

ПРАВИТЕЛЬСТВО РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ПОСТАНОВЛЕНИЕ

ОТ 29 ИЮНЯ 2021 ГОДА N 1049

О ФЕДЕРАЛЬНОМ ГОСУДАРСТВЕННОМ КОНТРОЛЕ (НАДЗОРЕ) В СФЕРЕ ОБРАЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ

(с изменениями на 25 июня 2024 года)

Информация об изменяющих документах

Документ с изменениями, внесенными:

[постановлением Правительства Российской Федерации от 30 ноября 2021 года N 2105](#) (Официальный интернет-портал правовой информации www.pravo.gov.ru, 30.11.2021, N 0001202111300107) (вступило в силу с 1 марта 2022 года);

[постановлением Правительства Российской Федерации от 10 июня 2023 года N 961](#) (Официальный интернет-портал правовой информации www.pravo.gov.ru, 11.06.2023, N 0001202306110006);

[постановлением Правительства Российской Федерации от 25 июня 2024 года N 856](#) (Официальный интернет-портал правовой информации www.pravo.gov.ru, 25.06.2024, № 0001202406250032).

В соответствии с [Федеральным законом "Об обращении лекарственных средств"](#) и [пунктом 1 части 2 статьи 3 Федерального закона "О государственном контроле \(надзоре\) и муниципальном контроле в Российской Федерации"](#) Правительство Российской Федерации

постановляет:

1. Утвердить прилагаемое [Положение о федеральном государственном контроле \(надзоре\) в сфере обращения лекарственных средств](#).

2. Признать утратившими силу акты и отдельные положения актов Правительства Российской Федерации по перечню согласно [приложению](#).

3. Установить, что со дня вступления в силу настоящего постановления плановые проверки юридических лиц и индивидуальных предпринимателей, включенные в ежегодный план проведения плановых проверок по федеральному государственному надзору в сфере обращения лекарственных средств на 2021 год, плановые и внеплановые контрольные (надзорные) мероприятия в рамках государственного контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств, решение о проведении которых принято до вступления в силу настоящего постановления, а также контрольные (надзорные) мероприятия, направленные на проверку исполнения предписаний об устранении выявленных нарушений обязательных требований, выданных до вступления в силу настоящего постановления в рамках лицензионного контроля в сфере фармацевтической деятельности и федерального государственного надзора в сфере обращения лекарственных средств, проводятся в соответствии с [Положением](#), утвержденным настоящим постановлением.

4. Настоящее постановление вступает в силу с 1 июля 2021 г.

Председатель Правительства
Российской Федерации

М.Мишустин

УТВЕРЖДЕНО
постановлением Правительства
Российской Федерации
от 29 июня 2021 года N 1049

ПОЛОЖЕНИЕ О ФЕДЕРАЛЬНОМ ГОСУДАРСТВЕННОМ КОНТРОЛЕ (НАДЗОРЕ) В СФЕРЕ ОБРАЩЕНИЯ
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ

(с изменениями на 25 июня 2024 года)

I. ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ

1. Настоящее Положение устанавливает порядок организации и осуществления федерального государственного контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств.

2. Предметом федерального государственного контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств являются:

а) соблюдение юридическими лицами и индивидуальными предпринимателями, осуществляющими деятельность в сфере обращения лекарственных средств (далее - контролируемые лица) обязательных требований в сфере обращения лекарственных средств (далее - обязательные требования), включая:

соблюдение требований к доклиническим исследованиям лекарственных средств, клиническим исследованиям лекарственных препаратов, изготовлению, хранению, перевозке, ввозу в Российскую Федерацию, отпуску, реализации, передаче, продаже лекарственных средств, применению лекарственных препаратов, уничтожению лекарственных средств, установлению производителями лекарственных препаратов цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов;

соответствие лекарственных средств, находящихся в обращении, показателям качества, эффективности и безопасности, установленным в соответствии с [Федеральным законом "Об обращении лекарственных средств"](#);

б) соблюдение контролируруемыми лицами требований, указанных в [части 1 статьи 67.1 Федерального закона "Об обращении лекарственных средств"](#), ограничений, установленных [статьями 67.1](#) и [67.2 Федерального закона "Об обращении лекарственных средств"](#);

в) соблюдение лицензионных требований к осуществлению фармацевтической деятельности;

г) соблюдение контролируруемыми лицами требований к предоставлению информации о лекарственных средствах и (или) лекарственных препаратах, предусмотренной [статьями 9.1, 52.1, 52.2](#) и [64 Федерального закона "Об обращении лекарственных средств"](#).

(Подпункт в редакции, введенной в действие с 3 июля 2024 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 25 июня 2024 года N 856](#). - См. [предыдущую редакцию](#))

3. Федеральный государственный контроль (надзор) в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения осуществляется Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и ее территориальными органами.

Федеральный государственный контроль (надзор) в сфере обращения лекарственных средств для ветеринарного применения осуществляется Федеральной службой по ветеринарному и фитосанитарному надзору и ее территориальными органами.

4. Должностными лицами, уполномоченными на осуществление федерального государственного контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения, являются:

а) руководитель (заместитель руководителя) Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (территориального органа Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения);

б) должностные лица Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (территориального органа Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения), в должностные обязанности которых в соответствии с должностным регламентом или должностной инструкцией входит осуществление полномочий по осуществлению федерального государственного контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения, в том числе проведение профилактических мероприятий и контрольных (надзорных) мероприятий.

5. Должностными лицами, уполномоченными на осуществление федерального государственного контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств для ветеринарного применения, являются:

а) руководитель (заместитель руководителя) Федеральной службы по ветеринарному и фитосанитарному надзору (территориального органа Федеральной службы по ветеринарному и фитосанитарному надзору);

б) должностные лица Федеральной службы по ветеринарному и фитосанитарному надзору (территориального органа Федеральной службы по ветеринарному и фитосанитарному надзору), в должностные обязанности которых в соответствии с должностным регламентом или должностной инструкцией входит осуществление полномочий по осуществлению федерального государственного контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств для ветеринарного применения, в том числе проведение профилактических мероприятий и контрольных (надзорных) мероприятий.

6. Должностными лицами, уполномоченными на принятие решений о проведении контрольных (надзорных) мероприятий в отношении лекарственных средств для медицинского применения, являются:

а) руководитель Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (территориального органа Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения);

б) заместитель руководителя Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (территориального органа Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения) (в случае наличия у него соответствующих полномочий в соответствии с должностными обязанностями, должностным регламентом или распределением обязанностей).

7. Должностными лицами, уполномоченными на принятие решений о проведении контрольных (надзорных) мероприятий в отношении лекарственных средств для ветеринарного применения, являются:

а) руководитель Федеральной службы по ветеринарному и фитосанитарному надзору (территориального органа Федеральной службы по ветеринарному и фитосанитарному надзору);

б) заместитель руководителя Федеральной службы по ветеринарному и фитосанитарному надзору (территориального органа Федеральной службы по ветеринарному и фитосанитарному надзору) (в случае наличия у него соответствующих полномочий в соответствии с должностными обязанностями, должностным регламентом или распределением обязанностей).

8. Должностные лица, осуществляющие федеральный государственный контроль (надзор) в сфере обращения лекарственных средств, при проведении контрольного (надзорного) мероприятия в пределах своих полномочий и в объеме проводимых контрольных (надзорных) действий пользуются правами, установленными [частью 2 статьи 29 Федерального закона "О государственном контроле \(надзоре\) и муниципальном контроле в Российской Федерации"](#).

9. К отношениям, связанным с осуществлением федерального государственного контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств, применяются положения [Федерального закона "О государственном контроле \(надзоре\) и муниципальном контроле в Российской Федерации"](#).

II. ОБЪЕКТЫ ФЕДЕРАЛЬНОГО ГОСУДАРСТВЕННОГО КОНТРОЛЯ (НАДЗОРА) В СФЕРЕ ОБРАЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ

10. Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и ее территориальные органы осуществляют федеральный государственный контроль (надзор) в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения, а Федеральная служба по ветеринарному и фитосанитарному надзору и ее территориальные органы

осуществляют федеральный государственный контроль (надзор) в сфере обращения лекарственных средств для ветеринарного применения (далее - органы государственного контроля) за следующими объектами (далее - объекты государственного контроля):

а) деятельность контролируемых лиц в сфере обращения лекарственных средств;

б) результаты деятельности контролируемых лиц в сфере обращения лекарственных средств (находящиеся в обращении на территории Российской Федерации);

в) используемые контролируемыми лицами при осуществлении деятельности в сфере обращения лекарственных средств здания, помещения, сооружения, оборудование (далее - производственные объекты) и транспортные средства, к которым предъявляются обязательные требования.

11. Учет объектов государственного контроля осуществляется посредством сбора, обработки, анализа и учета сведений об объектах государственного контроля, информации, представляемой органу государственного контроля в соответствии с нормативными правовыми актами Российской Федерации, информации, получаемой в рамках межведомственного взаимодействия, а также общедоступной информации без взаимодействия с контролируемыми лицами.

12. Учет объектов государственного контроля осуществляется органом государственного контроля посредством ведения перечня объектов государственного контроля. Перечень объектов государственного контроля содержит следующую информацию:

полное наименование юридического лица, фамилия, имя и отчество (при наличии) индивидуального предпринимателя;

идентификационный номер налогоплательщика юридического лица, индивидуального предпринимателя;

адрес места нахождения и осуществления деятельности контролируемых лиц и используемых ими производственных объектов;

вид (виды) деятельности в соответствии с [Общероссийским классификатором видов экономической деятельности](#);

реквизиты решения об отнесении объектов государственного контроля к категории риска и указание на категорию риска.

Размещение информации, указанной в настоящем пункте, осуществляется с учетом требований законодательства Российской Федерации о государственной тайне.

