



Дәрілік заттарды мемлекеттік тікеу рәсімдерінің түрлері

Орындаған: Phd. Киекбаева Лашын Нуртасовна



Инъекциялық ерітінділерге қойылатын талаптарға
Негізінен ең алдымен стерильділік жатқызылады. Яғни ерітінділер стерильді болуы керек, микрофлора мен споралар болмауы керек. Келесі Тұрақтылық болуы қажет. Үшіншіден пирогенді. Төртіншіден Механикалық қоспалардың болмауы қатаң қадағалануы қажет.

Дәрілік заттарды мемлекеттік тіркеу

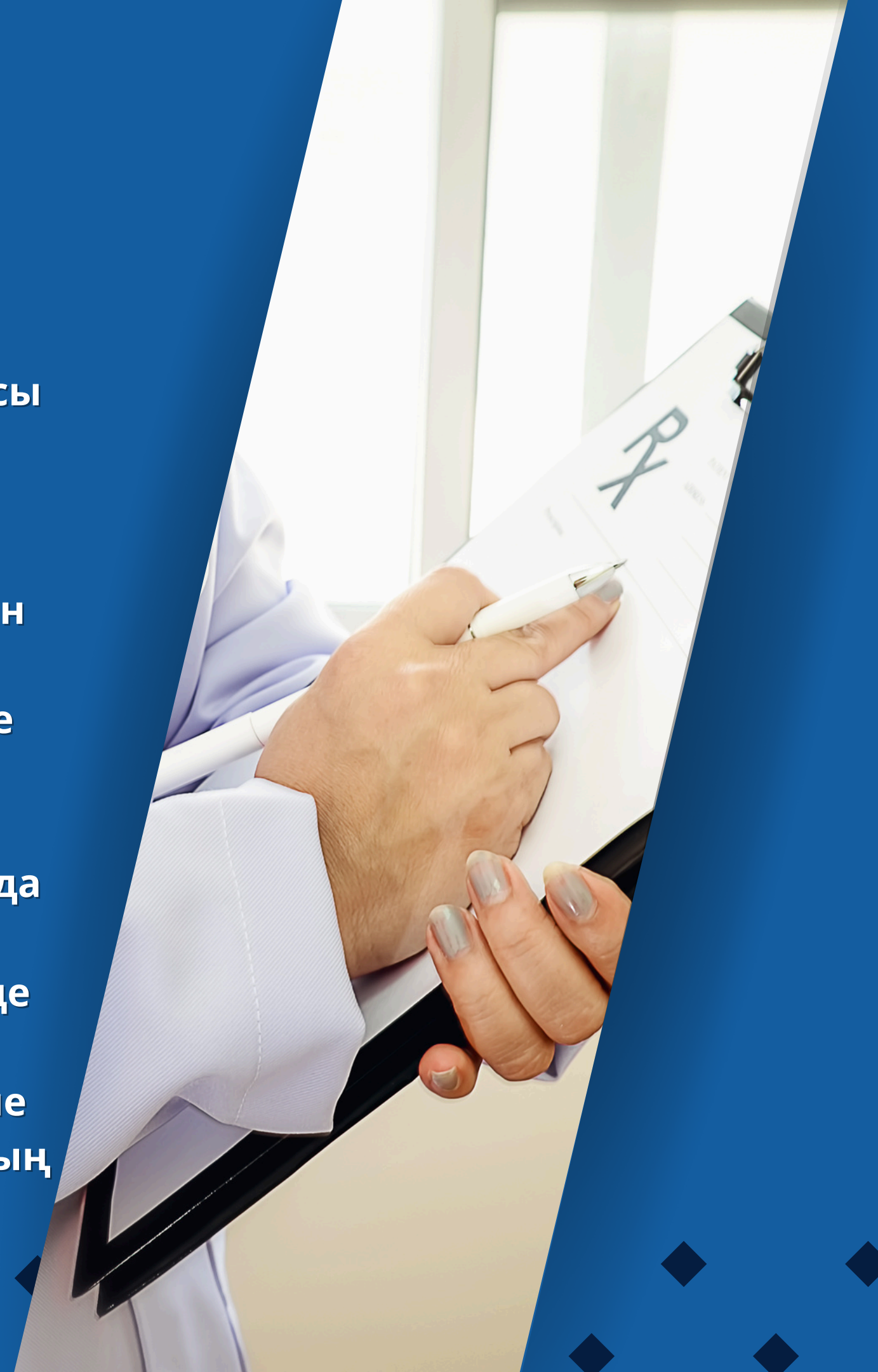
Дәрілік затты немесе медициналық бұйымды мемлекеттік тіркеу, қайта тіркеу, дәрілік заттың немесе медициналық бұйымның тіркеу дерекнамасына өзгерістер енгізу қағидаларын бекіту туралы

Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2021 жылғы 9 ақпандағы № ҚР ДСМ-16 бұйрығы. Қазақстан Республикасының Әділет министрлігінде 2021 жылғы 11 ақпанда № 22175 болып тіркелді.

