" от 5 апреля 2013 года № 173 следующие изменения:

в Техническом регламенте "О безопасности изделий медицинского и ветеринарного назначения для лабораторной диагностики в искусственных условиях (in vitro)", утвержденном вышеуказанным постановлением:

- главу 15 и приложение 4 к вышеуказанному Техническому регламенту признать утратившими силу.

6. Министерству здравоохранения Кыргызской Республики:

- привести свои решения в соответствие с настоящим постановлением;

- принять необходимые меры, вытекающие из настоящего постановления;

- внести в установленном порядке предложения о внесении изменений в Единый реестр (перечень) государственных услуг, оказываемых государственными органами, их структурными подразделениями и подведомственными учреждениями, утвержденный постановлением Правительства Кыргызской Республики от 10 февраля 2012 года № 85.

7. Контроль за исполнением настоящего постановления возложить на отдел социального развития Аппарата Правительства Кыргызской Республики.

8. Настоящее постановление вступает в силу по истечении шести месяцев со дня официального опубликования.

Премьер-министр Кыргызской Республики
М.Абылгазиев

Утвержден

постановлением Правительства Кыргызской Республики от 5 июля 2018 года № 311

Порядок государственной регистрации медицинских изделий, проведения экспертизы безопасности, качества и эффективности медицинских изделий, ведения Государственного реестра медицинских изделий, ведения номенклатуры медицинских изделий, внесения изменений в регистрационное досье медицинских изделий, приостановления действия регистрационного удостоверения

Глава 1. Общие положения

1. Настоящий Порядок государственной регистрации медицинских изделий, проведения экспертизы безопасности, качества и эффективности медицинских изделий, ведения Государственного реестра медицинских изделий, ведения номенклатуры медицинских изделий, внесения изменений в регистрационное досье медицинских изделий, приостановления действия регистрационного удостоверения (далее - Порядок) предназначен для определения порядка государственной регистрации, проведения аналитической и специализированной экспертизы, подготовки заключения, выдачи регистрационного удостоверения, а также процедуры внесения изменений в регистрационное досье медицинских

изделий, выдачи дубликатов регистрационного удостоверения, правил ведения номенклатуры медицинских изделий и порядка ведения Государственного реестра медицинских изделий, приостановления действия регистрационного удостоверения.

2. В настоящем Порядке используются следующие понятия:

Агентство Глобальной номенклатуры медицинских изделий - организация, ответственная за формирование и ведение Глобальной номенклатуры медицинских изделий;

безопасность медицинских изделий - отсутствие недопустимого риска, связанного с причинением вреда жизни, здоровью человека, окружающей

среде;

верификация - подтверждение на основе представления объективных свидетельств выполнения установленных требований;

вид медицинского изделия - совокупность медицинских изделий, имеющих аналогичное либо схожее назначение и (или) устройство;

Глобальная номенклатура медицинских изделий (Global Medical Device Nomenclature) - систематизированный номенклатурный классификатор видов медицинских изделий, применяемый в целях идентификации медицинских изделий;

заявитель - юридическое лицо, правомочное подавать заявление на регистрацию, внесение изменений в регистрационное досье медицинских изделий, иные процедуры, связанные с регистрацией медицинских изделий;

качество медицинского изделия - степень соответствия совокупности свойств и характеристик медицинского изделия целям его предназначенного использования;

классификация медицинского изделия в зависимости от потенциального риска применения - отнесение или определение принадлежности медицинского изделия к одному из классов потенциального риска применения в медицинских целях;

клиническое испытание (исследование) - испытание (исследование) медицинского изделия, в том числе с участием человека в качестве испытуемого, проводимое для выявления или подтверждения его безопасности и эффективности при медицинском применении;

клиническое испытание (исследование) медицинского изделия для диагностики ин витро (in vitro) - клинико-лабораторное испытание (исследование), проводимое с целью установления или подтверждения эффективности медицинского изделия для диагностики ин витро (in vitro);

комплектующее к медицинским изделиям - изделие, не являющееся медицинским изделием или принадлежностью к медицинскому изделию, в том числе блоки, части, элементы изделия, материалы, запасные части, предназначенные производителем медицинского изделия для применения в составе медицинского изделия или совместно с медицинским изделием;

модификация медицинского изделия - разновидность медицинского изделия, имеющая общие с основным медицинским изделием конструктивные признаки, разработанные на базе основного изделия с целью его усовершенствования, расширения либо специализации применения в медицинских целях;

набор (комплект) медицинских изделий - совокупность медицинских изделий, имеющих единое назначение и маркировку, с указанием перечня указанных медицинских изделий;

номенклатура медицинских изделий - систематизированный номенклатурный классификатор медицинских изделий, содержащий перечень видов

Глава 2. Порядок государственной регистрации медицинского изделия

7. В целях государственной регистрации медицинских изделий заявитель подает заявление в

медицинских изделий с указанием номенклатурных наименований, уникальные коды и описание видов медицинских изделий, включающих классификационные признаки медицинских изделий в зависимости от назначения медицинских изделий и (или) их устройства;

принадлежность - изделие, не являющееся медицинским изделием, предназначенное производителем для совместного применения с одним или несколькими медицинскими изделиями для использования в соответствии с их назначением;

производственная площадка - территориально обособленный комплекс, предназначенный для выполнения всего процесса производства медицинского изделия или его определенных стадий;

расходный материал к медицинским изделиям - изделия и материалы, расходуемые при использовании медицинских изделий, обеспечивающие проведение манипуляций в соответствии с функциональным назначением медицинского изделия;

уполномоченный представитель производителя - юридическое или физическое лицо, зарегистрированное в качестве индивидуального предпринимателя, являющееся резидентом Кыргызской Республики и уполномоченное в соответствии с доверенностью производителя медицинского изделия представлять его интересы и нести ответственность в части обращения медицинского изделия и исполнения обязательных требований, предъявляемых к медицинским изделиям.

3. Регистрацию медицинских изделий осуществляет подведомственное учреждение уполномоченного государственного органа Кыргызской Республики в области здравоохранения, регулирующее обращение лекарственных средств и медицинских изделий (далее - уполномоченный орган).

4. Медицинские изделия, за исключением медицинских изделий, не подлежащих государственной регистрации в соответствии со статьей 10 Закона Кыргызской Республики "Об обращении медицинских изделий", подлежат обращению на территории Кыргызской Республики при наличии государственной регистрации, подтвержденной выдачей регистрационного удостоверения.

5. Государственной регистрации в Кыргызской Республике подлежат медицинские изделия, имеющие подтверждение об обращении в качестве медицинских изделий в стране-производителе или в других странах и получившие положительную экспертную оценку их безопасности, качества и эффективности с учетом класса потенциального риска применения медицинских изделий.

6. Информация о медицинских изделиях, в отношении которых проводится процедура государственной регистрации и экспертиза, а также документы, содержащиеся в регистрационном досье, кроме инструкции по применению медицинского изделия, утвержденной производителем медицинского изделия, и маркировки медицинского изделия, относятся к конфиденциальной информации.

уполномоченный орган по форме, утвержденной уполномоченным органом.

8. К заявлению о государственной регистрации медицинского изделия прилагаются:

- регистрационное досье медицинского изделия (далее - регистрационное досье), содержащее документы по Перечню согласно приложению 1 к настоящему Порядку на бумажном носителе и/или электронном носителе, в двух экземплярах;

- образцы медицинских изделий в количестве, необходимом для проведения исследований (испытаний) в соответствии с требованиями стандарта на медицинское изделие. Образцы не предоставляются на медицинское оборудование и медицинские изделия для диагностики ин витро (in vitro);

- специфические реагенты в количестве, необходимом для проведения исследований (испытаний) в соответствии с требованиями стандарта на медицинское изделие.

9. При одновременной подаче на регистрацию нескольких модификаций медицинского изделия, относящихся к одному виду медицинского изделия в соответствии с применяемой Глобальной номенклатурой медицинских изделий, изготовленных одним производителем и на одной производственной площадке, отличающихся друг от друга изменениями комплектации и (или) технических параметров, но не влияющими на принцип работы и функциональное назначение, относящихся к одному классу потенциального риска применения, заявитель представляет одно заявление и одно регистрационное досье.

10. В случае, если представленные модификации медицинского изделия относятся к разным видам, каждая модификация медицинского изделия регистрируется отдельно с предоставлением отдельного регистрационного досье.

11. Прием регистрационного досье оформляется актом приема-передачи.

12. Государственная регистрация медицинского изделия проводится в срок не более 90 календарных дней со дня приема заявления.

13. Защита сведений, содержащихся в регистрационных документах и материалах заявителя, гарантируется его правообладателю (заявителю) в силу обязательства о неразглашении коммерческой, конфиденциальной тайны на основе письменного соглашения между заявителем и уполномоченным органом.

14. Информация, предоставляемая заявителем, содержащаяся в представленных документах и данных регистрационного досье, должна быть достоверной.

15. После приема заявления и регистрационного досье на регистрацию медицинского изделия проводится оценка на полноту и комплектность документов регистрационного досье.

Глава 3. Порядок проведения экспертизы безопасности, эффективности и качества медицинских изделий

24. Экспертиза безопасности, эффективности и качества медицинских изделий включает:

- аналитическую экспертизу;
- специализированную экспертизу.

25. Аналитическая экспертиза медицинских изделий, за исключением медицинских изделий для

16. Оценка на полноту и комплектность документов регистрационного досье, а также установление соответствия класса потенциального риска применения медицинского изделия классу, указанному производителем в документах регистрационного досье, проводится уполномоченным органом в срок до 10 рабочих дней со дня подачи заявления.

17. В случае разногласий между уполномоченным органом и заявителем по вопросам отнесения медицинского изделия к определенному классу потенциального риска, последний имеет право оспорить решение уполномоченного органа в соответствии с законодательством в сфере административной деятельности и административных процедур.

18. В случае представления заявителем документов регистрационного досье не в полном объеме уполномоченный орган в течение 5 рабочих дней со дня подачи заявления запрашивает недостающие документы и/или информацию для обеспечения полноты регистрационного досье.

19. Если указанные в пункте 18 настоящего Порядка документы не представлены заявителем в уполномоченный орган в течение 30 рабочих дней со дня получения запроса, уполномоченный орган выносит решение об отказе в приеме заявки на регистрацию медицинского изделия.

20. Время, необходимое для восполнения информации и/или документов, указанное в пункте 19 настоящего Порядка, не входит в срок проведения оценки на полноту и комплектность документов регистрационного досье.

21. На основании положительного заключения уполномоченного органа по итогам оценки на полноту и комплектность документов регистрационного досье, заявитель производит оплату не позднее 21 рабочих дня со дня предъявления счета на оплату.

После получения оплаты уполномоченный орган проводит экспертизу безопасности, эффективности и качества медицинского изделия. Невыполнение заявителем требования по оплате является основанием для отказа в регистрации медицинского изделия.

22. Порядок определения размера платы за государственную регистрацию и внесение изменений в регистрационное досье медицинских изделий определяется Правительством Кыргызской Республики.

23. В случае отрицательного заключения уполномоченный орган принимает решение об отказе в государственной регистрации медицинского изделия и направляет заявителю в срок не позднее 2 рабочих дней со дня принятия решения об отказе в государственной регистрации медицинского изделия уведомление об отказе в государственной регистрации медицинского изделия с приложением заключения об отказе.

диагностики ин витро (in vitro), включает в себя:

- 1) технические испытания (исследования) медицинских изделий и исследования (испытания) с целью оценки биологического действия медицинских изделий;
- 2) проверку воспроизводимости методик анализа

регистрационных образцов.

26. Аналитическая экспертиза медицинских изделий проводится организациями, аккредитованными в установленном порядке. Результаты аналитической экспертизы направляются уполномоченному органу для проведения специализированной экспертизы в срок не более 30 рабочих дней.

27. В отношении медицинских изделий для диагностики *in vitro* технические испытания не проводятся.

28. Аналитическая экспертиза не проводится в случаях регистрации медицинских изделий, прошедших оценку регуляторными органами стран Европейского союза, Австралии, Канады, Японии и Соединенных Штатов Америки;

- медицинских изделий, прошедших преqualфикацию Всемирной организацией здравоохранения;

- дополнительной модификации и размера ранее зарегистрированного медицинского изделия.

29. Специализированная экспертиза медицинских изделий проводится уполномоченным органом для получения научной оценки безопасности и эффективности медицинских изделий и соотношения "польза-риск" медицинских изделий и включает в себя:

- анализ документов и материалов, определяющих безопасность, эффективность и качество медицинского изделия, в том числе расходных материалов и комплектующих деталей к медицинскому изделию;

- анализ правильности определения номенклатурной принадлежности медицинского изделия согласно применяемой номенклатуре медицинских изделий;

- анализ протоколов технических испытаний, отчетов по оценке биологического действия медицинского изделия и оценка клинических данных, содержащихся в отчете о клиническом доказательстве эффективности и безопасности медицинского изделия;

- инициирование, при необходимости, инспектирование производства в случаях, установленных пунктом 30 настоящего Порядка, и анализ отчетов по ее результатам;

- оценку руководства пользователя (инструкции по медицинскому применению) и эксплуатационной документации;

- оценку маркировки медицинского изделия;

- составление экспертного заключения об оценке безопасности, эффективности и качества медицинского изделия.

30. Проводимое в рамках процедуры государственной регистрации инспектирование производства осуществляется уполномоченным органом в следующих случаях:

- производство медицинского изделия, ранее зарегистрированного в Кыргызской Республике, не подвергалось инспекции производства;

- производство медицинского изделия осуществляется впервые заявленной производственной площадке заявителя;

- при подаче заявки на регистрацию первого воспроизведенного медицинского изделия;

- в случаях отсутствия возможности проведения аналитической экспертизы вследствие высокой

стоимости образцов медицинских изделий, невозможности соблюдения условий транспортировки указанных образцов и (или) их хранения, отсутствия специального оборудования и расходных материалов. Технические испытания (исследования) в этом случае проводятся в присутствии представителей уполномоченного органа в лаборатории контроля качества производителя медицинского изделия или в контрактной лаборатории, используемой производителем;

- невозможности проведения оценки достоверности данных о безопасности, эффективности и качестве медицинского изделия по документам, представленным в регистрационном досье.