III. УПРАВЛЕНИЕ РИСКАМИ ПРИЧИНЕНИЯ ВРЕДА (УЩЕРБА) ОХРАНЯЕМЫМ ЗАКОНОМ ЦЕННОСТЯМ ПРИ ОСУЩЕСТВЛЕНИИ ФЕДЕРАЛЬНОГО ГОСУДАРСТВЕННОГО КОНТРОЛЯ (НАДЗОРА) В СФЕРЕ ОБРАЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ

13. Орган государственного контроля при осуществлении федерального государственного контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств относит объекты государственного контроля к одной из следующих категорий риска причинения вреда (ущерба) (далее - категории риска):

а) высокий риск;

(Подпункт в редакции, введенной в действие с 19 июня 2023 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 10 июня 2023 года N 961](#). - См. [предыдущую редакцию](#))

б) значительный риск;

(Подпункт в редакции, введенной в действие с 19 июня 2023 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 10 июня 2023 года N 961](#). - См. [предыдущую редакцию](#))

в) средний риск;

(Подпункт в редакции, введенной в действие с 19 июня 2023 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 10 июня 2023 года N 961](#). - См. [предыдущую редакцию](#))

г) умеренный риск;

(Подпункт в редакции, введенной в действие с 19 июня 2023 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 10 июня 2023 года N 961](#). - См. [предыдущую редакцию](#))

д) низкий риск.

(Подпункт дополнительно включен с 19 июня 2023 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 10 июня 2023 года N 961](#))

14. Отнесение объектов государственного контроля к определенной категории риска осуществляется на основании критериев отнесения объектов государственного контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения к определенной категории риска согласно [приложению N 1](#).

Отнесение объектов государственного контроля к определенной категории риска осуществляется на основании критериев отнесения объектов государственного контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств для ветеринарного применения к определенной категории риска согласно [приложению N 2](#).

15. Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения осуществляются пересмотр категории риска, присвоенной ранее объекту государственного контроля, в течение пяти рабочих дней со дня поступления сведений о соответствии объекта государственного контроля критериям риска иной категории риска либо об изменении критериев риска в соответствии с критериями отнесения объектов государственного контроля к категориям риска, предусмотренными [приложением N 1 к настоящему Положению](#).

Федеральной службой по ветеринарному и фитосанитарному надзору осуществляется пересмотр категории риска, присвоенной ранее объекту государственного контроля, в течение 5 рабочих дней со дня поступления сведений о соответствии объекта государственного контроля критериям риска иной категории риска либо об изменении критериев риска в соответствии с критериями отнесения объектов государственного контроля к категориям риска, предусмотренными [приложением N 2 к настоящему Положению](#).

IV. УЧЕТ РИСКОВ ПРИЧИНЕНИЯ ВРЕДА (УЩЕРБА) ОХРАНЯЕМЫМ ЗАКОНОМ ЦЕННОСТЯМ ПРИ ПРОВЕДЕНИИ КОНТРОЛЬНЫХ (НАДЗОРНЫХ) МЕРОПРИЯТИЙ

16. Плановые контрольные (надзорные) мероприятия в отношении объектов государственного контроля в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения в зависимости от присвоенной категории риска проводятся со следующей периодичностью:

для категории высокого риска одно из указанных контрольных (надзорных) мероприятий:

(Абзац дополнительно включен с 19 июня 2023 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 10 июня 2023 года N 961](#))

инспекционный визит - один раз в 2 года;

(Абзац дополнительно включен с 19 июня 2023 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 10 июня 2023 года N 961](#))

выездная проверка - один раз в 2 года;

(Абзац дополнительно включен с 19 июня 2023 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 10 июня 2023 года N 961](#))

документарная проверка - один раз в 2 года;

(Абзац дополнительно включен с 19 июня 2023 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 10 июня 2023 года N 961](#))

Текст/Редакция документа подготовлены АО "Кодекс"

для категории значительного риска одно из указанных контрольных (надзорных) мероприятий:

инспекционный визит - один раз в 3 года;

выездная проверка - один раз в 3 года;

документарная проверка - один раз в 3 года;

для категории среднего риска одно из указанных контрольных (надзорных) мероприятий:

инспекционный визит - один раз в 5 лет;

выездная проверка - один раз в 5 лет;

документарная проверка - один раз в 5 лет;

для категории умеренного риска одно из указанных контрольных (надзорных) мероприятий:

инспекционный визит - один раз в 6 лет;

выездная проверка - один раз в 6 лет;

документарная проверка - один раз в 6 лет.

В отношении объектов государственного контроля, отнесенных к категории низкого риска, плановые проверки не проводятся.

17. Плановые контрольные (надзорные) мероприятия в отношении объектов государственного контроля в сфере обращения лекарственных средств для ветеринарного применения в зависимости от присвоенной категории риска проводятся со следующей периодичностью:

для категории значительного риска одно из указанных контрольных (надзорных) мероприятий:

инспекционный визит - один раз в 3 года;

выездная проверка - один раз в 3 года;

документарная проверка - один раз в 3 года;

для категории среднего риска одно из указанных контрольных (надзорных) мероприятий:

инспекционный визит - один раз в 4 года;

выездная проверка - один раз в 4 года;

документарная проверка - один раз в 4 года;

для категории умеренного риска одно из указанных контрольных (надзорных) мероприятий:

инспекционный визит - один раз в 5 лет;

выездная проверка - один раз в 5 лет;

документарная проверка - один раз в 5 лет.

В отношении объектов государственного контроля, отнесенных к категории низкого риска, плановые контрольные (надзорные) мероприятия не проводятся.

V. ПРОФИЛАКТИКА РИСКОВ ПРИЧИНЕНИЯ ВРЕДА (УЩЕРБА) ОХРАНЯЕМЫМ ЗАКОНОМ ЦЕННОСТЯМ ПРИ ОСУЩЕСТВЛЕНИИ ФЕДЕРАЛЬНОГО ГОСУДАРСТВЕННОГО КОНТРОЛЯ (НАДЗОРА) В СФЕРЕ ОБРАЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ

18. Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения ежегодно утверждает программу профилактики рисков причинения вреда (ущерба) охраняемым законом ценностям, которая размещается на официальном сайте Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения в информационно-телекоммуникационной сети "Интернет" (далее - сеть "Интернет").

Федеральная служба по ветеринарному и фитосанитарному надзору ежегодно утверждает программу профилактики рисков причинения вреда (ущерба) охраняемым законом ценностям, которая размещается на официальном сайте Федеральной службы по ветеринарному и фитосанитарному надзору в сети "Интернет".

19. Орган государственного контроля может проводить следующие профилактические мероприятия:

- а) информирование;
- б) обобщение правоприменительной практики;
- в) объявление предостережения;
- г) консультирование;
- д) профилактический визит.

20. Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и Федеральная служба по ветеринарному и фитосанитарному надзору осуществляют информирование контролируемых лиц и иных заинтересованных лиц по вопросам соблюдения обязательных требований.

21. Информирование осуществляется посредством размещения сведений, предусмотренных [статьей 46 Федерального закона "О государственном контроле \(надзоре\) и муниципальном контроле в Российской Федерации"](#), на официальном сайте органа государственного контроля в сети "Интернет", в средствах массовой информации, через личные кабинеты контролируемых лиц в государственных информационных системах (при их наличии).

22. Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и Федеральная служба по ветеринарному и фитосанитарному надзору ежегодно по итогам обобщения правоприменительной практики подготавливают доклады, содержащие результаты осуществления федерального государственного контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств.

23. Доклад о правоприменительной практике при осуществлении федерального государственного контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения утверждается приказом (распоряжением) руководителя Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и размещается на официальном сайте Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения в сети "Интернет" не позднее 1 марта года, следующего за отчетным.

24. Доклад о правоприменительной практике при осуществлении федерального государственного контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств для ветеринарного применения утверждается приказом (распоряжением) руководителя Федеральной службы по ветеринарному и фитосанитарному надзору и размещается на официальном сайте Федеральной службы по ветеринарному и фитосанитарному надзору в сети "Интернет" не позднее 1 марта года, следующего за отчетным.

25. В случае наличия у органа государственного контроля сведений о готовящихся нарушениях обязательных требований или признаках нарушений обязательных требований и (или) в случае отсутствия подтвержденных данных о том, что нарушение обязательных требований причинило вред (ущерб) охраняемым законом ценностям либо создало угрозу причинения вреда (ущерба) охраняемым законом ценностям, орган государственного контроля объявляет контролируемому лицу предостережение о недопустимости нарушения обязательных требований (далее - предостережение) и предлагает принять меры по обеспечению соблюдения обязательных требований.

26. Контролируемое лицо вправе в течение 15 календарных дней с даты получения предостережения подать в орган государственного контроля возражение в отношении указанного предостережения (далее - возражение). Возражения направляются контролируемым лицом в бумажном виде почтовым отправлением в орган государственного контроля либо в виде электронного документа, оформляемого в соответствии со [статьей 21 Федерального закона "О](#)

[государственном контроле \(надзоре\) и муниципальном контроле в Российской Федерации](#)", на указанный в предостережении адрес электронной почты органа государственного контроля.

27. В возражении контролируемым лицом указываются:

наименование юридического лица, фамилия, имя, отчество (при наличии) индивидуального предпринимателя;

идентификационный номер налогоплательщика юридического лица, индивидуального предпринимателя;

дата и номер предостережения, направленного в адрес юридического лица, индивидуального предпринимателя;

обоснование позиции в отношении указанных в предостережении действий (бездействия) юридического лица, индивидуального предпринимателя, которые приводят или могут привести к нарушению обязательных требований.

Контролируемое лицо вправе приложить к возражению документы, подтверждающие обоснованность возражений, или их заверенные копии.

28. Орган государственного контроля в течение 20 рабочих дней со дня получения возражения:

а) рассматривает возражение посредством анализа доводов, содержащихся в поступивших документах, на предмет их обоснованности, сопоставления с имеющимися в распоряжении органа государственного контроля сведениями, на основании которых было объявлено предостережение;

б) по итогам рассмотрения возражения направляет контролируемому лицу ответ в порядке, установленном [статьей 21 Федерального закона "О государственном контроле \(надзоре\) и муниципальном контроле в Российской Федерации"](#).