уразиялық экономикалық комиссия кеңесінің 2016 жылғы 12 ақпандағы № 46 шешімімен бекітілген Медициналық бұйымдардың қауіпсіздігін, сапасы мен тиімділігін тіркеу және сараптау қағидаларының 1-тармағының бірінші бөлігіне, Еуразиялық экономикалық комиссия кеңесінің 2016 жылғы 3 қарашадағы № 78 шешімімен бекітілген Медициналық қолдануға арналған дәрілік заттарды тіркеу және сараптау қағидаларының 3-тармағына, "Халық денсаулығы және денсаулық сақтау жүйесі туралы" Қазақстан Республикасының Кодексінің 23-бабының 1-1 және 3-тармақтарына, Әкімшілік рәсімдік-процестік кодекстің 73, 91-баптарына, сондай-ақ "Мемлекеттік көрсетілетін қызметтер туралы" Қазақстан Республикасының Заңының 10-бабының 1- тармақшасына сәйкес



- 1. Осы бұйрықтың 1-қосымшасына сәйкес, дәрілік затты немесе медициналық бұйымды мемлекеттік тіркеу, қайта тіркеу, дәрілік заттың немесе медициналық бұйымның тіркеу дерекнамасына өзгерістер енгізу қағидалары бекітілсін.**
- 2. Осы бұйрықтың 2-қосымшасына сәйкес, Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің кейбір бұйрықтарының күші жойылды деп танылсын.**
- 3. Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті Қазақстан Республикасының заңнамасында белгіленген тәртіппен:**
 - 1) осы бұйрықты Қазақстан Республикасы Әділет министрлігінде мемлекеттік тіркеуді;**
 - 2) осы бұйрықты ресми жарияланғаннан кейін Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің интернет-ресурсында орналастыруды;**
 - 3) осы бұйрық Қазақстан Республикасының Әділет министрлігінде мемлекеттік тіркелгеннен кейін он жұмыс күні ішінде Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Заң департаментіне осы тармақтың 1) және 2) тармақшаларында көзделген іс-шаралардың орындалуы туралы мәліметтерді ұсынуды қамтамасыз етсін.**



ОСЫ ҚАҒИДАЛАРДЫҢ МАҚСАТТАРЫ ҮШІН МЫНАДАЙ ТЕРМИНДЕР ЖӘНЕ АНЫҚТАМАЛАР ҚОЛДАНЫЛАДЫ:

1) денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган (бұдан әрі – уәкілетті орган) – Қазақстан Республикасы азаматтарының денсаулығын сақтау, медицина және фармацевтика ғылымы, медициналық және фармацевтикалық білім беру, халықтың санитариялық-эпидемиологиялық саламаттылығы, дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың айналысы, медициналық қызметтер (көмек) көрсетудің сапасы саласында басшылықты және салааралық үйлестіруді жүзеге асыратын орталық атқарушы орган;

2) дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың айналысы саласындағы мемлекеттік орган (бұдан әрі – мемлекеттік орган) – дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың айналысы саласында басшылықты, дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың айналысын бақылауды жүзеге асыратын мемлекеттік орган;

3) дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың айналысы саласындағы мемлекеттік сараптама ұйымы (бұдан әрі – мемлекеттік сараптама ұйымы) – дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың қауіпсіздігін, тиімділігі мен сапасын қамтамасыз ету бойынша денсаулық сақтау саласындағы өндірістік-шаруашылық қызметті жүзеге асыратын мемлекеттік монополия субъектісі;

