



# ПРАВИТЕЛЬСТВО РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

## ПОСТАНОВЛЕНИЕ

от 13 июня 2020 г. № 855

МОСКВА

**О признании утратившими силу некоторых актов и отдельных положений некоторых актов Правительства Российской Федерации и об отмене некоторых актов федеральных органов исполнительной власти, содержащих обязательные требования, соблюдение которых оценивается при проведении мероприятий по контролю при осуществлении федерального государственного надзора в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения (за исключением производства лекарственных средств для медицинского применения)**

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

1. Признать утратившими силу акты и отдельные положения актов Правительства Российской Федерации, содержащие обязательные требования, соблюдение которых оценивается при проведении мероприятий по контролю при осуществлении федерального государственного надзора в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения (за исключением производства лекарственных средств для медицинского применения), по перечню согласно приложению № 1.

2. Отменить акты федеральных органов исполнительной власти, содержащие обязательные требования, соблюдение которых оценивается при проведении мероприятий по контролю при осуществлении федерального государственного надзора в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения (за исключением производства лекарственных средств для медицинского применения), по перечню согласно приложению № 2.

3. Настоящее постановление вступает в силу с 1 января 2021 г.

Председатель Правительства  
Российской Федерации



М.Мишустин

ПРИЛОЖЕНИЕ № 1  
к постановлению Правительства  
Российской Федерации  
от 13 июня 2020 г. № 855

**П Е Р Е Ч Е Н Ь**

**утративших силу актов и отдельных положений актов Правительства Российской Федерации, содержащих обязательные требования, соблюдение которых оценивается при проведении мероприятий по контролю при осуществлении федерального государственного надзора в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения (за исключением производства лекарственных средств для медицинского применения)**

1. Постановление Правительства Российской Федерации от 3 сентября 2010 г. № 674 "Об утверждении Правил уничтожения недоброкачественных лекарственных средств, фальсифицированных лекарственных средств и контрафактных лекарственных средств" (Собрание законодательства Российской Федерации, 2010, № 37, ст. 4689).

2. Постановление Правительства Российской Федерации от 3 сентября 2010 г. № 683 "Об утверждении Правил аккредитации медицинских организаций на право проведения клинических исследований лекарственных препаратов для медицинского применения" (Собрание законодательства Российской Федерации, 2010, № 37, ст. 4697).

3. Пункт 3 изменений, которые вносятся в акты Правительства Российской Федерации по вопросам предоставления государственных услуг в сфере обращения лекарственных средств, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 5 декабря 2011 г. № 1001 "О внесении изменений в некоторые акты Правительства Российской Федерации по вопросам предоставления государственных услуг в сфере обращения лекарственных средств" (Собрание законодательства Российской Федерации, 2011, № 50, ст. 7390).

4. Пункты 123 и 125 изменений, которые вносятся в акты Правительства Российской Федерации по вопросам деятельности Министерства здравоохранения Российской Федерации, утвержденных

постановлением Правительства Российской Федерации от 4 сентября 2012 г. № 882 "О внесении изменений в некоторые акты Правительства Российской Федерации по вопросам деятельности Министерства здравоохранения Российской Федерации" (Собрание законодательства Российской Федерации, 2012, № 37, ст. 5002).

5. Постановление Правительства Российской Федерации от 16 января 2016 г. № 8 "О внесении изменений в Правила уничтожения недоброкачественных лекарственных средств, фальсифицированных лекарственных средств и контрафактных лекарственных средств" (Собрание законодательства Российской Федерации, 2016, № 4, ст. 535).

---

ПРИЛОЖЕНИЕ № 2  
к постановлению Правительства  
Российской Федерации  
от 13 июня 2020 г. № 855

**П Е Р Е Ч Е Н Ь**

**отмененных актов федеральных органов исполнительной власти,  
содержащих обязательные требования, соблюдение которых  
оценивается при проведении мероприятий по контролю  
при осуществлении федерального государственного надзора  
в сфере обращения лекарственных средств для медицинского  
применения (за исключением производства лекарственных  
средств для медицинского применения)**

1. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 16 июля 1997 г. № 214 "О контроле качества лекарственных средств, изготавливаемых в аптечных организациях (аптеках)".

2. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 16 октября 1997 г. № 305 "О нормах отклонений, допустимых при изготовлении лекарственных средств и фасовке промышленной продукции в аптеках".

3. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 21 октября 1997 г. № 308 "Об утверждении Инструкции по изготовлению в аптеках жидких лекарственных форм".

4. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 21 октября 1997 г. № 309 "Об утверждении Инструкции по санитарному режиму аптечных организаций (аптек)".

5. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 12 ноября 1997 г. № 330 "О мерах по улучшению учета, хранения, выписывания и использования наркотических средств".

6. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 20 июля 2001 г. № 284 "Об утверждении норм естественной убыли лекарственных средств и изделий медицинского назначения в аптечных организациях независимо от организационно-правовой формы и формы

собственности" (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 26 октября 2001 г., регистрационный № 2997).

7. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 17 апреля 2002 г. № 124 "Об утверждении формы для учета данных о лекарственных средствах".

8. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 16 мая 2003 г. № 205 "О внесении изменений и дополнений в Приказ Минздрава России от 12.11.1997 № 330".

9. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 28 мая 2003 г. № 224 "Об утверждении Положения об информационной системе, обеспечивающей субъекты обращения лекарственных средств необходимой информацией" (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 3 июня 2003 г., регистрационный № 4628).

10. Приказ Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 9 января 2007 г. № 2 "Об утверждении норм естественной убыли при хранении лекарственных средств в аптечных учреждениях (организациях), организациях оптовой торговли лекарственными средствами и учреждениях здравоохранения" (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 2 февраля 2007 г., регистрационный № 8880).

11. Приказ Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 26 июня 2008 г. № 296н "О внесении изменения в Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 12 ноября 1997 г. № 330 "О мерах по улучшению учета, хранения, выписывания и использования наркотических средств и психотропных веществ".

12. Приказ Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 27 июля 2010 г. № 553н "Об утверждении видов аптечных организаций" (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 8 сентября 2010 г., регистрационный № 18393).

13. Приказ Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 26 августа 2010 г. № 757н "Об утверждении порядка осуществления мониторинга безопасности лекарственных препаратов для медицинского применения, регистрации побочных действий, серьезных нежелательных реакций, непредвиденных нежелательных реакций при применении лекарственных препаратов для медицинского применения" (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 31 августа 2010 г., регистрационный № 18324).

14. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 1 апреля 2016 г. № 199н "Об утверждении Правил надлежащей лабораторной практики" (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 15 августа 2016 г., регистрационный № 43232).

15. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 21 декабря 2016 г. № 979н "Об утверждении требований к объему тары, упаковке и комплектности лекарственных препаратов для медицинского применения" (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 11 января 2017 г., регистрационный № 45149).

16. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 8 февраля 2017 г. № 47н "Об утверждении перечня лекарственных препаратов для медицинского применения, в отношении которых устанавливаются требования к объему тары, упаковке и комплектности" (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 28 февраля 2017 г., регистрационный № 45808).

---