29. Консультирование может осуществляться должностным лицом органа государственного контроля по телефону, посредством видео-конференц-связи, на личном приеме либо в ходе проведения профилактического мероприятия, контрольного (надзорного) мероприятия.

30. Консультирование в ходе проведения профилактического мероприятия, контрольного (надзорного) мероприятия осуществляется до завершения соответствующего мероприятия в случае волеизъявления контролируемого лица, о чем делается отметка в документах, оформляемых по итогам соответствующего мероприятия.

31. Должностные лица органа государственного контроля осуществляют консультирование по следующим вопросам:

а) наличие и (или) содержание обязательных требований в сфере обращения лекарственных средств;

б) периодичность и порядок проведения контрольных (надзорных) мероприятий;

в) порядок выполнения обязательных требований в сфере обращения лекарственных средств;

г) выполнение предписания, выданного по итогам контрольного (надзорного) мероприятия.

32. Должностные лица органа государственного контроля осуществляют письменное консультирование по вопросам, предусмотренным [подпунктом "г" пункта 31 настоящего Положения](#).

33. В ходе консультирования не может предоставляться информация, содержащая оценку конкретного контрольного (надзорного) мероприятия, решений и (или) действий должностных лиц органа государственного контроля, иных участников контрольного (надзорного) мероприятия, а также результаты проведенных в рамках контрольного (надзорного) мероприятия экспертиз.

34. Консультирование по однотипным обращениям контролируемых лиц и их представителей посредством размещения на официальном сайте органа государственного контроля в сети "Интернет" письменного разъяснения, подписанного уполномоченным должностным лицом органа государственного контроля, осуществляется в случаях регулярного поступления обращений (более 5) по вопросу соблюдения одних и тех же обязательных требований.

35. Орган государственного контроля обязан предложить проведение профилактического визита лицам, приступающим к осуществлению деятельности в сфере обращения лекарственных средств, не позднее чем в течение одного года с момента начала такой деятельности.

36. Обязательные профилактические визиты проводятся в отношении:

а) объектов государственного контроля, отнесенных к категориям высокого и значительного рисков;

(Подпункт в редакции, введенной в действие с 19 июня 2023 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 10 июня 2023 года N 961](#). - См. [предыдущую редакцию](#))

б) контролируемых лиц, приступающих к осуществлению деятельности в сфере обращения лекарственных средств (получивших лицензии на осуществление фармацевтической деятельности, внесших изменения в реестр лицензий в связи с осуществлением не указанных в ранее действовавшей лицензии работ и услуг, составляющих фармацевтическую деятельность, и (или) осуществлением фармацевтической деятельности по адресу, не указанному в лицензии).

(Подпункт в редакции, введенной в действие с 19 июня 2023 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 10 июня 2023 года N 961](#). - См. [предыдущую редакцию](#))

37. Обязательный профилактический визит проводится в соответствии со [статьей 52 Федерального закона "О государственном контроле \(надзоре\) и муниципальном контроле в Российской Федерации"](#) в рабочее время, в период, устанавливаемый уведомлением о проведении обязательного профилактического визита, и не может превышать 8 часов. При проведении обязательного профилактического визита должностными лицами органа государственного контроля осуществляется информирование контролируемого лица об обязательных требованиях, предъявляемых к осуществляемой им деятельности в сфере обращения лекарственных средств либо принадлежащим ему объектам государственного контроля, их соответствии критериям риска, основаниях и рекомендуемых способах снижения категории риска, а также о видах, содержании и интенсивности контрольно-надзорных мероприятий, проводимых в отношении объекта государственного контроля исходя из его отнесения к соответствующей категории риска.

38. Целями проведения профилактических визитов являются:

а) предупреждение и сокращение количества нарушений контролируемыми лицами обязательных требований;

б) создание мотивации у контролируемых лиц к добросовестному поведению и, как следствие, снижение уровня ущерба охраняемым законом ценностям;

в) формирование единого понимания обязательных требований;

г) выявление причин, факторов и условий, способствующих нарушению обязательных требований, определение способов устранения или снижения рисков их возникновения.

39. По итогам завершения профилактического визита должностное лицо органа государственного контроля составляет акт проведения профилактического визита в 2 экземплярах, в котором указываются:

а) наименование органа государственного контроля;

б) наименование контролируемого лица;

в) дата, время и место составления акта профилактического визита;

г) реквизиты приказа, на основании которого проводился профилактический визит;

д) фамилии, имена, отчества (при наличии), наименования должностей должностных лиц органа государственного контроля, проводивших профилактический визит;

е) дата, время, продолжительность и место проведения профилактического визита;

ж) перечень мероприятий, проведенных в ходе профилактического визита;

- з) сведения о результатах проведения профилактического визита;
- и) перечень прилагаемых документов и материалов (при наличии);
- к) подписи должностных лиц органа государственного контроля, проводивших профилактический визит.

Текст/Редакция документа подготовлены АО "Кодекс"

VI. ОСУЩЕСТВЛЕНИЕ ФЕДЕРАЛЬНОГО ГОСУДАРСТВЕННОГО КОНТРОЛЯ (НАДЗОРА) В СФЕРЕ ОБРАЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ

40. Плановые контрольные (надзорные) мероприятия проводятся органами государственного контроля на основании плана проведения плановых контрольных (надзорных) мероприятий на очередной календарный год, согласованного с органами прокуратуры.

41. В решении о проведении контрольного (надзорного) мероприятия указываются сведения, предусмотренные [частью 1 статьи 64 Федерального закона "О государственном контроле \(надзоре\) и муниципальном контроле в Российской Федерации"](#).

42. Для фиксации должностными лицами, уполномоченными на проведение федерального государственного контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств, и лицами, привлекаемыми к совершению контрольных (надзорных) действий, доказательств нарушений обязательных требований могут использоваться фотосъемка, аудио- и видеозапись в случае:

- а) проведения контрольной закупки;
- б) проведения выездной проверки;
- в) проведения инспекционного визита.

43. Фото-, аудио- и видеозапись осуществляются в следующем порядке:

а) для фиксации хода и результатов контрольного (надзорного) мероприятия осуществляются ориентирующая, обзорная, узловая и детальная фотосъемка и видеозапись;

б) фото-, аудио-, видеофиксация проводится инспектором, назначенным ответственным за проведение контрольного (надзорного) мероприятия, посредством использования фотоаппаратов, диктофонов, видеокамер, а также мобильных устройств (телефоны, смартфоны, планшеты);

в) оборудование, используемое для проведения фото- и видеофиксации, должно иметь техническую возможность отображения на фотоснимках и видеозаписи текущей даты и времени, а также сохранения данных о месте съемки (координат);

г) аудиозапись ведет инспектор, назначенный ответственным должностным лицом за проведение контрольного (надзорного) мероприятия;

д) при проведении фото- и видеофиксации должны соблюдаться следующие требования:

необходимо применять приемы фиксации, при которых исключается возможность искажения свойств объекта контроля;

следует обеспечивать условия фиксации, при которых полученные фотоснимки, видеозапись максимально точно и полно отображают свойства объектов контроля;

е) информация о проведении фото-, аудио- и видеозаписи отражается в акте контрольного (надзорного) мероприятия с указанием типа и марки оборудования, с помощью которого проводилась фиксация;

ж) фото-, аудио- и видеоматериалы являются приложением к акту контрольного (надзорного) мероприятия.

44. Индивидуальный предприниматель, гражданин, являющиеся контролируруемыми лицами, вправе представить в орган государственного контроля информацию о невозможности присутствия при проведении контрольного (надзорного) мероприятия, в случае:

- а) временной нетрудоспособности индивидуального предпринимателя, гражданина;
- б) нахождения индивидуального предпринимателя в служебной командировке в ином населенном пункте.

45. При осуществлении федерального государственного контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств проводятся следующие виды контрольных (надзорных) мероприятий:

- а) документарная проверка;
- б) выездная проверка;
- в) выборочный контроль качества;
- г) контрольная закупка;
- д) инспекционный визит;
- е) наблюдение за соблюдением обязательных требований (мониторинг безопасности) (фармаконадзор).

46. В ходе документарной проверки могут совершаться следующие контрольные (надзорные) действия:

- а) получение письменных объяснений;
- б) истребование документов;
- в) экспертиза.

47. Документарная проверка проводится по месту нахождения органа государственного контроля, предметом которой являются исключительно сведения, содержащиеся в документах контролируемых лиц, устанавливающих их организационно-правовую форму, права и обязанности, а также документы, используемые при осуществлении деятельности контролируруемыми лицами и связанные с исполнением ими обязательных требований.

О проведении документарной проверки контролируемое лицо уведомляется в соответствии с [частью 4 статьи 21 Федерального закона "О государственном контроле \(надзоре\) и муниципальном контроле в Российской Федерации"](#).

48. Документарная проверка, предметом которой являются сведения, составляющие государственную тайну, проводится в соответствии с положениями [Закона Российской Федерации "О государственной тайне"](#).

49. В ходе выездной проверки могут совершаться следующие контрольные (надзорные) действия:

- а) осмотр;
- б) опрос;
- в) получение письменных объяснений;
- г) истребование документов;
- д) отбор проб (образцов);
- е) инструментальное обследование;
- ж) испытание;

з) экспертиза.

50. Выездная проверка проводится по месту нахождения (осуществления деятельности) контролируемого лица (его филиалов, представительств, обособленных структурных подразделений) в целях оценки соблюдения обязательных требований, а также оценки выполнения предписания органа государственного контроля об устранении выявленных нарушений обязательных требований.

51. Срок проведения выездной проверки составляет 10 рабочих дней. В отношении одного субъекта малого предпринимательства общий срок взаимодействия в ходе проведения выездной проверки не может превышать 50 часов для малого предприятия и 15 часов для микропредприятия.

52. В ходе выборочного контроля могут совершаться следующие контрольные (надзорные) действия:

а) осмотр;

б) получение письменных объяснений;

в) истребование документов;

г) отбор проб (образцов);

д) инструментальное обследование;

е) испытание;

ж) экспертиза.