4) стратегиялық маңызды дәрілік заттар мен медициналық бұйымдар – мынадай:
әскери іс-қимылдар және олардың салдарларын жою;
төтенше жағдайлардың туындауы, алдын алу және салдарларын жою;
жаңа аса қауіпті инфекциялық аурулардың туындау, таралу қатері және олардың салдарларын жою;
қолайсыз химиялық, биологиялық, радиациялық факторлардың әсері салдарынан болған аурулар мен зақымданулардың профилактикасы, оларды диагностикалау, емдеу, сондай-ақ олардың салдарларын жою;

Еуразиялық экономикалық одаққа мүше мемлекеттердің ең болмағанда біреуіне қатысты шектеуші экономикалық шараларды енгізу жағдайында мүше мемлекеттердің нарықтарында дәрілік заттардың немесе медициналық бұйымдардың болмауы немесе болмау қатері жағдайларында медициналық қолдануға арналған дәрілік заттар мен медициналық бұйымдар.";

**ҚАЗАҚСТАН РЕСПУБЛИКАСЫ ДЕНСАУЛЫҚ САҚТАУ
МИНИСТРЛІГІНІҢ МЕДИЦИНАЛЫҚ ЖӘНЕ
ФАРМАЦЕВТИКАЛЫҚ БАҚЫЛАУ КОМИТЕТІ
ҚАЗАҚСТАН РЕСПУБЛИКАСЫНЫҢ
ЗАҢНАМАСЫНДА БЕЛГІЛЕНГЕН ТӘРТІППЕН:**

- 1) осы бұйрықты Қазақстан Республикасы Әділет министрлігінде мемлекеттік тіркеуді;
- 2) осы бұйрықты ресми жарияланғаннан кейін оны Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің интернет-ресурсында орналастыруды;
- 3) осы бұйрық Қазақстан Республикасы Әділет министрлігінде мемлекеттік тіркелгеннен кейін он жұмыс күні ішінде Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Заң департаментіне осы тармақтың 1 және 2 тармақшаларында көзделген іс-шаралардың орындалуы туралы мәліметтерді ұсынуды қамтамасыз етсін.





ҚАЙТА ӨНДІРІЛГЕН ДӘРІЛІК ПРЕПАРАТ

Осы фармацевтикалық әзірлемелер қайта өндірілген дәрілік препараттар үшін бірегей немесе референтті препараттармен салыстырмалы түрде ұсынылады. Фармакологиялық қасиеттері мен дәрілік түрлеріне байланысты генериктің тіркеу дерегінде Қазақстан Республикасының өндірушілері үшін ұсынылатын құжаттардың ОТҚ форматының 5-модулінде немесе Тізбенің IV бөлігіндегі (бұдан әрі - Тізбе) бірегей препаратпен (референтті) генериктің баламалығын дәлелдеу үшін:

- 1) салыстырмалы фармакокинетикалық зерттеулер есебі (биобаламалылығын зерттеу);
- 2) салыстырмалы фармакодинамикалық клиникалық зерттеулер есебі;
- 3) терапиялық баламалылығының салыстырмалы зерттеулер есебі;
- 4) ин-витро зерттеулерінің салыстырмалы есебі беріледі.

Баламалықты зерттеуді таңдау негіздемесі:

- 1) биологиялық сұйықтықта (плазма, несеп) активті заттардың өлшенетін концентрациясын алу мүмкін болатын дәрілік заттар үшін салыстырмалы фармакокинетикалық зерттеулер есептері ұсынылады;**
- 2) тиісті биологиялық сұйықтықта өлшенетін активті заттардың өлшенетін концентрациясын алу мүмкін емес дәрілік заттар үшін салыстырмалы фармакодинамикалық клиникалық зерттеулер есептері ұсынылады;**
- 3) фармакокинетикалық бейінді айқындау мүмкін емес дәрілік заттар үшін активті заттардың қолайлы фармакодинамикалық түпкі нүктесін табу үшін салыстырмалы клиникалық зерттеулердің терапиялық баламалығы есептері ұсынылады;**
- 4) биофармацевтикалық жіктеме жүйесі (БЖЖ) бойынша 1 және 3 класс субстанциясынан тұратын тез босап шығатын ауыз арқылы қолдануға арналған жүйелі әсер ететін дәрілік заттар үшін биовейвер рәсімі.**



**ҚАЗАҚСТАН РЕСПУБЛИКАСЫ ДЕНСАУЛЫҚ САҚТАУ
МИНИСТРЛІГІНІҢ МЕДИЦИНАЛЫҚ ЖӘНЕ
ФАРМАЦЕВТИКАЛЫҚ БАҚЫЛАУ КОМИТЕТІ
ҚАЗАҚСТАН РЕСПУБЛИКАСЫНЫҢ
ЗАҢНАМАСЫНДА БЕЛГІЛЕНГЕН ТӘРТІППЕН:**

