

Уведомление о принятии решения о подготовке
 проекта приказа Министерства здравоохранения Российской Федерации
 «Об утверждении Административного регламента Федеральной службы по
 надзору в сфере здравоохранения по предоставлению государственной услуги
 по выдаче разрешения на ввоз медицинских изделий в целях государственной
 регистрации»

Вид, наименование и планируемый срок вступления в силу акта	Проекта приказа Министерства здравоохранения Российской Федерации «Об утверждении Административного регламента Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения по предоставлению государственной услуги по выдаче разрешения на ввоз медицинских изделий в целях государственной регистрации», планируемый срок вступления в силу акта III квартал 2015 г.
Сведения о разработчике проекта акта	Министерство здравоохранения Российской Федерации
Обоснование необходимости подготовки проекта акта	Упорядочение действий Росздравнадзора по предоставлению государственной услуги по выдаче разрешения на ввоз медицинских изделий в целях государственной регистрации
Описание проблемы, на решение которой направлен предлагаемый способ регулирования	Определяет порядок предоставления разрешения на ввоз медицинских изделий в целях государственной регистрации
Круг лиц, на которых будет распространено его действие, а также сведения о необходимости или отсутствии необходимости установления переходного периода	Нормативный правовой акт будет распространяться на субъекты обращения медицинских изделий – индивидуальные предприниматели и юридические лица, осуществляющие деятельность при обращении медицинских изделий, необходимости установления переходного периода нет
Краткое изложение цели регулирования	Разработка Административного регламента направлена на определение процедуры выдачи разрешения на ввоз медицинских изделий в целях государственной регистрации
Общая характеристика соответствующих общественных отношений	Административный регламент устанавливает сроки и последовательность административных процедур (действий) Росздравнадзора и порядок взаимодействия Росздравнадзора в заявителями при предоставлении государственной услуги по выдаче разрешения на ввоз медицинских изделий на территорию Российской Федерации в целях государственной регистрации
Срок, в течение которого разработчиком принимаются предложения в связи с размещением уведомления, который не может составлять менее 15 календарных дней со дня размещения	Предложения в связи с размещением уведомления, могут направляться в течение 15 календарных дней со дня размещения уведомления на официальном сайте по адресу электронной почты YakushevaTS@rosminzdrav.ru

уведомления на официальном сайте, и наиболее удобный способ их представления	
ФИО ответственного лица	Моногарова Ирина Ивановна
Адрес электронной почты ответственного лица	MonogarovaII@rosminzdrav.ru
Адрес электронной почты, по которому направляются замечания и предложения	YakushevaTS@rosminzdrav.ru
ФИО эксперта и адрес электронной почты	Смирнов Александр Юрьевич arhsmimov@mail.ru