31. Инспектирование производства проводится в порядке, утвержденном Правительством Кыргызской Республики.

32. Срок организации и проведения инспекции не входит в общий срок проведения экспертизы и не должен в совокупности превышать 90 календарных дней.

33. В случае установления необходимости восполнения информации, уточнения данных, содержащихся в регистрационном досье медицинского изделия, уполномоченный орган однократно направляет заявителю соответствующий запрос.

34. Непредставление заявителем ответа на запрос уполномоченного органа по истечении 30 рабочих дней с момента получения запроса либо предоставление неполного ответа по запросу, влечет отказ в государственной регистрации медицинского изделия. Указанный срок не входит в срок проведения специализированной экспертизы.

35. По итогам специализированной экспертизы медицинского изделия уполномоченным органом составляется заключение об оценке безопасности, эффективности и качества медицинского изделия, поданного на регистрацию.

36. По итогам проведенных экспертиз, на основании экспертных заключений, уполномоченный орган принимает в срок, не превышающий 3 рабочих дней, решение о государственной регистрации или отказе в государственной регистрации медицинского изделия.

37. Уполномоченный орган в течение 10 рабочих дней со дня издания приказа о государственной регистрации медицинского изделия оформляет регистрационное удостоверение по форме, утвержденной уполномоченным органом, являющееся документом строгой отчетности, и выдает его заявителю под роспись.

38. Основанием для отказа в государственной регистрации медицинского изделия являются:

- неподтверждение соответствующими материалами и сведениями, содержащимися в регистрационном досье, качества и (или) эффективности, и (или) безопасности медицинского изделия;

- превышение риска причинения вреда здоровью граждан и медицинских работников вследствие применения медицинского изделия над эффективностью его применения;

- непредставление заявителем по запросу уполномоченного органа недостающих документов и/или

информации для обеспечения полноты регистрационного досье, указанных в пункте 8 настоящего Порядка;

- невнесение заявителем оплаты за регистрацию медицинского изделия.

39. О принятом решении в отказе в государственной регистрации медицинского изделия уполномоченный орган письменно сообщает заявителю в

Глава 4. Ведение Государственного реестра медицинских изделий

42. Государственный реестр медицинских изделий Кыргызской Республики является официальным электронным документом учета зарегистрированных медицинских изделий в Кыргызской Республике (далее - Государственный реестр).

43. Государственный реестр содержит следующую информацию о медицинском изделии:

1) наименование в соответствии с номенклатурой медицинских изделий;

2) модель;

3) торговое наименование;

4) статус медицинского изделия (разрешен к применению, приостановлено или отозвано, запрещено к применению);

5) дозировка, если применимо для медицинских изделий и медицинских изделий для диагностики *in vitro*;

6) количество в потребительской упаковке, если применимо;

7) класс потенциального риска;

8) регистрационный номер и дата регистрации;

9) наименование производителя;

10) наименование и адрес держателя регистрационного удостоверения о государственной регистрации медицинского изделия;

11) указание о стране происхождения.

Глава 5. Порядок ведения номенклатуры медицинских изделий

49. Уполномоченный орган формирует номенклатуру медицинских изделий с использованием Глобальной номенклатуры медицинских изделий. По вопросам использования оригинальных кодов видов медицинских изделий, включенных в Глобальную номенклатуру медицинских изделий, а также по включению новых видов медицинских изделий в номенклатуру уполномоченный орган осуществляет взаимодействие с Агентством Глобальной номенклатуры на основании заключенного с ним соглашения.

50. Наименование и описание каждого вида медицинских изделий, применяемой уполномоченным органом номенклатуры должны соответствовать наименованию и описанию вида медицинских изделий, включенного в Глобальную номенклатуру медицинских изделий.

51. Если заявитель при подаче на регистрацию медицинского изделия предоставляет сведения о коде вида номенклатуры, уполномоченный орган в ходе специализированной экспертизы проверяет его соот-

Глава 6. Внесение изменений в регистрационное досье зарегистрированного медицинского изделия

54. Экспертиза изменений, вносимых в регистрационное досье, включает в себя оценку полноты, комплектности и правильности оформления доку-

ментов, влияния вносимых изменений на безопас-

ность, качество и эффективность медицинских изделий.

40. Регистрационное досье и регистрационный взнос при этом заявителю не возвращаются.

41. Отказ уполномоченного органа в регистрации медицинского изделия может быть обжалован заявителем в соответствии с законодательством в сфере административной деятельности и административных процедур.

44. Государственный реестр ведется уполномоченным органом. Информация о зарегистрированных медицинских изделиях в течение 2-х рабочих дней со дня издания приказа уполномоченным органом о государственной регистрации медицинского изделия вносится в Государственный реестр в виде реестровой записи с присвоением медицинскому изделию регистрационного номера.

45. Зарегистрированные медицинские изделия и внесенные в Государственный реестр разрешаются к медицинскому применению на территории Кыргызской Республики на весь период действия регистрационного удостоверения.

46. Государственный реестр публикуется на официальном сайте уполномоченного органа и обновляется на постоянной основе в онлайн режиме.

47. В Государственном реестре сохраняется история изменений реестровых записей с указанием даты и времени создания записей. Удаление сведений из Государственного реестра не допускается.

48. При принятии уполномоченным органом решения о приостановке действия регистрационного удостоверения медицинского изделия внесение соответствующей реестровой записи в Государственный реестр осуществляется в срок, не превышающий двух рабочих дней со дня принятия такого решения.

ветствие коду номенклатуры. Если заявитель не предоставляет сведения о коде вида номенклатуры, уполномоченный орган определяет код вида, соответствующий заявленному медицинскому изделию.

52. В случае отсутствия в номенклатуре вида, соответствующего заявляемому медицинскому изделию, заявитель может подать заявку в уполномоченный орган на создание нового вида. Для каждого вида оформляется отдельная заявка.

53. К заявке должны быть приложены следующие документы:

- копия заявки на определение вида медицинского изделия;

- наименование медицинского (модификации медицинского изделия) изделия на английском языке;

- техническое описание медицинского изделия, в том числе, подробное описание новых свойств и характеристик, которые потребовали создание нового вида на русском (официальном) и английском языке;

- инструкция по применению медицинского изделия на русском (официальном) и английском языке.

ментов, влияния вносимых изменений на безопасность, качество и эффективность медицинских изделий.

55. Производитель в течение 2 месяцев со дня внесения изменений в документы, представленные в рамках регистрации медицинского изделия, обязан инициировать процедуру внесения изменений в регистрационное досье путем подачи в уполномоченный орган заявления по форме, утвержденной уполномоченным органом, с приложением документов, подтверждающих изменения, по Перечню, согласно приложению 2 к настоящему Порядку.

56. В течение 10 рабочих дней со дня поступления заявления и документов, подтверждающих изменения, уполномоченный орган проводит оценку полноты и достоверности содержащихся в них сведений.

57. В случае, если документы согласно пункту 55 представлены не в полном объеме, уполномоченный орган в срок до 10 рабочих дней со дня подачи заявления однократно направляет запрос о предоставлении недостающей в представленных документах информации.

58. Производитель или его уполномоченный представитель должен предоставить ответ на запрос уполномоченного органа не позднее 20 рабочих дней со дня получения письменного запроса.

59. Время, необходимое для рассмотрения запроса и подготовку ответа заявителем, не входит в срок, указанный в пункте 56 настоящего Порядка.

60. Внесение изменений в регистрационное досье осуществляется на основании результатов экспертизы вносимых изменений.

61. Основанием для назначения и проведения специализированной экспертизы вносимых изменений является положительное заключение оценки на полноту и комплектность документов и внесение оплаты за проведение экспертизы.

62. Проведение специализированной экспертизы документов и принятие решения уполномоченным органом по внесению изменений в регистрационное досье осуществляется в срок, не превышающий 30 рабочих дней.

63. Уполномоченный орган при проведении специализированной экспертизы изменений в регистрационное досье направляет однократный запрос о предоставлении недостающей информации, необходимых разъяснений или уточнений по представленным изменениям.

64. Срок представления заявителем ответа на запрос уполномоченного органа при специализированной экспертизе вносимых изменений в регистрационное досье, не должен превышать 30 рабочих дней. Время представления заявителем документов по запросу уполномоченного органа в процессе внесения изменений и экспертизы медицинского изделия не входит в сроки проведения экспертизы и процедуры внесения изменений.

65. По результатам специализированной экспертизы уполномоченный орган принимает решение о возможности (невозможности) внесения изменений в регистрационное досье зарегистрированного меди-

цинского изделия в срок, не превышающий 7 рабочих дней со дня составления экспертных заключений.

66. Уполномоченный орган в течение 2 рабочих дней со дня принятия решения вносит запись в Государственный реестр о внесенных изменениях и направляет уведомление заявителю в срок не позднее 3 рабочих дней со дня внесения записи в Государственный реестр о внесенных изменениях.

67. При внесении изменений в регистрационное досье в части изменений в инструкцию по медицинскому применению медицинского изделия а также маркировки, уполномоченным органом утверждается и выдается заявителю новая инструкция по медицинскому применению, а также выдаются новые макеты упаковок (этикеток, стикеров) в течение трех рабочих дней со дня принятия уполномоченным органом решения о внесении изменений в регистрационное досье медицинского изделия.

68. В случае, если вносимые изменения затрагивают информацию и данные регистрационного удостоверения, заявителю в течение 5 рабочих дней выдается новое регистрационное удостоверение под прежним номером.

69. При принятии уполномоченным органом решения о невозможности внесения изменений в регистрационное досье медицинского изделия, последний в течение 5 рабочих дней со дня принятия такого решения издает приказ об отказе внесения изменений в регистрационное досье зарегистрированного медицинского изделия и письменно уведомляет производителя или его уполномоченного представителя о принятом решении, с приложением копии приказа. Оплата за проведение специализированной экспертизы заявителю не возвращается.

70. Основаниями для отказа уполномоченным органом во внесении изменений в регистрационное досье медицинского изделия являются:

- непредставление производителем или его уполномоченным представителем по запросу уполномоченного органа в срок, согласно пунктам 58 и 64 настоящего Порядка, недостающих документов и/или информации для обеспечения соответствия регистрационного досье;

- недостоверность представленных сведений, обосновывающих внесение изменений;

- отсутствие сведений, подтверждающих неизменность функционального назначения и (или) принципа действия медицинского изделия в связи с вносимыми изменениями;

- неустранение выявленных нарушений и (или) непредставление отсутствующих документов;

- невнесение заявителем оплаты за экспертизу вносимых изменений в регистрационное досье.

71. Допускается одновременная реализация медицинского изделия в ранее и вновь утвержденной упаковке, с ранее и вновь утвержденной инструкцией по медицинскому применению до окончания срока годности медицинского изделия.

Уполномоченный орган с заявлением о выдаче дубликата регистрационного удостоверения,

73. В случае порчи регистрационного удостове-

рения к заявлению о выдаче его дубликата прилагается испорченное регистрационное удостоверение, а в случае утраты - сообщение об утрате регистрационного удостоверения в средствах массовой информации.

74. Уполномоченный орган в течение 7 рабочих

Глава 8. Приостановление действия регистрационного удостоверения

75. Действие регистрационного удостоверения приостанавливается уполномоченным органом на основании:

- результатов мониторинга безопасности, эффективности и качества медицинских изделий, проводимого уполномоченным органом в пострегистрационный период, и выявления потенциального серьезного риска для общественного здоровья;

- результатов государственного контроля и надзора за обращением медицинских изделий о наличии фактов и обстоятельств, создающих угрозу жизни и здоровью граждан и медицинских работников при применении и эксплуатации медицинских изделий.

76. Действие регистрационного удостоверения приостанавливается на основании решения уполномоченного органа с указанием причин и срока приостановления действия регистрационного удостоверения, с внесением соответствующей реестровой записи в Государственный реестр согласно пункту 48 настоящего Порядка.

77. Действие регистрационного удостоверения приостанавливается уполномоченным органом сроком до 6 месяцев.

78. Применение и реализация медицинского изделия на период приостановления регистрационного удостоверения не допускаются.

79. Производитель или его уполномоченный представитель в течение установленного уполномоченным органом срока обязан устранить обстоятельства, повлекшие приостановление действия регистрационного удостоверения, и уведомить об этом в письменной форме уполномоченный орган с

дней со дня получения заявления о выдаче дубликата регистрационного удостоверения и после проведения оплаты за выдачу дубликата регистрационного удостоверения оформляет дубликат регистрационного удостоверения (с отметкой "дубликат") и выдает его заявителю.

приложением подтверждающих документов.

80. По результатам оценки представленных заявителем документов уполномоченный орган в течение 30 рабочих дней принимает решение о возобновлении действия регистрационного удостоверения (с указанием даты возобновления регистрационного удостоверения) либо о продлении срока приостановления действия регистрационного удостоверения на 1 год.

81. Уполномоченный орган уведомляет производителя или его уполномоченного представителя о принятом решении в течение 5 рабочих дней со дня принятия такого решения.

82. Решение о возобновлении действия удостоверения вступает в силу со дня его принятия.

83. Производитель и его уполномоченный представитель обязан обеспечить соответствие медицинского изделия общим требованиям безопасности на весь период его применения, а также соответствие его образцам регистрационного досье медицинского изделия.

84. Решение уполномоченного органа о приостановлении действия регистрационного удостоверения медицинского изделия может быть обжаловано производителем либо его уполномоченным представителем в соответствии с законодательством Кыргызской Республики.

85. Хранение регистрационных досье и материалов, представленных для государственной регистрации медицинских изделий, а также сроки хранения и порядок их уничтожения осуществляются уполномоченным органом в соответствии с законодательством в сфере архивного дела и делопроизводства.