53. Плановый выборочный контроль качества не проводится.

54. Внеплановый выборочный контроль качества проводится, в том числе на основании программы проверок.

55. Программа проверок формируется на календарный год в срок до 30 декабря года, предшествующего году проведения выборочного контроля качества.

56. В случае отсутствия контролируемого лица или его представителя отбор проб (образцов) продукции (товаров) осуществляется с применением видеозаписи.

57. В целях проведения инструментального обследования, испытаний, экспертизы лекарственных средств на соответствие требованиям нормативной документации (нормативного документа по качеству) орган государственного контроля привлекает специалиста и (или) аккредитованные в соответствии с законодательством Российской Федерации об аккредитации в национальной системе аккредитации экспертную организацию или федеральное государственное бюджетное учреждение, подведомственное органу государственного контроля (далее - экспертная организация).

58. Отбор проб (образцов) лекарственных средств осуществляется должностными лицами органа государственного контроля (территориального органа) в соответствии со своими должностными полномочиями.

59. Отбор проб (образцов) лекарственных средств для проведения инструментального обследования, испытаний, экспертизы по всем или отдельным показателям нормативной документации (нормативного документа) осуществляется в количествах, необходимых для двукратного воспроизведения методов контроля качества лекарственного средства с учетом требований нормативной документации (нормативного документа) на него.

60. Для проведения инструментального обследования, испытаний, экспертизы методами неразрушающего анализа отбираются 3 упаковки лекарственного препарата или 10 граммов фармацевтической субстанции.

61. При совпадении спектров отобранных проб (образцов) лекарственных средств с эталонным спектром, установленным в соответствии с фармакопейными требованиями, отобранные пробы (образцы) лекарственных средств возвращаются контролируемому лицу, у которого они были отобраны для проведения экспертизы, с оформлением акта

возврата образцов, форма которого утверждается Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения.

62. При несовпадении спектра лекарственного средства с эталонным спектром осуществляется отбор проб (образцов) для проведения экспертизы лекарственного средства по показателям нормативной документации (нормативного документа) по качеству в соответствии с [пунктами 63 и 64 настоящего Положения](#).

63. Пробы (образцы) лекарственных средств направляются органом государственного контроля (территориальным органом) в экспертную организацию с приложением копий протокола отбора проб (образцов).

64. Экспертиза осуществляется экспертом или экспертной организацией по поручению органа государственного контроля (территориального органа) на основании экспертного задания, которое может включать одну или несколько из следующих задач экспертизы:

а) установление фактов, обстоятельств;

б) установление тождества или различия;

в) установление объективных свойств и состояний имеющихся в наличии образцов лекарственных средств;

г) проведение оценки образца лекарственного средства на соответствие заданным критериям;

д) установление соответствия образца лекарственного средства требованиям нормативной документации (нормативного документа).

65. Время осуществления экспертизы зависит от вида экспертизы и устанавливается индивидуально в каждом конкретном случае по соглашению между органом государственного контроля и экспертом или экспертной организацией.

66. В ходе контрольной закупки могут совершаться следующие контрольные (надзорные) действия:

осмотр;

эксперимент.

Эксперимент проводится инспектором по месту нахождения контролируемого лица посредством имитации нарушения обязательных требований в части отпуска и реализации лекарственного препарата.

67. В ходе проведения эксперимента инспектор:

а) осуществляет выбор лекарственного препарата самостоятельно либо с привлечением работника (представителя) контролируемого лица;

б) совершают действия, необходимые для приобретения лекарственного препарата;

в) запрашивают документы и (или) информацию о лекарственном препарате, предоставление которых потребителю предусмотрено законодательством Российской Федерации о защите прав потребителей.

68. Контрольная закупка проводится в целях проверки соблюдения субъектами обращения лекарственных средств, осуществляющими розничную торговлю лекарственными препаратами для медицинского применения, правил отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения и (или) запрета продажи фальсифицированных лекарственных средств, недоброкачественных лекарственных средств и контрафактных лекарственных средств.

69. Контрольная закупка проводится в целях проверки соблюдения субъектами обращения лекарственных средств, осуществляющими розничную торговлю лекарственными препаратами для ветеринарного применения, правил надлежащей аптечной практики лекарственных препаратов для ветеринарного применения, правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для ветеринарного применения и (или) запрета продажи фальсифицированных лекарственных средств, недоброкачественных лекарственных средств и контрафактных лекарственных средств.

70. В ходе инспекционного визита могут совершаться следующие контрольные (надзорные) действия:

- а) осмотр;
- б) опрос;
- в) получение письменных объяснений;

г) истребование документов, которые в соответствии с обязательными требованиями должны находиться в месте нахождения (осуществления деятельности) контролируемого лица (его филиалов, представительств, обособленных структурных подразделений) либо объекта государственного контроля.

VII. НАБЛЮДЕНИЕ ЗА СОБЛЮДЕНИЕМ ОБЯЗАТЕЛЬНЫХ ТРЕБОВАНИЙ (МОНИТОРИНГ БЕЗОПАСНОСТИ) (ФАРМАКОНАДЗОР)

71. Наблюдение за соблюдением обязательных требований (мониторинг безопасности) (фармаконадзор) осуществляется в целях выявления побочных действий, нежелательных реакций, серьезных нежелательных реакций, непредвиденных нежелательных реакций при применении лекарственных препаратов, индивидуальной непереносимости, отсутствию эффективности лекарственных препаратов, а также иных фактах и обстоятельствах, представляющих угрозу жизни или здоровью человека и животных при применении лекарственных препаратов, выявленных на всех этапах обращения лекарственных препаратов в Российской Федерации и других государствах.

72. Фармаконадзор в отношении лекарственных средств для медицинского применения осуществляется Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения, фармаконадзор в отношении лекарственных средств для ветеринарного применения осуществляется Федеральной службой по ветеринарному и фитосанитарному надзору в соответствии со [статьей 64 Федерального закона "Об обращении лекарственных средств"](#).

Текст/Редакция документа подготовлены АО "Кодекс"

VIII. РЕЗУЛЬТАТЫ КОНТРОЛЬНОГО (НАДЗОРНОГО) МЕРОПРИЯТИЯ

73. По результатам контрольного (надзорного) мероприятия принимаются решения, предусмотренные [статьей 90 Федерального закона "О государственном контроле \(надзоре\) и муниципальном контроле в Российской Федерации"](#) и [статьями 9, 52, 1 и 59 Федерального закона "Об обращении лекарственных средств"](#).

74. Результаты инструментального обследования, испытания или экспертизы лекарственных средств предоставляются контролируемому лицу, лицу, у которого осуществлялся отбор проб (образцов) лекарственных средств, в течение 24 часов после получения данных инструментального обследования, испытания или экспертизы посредством направления по адресу электронной почты контролируемого лица, сведения о котором получены при проведении контрольного (надзорного) мероприятия.

75. По результатам рассмотрения, анализа и оценки сведений, протоколов или заключений, проведенных инструментальных обследований, испытаний и экспертиз органом государственного контроля осуществляется доведение информации до субъектов обращения лекарственных средств посредством размещения соответствующих информационных писем на официальном сайте органа государственного контроля в сети "Интернет":

а) о выявлении партии, серии недоброкачественного лекарственного средства, незарегистрированного лекарственного средства, фальсифицированного лекарственного средства;

б) об изъятии из обращения и уничтожении партии или серии недоброкачественного лекарственного средства, незарегистрированного лекарственного средства, фальсифицированного лекарственного средства;

в) о прекращении обращения серии недоброкачественного лекарственного средства;

г) о переводе на посерийный выборочный контроль лекарственного средства;

д) о снятии с посерийного выборочного контроля лекарственного средства.

76. В случае выявления несоответствия качества лекарственного средства установленным требованиям орган государственного контроля незамедлительно принимает предусмотренные законодательством Российской Федерации меры по недопущению причинения вреда (ущерба) жизни, здоровья людей и животных посредством вынесения решения о прекращении обращения серии лекарственного средства, о направлении соответствующей информации в уполномоченный Правительством Российской Федерации федеральный орган исполнительной власти для рассмотрения вопроса о необходимости приостановления применения лекарственного препарата либо отмены государственной регистрации лекарственного препарата и исключения его из [государственного реестра лекарственных средств](#) в соответствии с [пунктом 1 статьи 32 Федерального закона "Об обращении лекарственных средств"](#).

VIII_1. КЛЮЧЕВОЙ ПОКАЗАТЕЛЬ ФЕДЕРАЛЬНОГО ГОСУДАРСТВЕННОГО КОНТРОЛЯ (НАДЗОРА) В СФЕРЕ ОБРАЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ И ЕГО ЦЕЛЕВОЕ ЗНАЧЕНИЕ

(Раздел дополнительно включен с 1 марта 2022 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 30 ноября 2021 года N 2105](#))

76_1. Ключевым показателем федерального государственного контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств является отношение количества серий лекарственных средств, не соответствующих требованиям [Федерального закона "Об обращении лекарственных средств"](#) и выведенных из гражданского оборота в отчетном году, к количеству серий лекарственных средств, сведения о которых представлены в соответствии с [частью 2 статьи 9 1 Федерального закона "Об обращении лекарственных средств"](#) за отчетный год.

76_2. Целевое значение ключевого показателя федерального государственного контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств определяется:

- в 2022 году - 0,2 и менее;
- в 2023 году - 0,17 и менее;
- в 2024 году - 0,14 и менее;
- в 2025 году - 0,11 и менее.

IX. ОБЖАЛОВАНИЕ РЕШЕНИЙ КОНТРОЛЬНЫХ (НАДЗОРНЫХ) ОРГАНОВ, ДЕЙСТВИЙ (БЕЗДЕЙСТВИЯ) ИХ ДОЛЖНОСТНЫХ ЛИЦ

77. Правом на обжалование решений органа государственного контроля, действий (бездействия) их должностных лиц обладает контролируемое лицо, в отношении которого приняты решения или совершены действия (бездействие), указанные в [части 4 статьи 40 Федерального закона "О государственном контроле \(надзоре\) и муниципальном контроле в Российской Федерации"](#).

