



# **ПРАВИТЕЛЬСТВО РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

## **ПОСТАНОВЛЕНИЕ**

от 15 мая 2024 г. № 600

МОСКВА

### **О внесении изменений в постановление Правительства Российской Федерации от 19 июня 2012 г. № 608 и признании утратившими силу отдельных положений некоторых актов Правительства Российской Федерации**

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

1. Утвердить прилагаемые изменения, которые вносятся в Положение о Министерстве здравоохранения Российской Федерации, утвержденное постановлением Правительства Российской Федерации от 19 июня 2012 г. № 608 "Об утверждении Положения о Министерстве здравоохранения Российской Федерации" (Собрание законодательства Российской Федерации, 2012, № 26, ст. 3526; 2015, № 23, ст. 3333; 2017, № 7, ст. 1066; № 40, ст. 5864).

2. Реализация полномочий, предусмотренных настоящим постановлением, осуществляется в пределах установленной Правительством Российской Федерации предельной численности работников Министерства здравоохранения Российской Федерации, а также бюджетных ассигнований, предусмотренных Министерству в федеральном бюджете на руководство и управление в сфере установленных функций.

3. Признать утратившими силу:

абзацы второй и пятый - седьмой подпункта "е" пункта 2 изменений, которые вносятся в акты Правительства Российской Федерации, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 3 июня 2015 г. № 536 "О внесении изменений в некоторые акты

Правительства Российской Федерации" (Собрание законодательства Российской Федерации, 2015, № 23, ст. 3333);

абзац третий подпункта "е", подпункты "и", "л" и "о" пункта 2 изменений, которые вносятся в акты Правительства Российской Федерации, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 3 июня 2015 г. № 536 "О внесении изменений в некоторые акты Правительства Российской Федерации" (Собрание законодательства Российской Федерации, 2015, № 23, ст. 3333);

пункт 3 изменений, которые вносятся в Положение о Министерстве здравоохранения Российской Федерации, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 2 февраля 2017 г. № 124 "О внесении изменений в Положение о Министерстве здравоохранения Российской Федерации" (Собрание законодательства Российской Федерации, 2017, № 7, ст. 1066).

4. Настоящее постановление вступает в силу со дня его официального опубликования, за исключением:

абзаца третьего пункта 3 настоящего постановления, пунктов 1, 2 (в части признания утратившими силу подпунктов 5.2.148 и 5.2.148<sup>2</sup> Положения о Министерстве здравоохранения Российской Федерации, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 19 июня 2012 г. № 608 "Об утверждении Положения о Министерстве здравоохранения Российской Федерации"), 3, 8 (в части признания утратившим силу подпункта 5.2.155 указанного Положения), 10, 12, 13, 15, 19 (в части дополнения указанного Положения подпунктом 5.5.23<sup>5</sup>) и 20 изменений, утвержденных настоящим постановлением, которые вступают в силу с 1 сентября 2024 г.;

пунктов 4 (в части признания утратившим силу подпункта 5.2.150 указанного Положения), 6 и 16 изменений, утвержденных настоящим постановлением, которые вступают в силу с 1 января 2025 г.;

абзаца четвертого пункта 3 настоящего постановления и пункта 14 изменений, утвержденных настоящим постановлением, которые вступают в силу с 1 января 2026 г.

Председатель Правительства  
Российской Федерации



М.Мишустин

УТВЕРЖДЕНЫ  
постановлением Правительства  
Российской Федерации  
от 15 мая 2024 г. № 600

**ИЗМЕНЕНИЯ,  
которые вносятся в Положение о Министерстве  
здравоохранения Российской Федерации**

1. Подпункт 5.2.142 изложить в следующей редакции:

"5.2.142. порядок приостановления действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата или ограничения применения лекарственного препарата для медицинского применения в случаях, предусмотренных утвержденными Евразийской экономической комиссией правилами регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения, и возобновления действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата или снятия ограничения применения лекарственного препарата для медицинского применения;"

2. Подпункты 5.2.148 - 5.2.148<sup>2</sup> признать утратившими силу.