Приложение 1

к Порядку госрегистрации медицинских изделий

Перечень документов, необходимых для регистрации медицинского изделия

№	Наименование документа	Медицинское изделие класса				Медицинское изделие для диагностики <i>In vitro</i> (независимо от класса потенциального риска)	Примечание
		1	2а	2б	3		
1	Доверенность от производителя на право представления интересов при регистрации (при необходимости)	+	+	+	+	+	(*)В соответствии с международными нормами заверения
2	Копия разрешительного документа на право производства в стране-производителе с приложением (при наличии)	+	+	+	+	+	(*)В соответствии с международными нормами заверения
3	Копии сертификатов на систему менеджмента качества производителя медицинских изделий (ИСО 13485 либо соответствующий региональный или национальный стандарт) (при наличии)	+	+	+	+	+	(*)В соответствии с международными нормами заверения
4	Декларация о соответствии требованиям безопасности и эффективности медицинских изделий или эквивалентный документ (при наличии)	+	+	+	+	+	Заверяется производителем (его уполномоченным представителем)

№	Наименование документа	Медицинское изделие класса				Медицинское изделие для диагностики In vitro (независимо от класса потенциального риска)	Примечание
		1	2а	2б	3		
5	Копия регистрационного удостоверения, выданного в стране производителя, с представлением заверенного перевода на русский язык (при наличии)	+	+	+	+	+	(*)В соответствии с международными нормами заверения
6	Копия документа, удостоверяющего регистрацию в других странах (при наличии)	+	+	+	+	+	Заверяется производителем (его уполномоченным представителем)
7	Данные о маркировке и упаковке (полноцветные макеты упаковок и этикеток, текст маркировки на официальном и/или государственном языке)	+	+	+	+	+	Заверяется производителем (его уполномоченным представителем)
8	Штрих-код GTIN (EAN13; предназначен для уникальной идентификации продукта) (при наличии)	+	+	+	+	+	
9	Информация о разработке и производстве; схемы процессов производства, основных стадий производства, упаковке, испытаниях и процедурах выпуска конечного продукта	+	+	+	+	+	Заверяется производителем (его уполномоченным представителем)
10	Сведения о производителе: наименование, вид деятельности, юридический адрес, форма собственности	+	+	+	+	+	Заверяется производителем (его уполномоченным представителем)
11	Сообщения о несчастных случаях и отзывах (информация не предоставляется для вновь разработанных и спроектированных медицинских изделий): список нежелательных событий или несчастных случаев, связанных с использованием изделия, и указание периода времени, на протяжении которого происходили указанные случаи; если нежелательных событий слишком много, необходимо предоставить краткие обзоры по каждому из типов событий и указать общее количество событий каждого типа, о которых поступали отчеты; список отзывов с рынка медицинских изделий и (или) пояснительных уведомлений и описание подхода к рассмотрению этих проблем и их решению производителями в каждом из таких случаев; описание анализа и (или) корректирующих действий, предпринятых в ответ на указанные случаи	+	+	+	+	+	Заверяется производителем (его уполномоченным представителем) (кроме I класса)
12	Перечень стандартов, которым соответствует медицинское изделие (с указанием сведений о стандартах)	+	+	+	+	+	Заверяется производителем (его уполномоченным представителем)
13	Сведения о соответствии медицинского изделия общим требованиям безопасности и эффективности медицинских изделий, требованиям к их маркировке и эксплуатационной документации на них	+	+	+	+	+	Заверяется производителем (его уполномоченным представителем)
14	Документ, устанавливающий требования к техническим характеристикам медицинского изделия	+	+	+	+	+	
15	Протоколы технических испытаний, проведенных в целях доказательства соответствия общим требованиям	+	+	+	+	+	(за исключением реактивов, наборов реактивов)
16	Протоколы исследований (испытаний) по оценке биологического действия медицинского изделия, проведенных в целях доказательства соответствия общим требованиям	+	+	+	+	+	

№	Наименование документа	Медицинское изделие класса				Медицинское изделие для диагностики In vitro (независимо от класса потенциального риска)	Примечание
		1	2а	2б	3		
17	Отчет о клиническом доказательстве эффективности и безопасности медицинского изделия	+	+	+	+	+	Заверяется производителем (его уполномоченным представителем) (кроме I класса)
18	Отчет об анализе рисков	-	+	+	+	+	Заверяется производителем (его уполномоченным представителем) (кроме I класса)
19	Данные о лекарственных средствах в составе медицинского изделия (состав лекарственного средства, количество, данные о совместимости лекарственного средства с медицинским изделием, о регистрации лекарственного средства в стране-производителе)	+	+	+	+	+	Заверяется производителем (его уполномоченным представителем)
20	Данные о биологической безопасности (при наличии)	+	+	+	+	+	Заверяется производителем (его уполномоченным представителем)
21	Данные о процедуре стерилизации, включая информацию о валидации процесса, результаты тестирования на содержание микроорганизмов (степень биологической нагрузки), пирогенности, стерильности (при необходимости), с указанием методов проведения испытаний, и данные о валидации упаковки (для стерильных изделий)	+	+	+	+	+	Заверяется производителем (его уполномоченным представителем) (кроме I класса)
22	Информация о специальном программном обеспечении, сведения производителя о валидации программного обеспечения (при наличии)	+	+	+	+	+	Заверяется производителем (его уполномоченным представителем)
23	Отчет об исследованиях стабильности - с аутентичным переводом на русский язык результатов и выводов испытаний для изделий, имеющих срок хранения	+	+	+	+	+	Заверяется производителем (его уполномоченным представителем)
24	Эксплуатационный документ или инструкция по применению медицинского изделия	+	+	+	+	+	Заверяется производителем (его уполномоченным представителем)
25	Руководство по сервисному обслуживанию (в части комплектующих медицинского изделия) - в случае отсутствия данных в эксплуатационной документации (при наличии)	+	+	+	+	+	Заверяется производителем (его уполномоченным представителем)
26	Отчет об инспекции производства (при наличии)	+	+	+	+	+	
27	План сбора и анализа данных по безопасности и эффективности медицинских изделий на постпродажном этапе (при наличии)	+	+	+	+	+	Заверяется производителем (его уполномоченным представителем)
28	Документы, подтверждающие результаты испытаний медицинских изделий в целях утверждения типа средств измерений (в отношении медицинских изделий, отнесенных к средствам измерений) (при необходимости)	+	+	+	+	+	

Примечание (*)

Международные нормы заверения для государств, являющихся участниками Гагской конвенции, отменяющей требование использования иностранных официальных документов,

от 5 октября 1961 года - апостилирование; для государств, не являющихся участниками Гагской конвенции - легализация через консульские службы (нотариальное заверение); для стран СНГ - нотариальное заверение.

Приложение 2
к Порядку госрегистрации медицинских изделий

Перечень изменений, вносимых в регистрационное досье медицинского изделия в период действия регистрационного удостоверения и не требующих новой регистрации

Наименование изменяемых сведений	Условия	Сведения и документы, необходимые для внесения изменений
1. Сведения о заявителе, включая сведения о реорганизации юридического лица, об изменении его наименования или фамилии, имени, адреса места жительства индивидуального предпринимателя	Внесение изменений в регистрационное удостоверение не влияет на эффективность и безопасность медицинского изделия в соответствии с Общими требованиями безопасности и эффективности медицинских изделий, требованиями к их маркировке и эксплуатационной документации на них	Копия документа, подтверждающего полномочия уполномоченного представителя производителя
		Документы, подтверждающие изменения Опись документов Заявление о внесении изменений
2. Наименование медицинского изделия	Мотивированное обоснование наименования медицинского изделия, не влияющего на его функциональные и технические характеристики	Документ(*), удостоверяющий изделия в стране-производителе (декларация соответствия, регистрационное удостоверение, сертификат свободной продажи, сертификат на экспорт и др.) с внесенными изменениями
		Копия регистрационного удостоверения
		Письмо производителя, содержащее мотивированное обоснование необходимости изменения наименования медицинского изделия, не влияющего на функциональные и технические характеристики медицинского изделия
		Проекты инструкций по применению (руководство пользователя) медицинского изделия
		Макет маркировки
		Документ, устанавливающий требования к техническим характеристикам медицинского изделия, которым соответствует медицинское изделие, приведенный в соответствие с новым наименованием медицинского изделия
		Эксплуатационная документация производителя на медицинское изделие, в том числе инструкция по применению (руководство по эксплуатации) медицинского изделия, приведенная в соответствие с новым наименованием медицинского изделия
		Фотографические изображения общего вида медицинского изделия вместе с принадлежностями, необходимыми для применения медицинского изделия по назначению (размером не менее 18x24 см)
		Опись документов
3. Состав принадлежностей, комплектующих и (или) расходных материалов	Отсутствие влияния на функциональные характеристики медицинских изделий	Копия регистрационного удостоверения
		Письмо производителя, содержащее мотивированное обоснование необходимости изменения в составе комплектующих, с указанием нового перечня комплектующих, подтверждающих отсутствие влияния на функциональные характеристики медицинского изделия
		Проекты инструкций по применению (руководство пользователя) медицинского изделия
		Обновленная спецификация с указанием перечня комплектующих и расходных материалов по утвержденной форме
		Опись документов

Наименование изменяемых сведений	Условия	Сведения и документы, необходимые для внесения изменений
		В случае добавления комплектующего, являющегося медицинским изделием, - образцы такого комплектующего (в случае стерильного комплектующего предоставляется весь комплект таких образцов) и нормативная документация на него
4. Показания по применению, области применения, противопоказания, побочные эффекты	Безопасность применения медицинского изделия должна сохраняться и подтверждаться данными исследований, клинической безопасности и качества	Копия регистрационного удостоверения
		Письмо производителя, содержащее мотивированное обоснование необходимости изменения показаний по применению медицинского изделия Проекты инструкций по применению (руководство пользователя) медицинского изделия Ранее утвержденная инструкция по применению (руководство пользователя) медицинского изделия
		Полноцветные макеты упаковок, этикеток, стикеров (при необходимости) (на электронном носителе CD в формате JPEG)
		Результаты клинических (медицинских) испытаний, отражающие внесенные изменения
		Опись документов
5. Сведения о производителе медицинского изделия	Отсутствуют изменения в производственном процессе или спецификациях, включая методы испытания	Документ(*), удостоверяющий регистрацию медицинского изделия в стране производителя (регистрационное удостоверение, сертификат свободной продажи, сертификат на экспорт и др.) с внесенными изменениями
		Документ*, подтверждающий внесение изменений (с указанием даты внесения изменений)
		Документ(*), подтверждающий соответствие условий производства национальным и/или международным стандартам (GMP, ISO EN)
		Документ(*), подтверждающий соответствие медицинского изделия национальным или международным стандартам, класс потенциального риска (декларация соответствия; сертификат соответствия)
		Копия регистрационного удостоверения
		Письмо производителя, удостоверяющее, что производственный процесс и контроль за качеством и безопасностью готового продукта остаются без изменений, с указанием даты внесения изменений
		Проекты инструкций по применению изделий (руководство пользователя) медицинского изделия
		Макет маркировки
		Опись документов
6. Спецификация производителя или (при наличии), которым соответствует медицинское изделие, и (или) эксплуатационная документация медицинского изделия	Отсутствуют изменения в производственном процессе или спецификациях, включая методы испытания	Копия регистрационного удостоверения
		Письмо-обоснование производителя о вносимых изменениях
		Данные по стабильности (для медицинского изделия) не менее чем на 3 сериях (отчет, обосновывающий срок годности медицинского изделия) (при необходимости)
		Проект инструкции по применению (руководства пользователя) медицинского изделия (при необходимости)
		Полноцветные макеты упаковок, этикеток, стикеров (при необходимости)
		Нормативная документация(*) с внесенными изменениями, регламентирующая качество конечного продукта, сертификат анализа и методики контроля конечного продукта (при необходимости)
		Протокол технических испытаний или испытаний (исследований) с целью оценки биологического действия с учетом изменений, внесенных в нормативную документацию (при необходимости)
		Опись документов

Примечание (*). Документы представляются с обязательным аутентичным переводом на русский (официальный) и/или государственный (кыргызский) языки.

ПОСТАНОВЛЕНИЕ ПРАВИТЕЛЬСТВА КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

Об утверждении Порядка проведения оценки качества лекарственных средств

В целях реализации статьи 14 Закона Кыргызской Республики "Об обращении лекарственных средств", в соответствии со статьями 10 и 17 конституционного Закона Кыргызской Республики "О Правительстве Кыргызской Республики" Правительство Кыргызской Республики постановляет:

1. Утвердить Порядок проведения оценки качества лекарственных средств согласно приложению.
2. Внести в постановление Правительства Кыргызской Республики "Об утверждении Технического регламента "О безопасности лекарственных средств для медицинского применения" от 6 апреля 2011 года № 137 следующие изменения:
 - второе предложение пункта 3 исключить;
 - в Техническом регламенте "О безопасности лекарственных средств для медицинского применения", утвержденном вышеуказанным постановлением:
 - абзац третий пункта 279, пункты 431-433 главы 14 признать утратившими силу;
 - приложения 20, 21, 23 и 24 признать утратив-

шими силу.

3. Министерству здравоохранения Кыргызской Республики:

- привести свои решения в соответствие с настоящим постановлением;
- принять необходимые меры, вытекающие из настоящего постановления;
- внести в установленном порядке предложения о внесении изменений в Единый реестр (перечень) государственных услуг, оказываемых государственными органами, их структурными подразделениями и подведомственными учреждениями, утвержденный постановлением Правительства Кыргызской Республики от 10 февраля 2012 года № 85.

4. Контроль за исполнением настоящего постановления возложить на отдел социального развития Apparата Правительства Кыргызской Республики.

5. Настоящее постановление вступает в силу по истечении шести месяцев со дня официального опубликования. (газета "Эркин Тоо" от 31 июля 2018 года № 64)

Премьер-министр Кыргызской Республики
М.Абылгазиев

г.Бишкек
от 5 июля 2018 года № 312

Приложение

Утвержден
постановлением Правительства Кыргызской Республики
от 5 июля 2018 года № 312

Порядок проведения оценки качества лекарственных средств**Глава 1. Общие положения**

1. Настоящий Порядок проведения оценки качества лекарственных средств (далее - Порядок) устанавливает процедуры проведения оценки качества лекарственных средств, критерии освобождения лекарственных средств от посерийного контроля, основания отказа в выдаче заключения о качестве лекарственного средства.

