

Постановление Правительства РФ от 12.03.2022 № 353
(ред. от 27.12.2024)
"Об особенностях разрешительной деятельности в Российской Федерации"
(с изм. и доп., вступ. в силу с 28.12.2024)

Ред. от 27.12.2024, недействующая

Ред. от 27.12.2024, действующая

Постановление

Постановление

4. Установить, что в отношении разрешительных режимов по перечню согласно приложению № 3, а также лицензирования отдельных видов деятельности, предусмотренных ч.1 ст.12 ФЗ "О лицензировании отдельных видов деятельности", и иных видов разрешений, предусмотренных настоящим постановлением, федеральные органы исполнительной власти, уполномоченные на осуществление нормативно-правового регулирования в соответствующей сфере деятельности, или уполномоченные исполнительные органы субъектов РФ, Госкорпорации по космической деятельности "Роскосмос", Государственной корпорации по атомной энергии "Росатом" (с учетом установленной компетенции) в 2022 - ~~2024~~ годах вправе с учетом специфики видов разрешительной деятельности принять решения, при необходимости определив порядок их реализации:

4. Установить, что в отношении разрешительных режимов по перечню согласно приложению №3, а также лицензирования отдельных видов деятельности, предусмотренных частью 1 статьи 12 Федерального закона "О лицензировании отдельных видов деятельности", и иных видов разрешений, предусмотренных настоящим постановлением, федеральные органы исполнительной власти, уполномоченные на осуществление нормативно-правового регулирования в соответствующей сфере деятельности, или уполномоченные исполнительные органы субъектов Российской Федерации, Государственной корпорации по космической деятельности "Роскосмос", Госкорпорации по атомной энергии "Росатом" (с учетом установленной компетенции) в 2022 - ~~2024~~ годах вправе с учетом специфики видов разрешительной деятельности принять решения, при необходимости определив порядок их реализации:

з) при наступлении в 2022 - ~~2024~~ годах срока подтверждения соответствия обязательным требованиям, в том числе периодического подтверждения соответствия, подтверждения компетентности, лица, которому предоставлено разрешение, - о переносе сроков, в течение которых нужно пройти такую процедуру, на период до 12 мес. либо о том, что указанные процедуры считаются пройденными;

з) при наступлении в 2022 - ~~2024~~ годах срока подтверждения соответствия обязательным требованиям, в том числе периодического подтверждения соответствия, подтверждения компетентности, лица, которому предоставлено разрешение, - о переносе сроков, в течение которых нужно пройти такую процедуру, на период до 12 месяцев либо о том, что указанные процедуры считаются пройденными;

и) об осуществлении в 2022 - ~~2024~~ годах деятельности без

и) об осуществлении в 2022 - ~~2024~~ годах деятельности без

<p>переоформления разрешения, внесения изменений в реестр разрешений на основании заявления лица, которому было предоставлено разрешение, в случаях, установленных федеральным органом исполнительной власти, уполномоченным на осуществление нормативно-правового регулирования в соответствующей сфере деятельности;</p> <p>к) об осуществлении в 2022-2024 годах деятельности (действий), требующей получения разрешения, без соответствующего разрешения;</p>	<p>переоформления разрешения, внесения изменений в реестр разрешений на основании заявления лица, которому было предоставлено разрешение, в случаях, установленных федеральным органом исполнительной власти, уполномоченным на осуществление нормативно-правового регулирования в соответствующей сфере деятельности;</p> <p>к) об осуществлении в 2022-2025 годах деятельности (действий), требующей получения разрешения, без соответствующего разрешения;</p>
<p>Приложение №3. Перечень разрешительных режимов</p>	<p>Приложение №3. Перечень разрешительных режимов</p>
<p>56. Утверждение нормативов образования отходов и лимитов на их размещение применительно к хозяйственной и (или) иной деятельности индивидуальных предпринимателей, юридических лиц на объектах I категории, определяемых в соответствии с законодательством Российской Федерации в области охраны окружающей среды.</p>	<p>56. Исключен. - Постановление Правительства РФ от 27.12.2024 №1931.</p>
<p>61. Утверждение нормативов допустимых выбросов и сбросов веществ и микроорганизмов.</p>	<p>61. Исключен. - Постановление Правительства РФ от 27.12.2024 №1931.</p>
<p>95. Выдача разрешений на сбросы загрязняющих веществ (за исключением радиоактивных веществ) и микроорганизмов в водные объекты для объектов I категории по уровню воздействия на окружающую среду на период до получения для таких объектов комплексных экологических разрешений.</p> <p>96. Выдача разрешения на выброс загрязняющих веществ в атмосферный воздух, лимитов на выбросы загрязняющих веществ.</p>	<p>95 - 96. Исключены. - Постановление Правительства РФ от 27.12.2024 №1931.</p>
<p>Приложение №4. Особенности разрешительных режимов в</p>	<p>Приложение №4. Особенности разрешительных режимов в</p>