- 1) осы бұйрықты Қазақстан Республикасы Әділет министрлігінде мемлекеттік тіркеуді;
- 2) осы бұйрықты ресми жарияланғаннан кейін оны Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің интернет-ресурсында орналастыруды;
- 3) осы бұйрық Қазақстан Республикасы Әділет министрлігінде мемлекеттік тіркелгеннен кейін он жұмыс күні ішінде Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Заң департаментіне осы тармақтың 1 және 2 тармақшаларында көзделген іс-шаралардың орындалуы туралы мәліметтерді ұсынуды қамтамасыз етсін.



ДӘРІЛІК ЗАТТАРДЫ МЕМЛЕКЕТТІК ТІРКЕУ, ҚАЙТА ТІРКЕУ ЖӘНЕ ОЛАРДЫ ТІРКЕУ ДЕРЕКТЕРІНЕ ӨЗГЕРІСТЕР ЕНГІЗУ ЕРЕЖЕСІ

Ескерту. 1-қосымша жаңа редакцияда - ҚР Денсаулық сақтау министрінің 2012.02.15 № 84 (алғашқы ресми жарияланғаннан кейін күнтізбелік он күн өткеннен соң қолданысқа енгізіледі) Бұйрығымен

1. Осы дәрілік заттарды мемлекеттік тіркеу, қайта тіркеу және оларды тіркеу деректеріне өзгерістер енгізу ережесі (бұдан әрі – Ереже) Қазақстан Республикасында дәрілік заттарды мемлекеттік тіркеу, қайта тіркеу және оларды тіркеу деректеріне өзгерістер енгізудің, мемлекеттік тіркеудің, қайта тіркеудің жеделдетілген рәсімдерін жүргізудің тәртібін, сондай-ақ олардан бас тарту негіздемесін белгілейді.

2. Дәрілік заттарды мемлекеттік тіркеу, қайта тіркеу және олардың тіркеу деректеріне өзгерістер енгізуді дәрілік заттардың, медициналық мақсаттағы бұйымдардың және медициналық техниканың айналысы саласындағы мемлекеттік орган (бұдан әрі – мемлекеттік орган) жүзеге асырады.

3. Мемлекеттік тіркеуді, қайта тіркеу және оларды тіркеу деректеріне өзгерістер енгізудің шартты міндетті дәрілік заттарға, медициналық мақсаттағы бұйымдарға және медициналық техникаға сараптама жүргізу болып табылады.

Сараптаманы дәрілік затты әзірлеу және өндіруге тікелей қатысы жоқ, дәрілік заттардың, медициналық мақсаттағы бұйымдардың және медициналық техниканың айналысы саласындағы мемлекеттік сарапшылық ұйым (бұдан әрі – сарапшылық ұйым) жүргізеді.

4. Осы Ережеде мынадай негізгі ұғымдар пайдаланылады:

1) авторлық генерик (автогенерик) – түпнұсқа препаратқа барабар, бір өндіруші өндірген, бірақ саудалық атауы мен бағасымен өзгешеленетін дәрілік препарат;

2) биоэквиваленттілік – бірдей жағдайда екі дәрілік заттың салыстырмалы сипаттамасы, ол бірыңғай молярлы дозаларда пайдаланылғаннан кейін тиімділік және қауіпсіздікке қатысты олардың фармацевтикалық және биологиялық эквиваленттілігін растайды;

3) биоқолжетімділік – жылдамдық және дәреже, онымен белсенді зат дәрілік нысананнан сорылады және әрекет ету орнында қолжетімді болады;

4. Осы Ережеде мынадай негізгі ұғымдар пайдаланылады:

1) авторлық генерик (автогенерик) – түпнұсқа препаратқа барабар, бір өндіруші өндірген, бірақ саудалық атауы мен бағасымен өзгешеленетін дәрілік препарат;

2) биоэквиваленттілік – бірдей жағдайда екі дәрілік заттың салыстырмалы сипаттамасы, ол бірыңғай молярлы дозаларда пайдаланылғаннан кейін тиімділік және қауіпсіздікке қатысты олардың фармацевтикалық және биологиялық эквиваленттілігін растайды;

