



МИНИСТЕРСТВО ЮСТИЦИИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**ЗАРЕГИСТРИРОВАНО**

Регистрационный № 57227

от "22 января 2019"

**МИНИСТЕРСТВО ПРОМЫШЛЕННОСТИ И ТОРГОВЛИ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
(Минпромторг России)**

**ПРИКАЗ**

13 декабря 2019 г.

№ 4814

Москва

**О признании утратившими силу приказов Министерства промышленности  
и торговли Российской Федерации от 9 сентября 2017 г. № 3107  
и от 14 ноября 2017 г. № 3911**

В соответствии с пунктом 2 изменений, которые вносятся в постановление Правительства Российской Федерации от 14 августа 2017 г. № 967, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 19 декабря 2018 г. № 1589 (Собрание законодательства Российской Федерации, 2018, № 52, ст. 8308),  
п р и к а з ы в а ю:

признать утратившими силу:

приказ Министерства промышленности и торговли Российской Федерации от 9 сентября 2017 г. № 3107 «О реализации постановления Правительства Российской Федерации от 14 августа 2017 г. № 967 «Об особенностях осуществления закупки медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков для обеспечения государственных и муниципальных нужд» в части определения организаций, реализующих в 2017 – 2024 годах комплексные проекты по расширению и (или) локализации производства медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 21 сентября 2017 г., регистрационный номер 48268);

приказ Министерства промышленности и торговли Российской Федерации от 14 ноября 2017 г. № 3911 «Об утверждении Порядка обеспечения контроля выполнения организациями, реализующими в 2017 – 2024 годах комплексные

проекты по расширению и (или) локализации производства медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков, включенных в перечень медицинских изделий одноразового применения (использования) из поливинилхлоридных пластиков, происходящих из иностранных государств, в отношении которых устанавливаются ограничения допуска для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд, утвержденный постановлением Правительства Российской Федерации от 5 февраля 2015 г. № 102 «Об ограничениях и условиях допуска отдельных видов медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд», мероприятий, предусмотренных графиком реализации комплексного проекта» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 11 декабря 2017 г., регистрационный номер 49190).

Врио Министра



С.А. Цыб