<p>сфере промышленной безопасности опасных производственных объектов, безопасности гидротехнических сооружений, электроэнергетики и теплоснабжения</p>	<p>сфере промышленной безопасности опасных производственных объектов, безопасности гидротехнических сооружений, электроэнергетики и теплоснабжения</p>
<p>Настоящий пункт применяется до 31 декабря 2024 г.</p>	<p>Настоящий пункт применяется до 31 декабря 2025 г.</p>
<p>Настоящий пункт применяется до 31 декабря 2024 г.</p> <p>13. Установить, что по 31 декабря 2024 г. допускается осуществление деятельности по проведению экспертизы промышленной безопасности при условии наличия в штате лицензиата как минимум одного эксперта в области промышленной безопасности в случае, если в отношении иных находящихся в штате лицензиата экспертов в области промышленной безопасности действие трудового договора приостановлено в соответствии со статьей 351.7 Трудового кодекса Российской Федерации.</p>	<p>Настоящий пункт применяется до 31 декабря 2025 г.</p> <p>13. Установить, что по 31 декабря 2025 г. допускается осуществление деятельности по проведению экспертизы промышленной безопасности при условии наличия в штате лицензиата как минимум одного эксперта в области промышленной безопасности в случае, если в отношении иных находящихся в штате лицензиата экспертов в области промышленной безопасности действие трудового договора приостановлено в соответствии со статьей 351.7 Трудового кодекса Российской Федерации.</p>
<p>Настоящий пункт применяется до 31 декабря 2024 г.</p>	<p>Настоящий пункт применяется до 31 декабря 2025 г.</p>
<p>Приложение №9. Особенности лицензирования сервисного обслуживания вооружения и военной техники</p>	<p>Приложение №9. Особенности лицензирования сервисного обслуживания вооружения и военной техники</p>
<p>1. Установить, что в 2022 - 2024 годах предоставление лицензии на сервисное обслуживание вооружения и военной техники осуществляется без проведения оценки соответствия соискателя лицензии лицензионным требованиям при условии наличия у него разрешения (лицензии) на разработку, производство, испытание, установку, монтаж, техническое обслуживание, ремонт, утилизацию и реализацию вооружения и военной техники, разработку, производство, испытание, хранение, реализацию и утилизацию боеприпасов (за исключением указанной деятельности, осуществляемой воинскими частями и</p>	<p>1. Установить, что в 2022 - 2025 годах предоставление лицензии на сервисное обслуживание вооружения и военной техники осуществляется без проведения оценки соответствия соискателя лицензии лицензионным требованиям при условии наличия у него разрешения (лицензии) на разработку, производство, испытание, установку, монтаж, техническое обслуживание, ремонт, утилизацию и реализацию вооружения и военной техники, разработку, производство, испытание, хранение, реализацию и утилизацию боеприпасов (за исключением указанной деятельности, осуществляемой воинскими частями и</p>