3. Подпункт 5.2.148<sup>3</sup> изложить в следующей редакции:

"5.2.148<sup>3</sup>. форма заявления о признании лекарственного препарата орфанным лекарственным препаратом;"

4. Подпункты 5.2.148<sup>4</sup> - 5.2.148<sup>6</sup> и 5.2.150 признать утратившими силу.

5. Дополнить подпунктами 5.2.151<sup>4</sup> и 5.2.151<sup>5</sup> следующего содержания:

"5.2.151<sup>4</sup>. порядок представления по запросу Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения сведений о лекарственных средствах для медицинского применения (в том числе в случае если такие сведения составляют коммерческую тайну) в рамках межведомственного информационного взаимодействия;

5.2.151<sup>5</sup>. порядок представления по запросу Министерства промышленности и торговли Российской Федерации сведений о лекарственных средствах для медицинского применения (в том числе в случае если такие сведения составляют коммерческую тайну) в рамках межведомственного информационного взаимодействия;"

6. Дополнить подпунктом 5.2.152<sup>1</sup> следующего содержания:  
"5.2.152<sup>1</sup>. форма выписки из государственного реестра лекарственных средств для медицинского применения;"
7. Подпункт 5.2.154 после слов "государственной регистрации" дополнить словами "или регистрации".
8. Подпункты 5.2.155 и 5.2.156 признать утратившими силу.
9. В подпункте 5.2.158 слова "имеющих право проводить" заменить словом "проводящих".
10. Подпункт 5.2.163 признать утратившим силу.
11. В подпункте 5.2.169 слова "в сельских поселениях" заменить словами "в сельских населенных пунктах".
12. Подпункт 5.2.171 изложить в следующей редакции:  
"5.2.171. правила хранения лекарственных средств для медицинского применения;"
13. Подпункт 5.2.172 признать утратившим силу.
14. Подпункт 5.2.173<sup>1</sup> признать утратившим силу.
15. В подпункте 5.5.16<sup>1</sup> слова "при государственной регистрации" исключить.
16. Дополнить подпунктом 5.5.20<sup>1</sup> следующего содержания:  
"5.5.20<sup>1</sup>. внесение изменений в разрешения на проведение клинических исследований лекарственных препаратов для медицинского применения;"
17. Подпункт 5.5.23 дополнить словами ", подтверждение государственной регистрации лекарственного препарата для медицинского применения, внесение изменений в документы, содержащиеся в регистрационном досье на зарегистрированный лекарственный препарат для медицинского применения, включение в государственный реестр лекарственных средств для медицинского применения фармацевтической субстанции, произведенной для реализации, и исключение ее из государственного реестра лекарственных средств для медицинского применения".
18. В подпункте 5.5.23<sup>1</sup> слова "регистрацию лекарственных средств, предназначенных для обращения на общем рынке лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза" заменить словами "регистрацию, подтверждение регистрации (перерегистрацию), внесение изменений в регистрационное досье, а также проведение процедур, связанных с регистрацией".

19. Дополнить подпунктами 5.5.23<sup>4</sup> и 5.5.23<sup>5</sup> следующего содержания:

"5.5.23<sup>4</sup>. рассмотрение обращения заявителя об особой значимости лекарственного препарата с целью возможности применения ускоренной экспертизы при осуществлении его регистрации в соответствии с правилами регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения, утвержденными Евразийской экономической комиссией, или отклонение указанного обращения;

5.5.23<sup>5</sup>. выдачу разрешения на применение биотехнологического лекарственного препарата, предназначенного для применения в соответствии с индивидуальным медицинским назначением и специально изготовленного для конкретного пациента непосредственно в медицинской организации, в которой применяется такой биотехнологический лекарственный препарат, имеющий в своем составе соединения, синтезированные по результатам генетических исследований материала, полученного от пациента, для которого изготовлен такой биотехнологический лекарственный препарат;"

20. Подпункт 5.5.28 дополнить подпунктом "е" следующего содержания:

"е) незарегистрированных лекарственных средств, предназначенных для разработки лекарственных средств, проведения научных и иных исследований;"

21. Подпункт 5.9 изложить в следующей редакции:

"5.9. осуществляет организацию и ведение гражданской обороны в Министерстве, проведение мероприятий по гражданской обороне, а также контроль и координацию деятельности в области гражданской обороны организаций, подведомственных Министерству;"

---