



МИНИСТЕРСТВО ЮСТИЦИИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ЗАРЕГИСТРИРОВАНО

Регистрационный № 78562

от "17" июня 2024.



**МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

(Минздрав России)

ПРИКАЗ

04 июня 2024

№ 2864

Москва

**О признании утратившими силу
некоторых приказов Министерства здравоохранения Российской Федерации,
касающихся лекарственных препаратов для медицинского применения**

В соответствии с подпунктами «д» – «ж» пункта 4, пунктом 14, подпунктом «б» пункта 22 статьи 1 Федерального закона от 30 января 2024 г. № 1-ФЗ «О внесении изменений в Федеральный закон «Об обращении лекарственных средств» и статьи 1 и 4 Федерального закона «О внесении изменений в Федеральный закон «Об обращении лекарственных средств» и Федеральный закон «О внесении изменений в Федеральный закон «Об обращении лекарственных средств», пунктами 2 – 4 изменений, которые вносятся в Положение о Министерстве здравоохранения Российской Федерации, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 15 мая 2024 г. № 600 «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», приказываю:

1. Утвердить прилагаемый перечень приказов Министерства здравоохранения Российской Федерации, касающихся лекарственных препаратов для медицинского применения, которые признаются утратившими силу (далее – Перечень).

2. Настоящий приказ вступает в силу по истечении десяти дней после дня его официального опубликования, за исключением пунктов 1 и 6 – 8 Перечня, которые вступают в силу с 1 сентября 2024 г., и пункта 2 Перечня, который вступает в силу с 1 января 2025 г.

Министр

М.А. Мурашко

УТВЕРЖДЕН
приказом Министерства здравоохранения
Российской Федерации
от «04» июня 2024 г. № 2864

**Перечень приказов Министерства здравоохранения Российской Федерации,
касающихся лекарственных препаратов для медицинского применения,
которые признаются утратившими силу**

1. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 15 декабря 2015 г. № 930н «Об утверждении объема информации, необходимого для формирования раздела клинической документации, при государственной регистрации орфанного лекарственного препарата» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 17 марта 2016 г., регистрационный № 41442).

2. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 26 мая 2016 г. № 320н «Об утверждении формы регистрационного удостоверения лекарственного препарата для медицинского применения» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 4 августа 2016 г., регистрационный № 43108).

3. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 29 июня 2016 г. № 429н «Об утверждении Правил рационального выбора наименований лекарственных препаратов для медицинского применения» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 3 ноября 2016 г., регистрационный № 44246).

4. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 27 июля 2016 г. № 538н «Об утверждении Перечня наименований лекарственных форм лекарственных препаратов для медицинского применения» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 17 августа 2016 г., регистрационный № 43291).

5. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 21 сентября 2016 г. № 724н «Об утверждении требований к инструкции по медицинскому применению лекарственных препаратов» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 7 октября 2016 г., регистрационный № 43959).

6. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 12 июля 2017 г. № 409н «Об утверждении порядка формирования регистрационного досье на лекарственный препарат и требований к документам в его составе, требований к объему информации, предоставляемой в составе регистрационного досье, для отдельных видов лекарственных препаратов для медицинского применения и порядка представления документов, из которых формируется регистрационное досье на лекарственный препарат для медицинского применения в целях его государственной регистрации» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 8 августа 2017 г., регистрационный № 47706).

7. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 26 февраля 2019 г. № 97н «О внесении изменений в пункт 3 порядка формирования регистрационного досье на лекарственный препарат для медицинского применения и требований к документам в его составе, утвержденных приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 12 июля 2017 г. № 409н» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 28 марта 2019 г., регистрационный № 54202).

8. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 9 июня 2020 г. № 561н «О внесении изменений в пункт 4 порядка формирования регистрационного досье на лекарственный препарат для медицинского применения и требований к документам в его составе, утвержденных приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 12 июля 2017 г. № 409н» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 4 сентября 2020 г., регистрационный № 59664).