2. Оценке качества подлежат лекарственные средства, включая фармацевтические субстанции, ввозимые на территорию Кыргызской Республики или производимые на территории Кыргызской Республики, за исключением лекарственных средств, предусмотренных частью 2 статьи 14 Закона Кыргызской Республики "Об обращении лекарственных средств".

3. В настоящем Порядке используются следующие понятия:

- **заявитель** - юридическое лицо, обратившееся с заявкой на проведение оценки качества лекарственного средства;
- **заключение о качестве лекарственного**

средства - документ, выдаваемый по результатам проведенной оценки качества лекарственных средств, удостоверяющий, что продукция соответствует установленным требованиям нормативного документа по качеству;

- **ЕАЭС** - Евразийский экономический союз;
- **идентификация партии** - установление соответствия партии лекарственных средств товаросопроводительным документам;

- **надлежащая производственная практика** - часть управления качеством, которая гарантирует, что лекарственные средства постоянно производятся и контролируются по стандартам качества, соответствующим их назначению, а также в соответствии с требованиями регистрационного досье, протокола клинических исследований и спецификации на лекарственные средства;

- **нормативный документ по качеству** - документ, разрабатываемый производителем и устанавливающий требования к контролю качества лекарственного препарата (спецификация и описание

аналитических методик и испытаний или ссылки на них, а также соответствующие критерии приемлемости для указанных показателей качества) на основании проведенной экспертизы, который согласовывается уполномоченным государственным органом Кыргызской Республики в области здравоохранения при регистрации и предназначен для контроля качества в пострегистрационный период;

- **образец** - единица лекарственного средства, отобранная из контролируемой серии (партии);

- **партия** - серия или часть серии лекарственного средства, поступившая от одного отправителя по одному транспортному документу;

- **признаваемая Кыргызской Республикой надлежащая производственная практика** - надлежащая производственная практика, используемая странами региона Международного совета по гармонизации технических требований к регистрации лекарственных препаратов для медицинского при-

Глава 2. Порядок проведения оценки качества лекарственных средств

4. Оценка качества лекарственных средств осуществляется подведомственным учреждением, регулирующим обращение лекарственных средств и изделий медицинского назначения, уполномоченного государственного органа Кыргызской Республики в области здравоохранения (далее - уполномоченный орган) с целью установления соответствия качества конкретных серий (партий) лекарственных средств, ввозимых в страну или производимых в стране, требованиям нормативного документа по качеству.

5. При оценке качества фармацевтических субстанций в качестве нормативного документа по качеству используются монографии фармакопей или спецификации (стандарты) производителей.

6. Оценка качества лекарственных средств включает в себя проведение следующих процедур:

- подача заявителем в уполномоченный орган заявки на проведение оценки качества лекарственных средств и проверка на комплектность поданных документов;

- идентификация партии лекарственных средств;
- отбор образцов лекарственных средств;

- анализ информации в представленных документах, а также маркировки и упаковки лекарственных средств на соответствие нормативному документу по качеству;
- принятие решения и выдача заключения о качестве лекарственного средства.

7. Заявитель для проведения оценки качества лекарственных средств подает заявку в уполномоченный орган по форме согласно приложению 1 к настоящему Порядку в бумажном и в электронном виде с использованием информационных систем с приложением следующих документов:

- копия лицензии на фармацевтическую деятельность (представляется единожды с включением в базу данных на срок действия лицензии);
- копия таможенной декларации на товары для ввозимых лекарственных средств, за исключением лекарственных средств, ввозимых из государств-

менения (ICH);

- **серия** - определенное количество исходного сырья, упаковочных материалов или продукции, подвергнутое обработке в одном или в ряде последовательных технологических процессов таким образом, чтобы рассчитывать на однородность продукции;

- **страны региона Международного совета по гармонизации технических требований к регистрации лекарственных препаратов для медицинского применения (далее - страны региона ICH)** - государства, на территории которых требования к регистрации лекарственных препаратов регулируются уполномоченным органом, ставшим учредителем или постоянным членом Международного совета по гармонизации технических требований к лекарственным средствам для медицинского применения.

членов ЕАЭС;

- товаросопроводительные документы (для ввозимых лекарственных средств);

- контракт или договор на поставку (для ввозимых лекарственных средств);

- нормативный документ по качеству (при их отсутствии в базе данных уполномоченного органа);

- документ о качестве лекарственного средства, выданный производителем лекарственного средства (сертификат качества/сертификат анализа/аналитический паспорт/протокол анализа/протокол испытаний).

Если документ о качестве лекарственного средства составлен на иностранном языке, то представляется также его официально заверенный перевод на государственный и/или официальный язык;

- сводный протокол серии, а также сертификат качества серии, выданный лабораторией страны производителя, уполномоченной регуляторным органом данной страны на проведение контроля качества лекарственных средств с целью выпуска серии на рынок (для иммунобиологических препаратов).

8. Уполномоченный орган после принятия заявки проверяет комплектность представленных документов, указанных в пункте 7 настоящего Порядка, и в случае предоставления документов не в полном объеме в течение одного рабочего дня со дня приема заявки уведомляет об этом заявителя.

9. Заявитель при подаче заявки на проведение оценки качества лекарственного средства в уполномоченный орган обязан представить достоверную информацию.

10. Уполномоченный орган не позднее трех рабочих дней со дня приема заявки проводит идентификацию партии лекарственных средств на предмет принадлежности к заявляемой партии лекарственных средств (совпадение наименования, формы выпуска, дозировки, фасовки, количества, серии, срока годности, производителя лекарственного средства с данными заявки на проведение оценки качества лекарственного средства и товаросопро-

водительской документации).

11. При идентификации партии лекарственных средств уполномоченный орган также проверяет:

- соблюдение условий транспортировки и хранения лекарственных средств;
- отсутствие повреждений упаковки партии лекарственных средств.

Условия хранения лекарственных средств должны соответствовать требованиям нормативного документа по качеству.

12. По результатам идентификации партии лекарственных средств уполномоченным органом оформляется акт идентификации партии лекарственных средств по форме, установленной уполномоченным органом.

13. При проведении идентификации партии лекарственных средств уполномоченным органом производится отбор образцов лекарственных средств с учетом требований, действующих на территории Кыргызской Республики фармакопей и нормативных документов по качеству.

14. Образцы лекарственных средств отбираются уполномоченным органом в количестве, необходимом для проведения оценки качества и испытания лекарственного средства по показателям, предусмотренным нормативным документом по качеству.

15. При проведении отбора образцов лекарственных средств производится также отбор контрольных образцов в количестве, необходимом для проведения испытаний по показателям, предусмотренным нормативным документом по качеству, которые опечатываются уполномоченным органом и хранятся на оптовом складе заявителя, на складе готовой продукции производителя в надлежащих условиях в соответствии с нормативным документом по качеству в течение шести месяцев, по истечении которых подлежат реализации.

16. Контрольные образцы лекарственных средств подлежат хранению заявителем/ производителем отдельно от основной продукции. Отбор контрольных образцов лекарственных средств, требующих особых условий хранения, а также лекарственных средств, с коротким сроком годности (меньше или равному одному году), не производится.

17. Отбор образцов лекарственных средств оформляется актом отбора образцов по форме, установленной уполномоченным органом. Акт отбора образцов лекарственного средства составляется в двух экземплярах, один из которых передается заявителю.

Идентификация партии и отбор образцов лекарственных средств проводятся в присутствии заявителя на оптовом складе, на складе готовой продукции производителя.

18. На время проведения оценки качества лекарственных средств заявитель обязан разместить партию лекарственных средств в специально отведенной зоне (помещении), на складе по месту проведения хозяйственной деятельности отдельно от другой продукции.

19. При проведении анализа информации в представленных документах уполномоченный орган

проверяет соответствие данных, указанных в документе о качестве лекарственного средства, с данными, приведенными в нормативном документе по качеству.

20. Отобранные образцы лекарственных средств в срок до пяти рабочих дней со дня приема заявки подлежат оценке уполномоченным органом на соответствие упаковки, маркировки требованиям нормативных документов по качеству, согласованных при государственной регистрации лекарственных средств.

21. В случае возникновения вопросов и разночтений по представленным документам и образцам лекарственных средств уполномоченный орган направляет запрос заявителю/производителю. Время, затраченное заявителем/производителем на предоставление ответов на запросы уполномоченного органа в срок проведения оценки качества лекарственного средства, не включается.

При неполучении ответа от заявителя на запрос уполномоченного органа в течение пятнадцати рабочих дней со дня отправления запроса уполномоченным органом принимается решение об отказе в проведении оценки качества лекарственного средства.

22. Испытания лекарственных средств проводятся в аккредитованных испытательных лабораториях. Проведение испытаний лекарственных средств осуществляется в срок до 20 рабочих дней.

23. Перечень показателей для проведения испытаний лекарственных средств определяется на основании нормативных документов по качеству.

24. Испытания в полном объеме проводятся:

- для первой серии лекарственного средства, впервые произведенного, расфасованного или упакованного на территории Кыргызской Республики;
- для серии (партии) или части серии (партии) впервые зарегистрированного в Кыргызской Республике лекарственного средства зарубежного производства и ввезенного на территорию Кыргызской Республики;
- для фармацевтических субстанций.

25. При проведении оценки качества фармацевтических субстанций используются протоколы испытаний отечественных аккредитованных испытательных лабораторий или протоколы испытаний аккредитованных испытательных лабораторий государств-членов ЕАЭС.

26. При одновременном поступлении на оценку качества свыше трех серий лекарственного средства одного наименования одного производителя испытания образцов лекарственных средств проводятся выборочно (через одну серию). При наличии положительных результатов оценка качества остальных серий лекарственного средства проводится по показателям "Упаковка" и "Маркировка". Заключение о качестве лекарственного средства при этом выдается на все поступившие серии лекарственных средств.

27. При поставке одной и той же серии лекарственного средства испытания не проводятся, если со дня составления протокола испытаний предыдущей

поставки этого лекарственного средства не прошло шести месяцев.

28. При невозможности проведения испытаний в связи с отсутствием специфических реактивов, стандартных образцов активных веществ и примесей; образцов лекарственного средства вследствие их труднодоступности и особых условий транспортирования, штаммов микроорганизмов и биологических культур вследствие их патогенности, токсичности; специального оборудования и расходных материалов уполномоченный орган принимает решение о совмещении испытаний при оценке качества с испытаниями, проводимыми в процессе производства, при участии представителей уполномоченного органа.

При проведении оценки качества используются протоколы совместных испытаний при условии, если со времени проведения последнего испытания не истек трехлетний срок.

29. Уполномоченный орган по результатам анализа представленных с заявкой документов, идентификации партии лекарственных средств, оценки образцов лекарственных средств, оценки результатов лабораторных испытаний образцов лекарственных средств составляет акт оценки качества лекарственного средства по форме, установленной уполномоченным органом.

30. Заключение о качестве лекарственного средства выдается уполномоченным органом за подписью ответственных лиц уполномоченного органа, проводивших оценку качества лекарственных средств, на основании положительных результатов акта оценки качества лекарственного средства, после внесения заявителем оплаты, размер которой устанавливается Правительством Кыргызской Республики.

31. Заключение о качестве лекарственного средства оформляется уполномоченным органом на конкретное лекарственное средство или на группу лекарственных средств одного наименования и производителя, оцененных по требованиям одного нормативного документа по качеству, с оформлением приложения к заключению о качестве, содержащего перечень лекарственных средств.

32. Заключение о качестве лекарственного средства и приложение к нему выдаются по формам согласно приложениям 2 и 3 к настоящему Порядку.

33. При выявлении несоответствий по показателям "Описание", "Упаковка", "Маркировка", не влияющих на безопасность, качество и эффективность лекарственного средства, при условии обоснований представленных производителем, уполно-

моченный орган принимает решение о выдаче заключения о качестве лекарственного средства.

34. По обращению заявителя уполномоченным органом выдается копия протокола испытаний вместе с заключением о качестве лекарственного средства.

35. Срок действия заключения о качестве лекарственного средства устанавливается до окончания срока годности лекарственного средства.

В случае, если срок годности лекарственного средства не ограничен, заключение о качестве лекарственного средства выдается сроком на 5 лет.

36. Оценка качества лекарственных средств осуществляется в срок до 10 рабочих дней с даты приема заявки на проведение оценки качества лекарственного средства.

37. По требованию заявителя уполномоченным органом в течение 1 рабочего дня выдается копия заключения о качестве лекарственного средства на бланке копии заключения о качестве и заверяется печатью уполномоченного органа. При наличии приложений к заключению их копии также выдаются на бланках копии заключения о качестве.

38. Бланк заключения о качестве лекарственного средства и приложение к нему являются бланками строгой отчетности, имеют не менее четырех степеней защиты и типографский номер (порядковый номер бланка). Уполномоченный орган ведет учет бланков заключений о качестве лекарственного средства и приложений к нему.

39. При утере заключения о качестве лекарственного средства заявитель обеспечивает размещение соответствующего объявления в средствах массовой информации.

40. Выдача уполномоченным органом дубликата заключения о качестве лекарственного средства заявителю осуществляется в срок до двух рабочих дней на основании заявки и документа, подтверждающего размещение соответствующего объявления в средствах массовой информации.

41. Дубликат заключения о качестве лекарственного средства оформляется на бланке заключения о качестве с новым номером и датой выдачи дубликата с пометкой "Дубликат".

42. Запрещается реализация лекарственных средств, в отношении которых проводится процедура оценки качества, до получения заключения о качестве лекарственного средства.

43. Уполномоченный орган осуществляет формирование и ведение реестра выданных заключений о качестве лекарственных средств в электронном виде, а также их хранение.

