



**МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
(МИНЗДРАВ РОССИИ)**

Рахмановский пер., д. 3/25, стр. 1, 2, 3, 4,
Москва, ГСП-4, 127994,
тел.: (495) 628-44-53, факс: (495) 628-50-58
23.06.2022 № 21-4/726

Главному редактору
сетевого издания
«Вместе против рака»

Б.Ш. Камолову

На № _____ от _____

Уважаемый Баходур Шарифович!

Пресс-служба Министерства здравоохранения Российской Федерации рассмотрела запрос сетевого издания «Вместе против рака» от 16.06.2022 № 16/16-5 и сообщает следующее.

В соответствии с Федеральным законом от 09.02.2009 № 8-ФЗ "Об обеспечении доступа к информации о деятельности государственных органов и органов местного самоуправления" информация о деятельности государственных органов и органов местного самоуправления не предоставляется в случае, если запрашиваемая информация относится к информации ограниченного доступа или же в запросе ставится вопрос о проведении анализа деятельности государственного органа, его территориальных органов, органа местного самоуправления либо подведомственных организаций или проведении иной аналитической работы, непосредственно не связанной с защитой прав направившего запрос пользователя информацией.

Дополнительно сообщаем, что в рамках проводимой работы по проекту федерального закона «О внесении изменений в Федеральный закон «Об обращении лекарственных средств» в части приведения в соответствие с правом Евразийского экономического союза, регулирующим обращение лекарственных средств для медицинского применения (далее – законопроект) проработаны поступившие от субъектов обращения лекарственных средств предложения об установлении особенностей ввода в гражданский оборот высокотехнологических лекарственных препаратов и исключения из обязанностей производителя лекарственных средств вносить информацию о высокотехнологических лекарственных препаратах (соответствующих установленным условиям) в систему мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения.

Так, предлагается установить исключения из общеустановленного порядка ввода в гражданский оборот в отношении высокотехнологического лекарственного препарата, который произведен малыми сериями, состоящими из одной

или нескольких доз высокотехнологического лекарственного препарата, и (или) имеет короткий срок годности до 90 календарных дней, и (или) температура хранения которого при транспортировке составляет минус 60 градусов °С или ниже, и ввозимый для конкретного пациента.

В настоящее время законопроект проходит согласительные процедуры и будет внесен в Правительство Российской Федерации в установленном порядке.

Заместитель директора Департамента
международного сотрудничества и
связей с общественностью –
начальник отдела пресс-службы

И.А. Финочка

Подлинник электронного документа, подписанного ЭП,
хранится в системе электронного документооборота
Министерства Здравоохранения
Российской Федерации.

СВЕДЕНИЯ О СЕРТИФИКАТЕ ЭП

Сертификат: 01D7EAA781B834D0000000CF00060002
Кому выдан: Финочка Инна Андреевна
Действителен: с 06.12.2021 до 06.12.2022