78. Жалоба подается контролируемым лицом в орган государственного контроля в электронном виде с использованием единого портала государственных и муниципальных услуг и (или) регионального портала государственных и муниципальных услуг. При подаче жалобы гражданином она должна быть подписана простой электронной подписью, либо усиленной квалифицированной электронной подписью. При подаче жалобы организацией она должна быть подписана усиленной квалифицированной электронной подписью.

79. Жалоба на решения, действия (бездействие) уполномоченных лиц органа государственного контроля, предметом которой являются сведения, составляющие государственную тайну, направляется с соблюдением требований [Закона Российской Федерации "О государственной тайне"](#).

80. Жалоба на решения, действия (бездействие) должностных лиц территориального органа государственного контроля, действия (бездействие) его должностных лиц рассматривается руководителем (заместителем руководителя) территориального органа государственного контроля.

81. Жалоба на решения, действия (бездействие) руководителя (заместителя руководителя) территориального органа государственного контроля рассматривается вышестоящим органом государственного контроля.

82. Жалоба на решения, действия (бездействие) должностных лиц центрального аппарата органа государственного контроля рассматривается руководителем органа государственного контроля.

83. Контролируемые лица, права и законные интересы которых, по их мнению, были нарушены в рамках осуществления федерального государственного контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств, имеют право на досудебное обжалование:

а) решений о проведении контрольных (надзорных) мероприятий;

б) актов контрольных (надзорных) мероприятий, предписаний об устранении выявленных нарушений;

в) действий (бездействия) должностных лиц контрольного (надзорного) органа в рамках контрольных (надзорных) мероприятий.

84. Жалобы, указанные в [пунктах 80-82](#), подлежат рассмотрению органом государственного контроля в течение 20 рабочих дней со дня ее регистрации.

85. Орган государственного контроля или его территориальный орган принимает решение об отказе в рассмотрении жалобы в течение 5 рабочих дней со дня получения жалобы, если:

а) жалоба подана после истечения сроков подачи жалобы, установленных [частями 5 и 6 статьи 40 Федерального закона "О государственном контроле \(надзоре\) и муниципальном контроле в Российской Федерации"](#), и не содержит ходатайства о восстановлении пропущенного срока на подачу жалобы;

б) в удовлетворении ходатайства о восстановлении пропущенного срока на подачу жалобы отказано;

в) до принятия решения по жалобе от контролируемого лица, ее подавшего, поступило заявление об отзыве жалобы;

г) имеется решение суда по вопросам, поставленным в жалобе;

д) ранее в уполномоченный орган была подана другая жалоба от того же контролируемого лица по тем же основаниям;

е) жалоба содержит нецензурные либо оскорбительные выражения, угрозы жизни, здоровью и имуществу должностных лиц контрольного (надзорного) органа, а также членов их семей;

ж) ранее получен отказ в рассмотрении жалобы по тому же предмету, исключающий возможность повторного обращения данного контролируемого лица с жалобой, и не приводятся новые доводы или обстоятельства;

з) жалоба подана в ненадлежащий уполномоченный орган;

и) законодательством Российской Федерации предусмотрен только судебный порядок обжалования решений контрольного (надзорного) органа.

86. Орган государственного контроля вправе запросить у контролируемого лица, подавшего жалобу, дополнительную информацию и документы, относящиеся к предмету жалобы. Контролируемое лицо вправе представить указанные информацию и документы в течение 5 рабочих дней с момента направления запроса. Течение срока рассмотрения жалобы приостанавливается с момента направления запроса о представлении дополнительных документов и информации, относящихся к предмету жалобы, до момента получения их органом государственного контроля (территориальным органом), но не более чем на 5 рабочих дней с момента направления запроса. Неполучение от контролируемого лица дополнительных документов и информации, относящихся к предмету жалобы, не является основанием для отказа в рассмотрении жалобы.

87. Не допускается запрашивать у контролируемого лица, подавшего жалобу, документы и информацию, которые находятся в распоряжении органа государственного контроля (территориального органа).

88. Обязанность доказывания законности и обоснованности принятого решения и (или) совершенного действия (бездействия) возлагается на орган государственного контроля (территориальный орган).

89. По итогам рассмотрения жалобы орган государственного контроля (территориальный орган):

а) оставляет жалобу без удовлетворения;

б) отменяет решение полностью или частично;

в) отменяет решение полностью и принимает новое решение;

г) признает действия (бездействие) должностных лиц органа государственного контроля незаконными и выносит решение по существу, в том числе об осуществлении при необходимости определенных действий.

90. Решение органа государственного контроля (территориального органа), содержащее обоснование принятого решения, срок и порядок его исполнения, размещается в личном кабинете контролируемого лица на едином портале государственных и муниципальных услуг в срок не позднее одного рабочего дня со дня его принятия.

**Приложение N 1
к Положению о федеральном
государственном контроле
(надзоре) в сфере обращения
лекарственных средств**

**КРИТЕРИИ ОТНЕСЕНИЯ ОБЪЕКТОВ ФЕДЕРАЛЬНОГО ГОСУДАРСТВЕННОГО КОНТРОЛЯ (НАДЗОРА) В
СФЕРЕ ОБРАЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ К
ОПРЕДЕЛЕННОЙ КАТЕГОРИИ РИСКА**

(с изменениями на 10 июня 2023 года)

I. ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ

1. При осуществлении федерального государственного контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств отнесение деятельности юридических лиц и индивидуальных предпринимателей в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения (далее - объекты государственного контроля) к определенной категории риска осуществляется в соответствии с критериями тяжести потенциальных негативных последствий возможного несоблюдения обязательных требований и с учетом критериев возможного несоблюдения обязательных требований.

2. Отнесение объектов государственного контроля к категориям риска осуществляется с учетом информации, содержащейся в реестрах лицензий на осуществление фармацевтической деятельности, медицинской деятельности и деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений, ведение которых осуществляет Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения, в [государственном реестре лекарственных средств](#) для медицинского применения и реестре выданных разрешений на проведение клинических исследований лекарственных препаратов для медицинского применения, ведение которых осуществляет Министерство здравоохранения Российской Федерации, а также реестре лицензий на производство лекарственных средств для медицинского применения, ведение которого осуществляет Министерство промышленности и торговли Российской Федерации, и в системе мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения.

(Пункт в редакции, введенной в действие с 19 июня 2023 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 10 июня 2023 года N 961](#). - См. [предыдущую редакцию](#))

**II. КРИТЕРИИ ТЯЖЕСТИ ПОТЕНЦИАЛЬНЫХ НЕГАТИВНЫХ ПОСЛЕДСТВИЙ ВОЗМОЖНОГО
НЕСОБЛЮДЕНИЯ ОБЯЗАТЕЛЬНЫХ ТРЕБОВАНИЙ**

3. Критерии тяжести потенциальных негативных последствий возможного несоблюдения обязательных требований применяются путем отдельного отнесения объекта государственного контроля к категории риска по каждому из следующих видов деятельности:

а) оптовая торговля лекарственными средствами для медицинского применения;

б) доклинические исследования лекарственных средств для медицинского применения, клинические исследования лекарственных препаратов для медицинского применения, розничная торговля лекарственными препаратами для медицинского применения и уничтожение лекарственных средств для медицинского применения.

4. Для оптовой торговли лекарственными средствами для медицинского применения отнесение объекта государственного контроля к категории риска осуществляется с учетом следующих значений показателя риска (К):

а) высокий риск - в случае, если показатель риска (К) составляет свыше 49 баллов;

(Подпункт в редакции, введенной в действие с 19 июня 2023 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 10 июня 2023 года N 961](#). - См. [предыдущую редакцию](#))

б) значительный риск - в случае, если показатель риска (К) составляет от 39 до 49 баллов;

(Подпункт в редакции, введенной в действие с 19 июня 2023 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 10 июня 2023 года N 961](#). - См. [предыдущую редакцию](#))

в) средний риск - в случае, если показатель риска (К) составляет от 27 до 39 баллов;

(Подпункт в редакции, введенной в действие с 19 июня 2023 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 10 июня 2023 года N 961](#). - См. [предыдущую редакцию](#))

г) умеренный риск - в случае, если показатель риска (К) составляет от 16 до 26 баллов;

(Подпункт в редакции, введенной в действие с 19 июня 2023 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 10 июня 2023 года N 961](#). - См. [предыдущую редакцию](#))

д) низкий риск - в случае, если показатель риска (К) составляет менее 16 баллов.

(Подпункт дополнительно включен с 19 июня 2023 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 10 июня 2023 года N 961](#))

5. Значение показателя риска (К) определяется по формуле:

$$K = K1 + K2 + K3 + K4 + K5 + K6,$$

где K1, K2, K3, K4, K5, K6 - показатели риска, присваиваемые для оптовой торговли лекарственными средствами для медицинского применения, согласно [приложению N 1 к настоящим критериям](#).

(Пункт в редакции, введенной в действие с 19 июня 2023 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 10 июня 2023 года N 961](#). - См. [предыдущую редакцию](#))

6. Значение показателей K1, K2, K3, K4, K5, K6 определяется путем выбора одной из характеристик по каждому из условий (процессов) осуществления деятельности, приведенных в [приложении N 1 к настоящим критериям](#).

(Абзац в редакции, введенной в действие с 19 июня 2023 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 10 июня 2023 года N 961](#). - См. [предыдущую редакцию](#))

В случае осуществления контролируемым лицом деятельности по нескольким адресам значение показателя К определяется исходя из адреса, имеющего наивысшее значение показателя.