<p>организациями Вооруженных Сил РФ и войск национальной гвардии РФ, в случае если осуществление указанной деятельности предусмотрено их учредительными документами) в части осуществления деятельности по производству и реализации вооружения и военной техники и (или) деятельности по ремонту, техническому обслуживанию, установке и монтажу вооружения и военной техники.</p>	<p>организациями Вооруженных Сил РФ и войск национальной гвардии РФ, в случае если осуществление указанной деятельности предусмотрено их учредительными документами) в части осуществления деятельности по производству и реализации вооружения и военной техники и (или) деятельности по ремонту, техническому обслуживанию, установке и монтажу вооружения и военной техники.</p>
<p>5. Установить, что до 31 декабря 2024 г. внесение изменений в реестр лицензий на сервисное обслуживание вооружения и военной техники (при намерении лицензиата осуществлять лицензируемую деятельность в отношении номенклатуры вооружения и военной техники, не предусмотренной реестром лицензий, и (или) при намерении лицензиата осуществлять лицензируемую деятельность по адресу места осуществления лицензируемого вида деятельности, не предусмотренному реестром лицензий) осуществляется без проведения оценки соответствия лицензиатов лицензионным требованиям при соблюдении условий и в порядке, которые установлены пунктами 1 - 4 настоящего документа.</p>	<p>5. Установить, что до 31 декабря 2025 г. внесение изменений в реестр лицензий на сервисное обслуживание вооружения и военной техники (при намерении лицензиата осуществлять лицензируемую деятельность в отношении номенклатуры вооружения и военной техники, не предусмотренной реестром лицензий, и (или) при намерении лицензиата осуществлять лицензируемую деятельность по адресу места осуществления лицензируемого вида деятельности, не предусмотренному реестром лицензий) осуществляется без проведения оценки соответствия лицензиатов лицензионным требованиям при соблюдении условий и в порядке, которые установлены пунктами 1 - 4 настоящего документа.</p>
<p>Приложение №10. Особенности разрешительных режимов в сфере лесных отношений</p>	<p>Приложение №10. Особенности разрешительных режимов в сфере лесных отношений</p>
<p><фрагмент не существовал></p>	<p>2(1). На вырубленных площадях, указанных в пункте 2 настоящего документа и относящихся к сухопутным территориям Арктической зоны РФ, определенным Указом Президента РФ от 2 мая 2014 г. № 296 "О сухопутных территориях Арктической зоны РФ", допускается осуществление лесовосстановления способами, предусмотренными частью 1 статьи 62 Лесного кодекса РФ (за исключением естественного способа лесовосстановления), в соответствии с правилами лесовосстановления, установленными в соответствии с ч.7 ст.62 Лесного кодекса РФ.</p>

<p>Приложение №11. Особенности разрешительных режимов в сфере геологии и недропользования</p>	<p>Приложение №11. Особенности разрешительных режимов в сфере геологии и недропользования</p>
<p>6. В период со дня вступления в силу постановления Правительства РФ от 12 марта 2022 г. №353 "Об особенностях разрешительной деятельности в РФ " по 31 декабря 2024 г. допускается:</p>	<p>6. В период со дня вступления в силу постановления Правительства РФ от 12 марта 2022 г. №353 "Об особенностях разрешительной деятельности в РФ " по 31 декабря 2025 г. допускается:</p>
<p>7. В период со дня вступления в силу постановления Правительства РФ от 12 марта 2022 г. № 353 "Об особенностях разрешительной деятельности в РФ" по 31 декабря 2024 г. допускается проведение работ по проектной документации, предусмотренной статьей 36.1 Закона Российской Федерации "О недрах", с проведением выборочных рубок и сплошных рубок деревьев, кустарников, лиан без предоставления лесных участков, без установления сервитута на основании разрешений на выполнение работ по геологическому изучению недр на землях лесного фонда.</p> <p>8. В период со дня вступления в силу постановления Правительства Российской Федерации от 7 июня 2022 г. № 1038 "О внесении изменений в приложение № 11 к постановлению Правительства Российской Федерации от 12 марта 2022 г. № 353" до 31 декабря 2024 г. не применяются в отношении заявителей, являющихся пользователями недр, осуществившими в 2021 году добычу нефти обезвоженной, обессоленной и стабилизированной суммарным объемом не менее 10 млн. тонн:</p>	<p>7. В период со дня вступления в силу постановления Правительства Российской Федерации от 12 марта 2022 г. № 353 "Об особенностях разрешительной деятельности в Российской Федерации" по 31 декабря 2025 г. допускается проведение работ по проектной документации, предусмотренной статьей 23.6 Закона Российской Федерации "О недрах", с проведением выборочных рубок и сплошных рубок деревьев, кустарников, лиан без предоставления лесных участков, без установления сервитута на основании разрешений на выполнение работ по геологическому изучению недр на землях лесного фонда.</p> <p>8. В период со дня вступления в силу постановления Правительства Российской Федерации от 7 июня 2022 г. № 1038 "О внесении изменений в приложение № 11 к постановлению Правительства Российской Федерации от 12 марта 2022 г. № 353" до 31 декабря 2025 г. не применяются в отношении заявителей, являющихся пользователями недр, осуществившими в 2021 году добычу нефти обезвоженной, обессоленной и стабилизированной суммарным объемом не менее 10 млн. тонн:</p>
<p>Приложение № 13. Особенности предоставления разрешений на ввоз в Российскую Федерацию и вывоз из Российской Федерации сильнодействующих веществ, не являющихся прекурсорами наркотических средств и психотропных веществ</p>	<p>Приложение № 13. Особенности предоставления разрешений на ввоз в Российскую Федерацию и вывоз из Российской Федерации сильнодействующих веществ, не являющихся прекурсорами наркотических средств и психотропных веществ</p>

