



**МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

(Минздрав России)

**П Р И К А З**

30 июня 2015 г.

№ 391

Москва

**О внесении изменений в раздел II базового (отраслевого) перечня государственных услуг (работ), оказываемых (выполняемых) федеральными государственными учреждениями в сфере здравоохранения, обращения лекарственных средств (препаратов) для медицинского применения и санитарно-эпидемиологического благополучия населения, утвержденного приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 30 декабря 2014 г. № 962**

П р и к а з ы в а ю:

Внести изменения в раздел II базового (отраслевого) перечня государственных услуг (работ), оказываемых (выполняемых) федеральными государственными учреждениями в сфере здравоохранения, обращения лекарственных средств (препаратов) для медицинского применения и санитарно-эпидемиологического благополучия населения, утвержденного приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 30 декабря 2014 г. № 962, с изменениями, внесенными приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 9 апреля 2015 г. № 179, согласно приложению.

Министр

В.И. Скворцова

**Изменения,  
которые вносятся в раздел II базового (отраслевого) перечня  
государственных услуг (работ), оказываемых (выполняемых)  
федеральными государственными учреждениями в сфере  
здравоохранения, обращения лекарственных средств (препаратов) для  
медицинского применения и санитарно-эпидемиологического  
благополучия населения, утвержденного приказом  
Министерства здравоохранения Российской Федерации  
от 30 декабря 2014 г. № 962**

В разделе II «Работы»:

1) пункт 8 изложить в следующей редакции:

«8. Экспертиза качества фармацевтической субстанции, произведенной для реализации Министерством здравоохранения Российской Федерации»;

2) дополнить пунктами 8(1) и 8(2) следующего содержания:

«8(1). Экспертиза по определению взаимозаменяемости лекарственных препаратов для медицинского применения Министерством здравоохранения Российской Федерации

8(2). Экспертиза документов, представленных для определения возможности рассматривать лекарственный препарат для медицинского применения при осуществлении государственной регистрации в качестве орфанного лекарственного препарата Министерством здравоохранения Российской Федерации»;

3) дополнить пунктом 33(1) следующего содержания:

«33(1). Проведение диспансеризации отдельные категории граждан, установленные законодательством Российской Федерации».