



**МИНИСТЕРСТВО
ПРОМЫШЛЕННОСТИ
И ТОРГОВЛИ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
(МИНПРОМТОРГ РОССИИ)**

Пресненская наб., д. 10, стр. 2, Москва, 125039

Тел. (495) 539-21-66

Факс (495) 547-87-83

<http://www.minpromtorg.gov.ru>

Л.С. Додд № 115-19-4805

На № _____ от _____

Уважаемый _____

Департамент развития фармацевтической и медицинской промышленности Минпромторга России в рамках компетенции рассмотрел Ваше обращение, поступившее в электронную приемную Минпромторга России от 22 апреля 2022 г. № б/н, по вопросу о результатах работы межведомственной комиссии, и сообщает.

Перечень видов медицинских изделий, подлежащих обращению в соответствии с постановлением Правительства Российской Федерации от 1 апреля 2022 г. № 552 «Об утверждении особенностей обращения, включая особенности государственной регистрации, медицинских изделий в случае их дефектуры или риска возникновения дефектуры в связи с введением в отношении Российской Федерации ограничительных мер экономического характера» будет утверждаться межведомственной комиссией, в состав которой войдут представители Минздрава России, Минпромторга России, Минфина России, Минэкономразвития России, ФАС России, ФТС России, ФНС России, Росздравнадзора, а также представители иных органов и организаций при необходимости.

Положение о межведомственной комиссии, в том числе порядок организации ее работы, порядок определения дефектуры медицинских изделий или риска ее возникновения, критерии включения медицинских изделий в перечень медицинских изделий и состав межведомственной комиссии утверждаются

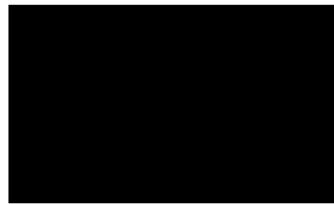


Росздравнадзором по согласованию с Минздравом России, Минпромторгом России, Минфином России, Минэкономразвития России и ФАС России.

На сегодняшний день состав соответствующей межведомственной комиссии не утвержден.

В соответствии с изложенным, о работе межведомственной комиссии рекомендую обращаться в адрес Росздравнадзора.

Заместитель директора Департамента
развития фармацевтической
и медицинской промышленности



О.Г. Кравцова