

**ВРУЧИТЬ  
НЕМЕДЛЕННО**

## **ПРОТОКОЛ**

**заседания подкомиссии по совершенствованию контрольных (надзорных)  
и разрешительных функций федеральных органов исполнительной  
власти при Правительственной комиссии по проведению  
административной реформы  
(в режиме видео-конференц-связи)**

---

Москва

**от 28 апреля 2020 г. № 11**

**ПРЕДСЕДАТЕЛЬСТВОВАЛА**

**Заместитель Руководителя Аппарата  
Правительства Российской Федерации**

**О.Н.ЧЕПУРИНА**

**Присутствовали:**

**члены подкомиссии**

- А.Ф.Брагин, А.В.Варварин,  
В.С.Груздев, А.Б.Жулин,  
С.М.Зырянов, Е.М.Коломенская,  
В.Л.Корочкин, В.А.Кочетков,  
А.Г.Литвак, С.В.Мигин,  
А.К.Нестеренко,  
М.В.Прядильников, А.Е.Репик,  
И.В.Ульянова, А.И.Херсонцев,  
В.В.Чубаров

**ответственные работники Аппарата  
Правительства Российской Федерации,  
Генеральной прокуратуры Российской  
Федерации, федеральных органов  
исполнительной власти и организаций**

- Е.В.Боженова, С.Ф.Вельмьякин,  
А.В.Дронова, А.В.Самойлова,  
Д.В.Пархоменко, Е.А.Максимкина,  
А.В.Вдовин, В.А.Дмитриев,  
В.Л.Дорофеев, Н.В.Кузнецов,  
Н.А.Лихацкая, А.В.Соколов,  
А.В.Стариков, В.А.Тинникова

---

О проекте постановления Правительства Российской Федерации  
"Об утверждении Правил выдачи разрешения на осуществление  
розничной торговли лекарственными препаратами для медицинского  
применения дистанционным способом, осуществления такой торговли  
и доставки указанных лекарственных препаратов гражданам и внесении  
изменений в некоторые акты Правительства Российской Федерации  
по вопросу розничной торговли лекарственными препаратами  
для медицинского применения дистанционным способом"

---

(Дронова, Ульянова, Херсонцев, Стариков, Максимкина, Дмитриев, Репик,  
Кузнецов, Дорофеев, Чепурина)

1. Принять к сведению информацию участников заседания по данному вопросу.

2. Одобрить проект постановления Правительства Российской Федерации "Об утверждении Правил выдачи разрешения на осуществление розничной торговли лекарственными препаратами для медицинского применения дистанционным способом, осуществления такой торговли и доставки указанных лекарственных препаратов гражданам и внесении изменений в некоторые акты Правительства Российской Федерации по вопросу розничной торговли лекарственными препаратами для медицинского применения дистанционным способом" при условии:

дополнения постановляющей части проекта постановления Правительства Российской Федерации положением о временном характере действия утверждаемых Правил выдачи разрешения на осуществление розничной торговли лекарственными препаратами для медицинского применения дистанционным способом, осуществления такой торговли и доставки указанных лекарственных препаратов гражданам (далее - проект Правил) до 31 декабря 2020 г.;

исключения слова "субъекта" в подпункте "а" пункта 5 проекта Правил;

исключения такого условия осуществления розничной торговли лекарственными препаратами дистанционным способом как наличие оборудованных помещений (мест) для хранения сформированных заказов в соответствии с Правилами надлежащей практики хранения и перевозки лекарственных препаратов для медицинского применения, утвержденными Минздравом России;

сокращения срока рассмотрения заявлений о получении разрешения на осуществление розничной торговли лекарственными препаратами дистанционным способом, а также наделяния Росздравнадзора полномочиями

по утверждению порядка подачи и рассмотрения таких заявлений и порядка ведения реестра выданных разрешений;

исключения неоднозначности толкования понятия "сервисная служба заказа лекарственных препаратов" и ответственности аптечных организаций за несоблюдение требований проекта Правил.

3. Рекомендовать Департаменту здравоохранения и социального развития Правительства Российской Федерации совместно с Минздравом России дополнительно проработать вопросы:

об установлении в качестве условия осуществления розничной торговли лекарственными препаратами дистанционным способом наличия сайта в информационно-телекоммуникационной сети "Интернет" и (или) мобильного приложения, исключительные права на которые принадлежат одной организации, а в качестве подтверждения соблюдения указанного условия - предоставление выписки из реестра доменных имен;

о необходимости наличия у службы курьерской доставки, с которой аптечная организация заключила договор, лицензии на осуществление фармацевтической деятельности;

о наличии в пунктах 16 - 18 проекта Правил положений в сфере правоотношений аптечной организации и потребителя, дублирующих действующие нормы гражданского законодательства Российской Федерации;

о целесообразности установления ответственности аптечных организаций за нарушение сроков передачи лекарственных препаратов покупателю.

3. Минздраву России доложить в подкомиссию о результатах реализации вступившего в силу проекта постановления Правительства Российской Федерации с учетом мониторинга правоприменения и проведения процедуры оценки фактического воздействия через 6 месяцев после его вступления в силу.

Заместитель Руководителя Аппарата  
Правительства Российской Федерации  
Руководитель подкомиссии



О.Чепурина