<p>Установить, что в 2022 - 2024 годах при получении разрешения на ввоз в Российскую Федерацию и вывоз из Российской Федерации сильнодействующих веществ, не являющихся прекурсорами наркотических средств и психотропных веществ, не требуется представление в Федеральную службу по надзору в сфере здравоохранения документов, предусмотренных подпунктами "б", "е" и "к" пункта 3 Положения о порядке ввоза в Российскую Федерацию и вывоза из Российской Федерации сильнодействующих и ядовитых веществ, не являющихся прекурсорами наркотических средств и психотропных веществ, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 16 марта 1996 г. № 278 "О порядке ввоза в Российскую Федерацию и вывоза из Российской Федерации сильнодействующих и ядовитых веществ, не являющихся прекурсорами наркотических средств и психотропных веществ".</p> <p>В 2022—2024 годах срок предоставления Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения государственной услуги по предоставлению разрешения на ввоз в Российскую Федерацию и вывоз из Российской Федерации сильнодействующих веществ, не являющихся прекурсорами наркотических средств и психотропных веществ, составляет не более 10 рабочих дней.</p>	<p>Установить, что в 2022 - 2025 годах при получении разрешения на ввоз в Российскую Федерацию и вывоз из Российской Федерации сильнодействующих веществ, не являющихся прекурсорами наркотических средств и психотропных веществ, не требуется представление в Федеральную службу по надзору в сфере здравоохранения документов, предусмотренных подпунктами "б", "е" и "к" пункта 3 Положения о порядке ввоза в Российскую Федерацию и вывоза из Российской Федерации сильнодействующих и ядовитых веществ, не являющихся прекурсорами наркотических средств и психотропных веществ, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 16 марта 1996 г. № 278 "О порядке ввоза в Российскую Федерацию и вывоза из Российской Федерации сильнодействующих и ядовитых веществ, не являющихся прекурсорами наркотических средств и психотропных веществ".</p> <p>Срок предоставления Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения государственной услуги по предоставлению разрешения на ввоз в Российскую Федерацию и вывоз из Российской Федерации сильнодействующих веществ, не являющихся прекурсорами наркотических средств и психотропных веществ, составляет не более 5 рабочих дней.</p> <p>Абзац второй настоящего документа применяется по 31 декабря 2025 г.</p>
<p>Приложение № 16. Особенности разрешительных режимов в иных сферах</p>	<p>Приложение № 16. Особенности разрешительных режимов в иных сферах</p>
<p>6. Установить, что в 2022 - 2024 годах гражданам Российской Федерации, иностранным гражданам и лицам без гражданства, поступающим на обучение по образовательным программам</p>	<p>6. Установить, что в 2022 - 2025 годах гражданам Российской Федерации, иностранным гражданам и лицам без гражданства, поступающим на обучение по образовательным программам</p>

высшего образования - программам ординатуры (далее - поступающие), начисляются баллы за индивидуальные достижения исходя из следующих критериев:	высшего образования - программам ординатуры (далее - поступающие), начисляются баллы за индивидуальные достижения исходя из следующих критериев:
--	--

Ред. от 27.12.2024, недействующая

~~б) документ об образовании и о квалификации, удостоверяющий образование соответствующего уровня с отличием, полученный в образовательной организации Российской Федерации~~ - 55 баллов;

Ред. от 27.12.2024, действующая

б) наличие документа о высшем медицинском образовании и (или) высшем фармацевтическом образовании с отличием - 55 баллов;

Ред. от 27.12.2024, недействующая

~~г) общий стаж~~ работы в должностях медицинских и (или) фармацевтических работников (~~период~~ военной службы, связанной с осуществлением медицинской деятельности), ~~подтвержденный~~ в установленном порядке (если трудовая деятельность (военная служба) осуществлялась ~~в период~~ с зачисления на обучение по программам высшего медицинского или высшего фармацевтического образования):

