

ПРАВИТЕЛЬСТВО РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ПОСТАНОВЛЕНИЕ

от _____ г. № _____

МОСКВА

**О внесении изменений
в постановление Правительства Российской Федерации
от 24 января 2017 г. № 62**

Правительство Российской Федерации **п о с т а н о в л я е т**:

Утвердить прилагаемые изменения, которые вносятся в постановление Правительства Российской Федерации от 24 января 2017 г. № 62 «О проведении эксперимента по маркировке контрольными (идентификационными) знаками и мониторингу за оборотом отдельных видов лекарственных препаратов для медицинского применения» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2017, № 6, ст. 926; 2018, № 3, ст. 551; № 36, ст. 5643).

Председатель Правительства
Российской Федерации
Д. МЕДВЕДЕВ

Утверждены
постановлением Правительства
Российской Федерации
от «__» _____ 2019 г. № __

**Изменения,
которые вносятся в постановление Правительства Российской Федерации
от 24 января 2017 г. № 62**

Дополнить пунктом 3(2), изложив его в следующей редакции:

«3(2). Регистрация в информационной системе, в которой осуществляется информационное обеспечение проведения эксперимента (в соответствии с настоящим постановлением и методическими рекомендациями, разрабатываемыми для проведения эксперимента и утверждаемыми Министерством здравоохранения Российской Федерации), юридических лиц и индивидуальных предпринимателей, являющихся субъектами обращения лекарственных средств в соответствии с пунктом 2 Положения о системе мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 14 декабря 2018 г. № 1556 (за исключением юридических лиц и индивидуальных предпринимателей, являющихся субъектами обращения лекарственных средств в соответствии с пунктом «а» постановления Правительства Российской Федерации от 14 декабря 2018 г. № 1557 «Об особенностях внедрения системы мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения»), которые по состоянию на 31 декабря 2019 г. являются участниками эксперимента, а также юридических лиц и индивидуальных предпринимателей, являющихся субъектами обращения лекарственных средств в соответствии с пунктом «а» постановления Правительства Российской Федерации от 14 декабря 2018 г. № 1557 «Об особенностях внедрения системы мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения», которые по состоянию на 30 июня 2019 г. являются участниками эксперимента, приравнивается к регистрации в системе мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения (в соответствии с постановлением Правительства Российской Федерации от 14 декабря 2018 г. № 1556 «Об утверждении Положения о системе мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения») (далее – ФГИС МДЛП).

В случае, если в рамках эксперимента сведения, представленные указанными субъектами обращения лекарственных средств в информационную систему, в которой осуществляется информационное обеспечение проведения эксперимента, а также документы, представляемые в Федеральную службу по надзору в сфере

здравоохранения, не отвечают требованиям к сведениям и документам, установленным Положением о системе мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 14 декабря 2018 г. № 1556, такие субъекты обращения лекарственных средств не ранее 1 января 2020 г. для юридических лиц и индивидуальных предпринимателей, являющихся субъектами обращения лекарственных средств в соответствии с пунктом 2 Положения о системе мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 14 декабря 2018 г. № 1556 (за исключением юридических лиц и индивидуальных предпринимателей, являющихся субъектами обращения лекарственных средств в соответствии с пунктом «а» постановления Правительства Российской Федерации от 14 декабря 2018 г. № 1557 «Об особенностях внедрения системы мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения») и не ранее 1 июля 2019 года для юридических лиц и индивидуальных предпринимателей, являющихся субъектами обращения лекарственных средств в соответствии с пунктом «а» постановления Правительства Российской Федерации от 14 декабря 2018 г. № 1557 «Об особенностях внедрения системы мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения», вносят недостающие и (или) актуальные сведения в ФГИС МДЛП, а недостающие и (или) актуальные документы представляют в Федеральную службу по надзору в сфере здравоохранения.».