7. Для доклинических исследований лекарственных средств для медицинского применения, клинических исследований лекарственных препаратов для медицинского применения, розничной торговли лекарственными препаратами для медицинского применения и уничтожения лекарственных средств для медицинского применения отнесение объекта государственного контроля к категории риска осуществляется с учетом следующих значений показателя риска (Л):

а) высокий риск - в случае, если показатель риска (Л) составляет свыше 36 баллов;

(Подпункт в редакции, введенной в действие с 19 июня 2023 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 10 июня 2023 года N 961](#). - См. [предыдущую редакцию](#))

Текст/Редакция документа подготовлены АО "Кодекс"

б) значительный риск - в случае, если показатель риска (Л) составляет от 29 до 36 баллов;

(Подпункт в редакции, введенной в действие с 19 июня 2023 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 10 июня 2023 года N 961](#). - См. [предыдущую редакцию](#))

в) средний риск - в случае, если показатель риска (Л) составляет от 21 до 28 баллов;

(Подпункт в редакции, введенной в действие с 19 июня 2023 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 10 июня 2023 года N 961](#). - См. [предыдущую редакцию](#))

г) умеренный риск - в случае, если показатель риска (Л) составляет от 15 до 20 баллов;

(Подпункт в редакции, введенной в действие с 19 июня 2023 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 10 июня 2023 года N 961](#). - См. [предыдущую редакцию](#))

д) низкий риск - в случае, если показатель риска (Л) составляет менее 15 баллов.

(Подпункт дополнительно включен с 19 июня 2023 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 10 июня 2023 года N 961](#))

8. Значение показателя риска (Л) определяется путем сложения баллов в зависимости от процессов, осуществляемых объектом государственного надзора, согласно [приложению N 2 к настоящим критериям](#).

III. КРИТЕРИИ ВОЗМОЖНОГО НЕСОБЛЮДЕНИЯ ОБЯЗАТЕЛЬНЫХ ТРЕБОВАНИЙ

9. Объекты государственного контроля, подлежащие отнесению в соответствии с [разделом II настоящих критериев](#) к категориям значительного, среднего, умеренного и низкого рисков, подлежат отнесению к категориям высокого, значительного, среднего и умеренного рисков соответственно при наличии вступивших в законную силу в течение 2 лет, предшествующих дате принятия решения об отнесении объекта государственного контроля к категории риска, 2 или более постановлений о привлечении к административной ответственности юридического лица, его должностных лиц или индивидуального предпринимателя с назначением административного наказания в виде административного штрафа или административного приостановления деятельности за совершение административных правонарушений, предусмотренных:

(Абзац в редакции, введенной в действие с 19 июня 2023 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 10 июня 2023 года N 961](#). - См. [предыдущую редакцию](#))

а) [статьей 6.33 Кодекса Российской Федерации об административных правонарушениях](#) в части продажи или ввоза на территорию Российской Федерации фальсифицированных лекарственных средств для медицинского применения, продажи или ввоза на территорию Российской Федерации контрафактных лекарственных средств для медицинского применения, продажи или ввоза на территорию Российской Федерации недоброкачественных лекарственных средств для медицинского применения, а также незаконных продажи или ввоза на территорию Российской Федерации незарегистрированных лекарственных средств для медицинского применения;

а_1) [статьей 6.34 Кодекса Российской Федерации об административных правонарушениях](#);

(Подпункт дополнительно включен с 19 июня 2023 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 10 июня 2023 года N 961](#))

б) [статьей 14.4_2 Кодекса Российской Федерации об административных правонарушениях](#);

в) [частью 21 статьи 19.5 Кодекса Российской Федерации об административных правонарушениях](#) за невыполнение в установленный срок законного предписания федерального органа исполнительной власти, осуществляющего функции по контролю и надзору в сфере здравоохранения, или его территориального органа об устранении выявленных нарушений обязательных требований в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения, касающихся изготовления, перевозки, реализации и хранения лекарственных средств для медицинского применения.

г) [статьей 19.7_8 Кодекса Российской Федерации об административных правонарушениях](#) за непредставление или несвоевременное представление сведений в федеральный орган исполнительной власти, осуществляющий функции по контролю и надзору в сфере здравоохранения, его территориальный орган, если представление таких сведений

является обязательным в соответствии с законодательством в сфере охраны здоровья.

10. Объекты государственного контроля, отнесенные в соответствии с [разделом II настоящих критериев](#) к категориям высокого, значительного, среднего и умеренного рисков, подлежат отнесению к категориям значительного, среднего, умеренного и низкого рисков соответственно при отсутствии в течение 2 лет, предшествующих дате принятия решения об отнесении объекта государственного контроля к категории риска, вступивших в законную силу постановлений о привлечении к административной ответственности юридического лица, его должностных лиц или индивидуального предпринимателя с назначением им административного наказания в виде административного штрафа или административного приостановления их деятельности за совершение административных правонарушений, указанных в [пункте 9 настоящих критериев](#).

(Пункт в редакции, введенной в действие с 19 июня 2023 года [постановлением Правительства Российской Федерации от 10 июня 2023 года N 961](#). - См. [предыдущую редакцию](#))

Приложение N 1
к критериям отнесения объектов
федерального государственного контроля
(надзора) в сфере обращения
лекарственных средств для медицинского
применения к определенной категории
риска
(В редакции, введенной в действие
с 19 июня 2023 года
[постановлением Правительства](#)
[Российской Федерации](#)
[от 10 июня 2023 года N 961](#). -
См. [предыдущую редакцию](#))

ПОКАЗАТЕЛИ РИСКА, ПРИСВАИВАЕМЫЕ ДЛЯ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ

Показатели	Условия (процессы) осуществления деятельности	Характеристики	Баллы
K1	наличие площадки для разгрузки автотранспорта	автоматические ворота докового типа с погрузочно-разгрузочными площадками регулируемой высоты	3
		тамбурно-шлюзовая разгрузка	7
		механизированные ворота докового типа с погрузочно-разгрузочными площадками	8
		пандус для разгрузки товара, в том числе с использованием ramпы	10
K2	степень механизации складских операций	автоматические	2
		автоматизированные	3
		комплексно-механизированные	9
K3	высота укладки груза	немеханизированные	10
		высотностеллажные (более 10 м)	1
		одноэтажные (более 6 и до 10 м)	2
		одноэтажные (более 3 и до 6 м)	5
K4	поддержание специального режима температуры	паллетное хранение (до 3 м)	7
		автоматическое	3
		автоматизированное	4
		холодильные камеры, промышленные холодильники	8
		холодильники фармацевтические	10

К5	режим хранения	с фиксированным температурно-влажностным режимом	5
		отапливаемые центральным снабжением	6
		отапливаемые автономно	9
		отапливаемые отопительными приборами	10
К6	реализация определенной категории лекарственных препаратов*	лекарственные препараты для медицинского применения, подлежащие предметно-количественному учету	45

* Определяется на основании сведений из системы мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения за предшествующий календарный год.

Приложение N 2
к критериям отнесения объектов
федерального государственного
контроля (надзора) в сфере
обращения лекарственных средств
для медицинского применения
к определенной категории риска
(В редакции, введенной в действие
с 19 июня 2023 года
[постановлением Правительства](#)
[Российской Федерации](#)
[от 10 июня 2023 года N 961.](#) -
 См. [предыдущую редакцию](#))

ПОКАЗАТЕЛИ РИСКА, ПРИСВАИВАЕМЫЕ ДЛЯ ДОКЛИНИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, КЛИНИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, РОЗНИЧНОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ ПРЕПАРАТАМИ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ И УНИЧТОЖЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ

Процессы обращения лекарственных средств для медицинского применения

Организации (индивидуальные предприниматели)	докли- ничес- кие иссле- дова- ния лекар- ствен- ных сред- ств для меди- цинского приме- нения	клини- ческие иссле- дова- ния лекар- ствен- ных препа- ратов для меди- цинского приме- нения	изго- товле- ние лекар- ствен- ных сред- ств для меди- цинского приме- нения	пере- возка лекар- ствен- ных сред- ств для меди- цинского приме- нения	отпуск лекар- ствен- ных препа- ратов для меди- цинского приме- нения	унич- тоже- ние лекар- ствен- ных препа- ратов для меди- цинского приме- нения	реали- зация лекар- ствен- ных препа- ратов для меди- цинского приме- нения	хране- ние лекар- ствен- ных препа- ратов для меди- цинского приме- нения	реали- зация лекарст- венных препа- ратов для меди- цинского приме- нения	розничная торговля (отпуск) лекарст- венными препара- тами для медицин- ского приме- нения, подлежа- щими предметно- количественному учету*
Научно-исследовательская	1	-	-	-	-	-	-	-	-	-

организация										
Образовательная	1	-	-	-	-	-	-	-	-	-
организация высшего образования,										
организация дополнительного профессионального образования										
Медицинская организация	-	3	-	4	3	3	-	5	-	40
Аптека готовых лекарственных форм	-	-	-	4	3	3	5	4	3	40
Аптека производственная с правом изготовления асептических лекарственных препаратов	-	-	10	4	3	3	10	7	3	40
Аптека производственная с правом изготовления лекарственных препаратов	-	-	9	4	3	3	9	6	3	40
Аптека производственная с правом изготовления радиофармацевтических лекарственных препаратов	-	-	10	9	8	7	9	10	9	40
Аптечный пункт	-	-	-	4	3	3	8	8	3	40
Аптечный киоск	-	-	-	4	-	3	2	4	3	-
Индивидуальный предприниматель	-	-	9	4	3	3	4	8	-	40
Обособленное структурное подразделение медицинской организации (амбулатория, фельдшерский пункт, фельдшерско-акушерский пункт, центр (отделение) общей врачебной (семейной) практики)	-	-	-	4	-	-	2	4	-	-

* Определяется на основании сведений из системы мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения за предшествующий календарный год.