3) биоқолжетімділік – жылдамдық және дәреже, онымен белсенді зат дәрілік нысананнан сорылады және әрекет ету орнында қолжетімді болады;

4) биологиялық текті дәрілік препараттар - биологиялық ақуыздардан тұратын препараттар (гормондар, цитокиндер, қанды ұйыту факторлары, соның ішінде төмен молекулярлы гепарин, инсулиндер, көпклонды антиденелер, ферменттер, колонды ынталандыратын факторлар, гендік-инженерлік және гибродомды технология көмегімен алынған тін жасушалары негізінде жасалған препараттар), сондай-ақ биосимиларлар;

5) биосимилар - сапасы, қауіпсіздігі және тиімділігі бойынша бұрын тіркелген эталонды инновациялық биологиялық дәрілік затқа ұқсас ретінде мәлімделген және ұқсас халықаралық патенттелмеген атауы бар жаңадан өндірілген биологиялық дәрілік зат;

6) генерик (жаңадан өндірілген дәрілік препарат) - белсенді заттар құрамы, дәрілік нысаны бойынша түпнұсқалық препаратқа сәйкес және түпнұсқалық препаратқа не лицензиялық келісім бойынша сақтау құжаттарының жарамдылық мерзімі өткеннен кейін айналысқа түскен дәрілік препарат;

7) гомеопатикалық препараттар – гомеопатикалық қағидалар бойынша қолданылатын, арнайы технология бойынша дайындалған немесе өндірілген, құрамында өсімдік, жануарлар, минералдық тектегі заттардың өте аз мөлшерлері болатын бір немесе көп компонентті дәрілік зат;

8) дәрілік заттың балк-өнімі - соңғы қаптаманы қоспағанда, технологиялық үдерістің барлық кезеңдерін өткен дозаланған дәрілік зат;

9) дәрілік затты мемлекеттік тіркеу – дәрілік заттың қауіпсіздігін, тиімділігі мен сапасын, фармацевтика нарығында заңды болуын белгілі мерзімге Қазақстан Республикасында дәрілік заттардың, медициналық мақсаттағы бұйымдар мен медициналық техниканың мемлекеттік тізіліміне енгізілуін айқындайтын рәсім;

10) дәрілік затты мемлекеттік тіркеу - дәрілік заттың қауіпсіздігін, тиімділігі мен сапасын, фармацевтика нарығында заңды болуын белгілі мерзімге Қазақстан Республикасының дәрілік заттардың, медициналық мақсаттағы бұйымдар мен медициналық техниканың мемлекеттік тізіліміне енгізуді айқындайтын рәсім;

11) дәрілік заттардың, медициналық мақсаттағы бұйымдар мен медициналық техниканың мемлекеттік тізілімі - Қазақстан Республикасында тіркелген және медициналық қолдануға рұқсат етілген дәрілік заттарды, медициналық мақсаттағы бұйымдар мен медициналық техниканы медициналық қолдануға рұқсат етілген есепке алу құжаты;

12) дәрілік заттың тиімділігі, қауіпсіздігі және сапасы туралы қорытынды - өтініш берілген дәрілік заттың сараптама нәтижесінен тұратын және оның мемлекеттік тіркеу, қайта тіркеу және оларды тіркеу деректеріне өзгерістер енгізу немесе олардан бас тарту құжаты;

13) дәрілік субстанция - шығу тегі табиғатына қарамастан, нақты бір фармакологиялық белсенділігі бар дәрілік препаратты өндіруге және дайындауға арналған зат немесе қоспа зат;

14) дәрілік өсімдік шикізаты - дәрілік заттарды өндіру мен дайындау үшін қолданылатын жас немесе кептірілген өсімдік немесе олардың бөліктері;

16) дәрілік препарат - нақты бір дәрілік нысандағы дәрілік зат;

КЛИНИКАҒА ДЕЙІНГІ (КЛИНИКАЛЫҚ ЕМЕС) ЗЕРТТЕУЛЕРДІ ЖҮРГІЗУ ҚАҒИДАЛАРЫН ЖӘНЕ МЕДИЦИНАЛЫҚ БҰЙЫМДАРДЫҢ БИОЛОГИЯЛЫҚ ӘСЕРІН БАҒАЛАУДЫҢ КЛИНИКАҒА ДЕЙІНГІ БАЗАЛАРЫНА ҚОЙЫЛАТЫН ТАЛАПТАРДЫ БЕКІТУ ТУРАЛЫ

Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2020 жылғы 11 желтоқсандағы № ҚР
ДСМ-255/2020 бұйрығы. Қазақстан Республикасының Әділет министрлігінде 2020 жылғы 15
желтоқсанда № 21794 болып тіркелді.

