

О внесении изменений в приказ Министерства промышленности и торговли Российской Федерации от 7 июня 2013 г. N 877 "Об утверждении Административного регламента Министерства промышленности и торговли Российской Федерации по предоставлению государственной..."

Приказ Министерства промышленности и торговли Российской Федерации · № 407 · от 18.02.2016 · Действует без изменений

Приказ Министерства промышленности и торговли Российской Федерации от 18.02.2016 г. № 407 (Бюллетень нормативных актов федеральных органов исполнительной власти от 2016 г., № 17; Официальный интернет-портал правовой информации (www.pravo.gov.ru) от 21.03.2016 г.)

МИНИСТЕРСТВО ПРОМЫШЛЕННОСТИ И ТОРГОВЛИ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ПРИКАЗ

Москва

18 февраля 2016 г. N 407

О внесении изменений в приказ Министерства промышленности и торговли Российской Федерации от 7 июня 2013 г. N 877 "Об утверждении Административного регламента Министерства промышленности и торговли Российской Федерации по предоставлению государственной услуги по лицензированию производства лекарственных средств для медицинского применения

Зарегистрирован Минюстом России 17 марта 2016 г.
Регистрационный N 41437

В целях приведения нормативных правовых актов в соответствие с законодательством Российской Федерации п р и к а з ы а ю:

1. Внести в пункт 2 приказа Министерства промышленности и торговли Российской Федерации от 7 июня 2013 г. N 877 "Об утверждении Административного регламента Министерства промышленности и торговли Российской Федерации по предоставлению государственной услуги по лицензированию производства лекарственных средств для медицинского применения" (зарегистрирован в Минюсте России 24 июля 2013 г., регистрационный N 29164) изменение, изложив его в следующей редакции:
"2. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на заместителя Министра Цыба С.А."
2. Внести в Административный регламент Министерства промышленности и торговли Российской Федерации по предоставлению государственной услуги по лицензированию производства лекарственных средств для медицинского применения, утвержденный приказом Министерства промышленности и торговли Российской Федерации от

Министр Д.В.Мантуров

Приложение
к приказу Минпромторга России
от 18 февраля 2016 г. N 407

ИЗМЕНЕНИЯ,
которые вносятся в Административный регламент
Министерства промышленности и торговли Российской
Федерации по предоставлению государственной услуги по
лицензированию производства лекарственных средств для
медицинского применения, утвержденный приказом
Министерства промышленности и торговли Российской
Федерации от 7 июня 2013 г. N 877

1. Абзац 3 пункта 11 изложить в следующей редакции:

"в информационно-телекоммуникационной сети Интернет на сайте
Минпромторга России выбрать ссылку "Меню", далее "Деятельность",
"Госуслуги", далее выбрать необходимое действие;"

2. В пункте 15 слова "Департамент химико-технологического
комплекса и биоинженерных технологий" заменить словами "Департамент
развития фармацевтической и медицинской промышленности".

3. Подпункт "а" подпункта 2 пункта 27 исключить.

4. Пункт 42 изложить в следующей редакции:

"42. За предоставление лицензии, переоформление лицензии,
выдачу дубликата лицензии уплачивается государственная пошлина в
размерах и порядке, которые установлены законодательством
Российской Федерации о налогах и сборах. Размер и порядок уплаты
государственной пошлины за предоставление лицензии установлен
статьей 333.33 Налогового кодекса Российской Федерации:

предоставление лицензии - 7 500 рублей;

переоформление документа, подтверждающего наличие лицензии, и
(или) приложения к такому документу в связи с внесением дополнений
в сведения об адресах мест осуществления лицензируемого вида
деятельности, о выполняемых работах и об оказываемых услугах в
составе лицензируемого вида деятельности - 3 500 рублей;

переоформление документа, подтверждающего наличие лицензии, и
(или) приложения к такому документу в других случаях - 750 рублей;
предоставление (выдача) дубликата лицензии - 750 рублей.

Банковские реквизиты для уплаты государственной пошлины
(лицензионного сбора) размещаются на официальном сайте Минпромторга
России в сети Интернет и на Портале государственных и муниципальных
услуг."

5. Пункт 47 изложить в следующей редакции:

"47. Для ожидания приема гражданам отводятся места,

оборудованные стульями, кресельными секциями или скамьями, столами (стойками) для возможности оформления документов. На столах (стойках) находятся писчая бумага и канцелярские принадлежности.

В соответствии с законодательством Российской Федерации о социальной защите инвалидов инвалидам обеспечиваются:

- условия беспрепятственного доступа к объекту (зданию, помещению), в котором она предоставляется, а также для беспрепятственного пользования транспортом, средствами связи и информации;
- возможность самостоятельного передвижения по территории, на которой расположены объекты (здания, помещения), в которых предоставляются услуги, а также входа в такие объекты и выхода из них, посадки в транспортное средство и высадки из него, в том числе с использованием кресла-коляски;
- сопровождение инвалидов, имеющих стойкие расстройства функции зрения и самостоятельного передвижения;
- надлежащее размещение оборудования и носителей информации, необходимых для обеспечения беспрепятственного доступа инвалидов к объектам (зданиям, помещениям), в которых предоставляются услуги, и к услугам с учетом ограничений их жизнедеятельности;
- дублирование необходимой для инвалидов звуковой и зрительной информации, а также надписей, знаков и иной текстовой и графической информации знаками, выполненными рельефно-точечным шрифтом Брайля;
- допуск сурдопереводчика и тифлосурдопереводчика;
- допуск собаки-проводника на объекты (здания, помещения), в которых предоставляются услуги;
- оказание инвалидам помощи в преодолении барьеров, мешающих получению ими услуг наравне с другими лицами.

В случае невозможности полностью приспособить объект с учетом потребностей инвалидов собственник объекта в соответствии со статьей 15 Федерального закона от 24 ноября 1995 г. N 181-ФЗ "О социальной защите инвалидов в Российской Федерации" (Собрание законодательства Российской Федерации, 1995, N 48, ст. 4563; 2001, N 33, ст. 3426; 2004, N 35, ст. 3607) должен принимать меры для обеспечения доступа инвалидов к месту предоставления услуги либо, когда это возможно, обеспечить ее предоставление по месту жительства инвалида или в дистанционном режиме."

6. Абзац пятый пункта 116 после слов "печатью соискателя" дополнить словами "(при наличии)".

7. В приложении N 1 к настоящему Административному регламенту, в описи прилагаемых документов к заявлению о предоставлении лицензии на производство лекарственных средств для медицинского применения, пункт 2 и сноску к пункту 2 исключить.

8. В приложении N 2 к настоящему Административному регламенту, в описи прилагаемых документов к заявлению о переоформлении лицензии на производство лекарственных средств для медицинского применения, пункт 3 и сноску к пункту 3 исключить.