**Приложение N 2
 к Положению о федеральном государственном контроле (надзоре) в сфере обращения лекарственных средств**

КРИТЕРИИ ОТНЕСЕНИЯ ОБЪЕКТОВ ФЕДЕРАЛЬНОГО ГОСУДАРСТВЕННОГО КОНТРОЛЯ (НАДЗОРА) В СФЕРЕ ОБРАЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДЛЯ ВЕТЕРИНАРНОГО ПРИМЕНЕНИЯ К

ОПРЕДЕЛЕННОЙ КАТЕГОРИИ РИСКА

I. ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ

1. При осуществлении федерального государственного контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств отнесение деятельности юридических лиц, индивидуальных предпринимателей в сфере обращения лекарственных средств для ветеринарного применения (далее - объекты государственного контроля) к определенной категории риска осуществляется в соответствии с критериями тяжести потенциальных негативных последствий возможного несоблюдения обязательных требований, предусмотренными [разделом II настоящих критериев](#), и с учетом критериев вероятности несоблюдения обязательных требований, предусмотренных [разделом III настоящих критериев](#).

2. Отнесение объектов государственного контроля к категориям риска осуществляется с учетом информации, содержащейся в реестре лицензий на производство лекарственных средств для ветеринарного применения, реестре лицензий на осуществление фармацевтической деятельности в сфере обращения лекарственных средств для ветеринарного применения, ведение которых осуществляет Федеральная служба по ветеринарному и фитосанитарному надзору, и в федеральной государственной информационной системе в области ветеринарии.

II. КРИТЕРИИ ТЯЖЕСТИ ПОТЕНЦИАЛЬНЫХ НЕГАТИВНЫХ ПОСЛЕДСТВИЙ ВОЗМОЖНОГО НЕСОБЛЮДЕНИЯ ОБЯЗАТЕЛЬНЫХ ТРЕБОВАНИЙ

3. Критерии тяжести потенциальных негативных последствий возможного несоблюдения обязательных требований применяются путем отдельного отнесения объекта государственного контроля к категории риска по каждому из следующих видов деятельности:

а) оптовая торговля лекарственными средствами для ветеринарного применения;

б) розничная торговля лекарственными препаратами для ветеринарного применения, доклинические исследования лекарственных средств для ветеринарного применения, клинические исследования лекарственных препаратов для ветеринарного применения, хранение лекарственных средств для ветеринарного применения (за исключением хранения, осуществляемого при производстве лекарственных средств для ветеринарного применения и при оптовой торговле лекарственными средствами для ветеринарного применения), перевозка лекарственных средств для ветеринарного применения (за исключением перевозки, осуществляемой при производстве лекарственных средств для ветеринарного применения и при оптовой торговле лекарственными средствами для ветеринарного применения), уничтожение лекарственных средств для ветеринарного применения;

в) производство лекарственных средств для ветеринарного применения.

4. Для оптовой торговли лекарственными средствами для ветеринарного применения отнесение объекта государственного контроля к категории риска осуществляется с учетом следующих значений показателя риска (К):

а) значительный риск - в случае, если показатель риска (К) составляет свыше 39 баллов;

б) средний риск - в случае, если показатель риска (К) составляет от 27 до 39 баллов;

Текст/Редакция документа подготовлены АО "Кодекс"

в) умеренный риск - в случае, если показатель риска (К) составляет от 16 до 26 баллов;

г) низкий риск - в случае, если показатель риска (К) составляет 15 баллов и менее.

5. Значение показателя риска (К) определяется по формуле:

$$K = K1 + K2 + K3 + K4 + K5 + K6,$$

где K1, K2, K3, K4, K5, K6 - показатели риска, присваиваемые для оптовой торговли лекарственными средствами для ветеринарного применения, согласно [приложению N 1 к настоящим критериям](#).

6. Значение показателей К1, К2, К3, К4, К5, К6 определяется путем выбора одной из характеристик по каждому из условий осуществления деятельности, предусмотренных [приложением N 1 к настоящим критериям](#).

7. Для розничной торговли лекарственными препаратами для ветеринарного применения, проведения доклинических исследований лекарственных средств для ветеринарного применения, клинических исследований лекарственных препаратов для ветеринарного применения, хранения лекарственных средств для ветеринарного применения (за исключением хранения, осуществляемого при производстве лекарственных средств для ветеринарного применения и при оптовой торговле лекарственными средствами для ветеринарного применения), перевозки лекарственных средств для ветеринарного применения (за исключением перевозки, осуществляемой при производстве лекарственных средств для ветеринарного применения и при оптовой торговле лекарственными средствами для ветеринарного применения), уничтожения лекарственных средств для ветеринарного применения отнесение объекта государственного контроля к категории риска осуществляется с учетом следующих значений показателя риска (Л):

- а) значительный риск - в случае, если показатель риска (Л) составляет свыше 20 баллов;
- б) средний риск - в случае, если показатель риска (Л) составляет от 16 до 20 баллов;
- в) умеренный риск - в случае, если показатель риска (Л) составляет от 10 до 15 баллов;
- г) низкий риск - в случае, если показатель риска (Л) составляет 9 баллов и менее.

8. Значение показателя риска (Л) определяется путем сложения баллов в зависимости от процессов, осуществляемых объектом государственного контроля, согласно [приложению N 2 к настоящим критериям](#).

9. Для производства лекарственных средств для ветеринарного применения отнесение объекта государственного контроля к категории риска осуществляется с учетом следующих значений показателей риска (М):

- а) значительный риск - в случае, если показатель риска (М) составляет свыше 8 баллов;
- б) средний риск - в случае, если показатель риска (М) составляет от 6 до 8 баллов;
- в) умеренный риск - в случае, если показатель риска (М) составляет 4 или 5 баллов;
- г) низкий риск - в случае, если показатель риска (М) составляет 3 балла и менее.

10. Значение показателя риска (М) определяется по формуле:

$$M = M1 \times M2 \times M3,$$

где М1, М2, М3 - показатели риска, присваиваемые для производства лекарственных средств для ветеринарного применения, согласно [приложению N 3 к настоящим критериям](#).

11. Если объект государственного контроля осуществляет выпуск нескольких видов продукции или одновременно с выпуском продукции осуществляет деятельность по упаковке лекарственных препаратов, выбирается одна строка с наибольшим количеством баллов.

III. КРИТЕРИИ ВОЗМОЖНОГО НЕСОБЛЮДЕНИЯ ОБЯЗАТЕЛЬНЫХ ТРЕБОВАНИЙ

12. Объекты государственного контроля, подлежащие отнесению в соответствии с [разделом II настоящих критериев](#) к категориям среднего, умеренного и низкого рисков, подлежат отнесению к категориям значительного, среднего и умеренного рисков соответственно при наличии вступивших в законную силу в течение 2 лет, предшествующих дате принятия решения об отнесении объекта государственного контроля к категории риска, 2 или более постановлений о привлечении к административной ответственности юридического лица, его должностных лиц или индивидуального предпринимателя за совершение административных правонарушений, предусмотренных [статьей 6.33](#), либо [статьей 10.6](#), либо [частями 3 и 4 статьи 14.1](#), либо [статьей 14.43](#) (в части соответствия лекарственных средств для ветеринарного применения, находящихся в гражданском обороте, установленным требованиям к их качеству, а также в части хранения, перевозки и реализации лекарственных средств для ветеринарного применения), [статьей 14.4 2](#), либо [частью 1 статьи 19.4](#), либо [частью 1 статьи 19.5](#), либо [статьей 19.6](#), либо [статьей 19.7 Кодекса Российской Федерации](#)

[об административных правонарушениях.](#)

13. Объекты государственного контроля, отнесенные в соответствии с [разделом II настоящих критериев](#) к категориям значительного, среднего и умеренного рисков, подлежат отнесению к категориям среднего, умеренного и низкого рисков соответственно при отсутствии в течение 2 лет, предшествующих дате принятия решения об отнесении объекта государственного контроля к категории риска, вступивших в законную силу постановлений о привлечении к административной ответственности юридического лица, его должностных лиц или индивидуального предпринимателя с назначением административного наказания за совершение административных правонарушений, указанных в [пункте 12 настоящих критериев](#).

**Приложение N 1
 к критериям отнесения объектов
 федерального государственного
 контроля (надзора) в сфере
 обращения лекарственных средств
 для ветеринарного применения
 к определенной категории риска**

**ПОКАЗАТЕЛИ РИСКА, ПРИСВАИВАЕМЫЕ ДЛЯ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ
 ДЛЯ ВЕТЕРИНАРНОГО ПРИМЕНЕНИЯ**

Показатели	Условия осуществления деятельности	Характеристики	Баллы
K1	наличие площадки для разгрузки автотранспорта	автоматические ворота докового типа с погрузочно-разгрузочными площадками регулируемой высоты	3
		тамбурно-шлюзовая разгрузка	6
		механизированные ворота докового типа с погрузочно-разгрузочными площадками	7
		пандус для разгрузки товара, в том числе с использованием рампы	10
K2	степень механизации складских помещений	автоматические	2
		автоматизированные	3
		комплексно-механизированные	8
K3	высота укладки груза	немеханизированные	10
		высотностеллажные (более 10 м)	1
		одноэтажные (от 6 до 10 м)	2
		одноэтажные (от 3 до 6 м)	5
		паллетное хранение (до 3 м)	7
K4	поддержание специального режима температуры	автоматическое	2
		автоматизированное	3
		холодильные камеры, промышленные холодильники	7
K5	режим хранения	холодильники фармацевтические	10
		с фиксированным температурно-влажностным режимом	4
		отапливаемые центральным снабжением	5
		отапливаемые автономно	8
K6	перевозка	отапливаемые отопительными приборами	10
		не осуществляется перевозка	0
		перевозка в транспортном средстве с регулируемым температурным режимом	3
		перевозка в транспортном средстве с нерегулируемым температурным режимом	10

**Приложение N 2
 к критериям отнесения объектов
 федерального государственного
 контроля (надзора) в сфере
 обращения лекарственных средств
 для ветеринарного применения
 к определенной категории риска**