Глава 3. Критерии освобождения от посерийного контроля

44. Критериями освобождения лекарственных средств от посерийного контроля являются наличие документально подтвержденных сведений о том, что лекарственные средства поставляются напрямую от производителей или официальных дистрибьюторов с соблюдением одного из следующих условий:

- лекарственные средства произведены в стра-

нах региона ИСН с соблюдением требований правил надлежащей производственной практики;

- лекарственные средства преквалифицированы Всемирной организацией здравоохранения;

- производители лекарственных средств имеют положительный акт оценки условий производства и системы обеспечения качества, составленного по форме, утвержденной уполномоченным органом, и

не имеют рекламаций в течение последних двух лет его обращения на рынке;

- лекарственные средства относятся к иммунобиологическим препаратам.

45. Проведение оценки качества лекарственного средства и выдача заключения о качестве лекарственного средства при освобождении от посерийного контроля осуществляются в соответствии с настоящим Порядком, за исключением процедуры отбора образцов для испытаний и проведения лаборатор-

Глава 4. Основания отказа в выдаче заключения о качестве лекарственного средства

47. Уполномоченный орган принимает решение об отказе в выдаче заключения о качестве лекарственного средства при наличии одного из нижеперечисленных оснований:

- некомплектность представленных документов, указанных в пункте 7 настоящего Порядка;

- отрицательный результат акта оценки качества лекарственного средства по результатам анализа представленных с заявкой документов, идентификации партии лекарственных средств, оценки образцов лекарственных средств, оценки результатов лабораторных испытаний лекарственного средства;

ных испытаний.

46. При подаче заявки на освобождение от посерийного контроля представляется документ о качестве лекарственного средства в оригинале либо его копия, заверенная производителем или официальным дистрибьютором, а также копия сертификата надлежащей производственной практики (GMP) или акт оценки условий производства и системы обеспечения качества (представляются один раз на срок действия документа).

- неоплата за проведение процедуры оценки качества лекарственного средства.

48. При принятии решения об отказе в выдаче заключения о качестве лекарственного средства уполномоченный орган выдает заявителю решение об отказе в выдаче заключения о качестве лекарственного средства с указанием оснований отказа.

49. В случае несогласия с решением уполномоченного органа заявитель имеет право обжаловать его действия в соответствии с законодательством в сфере административной деятельности и административных процедур, а также в судебном порядке.

**Приложение 1
к Порядку проведения оценки качества ЛС**

(наименование уполномоченного органа)

(адрес)

Заявка на проведение оценки качества лекарственных средств

1. _____
(наименование организации (заявителя))

(код ОКПО и ИНН)

юридический адрес _____

телефон _____ факс _____

в лице _____
(ФИО руководителя)

просит провести оценку качества следующего(их) лекарственного(ых) средства(в):

№	Наименование лекарственного средства, лекарственная форма, дозировка, фасовка	Размер партии	Единица измерения	Серия	Срок годности	Наименование, страна производителя

2. Обязуюсь:

- соблюдать порядок оценки качества;
- при установлении несоответствия продукции требованиям нормативных документов по качеству принимать меры по недопущению реализации этой продукции;
- оплатить все расходы, связанные с оценкой качества.

3. Прилагаются следующие документы:

Заявитель _____
М.П. _____ подпись _____
" ____ " _____ 20 ____ г. _____
_____ ФИО

**Приложение 2
к Порядку проведения оценки качества ЛС**

Форма _____
(наименование уполномоченного органа, адрес)

Заключение о качестве лекарственного средства

№ _____

Срок действия от " ____ " _____ 20 ____ г. по " ____ " _____ 20 ____ г.

Продукция _____
(наименование лекарственного средства, лекарственная форма, дозировка, фасовка, номер серии (партии), срок годности; размер партии, единица измерения)

Производитель _____
(наименование и страна производителя продукции и его адрес)

Соответствует требованиям качества, установленным в _____
(обозначение нормативного документа по качеству)

Заявитель _____
(наименование заявителя и его адрес)

Заключение о качестве лекарственного средства выдано на основании _____
(сведения о документах, подтверждающих соответствие лекарственного(ых) средства(в) требованиям нормативного документа по качеству)

Дополнительная информация _____
(сведения о товаро-сопроводительных документах, контракт, номер регистрационного удостоверения)

Ответственное лицо уполномоченного органа, проводившее оценку качества лекарственного средства

ФИО, должность

подпись

Ответственное лицо уполномоченного органа за проведение оценки качества лекарственных средств

М.П. _____

ФИО, должность

подпись

**Приложение 3
к Порядку проведения оценки качества ЛС**

Форма _____
Приложение _____
к заключению о качестве лекарственного средства
№ _____
бланк № _____

Перечень лекарственных средств, на которые распространяется действие заключения о качестве

№	Наименование лекарственного средства, лекарственная форма, дозировка, фасовка, серия (партия), срок годности	Количество, единица измерения

Ответственное лицо уполномоченного органа, проводившее оценку качества лекарственного средства

ФИО, должность

подпись

Ответственное лицо уполномоченного органа за проведение оценки качества лекарственных средств

М.П. _____

ФИО, должность

подпись

ПОСТАНОВЛЕНИЕ ПРАВИТЕЛЬСТВА КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

Об утверждении Порядка проведения оценки качества и безопасности медицинских изделий

В целях реализации статьи 11 Закона Кыргызской Республики "Об обращении медицинских изделий", в соответствии со статьями 10 и 17 конституционного Закона Кыргызской Республики "О Правительстве Кыргызской Республики" Правительство Кыргызской Республики постановляет:

1. Утвердить Порядок проведения оценки качества и безопасности медицинских изделий согласно приложению.

2. Внести в постановление Правительства Кыргызской Республики "Об утверждении Технического регламента "О безопасности изделий медицинского назначения" от 1 февраля 2012 года № 74 следующие изменения:

- второе предложение пункта 3 исключить; в Техническом регламенте "О безопасности изделий медицинского назначения", утвержденном вышеуказанным постановлением:

- главу 8 и приложение 5 признать утратившими силу.

3. Министерству здравоохранения Кыргызской Республики:

- привести свои решения в соответствие с настоящим постановлением;

- принять необходимые меры, вытекающие из настоящего постановления;

- внести в установленном порядке предложения о внесении изменений в Единый реестр (перечень) государственных услуг, оказываемых государственными органами, их структурными подразделениями и подведомственными учреждениями, утвержденный постановлением Правительства Кыргызской Республики от 10 февраля 2012 года № 85.

4. Контроль за исполнением настоящего постановления возложить на отдел социального развития Apparата Правительства Кыргызской Республики.

5. Настоящее постановление вступает в силу по истечении шести месяцев со дня официального опубликования. (газета "Эркин Тоо" от 17 июля 2018 года № 60)

Премьер-министр Кыргызской Республики
М.Абылгазиев

г.Бишкек

от 5 июля 2018 года № 313

Приложение

Утвержден

постановлением Правительства Кыргызской Республики от 5 июля 2018 года № 313

ПОРЯДОК**проведения оценки качества и безопасности медицинских изделий****Глава 1. Общие положения**

1. Настоящий Порядок проведения оценки качества и безопасности медицинских изделий (далее - Порядок) устанавливает процедуры проведения оценки качества и безопасности медицинских изделий, ввозимых на территорию Кыргызской Республики и произведенных в Кыргызской Республике, основания отказа в выдаче заключения о качестве и безопасности медицинского изделия.

2. В настоящем Порядке используются следующие понятия:

- **заявитель** - юридическое лицо, обратившееся с заявкой на проведение оценки качества и безопасности медицинского изделия;

- **заключение о качестве и безопасности медицинского изделия** - документ, выдаваемый по результатам проведенной оценки качества и безопасности медицинского изделия, удостоверяющий, что медицинское изделие соответствует установленным требованиям нормативного документа по качеству и безопасности;

- **ЕАЭС** - Евразийский экономический союз;

- **идентификация партии** - установление соот-

ветствия партии медицинских изделий товаросопроводительным документам;

- **нормативный документ по качеству и безопасности медицинских изделий** - документ (международный, региональный), национальный стандарт, стандарт организации, устанавливающий комплекс требований к качеству, безопасности, транспортировке и хранению медицинских изделий, а также к методикам его испытаний;

- **образец медицинского изделия** - медицинское изделие, предназначенное для проведения технических и клинических испытаний;

- **партия** - часть серии медицинских изделий, поступившая от одного отправителя по одному транспортному документу;

- **серия изделия медицинского назначения** - совокупность установленного количества одного или более составляющих изделия медицинского назначения или изделия медицинского назначения из одного типа, модели, вида, размера, состава, произведенные в одинаковых условиях, имеющие одинаковые характеристики и качество в установлен-

ных пределах.

3. Оценка качества и безопасности медицинских изделий осуществляется для установления соответствия качества и безопасности конкретных серий (партий) медицинских изделий требованиям нормативного документа по качеству и безопасности.

4. Оценке качества и безопасности медицинских изделий с учетом класса потенциального риска применения медицинских изделий подвергаются:

1) зарегистрированные медицинские изделия:
- стерильные медицинские изделия независимо от класса потенциального риска применения по по-

Глава 2. Порядок проведения оценки качества и безопасности медицинских изделий

5. Оценка качества и безопасности медицинских изделий осуществляется подведомственным учреждением, регулирующим обращение лекарственных средств и изделий медицинского назначения, уполномоченного государственного органа Кыргызской Республики в области здравоохранения (далее - уполномоченный орган).

6. Оценка качества и безопасности медицинских изделий включает проведение следующих процедур:

- подача заявителем в уполномоченный орган заявки на проведение оценки качества и безопасности медицинских изделий и проверка комплектности поданных документов;

- идентификация партии медицинских изделий;

- отбор образцов медицинских изделий;

- анализ информации в представленных документах, а также маркировки и упаковки медицинских изделий на соответствие нормативному документу по качеству и безопасности;

- испытание образцов медицинских изделий на соответствие нормативному документу по качеству и безопасности;

- принятие решения и выдача заключения о качестве и безопасности медицинского изделия.

7. Заявитель для проведения оценки качества и безопасности медицинского изделия подает заявку в уполномоченный орган по форме, согласно приложению 1 к настоящему Порядку в бумажном и электронном виде с использованием информационных систем с приложением следующих документов:

- копия лицензии на фармацевтическую деятельность (представляется единожды с включением в базу данных на срок действия лицензии);

- копия таможенной декларации на товары для ввозимых медицинских изделий, за исключением медицинских изделий, ввозимых из государств-членов ЕАЭС;

- товаросопроводительные документы (для ввозимых медицинских изделий);

- контракт или договор на поставку (для ввозимых медицинских изделий);

- нормативный документ по качеству и безопасности (при их отсутствии в базе данных уполномоченного органа);

- документ о качестве и безопасности медицинского изделия, выданный производителем медицинского изделия (сертификат качества/сертификат

казателям стерильности;

- медицинские изделия класса потенциального риска применения 1 и 2а, контактирующие с кровью и внутренними полостями организма человека, по показателям безопасности;

- медицинские изделия класса потенциального риска применения 2б и 3 по показателям безопасности;

2) медицинские изделия, включенные в перечень медицинских изделий, ввоз и применение которых на территории Кыргызской Республики разрешены без регистрации.

анализа/аналитический паспорт/протокол анализа/протокол испытаний). Если документ о качестве и безопасности медицинского изделия составлен на иностранном языке, то представляется его официально заверенный перевод на государственный и/или официальный язык;

- копии сертификатов на систему менеджмента качества производителя медицинских изделий (ИСО 13485) (представляется один раз на протяжении срока действия сертификата);

- копия документа, подтверждающего обращение в качестве медицинских изделий в стране-производителе или в других странах (для медицинских изделий, входящих в перечень медицинских изделий, ввоз и применение которых на территории Кыргызской Республики разрешены без регистрации).

8. Уполномоченный орган после принятия заявки проверяет комплектность представленных документов, указанных в пункте 7 настоящего Порядка, и в случае предоставления документов не в полном объеме в течение одного рабочего дня со дня приема заявки уведомляет об этом заявителя.

9. Заявитель при подаче заявки на проведение оценки качества медицинского изделия в уполномоченный орган обязан представить достоверную информацию.

10. Уполномоченный орган не позднее трех рабочих дней со дня приема заявки проводит идентификацию партии медицинских изделий на предмет принадлежности к заявляемой партии медицинских изделий (совпадение наименования, модификации, количества, серии, срока годности, производителя медицинского изделия с данными заявки на проведение оценки качества и безопасности медицинского изделия и товаросопроводительной документации).

11. При идентификации партии медицинских изделий также проверяется:

- соблюдение условий транспортировки и хранения медицинских изделий;

- отсутствие поврежденных упаковки партии медицинских изделий.

12. Условия хранения медицинских изделий должны соответствовать требованиям нормативного документа по качеству и безопасности.

13. По результатам идентификации партии медицинских изделий уполномоченным органом

оформляется акт идентификации партии медицинских изделий по форме, установленной уполномоченным органом.

14. При проведении идентификации партии медицинских изделий уполномоченным органом производится отбор образцов медицинских изделий в количестве, необходимом для проведения оценки качества и безопасности и испытания медицинского изделия по показателям, предусмотренным нормативным документом по качеству и безопасности. Идентификация партии и отбор образцов медицинских изделий проводятся в присутствии заявителя на оптовом складе, складе готовой продукции производителя.

15. При проведении отбора образцов медицинских изделий производится отбор контрольных образцов медицинских изделий в количестве, необходимом для проведения испытаний по показателям, предусмотренным нормативным документом по качеству и безопасности.

16. Контрольные образцы медицинских изделий с отметкой уполномоченного органа подлежат хранению отдельно от основной продукции на оптовом складе, на складе готовой продукции производителя в надлежащих условиях в соответствии с требованиями нормативного документа по качеству и безопасности в течение шести месяцев, по истечении которых подлежат реализации.

17. Отбор контрольных образцов медицинских изделий, требующих особых условий хранения; а также медицинских изделий с коротким сроком годности (менее или равному 1 году) не производится.

