

О внесении изменений в приказ Министерства промышленности и торговли Российской Федерации от 4 октября 2013 г. N 1607 "Об утверждении Административного регламента исполнения Министерством промышленности и торговли Российской Федерации государственной..."

Приказ Министерства промышленности и торговли Российской Федерации · № 66 · от 20.01.2016 · Действует без изменений

Приказ Министерства промышленности и торговли Российской Федерации от 20.01.2016 г. № 66 (Бюллетень нормативных актов федеральных органов исполнительной власти от 2016 г., № 15; Официальный интернет-портал правовой информации (www.pravo.gov.ru) от 01.03.2016 г.)

МИНИСТЕРСТВО ПРОМЫШЛЕННОСТИ И ТОРГОВЛИ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ПРИКАЗ

Москва

20 января 2016 г. N 66

О внесении изменений в приказ Министерства промышленности и торговли Российской Федерации от 4 октября 2013 г. N 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 Минюстом России 26 февраля 2016 г.
Регистрационный N 41217

1. Внести в пункт 2 приказа Министерства промышленности и торговли Российской Федерации от 4 октября 2013 г. N 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 N 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. N 1607, изменения согласно приложению к настоящему приказу.

Приложение
к приказу Минпромторга России
от 20 января 2016 г. N 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. N 1607

1. Абзац двенадцатый пункта 3 изложить в следующей редакции:
"постановление Правительства Российской Федерации от 10 июля 2014 г. N 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, N 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)".
-