



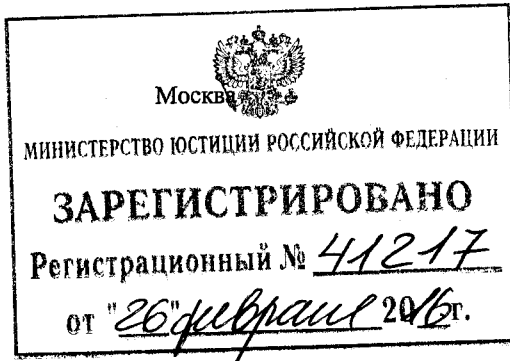
КОПИЯ

МИНИСТЕРСТВО ПРОМЫШЛЕННОСТИ И ТОРГОВЛИ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
(Минпромторг России)

ПРИКАЗ

*20 января 2016 г.*

№ 66



**О внесении изменений в приказ Министерства промышленности и торговли Российской Федерации от 4 октября 2013 г. № 1607 «Об утверждении Административного регламента исполнения Министерством промышленности и торговли Российской Федерации государственной функции по осуществлению лицензионного контроля деятельности по производству лекарственных средств для медицинского применения»**

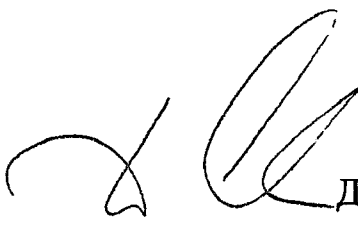
1. Внести в пункт 2 приказа Министерства промышленности и торговли Российской Федерации от 4 октября 2013 г. № 1607 «Об утверждении Административного регламента исполнения Министерством промышленности и торговли Российской Федерации государственной функции по осуществлению лицензионного контроля деятельности по производству лекарственных средств для медицинского применения» (зарегистрирован в Минюсте России 03 марта 2014 г., регистрационный № 31483) изменение, изложив его в следующей редакции:

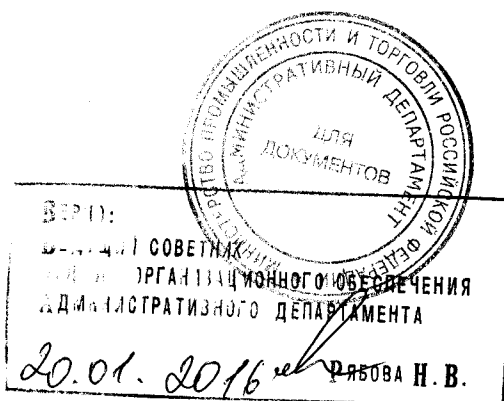
«2. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на заместителя Министра С.А. Цыба.»;

2. Внести в Административный регламент исполнения Министерством промышленности и торговли Российской Федерации государственной функции по осуществлению лицензионного контроля деятельности по производству

лекарственных средств для медицинского применения, утвержденный приказом Министерства промышленности и торговли Российской Федерации от 4 октября 2013 г. № 1607, изменения согласно приложению к настоящему приказу.

Министр

 Д.В. Мантуров



Приложение  
к приказу Минпромторга России  
от 10 декабря 2016 г. № 66

## ИЗМЕНЕНИЯ

### в Административный регламент исполнения

**Министерством промышленности и торговли Российской Федерации  
государственной функции по осуществлению лицензионного контроля  
деятельности по производству лекарственных средств для медицинского  
применения, утвержденный приказом Министерства промышленности и  
торговли Российской Федерации от 04 октября 2013 г. № 1607**

1. Абзац двенадцатый пункта 3 изложить в следующей редакции:

«постановление Правительства Российской Федерации от 10 июля 2014 г.  
№ 636 «Об аттестации экспертов, привлекаемых органами, уполномоченными на  
осуществление государственного контроля (надзора), органами муниципального  
контроля, к проведению мероприятий по контролю» (Собрание законодательства  
Российской Федерации, 21.07.2014, № 29, ст. 4142);».

2. Пункт 11 дополнить подпунктом 5 следующего содержания:

«5) привлекать Уполномоченного при Президенте Российской Федерации по  
защите прав предпринимателей либо уполномоченного по защите прав  
предпринимателей в субъекте Российской Федерации к участию в проверке.».

3. Пункт 21 изложить в следующей редакции:

«21. С учетом необходимости проведения длительных специальных экспертиз,  
связанных с количеством и объемом проверяемых сведений, на основании  
мотивированных предложений должностных лиц Минпромторга России,  
проводящих выездную плановую проверку, срок проведения проверки может быть  
продлен Министром промышленности и торговли Российской Федерации  
(заместителем Министра промышленности и торговли Российской Федерации), но  
не более чем на 20 (двадцать) рабочих дней, а в отношении малых предприятий не  
более чем на 50 (пятьдесят) часов, микропредприятий не более чем на 15  
(пятнадцать) часов.».

4. Пункт 28 изложить в следующей редакции:

«28. Проверка проводится должностными лицами Минпромторга России, а также привлекаемыми к проведению проверки экспертами, представителями экспертных организаций, исключительно в составе комиссии (далее - комиссия по проверке).».