18. Отбор образцов медицинских изделий оформляется актом отбора образцов по форме, установленной уполномоченным органом, в двух экземплярах, один из которых передается заявителю.

19. На время проведения оценки качества и безопасности медицинского изделия заявитель/производитель размещает партию медицинских изделий в специально отведенной зоне (помещении), на складе по месту проведения хозяйственной деятельности отдельно от другой продукции.

20. При проведении анализа информации о представленных документах уполномоченный орган проверяет соответствие данных, указанных в документе о качестве и безопасности медицинского изделия, с данными, приведенными в нормативном документе по качеству и безопасности.

21. Отобранные образцы медицинских изделий в срок до пяти рабочих дней со дня приема заявки подлежат оценке уполномоченным органом на соответствие упаковки, маркировки требованиям нормативных документов по качеству и безопасности, согласованных при государственной регистрации медицинских изделий.

22. В случае возникновения вопросов и разночтений по представленным документам и образцам медицинских изделий уполномоченный орган направляет запросы заявителю/производителю.

Время, затраченное заявителем/производителем на подготовку и предоставление ответов на запросы уполномоченного органа в срок проведения оценки

качества и безопасности медицинского изделия, не включается.

23. В случае, если уполномоченным органом не получен ответ от заявителя в течение пятнадцати рабочих дней со дня отправления запроса, уполномоченный орган принимает решение об отказе в проведении оценки качества и безопасности медицинского изделия.

24. Испытания медицинских изделий проводятся в аккредитованных испытательных лабораториях. Проведение испытаний медицинских изделий осуществляется в срок до двадцати рабочих дней.

25. Перечень показателей для проведения испытаний медицинского изделия определяется на основании показателей нормативных документов по качеству и безопасности.

26. При одновременном поступлении на оценку качества и безопасности свыше трех серий медицинских изделий одного наименования либо различных модификаций одного наименования медицинского изделия испытания образцов проводятся выборочно на одной серии медицинского изделия (на одной модификации). При наличии положительных результатов оценка качества и безопасности остальных серий (модификаций) медицинского изделия проводится по показателям упаковки и маркировка.

Заключение о качестве и безопасности медицинского изделия при этом выдается уполномоченным органом на все поступившие серии (модификации) медицинского изделия.

27. При поставке одной и той же серии медицинского изделия испытания не проводятся, если со дня составления протокола испытаний предыдущей поставки этой серии медицинского изделия не прошло шесть месяцев.

28. При невозможности проведения испытаний в связи с отсутствием специфического оборудования и вспомогательных средств, образцов медицинских изделий вследствие их труднодоступности и особых условий транспортирования уполномоченный орган принимает решение о совмещении испытаний при оценке качества и безопасности с испытаниями, проводимыми в процессе производства.

При проведении оценки качества и безопасности используются протоколы совместных испытаний при условии, если со времени проведения последнего испытания не истек трехлетний срок.

29. Испытанию не подвергаются медицинские изделия, поставляемые напрямую от производителей или официальных дистрибьюторов при наличии одного из следующих документов:

- сертификата на систему менеджмента качества (ИСО 13485);

- акта инспектирования производства и отсутствие рекламаций к медицинскому изделию в течение последних двух лет его обращения на рынке.

30. Испытания малой партии медицинских изделий не проводятся. Объем медицинских изделий, считающийся малой партией, определяется уполномоченным органом.

31. Уполномоченный орган по результатам ана-

лиза представленных с заявкой документов, идентификации партии медицинских изделий, оценки образцов медицинских изделий, оценки результатов лабораторных испытаний образцов медицинских изделий составляет акт оценки качества и безопасности медицинского изделия по форме, установленной уполномоченным органом.

32. Заключение о качестве и безопасности медицинского изделия выдается уполномоченным органом за подписью ответственных лиц уполномоченного органа, проводивших оценку качества и безопасности медицинского изделия, на основании положительных результатов акта оценки качества и безопасности медицинского изделия, после внесения заявителем оплаты за проведение оценки качества и безопасности, размер которой устанавливается Правительством Кыргызской Республики.

33. Заключение о качестве и безопасности оформляется на конкретное медицинское изделие или на группу медицинских изделий, относящихся к одному виду медицинского изделия, изготовленных одним производителем, оцененных по показателям одного нормативного документа по качеству и безопасности.

34. Заключение о качестве и безопасности медицинского изделия и приложение к нему выдаются уполномоченным органом по формам согласно приложениям 2 и 3 к настоящему Порядку.

35. При выявлении несоответствий по показателям "Описание", "Упаковка", "Маркировка", не влияющим на качество и безопасность медицинского изделия, при условии обоснований, представленных производителем, уполномоченный орган принимает решение о выдаче заключения о качестве и безопасности медицинского изделия.

36. По обращению заявителя уполномоченным органом выдается копия протокола испытаний вместе с заключением о качестве и безопасности медицинского изделия.

37. Заключение о качестве и безопасности медицинского изделия действует до конца срока эксплуатации медицинского изделия. В случае, если срок эксплуатации медицинского изделия не ограничен, заключение о качестве и безопасности выдается сроком на пять лет.

38. Срок проведения процедуры оценки качества

и безопасности медицинского изделия не должен превышать десяти рабочих дней с даты приема заявки на проведение оценки качества и безопасности медицинского изделия.

39. По требованию заявителя уполномоченным органом в течение одного рабочего дня выдается копия заключения о качестве и безопасности медицинского изделия на бланке копии заключения о качестве и безопасности и заверяется печатью уполномоченного органа. При наличии приложений к заключению о качестве на медицинское изделие их копии также выдаются на бланках копии заключения о качестве и безопасности.

40. Бланк заключения о качестве и безопасности медицинского изделия и приложение к нему являются бланками строгой отчетности, имеют не менее четырех степеней защиты и типографский номер (порядковый номер бланка). Уполномоченный орган ведет учет бланков заключений о качестве и безопасности и приложений к нему.

41. При утере заключения о качестве и безопасности медицинского изделия, заявитель обеспечивает размещение соответствующего объявления в средствах массовой информации.

42. Выдача заявителю дубликата заключения о качестве и безопасности медицинского изделия осуществляется уполномоченным органом в срок до двух рабочих дней на основании его заявки и сведений, подтверждающих размещение соответствующего объявления в средствах массовой информации.

43. Дубликат заключения о качестве и безопасности медицинского изделия оформляется на бланке заключения о качестве и безопасности с новым номером и датой выдачи дубликата с пометкой "Дубликат".

44. Запрещается реализация и применение медицинских изделий, в отношении которых проводится процедура оценки качества и безопасности до получения заключения о качестве и безопасности медицинского изделия.

45. Уполномоченный орган осуществляет формирование и ведение реестра выданных заключений о качестве и безопасности медицинских изделий в электронном виде, а также обеспечивает их сохранность.

Глава 3. Основания отказа в выдаче заключения о качестве и безопасности медицинского изделия

46. Уполномоченный орган принимает решение об отказе в выдаче заключения о качестве и безопасности медицинского изделия в следующих случаях:

- некомплектность представленных документов, указанных в пункте 7 настоящего Порядка;

- отрицательный результат акта оценки качества и безопасности медицинского изделия по результатам анализа представленных с заявкой документов, идентификации партии медицинских изделий, оценки образцов медицинских изделий, оценки результатов лабораторных испытаний медицинского изделия;

- неоплата за проведение процедуры оценки ка-

чества и безопасности медицинского изделия.

47. При принятии решения об отказе в выдаче заключения о качестве и безопасности медицинского изделия уполномоченный орган выдает заявителю решение об отказе в выдаче заключения о качестве и безопасности медицинского изделия с указанием оснований отказа.

48. В случае несогласия с решением уполномоченного органа заявитель имеет право обжаловать действия уполномоченного органа в соответствии с законодательством в сфере административной деятельности и административных процедур, а также в судебном порядке.

Приложение 1
к Порядку проведения оценки качества и безопасности МИ
Форма
(наименование уполномоченного органа)
(адрес)

Заявка на проведение оценки качества и безопасности медицинских изделий на проведение оценки качества лекарственных средств

1. _____
(наименование организации (заявителя))
(код ОКПО и ИНН)

юридический адрес _____
телефон: _____ факс: _____

в лице: _____
ФИО _____
просит провести оценку качества и безопасности следующего(их) медицинского(их) изделия(ий):

№	Наименование медицинского(их) изделия(ий), модификация	Размер партии	Единица измерения	Серия (партия)	Срок годности	Наименование и страна производителя

2. Обязуюсь:
- соблюдать порядок оценки качества и безопасности медицинских изделий;
 - при установлении несоответствия продукции требованиям нормативных документов по качеству и безопасности медицинских изделий принимать меры по недопущению реализации этой продукции;
 - оплатить все расходы, связанные с оценкой качества и безопасности медицинских изделий.

3. Прилагаются следующие документы: _____

Заявитель _____
М.П. _____ подпись _____ 20__ г. _____
ФИО _____

Приложение 2
к Порядку проведения оценки качества и безопасности МИ
(наименование уполномоченного органа, адрес)

Форма
№ _____

Заключение о качестве и безопасности медицинского изделия

№ _____
Срок действия от "___" ___ 20__ г. по "___" ___ 20__ г.

Продукция _____
(наименование медицинского изделия, модификация, номер серии срок годности, размер партии, единица измерения)

Производитель _____
(наименование и страна производителя продукции и его адрес)

Соответствует требованиям качества и безопасности, установленным в _____
(обозначение нормативного документа по качеству и безопасности)

Заявитель _____
(наименование заявителя и его адрес)

Заключение выдано на основании _____

(сведения о документах, подтверждающих соответствие медицинского(их) изделия(ий) требованиям нормативного документа по качеству и безопасности)

Дополнительная информация _____
(сведения о товаросопроводительных документах, контракт, номер регистрационного удостоверения)

Ответственное лицо уполномоченного органа, проводившее оценку качества и безопасности медицинского изделия:

_____ ФИО, должность _____
_____ подпись

Ответственное лицо уполномоченного органа за проведение оценки качества и безопасности медицинского изделия:

М.П. _____ ФИО, должность _____
_____ подпись

Приложение 3
к Порядку проведения оценки качества и безопасности МИ
Форма

Приложение
к заключению о качестве и безопасности МИ
№ _____

бланк № _____

Перечень медицинских изделий, на которые распространяется действие заключения о качестве и безопасности

№ п/п	Наименование медицинских изделий серия (партия), срок годности	Количество, единица измерения

Ответственное лицо уполномоченного органа, проводившее оценку качества и безопасности медицинского изделия:

_____ ФИО, должность _____
_____ подпись

Ответственное лицо уполномоченного органа за проведение оценки качества и безопасности медицинского изделия:

М.П. _____ ФИО, должность _____
_____ подпись

ПОСТАНОВЛЕНИЕ ПРАВИТЕЛЬСТВА КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

О внесении изменений в постановление Правительства Кыргызской Республики "О мерах по реализации требований статей 95, 101, 102, 105, 128, 135, 148, 153, 157, 158, 163, 176, 180, 213, 229, 232 Закона Кыргызской Республики "О таможенном регулировании в Кыргызской Республике" от 10 августа 2015 года № 564

В целях сокращения количества автотранспортных средств с повышенным уровнем износа и стимулирования ввоза физическими лицами автотранспортных средств с электрическими, гибридными двигателями на территорию Кыргызской Республики, в соответствии со статьями 10 и 17 конституционного Закона Кыргызской Республики "О Правительстве Кыргызской Республики" Правительство Кыргызской Республики постановляет:

1. Внести в постановление Правительства Кыргызской Республики "О мерах по реализации требований статей 95, 101, 102, 105, 128, 135, 148, 153, 157, 158, 163, 176, 180, 213, 229, 232 Закона Кыргызской Республики "О таможенном регулировании в Кыргызской Республике" от 10 августа 2015 года № 564 следующие изменения:

во Временной инструкции о перемещении транспортных средств через таможенную границу Евразийского экономического союза в Кыргызской Республике физическими лицами для личного пользо-

вания, утвержденной. вышеназванным постановлением;

приложения 1 и 2 изложить в редакции согласно приложениям 1 и 2 к настоящему постановлению.

2. Государственной таможенной службе при Правительстве Кыргызской Республики:

- в установленном порядке уведомить таможенные органы государств-членов Евразийского экономического союза о принятии настоящего постановления;

- в месячный срок организовать мероприятия по информированию населения и субъектов внешнеэкономической деятельности о внесенных изменениях.

3. Контроль за исполнением настоящего постановления возложить на отдел экономики и инвестиций Apparата Правительства Кыргызской Республики.