ПОКАЗАТЕЛИ РИСКА, ПРИСВАИВАЕМЫЕ ДЛЯ РОЗНИЧНОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ ПРЕПАРАТАМИ ДЛЯ ВЕТЕРИНАРНОГО ПРИМЕНЕНИЯ, ПРОВЕДЕНИЯ ДОКЛИНИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДЛЯ ВЕТЕРИНАРНОГО ПРИМЕНЕНИЯ, КЛИНИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ ВЕТЕРИНАРНОГО ПРИМЕНЕНИЯ, ХРАНЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДЛЯ ВЕТЕРИНАРНОГО ПРИМЕНЕНИЯ (ЗА ИСКЛЮЧЕНИЕМ ХРАНЕНИЯ, ОСУЩЕСТВЛЯЕМОГО ПРИ ПРОИЗВОДСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДЛЯ ВЕТЕРИНАРНОГО ПРИМЕНЕНИЯ И ПРИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛЕ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ ДЛЯ ВЕТЕРИНАРНОГО ПРИМЕНЕНИЯ), ПЕРЕВОЗКИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДЛЯ ВЕТЕРИНАРНОГО ПРИМЕНЕНИЯ (ЗА ИСКЛЮЧЕНИЕМ ПЕРЕВОЗКИ, ОСУЩЕСТВЛЯЕМОЙ ПРИ ПРОИЗВОДСТВЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДЛЯ ВЕТЕРИНАРНОГО ПРИМЕНЕНИЯ И ПРИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛЕ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ ДЛЯ ВЕТЕРИНАРНОГО ПРИМЕНЕНИЯ), УНИЧТОЖЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДЛЯ ВЕТЕРИНАРНОГО ПРИМЕНЕНИЯ

Объекты государственного контроля	Процессы						
	доклини- ческие иссле- дования лекарст- венных средств для ветери- нарного приме- нения	клини- ческие иссле- дования лекарст- венных препа- ратов для ветери- нарного приме- нения	изго- товление и отпуск лекарст- венных препа- ратов для ветери- нарного приме- нения	пере- возка лекарст- венных средств для ветери- нарного приме- нения	уничто- жение лекарст- венных средств для ветери- нарного приме- нения	реали- зация лекарст- венных препа- ратов для ветери- нарного приме- нения	хранение лекарст- венных препа- ратов для ветери- нарного приме- нения
Ветеринарная аптечная организация	-	-	10	7	2	8	6
Ветеринарные организации	-	10	-	7	2	-	6
Организации или индивидуальные предприниматели, осуществляющие разведение, выращивание, содержание животных	-	10	-	7	2	-	7
Индивидуальные предприниматели, за исключением индивидуальных предпринимателей, осуществляющих разведение, выращивание, содержание животных, имеющих лицензию на фармацевтическую деятельность	-	-	10	7	2	8	6
Юридические лица, индивидуальные предприниматели, осуществляющие производство кормов	-	-	-	-	-	-	10
Испытательные лаборатории:	10	10	-	-	-	-	-

а) испытательные лаборатории (центры), не прошедшие аккредитацию в национальной системе аккредитации							
б) испытательные лаборатории (центры), прошедшие аккредитацию в национальной системе аккредитации	5	5	-	-	-	-	-
в) испытательные лаборатории (центры), включенные в реестр испытательных лабораторий (центров), соответствующих принципам надлежащей лабораторной практики, соответствующим принципам надлежащей лабораторной практики Организации экономического сотрудничества и развития	1	1	-	-	-	-	-
Иные организации, осуществляющие перевозку лекарственных средств для ветеринарного применения	-	-	-	10	-	-	-

**Приложение N 3
 к критериям отнесения объектов
 федерального государственного
 контроля (надзора) в сфере
 обращения лекарственных средств
 для ветеринарного применения
 к определенной категории риска**

**ПОКАЗАТЕЛИ РИСКА, ПРИСВАИВАЕМЫЕ ДЛЯ ПРОИЗВОДСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ДЛЯ
 ВЕТЕРИНАРНОГО ПРИМЕНЕНИЯ**

I. ЗНАЧЕНИЕ ПОКАЗАТЕЛЯ РИСКА M1

Вид выпускаемой продукции, деятельность	Баллы
1. Инъекционные и инфузионные стерильные лекарственные препараты для ветеринарного применения	4
2. Иммунобиологические препараты для ветеринарного применения	4
3. Препараты крови для ветеринарного применения	4
4. Нестерильные лекарственные формы для ветеринарного применения, фармацевтические субстанции	3
5. Деятельность по упаковке лекарственных препаратов для ветеринарного применения	2
6. Радиофармацевтические препараты для ветеринарного применения	2

II. ЗНАЧЕНИЕ ПОКАЗАТЕЛЯ РИСКА M2

Количество выпускаемых наименований лекарственных средств	Баллы
1. Более 50	3
2. От 10 до 50	2
3. Менее 10	1

Текст/Редакция документа подготовлены АО "Кодекс"

III. ЗНАЧЕНИЕ ПОКАЗАТЕЛЯ РИСКА МЗ

Соответствие производства лекарственных средств для ветеринарного применения правилам надлежащей производственной практики		Баллы
1.	Соответствует	1
2.	Не соответствует	4

Приложение к постановлению Правительства Российской Федерации от 29 июня 2021 года № 1049

ПЕРЕЧЕНЬ УТРАТИВШИХ СИЛУ АКТОВ И ОТДЕЛЬНЫХ ПОЛОЖЕНИЙ АКТОВ ПРАВИТЕЛЬСТВА РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

1. [Постановление Правительства Российской Федерации от 15 октября 2012 г. N 1043 "Об утверждении Положения о федеральном государственном надзоре в сфере обращения лекарственных средств"](#) (Собрание законодательства Российской Федерации, 2012, N 43, ст.5877).

2. [Пункт 34 изменений, которые вносятся в некоторые акты Правительства Российской Федерации по вопросам государственного контроля \(надзора\), утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 5 июня 2013 г. N 476 "О вопросах государственного контроля \(надзора\) и признании утратившими силу некоторых актов Правительства Российской Федерации"](#) (Собрание законодательства Российской Федерации, 2013, N 24, ст.2999).

3. [Постановление Правительства Российской Федерации от 16 июня 2015 г. N 591 "О внесении изменений в Положение о федеральном государственном надзоре в сфере обращения лекарственных средств"](#) (Собрание законодательства Российской Федерации, 2015, N 25, ст.3672).

4. [Пункт 61 изменений, которые вносятся в акты Правительства Российской Федерации в связи с упразднением Федеральной службы по тарифам, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 4 сентября 2015 г. N 941 "О внесении изменений, признании утратившими силу некоторых актов Правительства Российской Федерации в связи с упразднением Федеральной службы по тарифам и об утверждении Правил принятия Федеральной антимонопольной службой решений об определении \(установлении\) цен \(тарифов\) и \(или\) их предельных уровней в сфере деятельности субъектов естественных монополий и иных регулируемых организаций"](#) (Собрание законодательства Российской Федерации, 2015, N 37, ст.5153).

5. [Пункт 2 изменений, которые вносятся в акты Правительства Российской Федерации, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 14 сентября 2016 г. N 923 "О внесении изменений в некоторые акты Правительства Российской Федерации"](#) (Собрание законодательства Российской Федерации, 2016, N 38, ст.5567).

6. [Пункт 2 изменений, которые вносятся в акты Правительства Российской Федерации в части установления обязанности использования проверочных листов \(списков контрольных вопросов\) при проведении плановых проверок, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 14 июля 2017 г. N 840 "О внесении изменений в некоторые акты Правительства Российской Федерации в части установления обязанности использования проверочных листов \(списков контрольных вопросов\) при проведении плановых проверок"](#) (Собрание законодательства Российской Федерации, 2017, N 30, ст.4673).

7. [Постановление Правительства Российской Федерации от 31 июля 2017 г. N 907 "О внесении изменений в Положение о федеральном государственном надзоре в сфере обращения лекарственных средств"](#) (Собрание законодательства Российской Федерации, 2017, N 32, ст.5087).

8. [Постановление Правительства Российской Федерации от 23 октября 2017 г. N 1286 "О внесении изменений в Положение о федеральном государственном надзоре в сфере обращения лекарственных средств в части применения риск-ориентированного подхода при организации федерального государственного надзора в сфере обращения лекарственных средств для ветеринарного применения"](#) (Собрание законодательства Российской Федерации, 2017, N 44, ст.6517).

9. [Пункт 2 изменений, которые вносятся в акты Правительства Российской Федерации, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 9 ноября 2019 г. N 1433 "О внесении изменений в некоторые акты Правительства Российской Федерации"](#) (Собрание законодательства Российской Федерации, 2019, N 46, ст.6499).

10. [Пункт 3 изменений, которые вносятся в акты Правительства Российской Федерации, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 15 ноября 2019 г. N 1459 "О внесении изменений в некоторые акты Правительства Российской Федерации"](#) (Собрание законодательства Российской Федерации, 2019, N 47, ст.6667).

11. [Пункт 4 изменений, которые вносятся в акты Правительства Российской Федерации по вопросам обращения лекарственных средств для ветеринарного применения, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 30 марта 2020 г. N 365 "О внесении изменений в некоторые акты Правительства Российской Федерации по вопросам обращения лекарственных средств для ветеринарного применения"](#) (Собрание законодательства Российской Федерации, 2020, N 14, ст.2119).

12. [Пункт 2 изменений, которые вносятся в Положение о Федеральной службе по надзору в сфере здравоохранения и Положение о федеральном государственном надзоре в сфере обращения лекарственных средств, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 4 сентября 2020 г. N 1344 "О внесении изменений в Положение о Федеральной службе по надзору в сфере здравоохранения и Положение о федеральном государственном надзоре в сфере обращения лекарственных средств"](#) (Собрание законодательства Российской Федерации, 2020, N 37, ст.5719).

13. [Пункт 8 изменений, которые вносятся в акты Правительства Российской Федерации по вопросам совершенствования осуществления федерального государственного ветеринарного надзора, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 4 февраля 2021 г. N 114 "О внесении изменений в некоторые акты Правительства Российской Федерации по вопросам совершенствования осуществления федерального государственного ветеринарного надзора"](#) (Собрание законодательства Российской Федерации, 2021, N 7, ст.1119).

Редакция документа с учетом
изменений и дополнений подготовлена
АО "Кодекс"

Текст/Редакция документа подготовлены АО "Кодекс"