Клиникаға дейінгі (клиникалық емес) зерттеулерді жүргізу тәртібі

1. Клиникаға дейінгі (клиникалық емес) зерттеулер зерттеулер жаңа ғылыми деректер алуға және оларды практикалық денсаулық сақтауға енгізуге бағытталған жағдайда ғана жүргізіледі.
2. Клиникаға дейінгі (клиникалық емес) зерттеулер мынадай құжаттар болған кезде жүргізіледі:
 - 1. Биоэтика жөніндегі жергілікті комиссияның оң қорытындысы;
 - 2. зерттеу орталығындағы (бұдан әрі-Кеңес) ғылыми және (немесе) ғылыми-техникалық қызмет мәселелерін қарауға уәкілетті консультациялық-кеңесші органның (ғылыми, ғылыми, ғылыми - клиникалық, сараптамалық кеңес) оң қорытындысы негізінде жүзеге асырылады.
3. Клиникаға дейінгі (клиникалық емес) зерттеу материалдарына биоэтикалық сараптама жүргізу мерзімі және қорытынды беру сараптама жұмыстарына ақы төленген және құжаттардың толық тізбесін ұсынған күннен бастап он төрт жұмыс күнінен аспайды.

Клиникалық зерттеу материалдардың сараптамасы

Сараптама ұйымы дәрілік препараттардың клиникалық зерттеу материалдарды сараптауда 2 сараптау жұмысы жүргізеді;

- - дәрілік препараттардың қауіпсіздігі және сапасының сараптамасы;
- - клиникалық зерттеу материалдарын бағалау.

Дәрілік заттардың сапасына, қауіпсіздігіне сараптама зерттелетін дәрілік препараттармен байланысты клиникалық зерттеу кезеңі мен тәуекел деңгейін ескере отырып жүргізіледі (дәрілік препараттардың бірнеше орталықтық клиникалық зерттеулерінің үшінші деңгейін қоспағанда), және мынадай бағалауды қамтиды:

- 1) белсенді субстанция сапасы;
- 2) фармацевтикалық өңдеудің ғылыми негізділігі мен зерттелетін дәрілік заттың сапасы;
- 3) зерттелетін дәрілік затта қосымша дәрілік заттарды таңдау және сыйымдылық негізділігі;
- 4) зерттелетін дәрілік зат сериясы өндірісінің жағдайлары мен көлемі;
- 5) зерттелетін дәрілік зат сапасының ерекшелігі;
- 6) зерттелетін дәрілік заттың тұрақтылығы бойынша деректер;
- 7) зерттелетін дәрілік зат сапасын бақылау нәтижелері;
- 8) зерттелетін дәрілік препараттың, плацебоның таңбалануы.

Зерттелетін дәрілік препаратқа байланысты клиникалық зерттеу материалдарын бағалауы клиникалық зерттеу кезеңі мен қатер деңгейін ескере отырып жүргізіледі және мынадай бағалауды қамтиды:

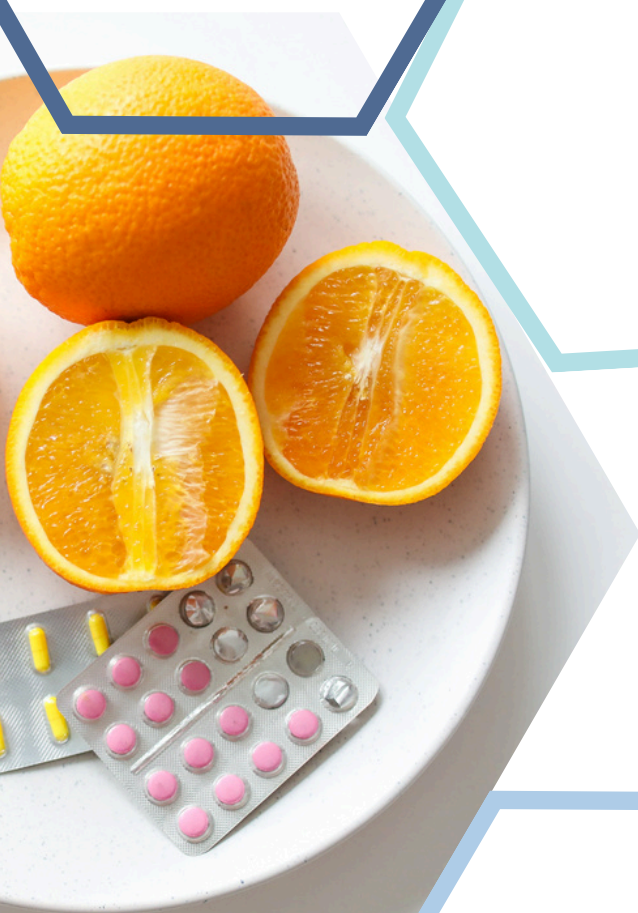
- 1) клиникалық зерттеу хаттамасын және клиникалық зерттеу хаттамасына түзетуді;
- 2) зерттеушінің кітапшасын;
- 3) ақпараттық келісімнің мазмұнын, зерттеу субъектісіне арналған ақпаратты;
- 4) зерттеліп жатқан дәрілік затты қолдану облысының клиникалық базасы мен зерттеушінің сәйкестігін;
- 5) зерттеу субъектілері үшін клиникалық зерттеудің қатері мен пайдасы;
- 6) зерттеу субъектілерінің қауіпсіздігіне байланысты, қарауға ұсынылған құжаттардың деректілігіне байланысты факторларды.

Дәрілік заттың клиникалық зерттеулердің материалдарын сараптама қорытындысы негізінде сараптама ұйымы қорытындысы бойынша тиісті шешім қабылданады:

- 1) клиникалық зерттеу жүргізуге кеңес беру;
- 2) түсініктеме алғаннан кейін, ескертулерді жойғаннан кейін, қосымша сұралған материалдарды ұсынғаннан кейін қайтадан қарау;
- 3) клиникалық зерттеу жүргізуге кеңес бермеу.

КЛИНИКАЛЫҚ ЗЕРТТЕУ МАТЕРИАЛДАРЫНЫҢ МЕДИЦИНАЛЫҚ МАҚСАТТАҒЫ БҰЙЫМДАР МЕН МЕДИЦИНАЛЫҚ ТЕХНИКАҒА ТЕРІС ҚОРЫТЫНДЫ ЖАСАУҒА МЫНАЛАР НЕГІЗ БОЛЫП ТАБЫЛАДЫ:

- сараптамаға берілген құжаттар мен материалдардың толықсыздығы, дерексіздігі;
 - 2) тиісті өндірісті тәжірибенің бекітілген талаптарына зерттелетін медициналық мақсаттағы бұйым мен медициналық техника сапасын өндіру жағдайлары мен бақылауды қамтамасыз ету жүйесінің сәйкессіздігі;
 - 3) зерттелетін медициналық мақсаттағы бұйым мен медициналық техника қолдану облысындағы клиникалық базаның, бас зерттеушінің (зерттеушінің) сәйкессіздігі;
 - 4) зерттеу субъектілерінің қауіпсіздігіне байланысты факторларды болуы;
 - 5) халықаралық норма медициналық мақсаттағы бұйымдар мен медициналық техника саласындағы талаптары бойынша клиникалық зерттеу хаттамасында көрсетілген клиникалық зерттеу мен статистикалық талдау дизайнының сәйкессіздігі;
 - 6) анықталған ескертулер бойынша сұралған материалдарды бекітілген мерзімде ұсынбау;
 - 7) сараптама жүргізу барысында қойылған ескертулерді демеуші жоймаған кезде.
- Демеуші сараптама орталығының ұсынысына ұсынысты алған күннен бастап алпыс күнтізбелік күннен асырмай жауап ұсынады. Қажетті уақытта кемшіліктерді жою уақыты жалпы сараптама мерзіміне кірмейді.
 - Демеуші материалдардың сараптамасын жүргізуге берген өтінішті қарастыру үрдісі кезінде кез келген уақытта клиникалық зерттеу материалдарына сараптау жүргізуге кері алуға құқылы.
42. Өтінімді кері алған жағдайда, сонымен қатар сараптау мекемесінен теріс қорытынды алған кезде, сараптамалық жұмыс үшін төлем өтініш берушіге қайтарылмайды.



**НАЗАРЛАРЫҢЫЗҒА
РАХМЕТ!**