4. Настоящее постановление вступает в силу по истечении пятнадцати дней со дня официального опубликования. (газета "Эркин Тоо" от 13 июля 2018 года № 59)

Премьер-министр Кыргызской Республики
М.Абылгазиев

г.Бишкек
от 10 июля 2018 года № 317

Приложение 1

"Приложение 1

к Временной инструкции о перемещении транспортных средств через таможенную границу Евразийского экономического союза в Кыргызской Республике физическими лицами для личного пользования

С момента выпуска прошло	Год выпуска	Таможенные сборы за совершение действий, связанных с выпуском автомобиля для внутреннего потребления физическими лицами
1 год	2018	Шесть расчетных показателей
2 года	2017	
3 года	2016	
4 года	2015	Четыре расчетных показателя
5 лет	2014	
6 лет	2013	
7 лет	2012	
8 лет	2011	
9 лет	2010	
10 лет	2009	
11-12 лет	2008-2007	
13 лет и более	2006 и более	

Приложение 2

"Приложение 2

к Временной инструкции о перемещении транспортных средств через таможенную границу Евразийского экономического союза в Кыргызской Республике физическими лицами для личного пользования

С момента выпуска прошло	Единая ставка таможенной пошлины и налогов в долларах США за один куб. см автотранспорта товарных субпозиций 8703 10, 8703 21, 8703 22, 8703 23, 8703 31, 8703 32	Единая ставка таможенной пошлины и налогов в долларах США за один куб. см автотранспорта товарных субпозиций 8703 24, 8703 33(*)	Единая ставка таможенной пошлины и налогов в долларах США за один куб. см автотранспорта товарных субпозиций 8703 40, 8703 50, 8703 60, 8703 70	Единая ставка таможенной пошлины и налогов в долларах США за один куб. см автотранспорта товарных субпозиций 8703 80
	2018-2019 годы(***)	2018-2019 годы(***)	2018-2019 годы	2018-2019 годы
1 год	1,4	2,1	0,5	0
2 года	1,3	2,0	0,5	0
3 года	1,2	1,8	0,5	0

С момента выпуска прошло	Единая ставка таможенной пошлины и налогов в долларах США за один куб. см автотранспорта товарных субпозиций 8703 10, 8703 21, 8703 22, 8703 23, 8703 31, 8703 32	Единая ставка таможенной пошлины и налогов в долларах США за один куб. см автотранспорта товарных субпозиций 8703 24, 8703 33(*)	Единая ставка таможенной пошлины и налогов в долларах США за один куб. см автотранспорта товарных субпозиций 8703 40, 8703 50, 8703 60, 8703 70	Единая ставка таможенной пошлины и налогов в долларах США за один куб. см автотранспорта товарных субпозиций 8703 80
	2018-2019 годы(***)	2018-2019 годы(***)	2018-2019 годы	2018-2019 годы
4 года	1,1	1,7	0,5	0
5 лет	1	1,5	0,6	0
6 лет	0,9	1,4	0,6	0
7 лет	0,8	1,2	0,6	0
8 лет	0,7	1,1	0,6	0
9 лет	0,6	0,9	0,6	0
10 лет	0,5	0,8	1	0
11-12 лет	0,4	0,6	4	0
13 лет и более	6	6	6	0

Таблица 2.2

С момента выпуска прошло	Единая ставка таможенной пошлины и налогов в долларах США за один куб. см автотранспорта, независимо от страны происхождения(**)
Не более 3 лет	0,25
4-7 лет	0,3
Более 7 лет	0,5

Примечание:

1. В настоящем приложении также указаны единые ставки таможенных пошлин и налогов на автотранспортные средства:

(*) - моторные транспортные средства для перевозки не более 12 человек, включая водителя, классифицируемые в товарной позиции 8702 ТН ВЭД ЕАЭС; автотранспортные средства типа "PickUp", классифицируемые как в товарной позиции 8703, так и в товарной позиции 8704;

(**) - автотранспортные средства для перевозки пассажиров, классифицируемые в товарной позиции 8702, за исключением моторных транспортных средств для перевозки не более 12 человек, включая водителя; транспортные средства для перевозки грузов, классифицируемые в товарной субпозиции 8704 21, 8704 31, за исключением автотранспортных средств типа "PickUp";

(***) - единые ставки таможенных пошлин и налогов, установленные данными графами, применяются в отношении автотранспортных средств с повышенным радиационным фоном,

ввезенных из Японии, прошедших дезактивацию, при наличии акта повторного радиационного обследования о непревышении радиационного фона. Уплата единой ставки таможенных пошлин и налогов осуществляется по единой ставке, исчисленной согласно данной графе. При этом для целей определения единой ставки таможенных пошлин и налогов, количество лет, прошедших с момента выпуска, считать на дату ввоза таких автотранспортных средств. Документом, подтверждающим дату ввоза автотранспортного средства с повышенным радиационным фоном, считать железнодорожную накладную.

К примеру: если в железнодорожной накладной указана дата ввоза автотранспортного средства 01.01.2013 года, при этом годом выпуска такого автотранспортного средства является 2003 год, то для целей исчисления уплаты единой ставки таможенных пошлин и налогов будет считаться, что с момента выпуска прошло 11 лет, и ставка составляет 0,4 доллара за 1 куб. см."

РАСПОРЯЖЕНИЕ ПРАВИТЕЛЬСТВА КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ
(Об обеспечении безопасности дорожного движения)

В целях обеспечения безопасности дорожного движения, в соответствии со статьями 10 и 17 конституционного Закона Кыргызской Республики "О Правительстве Кыргызской Республики":

1. Государственному комитету информационных технологий и связи Кыргызской Республики провести конкурс на закупку услуг по автоматическому предоставлению комплексной информации о транс-

портном потоке, данных видеонаблюдения и нарушениях Правил дорожного движения, зафиксированных с применением специализированных технических средств, в рамках реализации компонента "Безопасный город" проекта "Умный город" (далее - Конкурс).

2. Государственной регистрационной службе при Правительстве Кыргызской Республики совместно с

Государственным предприятием "Инсоком" при Государственной регистрационной службе при Правительстве Кыргызской Республики в пределах средств, предусмотренных на 2018 год, решить вопросы, связанные с разработкой интеллектуальной информационной интеграционной платформы по обработке комплексной информации о транспортном потоке, данных видеонаблюдения и нарушениях Правил дорожного движения, зафиксированных с применением специализированных технических средств и ее хранением, в рамках реализации компонента "Безопасный город" проекта "Умный город".

3. Министерству финансов Кыргызской Республики:

- в соответствии с ежегодным запросом Государственного комитета информационных технологий и связи Кыргызской Республики предусмотреть по согласованию с Комитетом по бюджету и финансам Жогорку Кенеш Кыргызской Республики финансовые средства в республиканском бюджете для Государственного комитета информационных технологий и связи Кыргызской Республики для осуществления расчетов с поставщиками согласно Договорам, заключенным по итогам Конкурса, из средств, поступающих в доход республиканского бюджета за уплату административных штрафов за нарушения Правил дорожного движения, зафиксированные с применением специализированных технических средств, в рамках реализации компонента "Безопасный город" проекта "Умный город".

- обеспечить Государственному комитету информационных технологий и связи Кыргызской Республики условия для проведения Конкурса и регистрацию бюджетного обязательства (Договоров),

г.Бишкек
от 19 июля 2018 года № 255-р

РАСПОРЯЖЕНИЕ ПРАВИТЕЛЬСТВА КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ (О строительстве дорог, расположенных на территориях Сокулукского и Аламудунского районов Чуйской области)

В целях решения транспортных вопросов, улучшения дорожной инфраструктуры жилых массивов и разгрузки от автотранспортных средств центральных дорог города Бишкек, для эффективного и успешного завершения проекта "Развитие улично-дорожной сети города Бишкек":

1. Рекомендовать мэрии города Бишкек осуществить строительство дорог, расположенных на территориях Сокулукского и Аламудунского районов Чуйской области Кыргызской Республики:

- в соответствии с Обменными письмами между Правительством Кыргызской Республики и Правительством Китайской Народной Республики о реализации проекта "Развитие улично-дорожной сети

заключенных по результатам проведенного Конкурса;

- открыть администрируемый счет Министерству внутренних дел Кыргызской Республики по сбору штрафов, уплачиваемых за нарушения Правил дорожного движения, зафиксированные с применением специализированных технических средств, в рамках реализации компонента "Безопасный город" проекта "Умный город";

- совместно с государственными органами, участвующими в реализации компонента "Безопасный город" проекта "Умный город", разработать Порядок формирования, сверки и использования средств, поступивших на администрируемый счет Министерства внутренних дел Кыргызской Республики от уплаты штрафов за нарушения Правил дорожного движения, зафиксированные с применением специализированных технических средств, в рамках реализации компонента "Безопасный город" проекта "Умный город", с внесением соответствующих изменений и дополнений в постановление Правительства Кыргызской Республики от 27 июля 2017 года № 453;

- оказать консультационную помощь Государственному комитету информационных технологий и связи Кыргызской Республики в разработке конкурсной документации для проведения процедур государственных закупок.

4. Контроль за исполнением настоящего распоряжения возложить на отдел строительства, транспорта и коммуникаций, отдел финансов и кредитной политики и отдел обороны, правопорядка и чрезвычайных ситуаций Аппарата Правительства Кыргызской Республики.

Премьер-министр Кыргызской Республики
М.Абылгазиев

города Бишкек (1-фаза)", подписанными 20 июня 2016 года, в установленном порядке:

продолжения улицы Гагарина в жилом массиве "Ак-Ордо", расположенном на земельном участке площадью 1,7 га (длина дороги - 0,654 км, ширина проезжей части - 15 м, тротуар и ирригация - 11,5 м) в Новопавловском айылном аймаке Сокулукского района Чуйской области;

- в соответствии с Обменными письмами между Правительством Кыргызской Республики и Правительством Китайской Народной Республики о реализации Проекта "Развитие улично-дорожной сети города Бишкек (2-фаза)", подписанными 19 декабря 2017 года, в установленном порядке:

улицы Айбийке от улицы Гагарина до железнодорожного переезда в жилом массиве "Ак-Ордо", расположенном на земельном участке площадью 1,3 га (длина дороги - 0,756 км, ширина проезжей части - 8 м, тротуар и ирригация - 8 м) в Новопавловском айылном аймаке Сокулукского района Чуйской области;

продолжения улицы Жайыл-Баатыра от улицы Чортекова до улицы Алыкулова в жилом массиве "Арча-Бешик", расположенном на земельном участке площадью 21,2 га (длина дороги - 2,2 км, ширина проезжей части - 2 полосы по 12 м, тротуар и ирригация - 6 м) в Орокском айылном аймаке Сокулукского района Чуйской области;

въезда на территорию жилого массива "Мурас-Ордо" от села Озерное, расположенном на земельном участке площадью 1,02 га (длина дороги - 0,680 км, ширина проезжей части - 9 м, тротуар и ирригация - 6 м) в Пригородном айылном аймаке Аламудунского района Чуйской области;

улицы Гидростроительная от улицы Алма-Атинская до улицы Аул со строительством моста через реку Аламедин в жилом массиве "Эне-Сай" (длина дороги - 1,06 км, ширина проезжей части - 11,5 м, тротуар, ирригация и озеленение - 5 м), расположенном в Аламудунском айылном аймаке Аламудунского района Чуйской области;

улицы Новая от улицы Ленская до жилого мас-

сива "Жениш", расположенного на земельном участке площадью 0,66 га (длина дороги - 0,477 км, ширина проезжей части - 9 м, тротуар, ирригация, местный проезд и озеленение - 5 м) в Пригородном айылном аймаке Аламудунского района Чуйской области.

2. Полномочному представителю Правительства Кыргызской Республики в Чуйской области совместно с главами государственных администраций Сокулукского и Аламудунского районов принять меры по освобождению земельных участков, подпадающих в зону строительства дорог, от прав третьих лиц и в установленном порядке внести соответствующие материалы по переводу земельных участков.

3. Мэрии города Бишкек (по согласованию), полномочному представителю Правительства Кыргызской Республики в Чуйской области, Государственной регистрационной службе при Правительстве Кыргызской Республики и Государственному агентству архитектуры, строительства и жилищно-коммунального хозяйства при Правительстве Кыргызской Республики принять меры, вытекающие из настоящего распоряжения.

4. Контроль за исполнением настоящего распоряжения возложить на соответствующие отделы Аппарата Правительства Кыргызской Республики.

Премьер-министр Кыргызской Республики
М.Абылгазиев

г.Бишкек
от 25 июля 2018 года № 266-р

РАСПОРЯЖЕНИЕ ПРЕМЬЕР-МИНИСТРА КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ (О межведомственной рабочей группе по разработке проектов технико-экономического обоснования и технического задания в рамках реализации компонента "Безопасный город" проекта "Умный город")

В целях реализации Программы развития Кыргызской Республики на период 2018-2022 годы "Единство, доверие, созидание", утвержденной постановлением Жогорку Кенеш Кыргызской Республики от 20 апреля 2018 года № 2377-VI, по компоненту "Безопасный город" проекта "Умный город", в соответствии со статьей 18 конституционного Закона Кыргызской Республики "О Правительстве Кыргызской Республики":

1. Образовать межведомственную рабочую группу по разработке проектов технико-экономического обоснования и технического задания в рамках реализации компонента "Безопасный город" проекта "Умный город" в составе согласно приложению.

2. Межведомственной рабочей группе в месячный срок разработать проекты технико-экономического обоснования и технического зада-

ния для установки аппаратно-программных комплексов в целях фиксации нарушений правил безопасности дорожного движения и внести в Государственный комитет информационных технологий и связи Кыргызской Республики для дальнейшего использования.

3. Установить, что межведомственная рабочая группа вправе в установленном порядке привлекать к работе специалистов министерств, государственных комитетов, административных ведомств, а также независимых экспертов и консультантов.

4. Руководителям министерств, государственных комитетов и административных ведомств Кыргызской Республики в оперативном порядке представлять необходимую информацию по запросу межведомственной рабочей группы и оказывать всемерное содействие ее деятельности.

5. В случае выбытия члена межведомственной рабочей группы в связи с его освобождением от занимаемой должности, его обязанности переходят к вновь назначенному на данную должность лицу.

6. Определить рабочим органом межведомственной рабочей группы Государственный комитет

информационных технологий и связи Кыргызской Республики.

7. Контроль за исполнением настоящего распоряжения возложить на отдел строительства, транспорта и коммуникаций Аппарата Правительства Кыргызской Республики.

Премьер-министр Кыргызской Республики
М.Абылгазиев

Приложение

г.Бишкек
от 18 июня 2018 года № 421

Состав межведомственной рабочей группы по разработке проектов технико-экономического обоснования и технического задания в рамках реализации компонента "Безопасный город" проекта "Умный город"

Шаршембиев Бакыт Нурджанович - председатель Государственного комитета информационных технологий и связи Кыргызской Республики, руководитель межведомственной рабочей группы;

Шанкова Алина Кавылбековна - председатель Государственной регистрационной службы при Правительстве Кыргызской Республики, заместитель руководителя межведомственной рабочей группы.

Члены межведомственной рабочей группы:

Абакиров Эльдар Курманбекович - заместитель министра экономики Кыргызской Республики;

Кармышаков Улукбек Тойчуевич - заместитель министра финансов Кыргызской Республики;

Жусубалиев Азимкан Ильясович - заместитель министра транспорта и дорог Кыргызской Республики;

Асанов Курсан Сатарович - заместитель министра внутренних дел Кыргызской Республики;

Кожобеков Асылбек Эсенджанович - заместитель председателя Государственного комитета национальной безопасности Кыргызской Республики;

Шатемиров Кубаныч Таалайбекович - заместитель председателя Государственного комитета информационных технологий и связи Кыргызской Республики;

Акматалиев Мирбек Акматалиевич - заместитель директора Государственного агентства архитектуры, строительства и жилищно-коммунального хозяйства при Правительстве Кыргызской Республики;

Асылбеков Таалай Спартакович - статс-секретарь Государственной инспекции по экологической и технической безопасности при Правительстве Кыргызской Республики;

Исаков Эркинбек Куменович - вице-мэр города Бишкек (по согласованию);

Джунусов Болот Тологонович - советник Премьер-министра Кыргызской Республики;

Турдалиев Эдуард Климович - советник первого вице-премьер-министра Кыргызской Республики;

Джумагазиев Канат Сагыннович - начальник Главного управления по обеспечению безопасности дорожного движения Министерства внутренних дел Кыргызской Республики;

Сатыбалдиев Нур Рысканович - заместитель начальника Главного управления по обеспечению безопасности дорожного движения Министерства внутренних дел Кыргызской Республики;

Исраилов Азамат Бакирович - начальник управления дорожно-патрульной службы и административной практики Главного управления по обеспечению безопасности дорожного движения Министерства внутренних дел Кыргызской Республики;

Шабданов Медер Тагайбекович - начальник Центра мониторинга Главного управления по обеспечению безопасности дорожного движения Министерства внутренних дел Кыргызской Республики;

Азаров Алмаз Кылычбекович - сотрудник Государственного комитета национальной безопасности Кыргызской Республики;

Алымкулов Тилек Болотович - сотрудник Государственного комитета национальной безопасности Кыргызской Республики;

Жетимишов Айбек Суранчиевич - заместитель начальника Ошского регионального управления по градостроительству и архитектуре Государственного агентства архитектуры, строительства и жилищно-коммунального хозяйства при Правительстве Кыргызской Республики;

Абдуллаев Талант Тынычбекович - директор Государственного предприятия "Инфоком" при Государственной регистрационной службе при Правительстве Кыргызской Республики;

Джэмбаев Тилек Джанышович - заведующий отделом транспорта аппарата мэрии г.Бишкек (по согласованию);

Джангазиев Азамат Айбекович - научный сотрудник Национального института стратегических исследований Кыргызской Республики.

РАСПОРЯЖЕНИЕ ПРЕМЬЕР-МИНИСТРА КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ
(Об образовании межведомственной рабочей группы)

В целях реализации компонента "Безопасный город" Проекта "Умный город", в соответствии со статьей 18 конституционного Закона Кыргызской Республики "О Правительстве Кыргызской Республики":

1. Образовать межведомственную рабочую группу по разработке проектов нормативных правовых актов в рамках реализации компонента "Безопасный город" Проекта "Умный город" (далее - рабочая группа) в составе согласно приложению 1.

2. Рабочей группе в месячный срок:

- пересмотреть нормативные правовые акты, указанные в приложении 2 к настоящему распоряжению, в части определения порядка оплаты административных штрафов за нарушения Правил дорожного движения, зафиксированные аппаратно-программными комплексами, в рамках реализации компонента "Безопасный город" Проекта "Умный город";

- разработать порядок взаимодействия между государственными органами в рамках реализации компонента "Безопасный город" Проекта "Умный город";

- по итогам проведенной работы внести разработанные проекты нормативных правовых актов в государственные органы согласно приложению 2.

3. Предоставить рабочей группе право в установленном порядке запрашивать материалы и привлекать к работе сотрудников министерств, государственных комитетов, административных ведомств и других государственных органов, органов местного самоуправления, а также независимых и международных экспертов.

4. Организационное, методическое и иное обеспечение деятельности рабочей группы возложить на Министерство юстиции Кыргызской Республики.

5. Руководителям министерств и административных ведомств Кыргызской Республики, указанным в приложении 2, мэру города Бишкек (по согласованию), в двухмесячный срок внести в установленном порядке на рассмотрение Правительства Кыргызской Республики проекты нормативных правовых актов, разработанных рабочей группой.

6. Контроль за исполнением настоящего распоряжения возложить на соответствующие отделы Аппарата Правительства Кыргызской Республики.

Премьер-министр Кыргызской Республики
М.Абылгазиев

г.Бишкек
от 18 июня 2018 года № 422

Приложение 1

Состав межведомственной рабочей группы по разработке проектов нормативных правовых актов в рамках реализации компонента "Безопасный город" Проекта "Умный город"

Абдылдаева Айнура - министр юстиции Кыргызской Республики, руководитель межведомственной рабочей группы;

Нуралиевна - заместитель министра внутренних дел Кыргызской Республики, заместитель руководителя межведомственной рабочей группы.

Члены межведомственной рабочей группы:

Абакиров Эльдар - заместитель министра экономики Кыргызской Республики;

Курманбекович Ногойбаев Женишбек - заместитель министра транспорта и дорог Кыргызской Республики;

Ашимкулович Баяманова Зуура Эдуардовна - статс-секретарь Министерства финансов Кыргызской Республики;

Шатемиров Кубаныч Таалайбекович - заместитель председателя Государственного комитета информационных технологий и связи Кыргызской Республики;

Байымбетов Жакыпбек Мамадыевич - заместитель председателя Государственного комитета национальной безопасности Кыргызской Республики;

Акматалиев Мирбек Акматалиевич - заместитель директора Государственного агентства архитектуры, строительства и жилищно-коммунального хозяйства при Правительстве Кыргызской Республики;

Туйбаева Айнура Абдыкалыковна - заместитель председателя Государственной регистрационной службы при Правительстве Кыргызской Республики;

Асылбеков Таалайбек Спартакович - статс-секретарь Государственной инспекции по экологической и технической безопасности при Правительстве Кыргызской Республики;

Милицкий Геннадий - вице-мэр города Бишкек (по согласованию);

Алексеевич

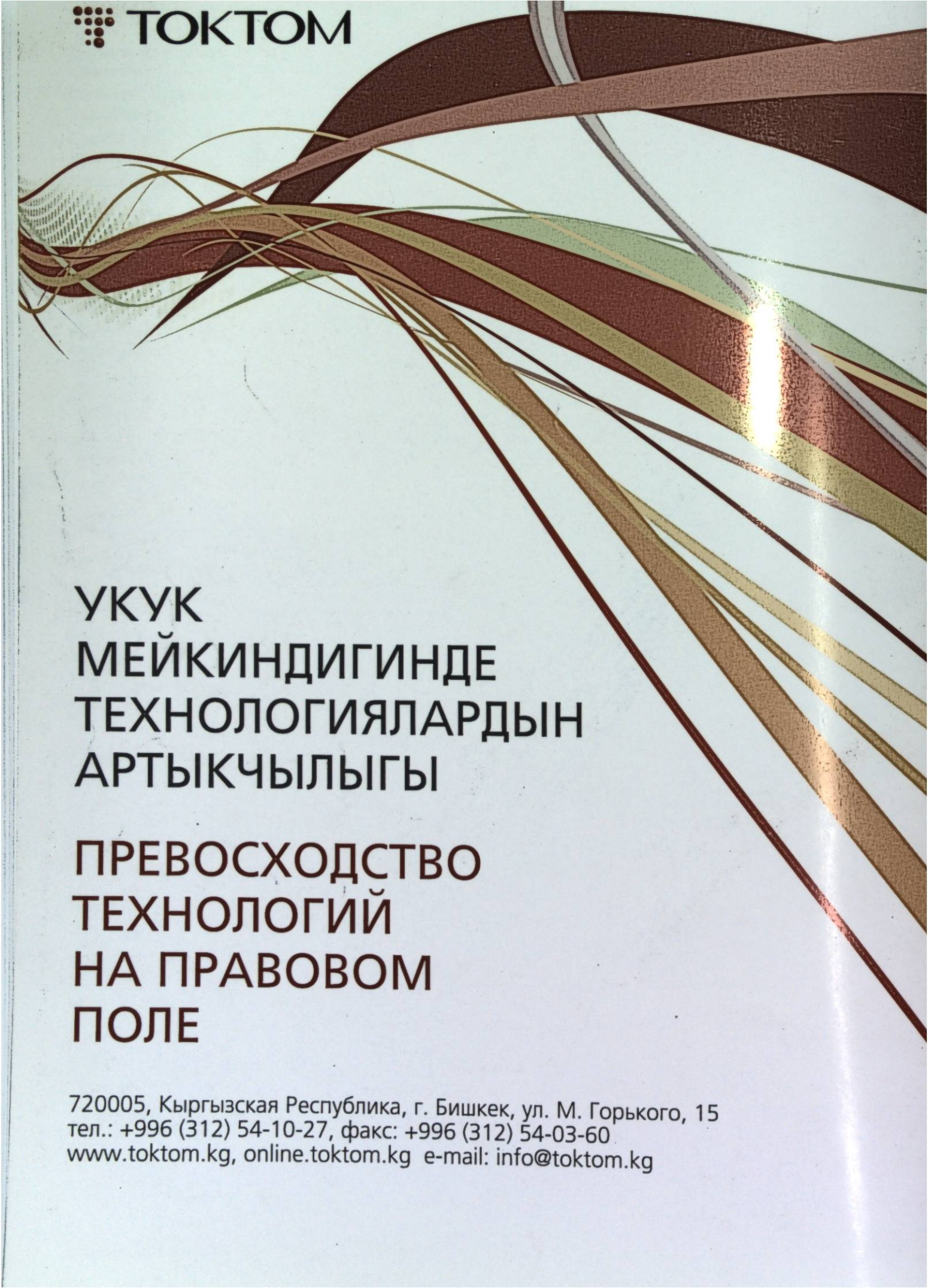
- Джумагазиев Канат - начальник Главного управления по обеспечению безопасности дорожного движения Министерства внутренних дел Кыргызской Республики;
- Сагындович Сагындович - заместитель начальника Главного управления по обеспечению безопасности дорожного движения Министерства внутренних дел Кыргызской Республики;
- Саркулов Ыманалы - заместитель начальника Главного управления по обеспечению безопасности дорожного движения Министерства внутренних дел Кыргызской Республики;
- Кадырбаевич Кадырбаевич - заместитель начальника Главного управления по обеспечению безопасности дорожного движения Министерства внутренних дел Кыргызской Республики;
- Сатыбалдиев Нур - заместитель начальника Главного управления по обеспечению безопасности дорожного движения Министерства внутренних дел Кыргызской Республики;
- Рысканович Рысканович - заместитель начальника Главного управления по обеспечению безопасности дорожного движения Министерства внутренних дел Кыргызской Республики;
- Исраилов Азамат Баирович - начальник управления дорожно-патрульной службы и административной практики Главного управления по обеспечению безопасности дорожного движения Министерства внутренних дел Кыргызской Республики;
- Шабданов Медербек Тагайбекович - начальник Центра мониторинга Главного управления по обеспечению безопасности дорожного движения Министерства внутренних дел Кыргызской Республики;
- Калматов Марат Сайдимаматович - заместитель начальника Отдела по безопасности дорожного движения города Ош;
- Абдуллаева Гульгакы Калмаматовна - главный специалист управления законодательства в сфере государственной и муниципальной службы, правоохранительных органов и судебной системы Министерства юстиции Кыргызской Республики;
- Джангазиев Азамат Айбекович - научный сотрудник Национального института стратегических исследований Кыргызской Республики;
- Джандаев Бектен Джолдошбекович - руководитель сектора юридического управления открытого акционерного общества "Кыргызтелеком" (по согласованию).

Приложение 2

Перечень нормативных правовых актов, подлежащих к перерассмотрению, в части определения порядка оплаты административных штрафов за нарушения Правил дорожного движения, зафиксированные аппаратно-программными комплексами, в рамках реализации компонента "Безопасный город" Проекта "Умный город"

Наименование нормативного правового акта	Ответственные исполнители
1 Кодекс Кыргызской Республики об административной ответственности	МВД, МЮ
2 Кодекс Кыргызской Республики о нарушениях	МВД, МЮ
3 Закон Кыргызской Республики "О дорожном движении в Кыргызской Республике"	МВД, МЮ, ГАМСУМО, мэрия г.Бишкек (по согласованию)
4 Закон Кыргызской Республики "О статусе судебных исполнителей и об исполнительном производстве"	МЮ, Судебный департамент при Верховном суде КР (по согласованию)
5 Бюджетный кодекс Кыргызской Республики	МФ, МВД, МЮ
6 Постановление Правительства Кыргызской Республики "Об утверждении Правил дорожного движения и Основных положений по допуску транспортных средств к эксплуатации и обязанностей должностных лиц по обеспечению безопасности дорожного движения" от 4 августа 1999 года № 421	МВД, МЮ
7 Постановление Правительства Кыргызской Республики "О вопросах регистрации транспортных средств, установок и оборудования" от 23 июня 2017 года № 407	МЮ, ГРС, МВД
8 Постановление Правительства Кыргызской Республики "Об утверждении порядка формирования и использования сумм административных штрафов, взысканных за совершение административных правонарушений, зафиксированных с применением работающих в автоматическом режиме сертифицированных специальных контрольно-измерительных технических средств, имеющих функции фото- и киносъемки, видеозаписи" от 27 июля 2017 года № 453	МФ, МВД, МЮ

(*) Примечание: Перечень не является исчерпывающим и может быть дополнен по предложению государственных органов Кыргызской Республики.



**УКУК
МЕЙКИНДИГИНДЕ
ТЕХНОЛОГИЯЛАРДЫН
АРТЫКЧЫЛЫГЫ**

**ПРЕВОСХОДСТВО
ТЕХНОЛОГИЙ
НА ПРАВОВОМ
ПОЛЕ**

720005, Кыргызская Республика, г. Бишкек, ул. М. Горького, 15
тел.: +996 (312) 54-10-27, факс: +996 (312) 54-03-60
www.toktom.kg, online.toktom.kg e-mail: info@toktom.kg