от 9 месяцев в должностях медицинских и (или) фармацевтических работников со средним профессиональным образованием (не менее 0,5 ставки по основному месту работы либо при работе по совместительству) - 15 баллов;

от 9 месяцев до полутора лет ~~в~~ должностях медицинских и (или) фармацевтических работников с высшим образованием - 100 баллов;

(1,0 ставки по основному месту работы)

от полутора лет и более ~~в~~ должностях медицинских и (или) фармацевтических работников с высшим образованием (1,0 ставки по основному месту работы) - 150 баллов;

д) дополнительно к баллам, ~~начисленным при наличии общего стажа работы в должностях медицинских и (или) фармацевтических работников с высшим образованием,~~ работа в указанных должностях не менее 9 месяцев в медицинских и (или) фармацевтических организациях, расположенных в сельских населенных пунктах либо рабочих поселках - 25 баллов;

е) дипломанты Всероссийской студенческой олимпиады "Я - профессионал" - 20 баллов;

Ред. от 27.12.2024, действующая

г) наличие ~~общего стажа~~ работы в должностях медицинских и (или) фармацевтических работников (~~периода~~ военной службы, связанной с осуществлением медицинской деятельности), ~~подтвержденного~~ в установленном порядке (если трудовая деятельность (военная служба) осуществлялась ~~начиная~~ с зачисления на обучение по программам высшего медицинского или высшего фармацевтического образования), за исключением времени ~~нахождения в отпуске по беременности и родам и отпуске по уходу за ребенком до достижения им возраста 3 лет:~~

от 9 месяцев ~~до полутора лет~~ - в должностях медицинских и (или) фармацевтических работников со средним профессиональным образованием (не менее 0,5 ставки по основному месту работы либо при работе по совместительству) 15 баллов;

от полутора лет и более - в должностях медицинских и (или) фармацевтических работников со средним профессиональным образованием (не менее 0,5 ставки по основному месту работы либо при работе по совместительству) 80 баллов;

от 9 месяцев до полутора лет - в должностях медицинских и (или) фармацевтических работников с высшим образованием (не менее 1,0 ставки по основному месту работы) 100 баллов;

от полутора лет и более - в должностях медицинских и (или) фармацевтических работников с высшим образованием (не менее 1,0 ставки по основному месту работы) 150 баллов;

д) дополнительно к баллам, предусмотренным подпунктом "г" настоящего пункта, работа в указанных в подпункте "г" настоящего пункта должностях не менее 9 месяцев в медицинских и (или) фармацевтических организациях, расположенных в сельских населенных пунктах либо рабочих поселках 25 баллов;

е) дипломанты Всероссийской студенческой олимпиады "Я - профессионал в области медицины и здравоохранения" 20 баллов;

Ред. от 27.12.2024, недействующая

ж) иные индивидуальные достижения, установленные правилами приема на обучение по программам ординатуры в конкретную организацию - не более 20 баллов.

Ред. от 27.12.2024, действующая

к) поступление на обучение в рамках целевой квоты по договору о целевом обучении по образовательной программе высшего образования, предусматривающему освоение 200 баллов;

образовательной программы высшего образования
следующего уровня, после завершения освоения основной
образовательной программы высшего образования в
соответствии с договором о целевом обучении по
образовательной программе высшего образования, ранее
заключенным между поступающим и тем же федеральным
государственным органом, органом государственной власти
субъекта Российской Федерации, органом местного
самоуправления, юридическим лицом или индивидуальным
предпринимателем

л) иные индивидуальные достижения, установленные
правилами приема на обучение по программам ординатуры в
конкретную организацию

не более 20
баллов.

о сдаче соответствующих профессиональных (квалификационных)
и иных экзаменов, предусмотренных федеральными законами,
регулирующими соответствующие виды деятельности, и наличии
квалификационных аттестатов (сертификатов, свидетельств);

15. Установить, что по ~~31 декабря 2024~~ г. к осуществлению
медицинской деятельности на должностях врачей-анестезиологов-
реаниматологов, врачей-травматологов-ортопедов, врачей-
хирургов при условии прохождения аккредитации специалиста по
соответствующей специальности допускаются лица:

<фрагмент не существовал>

о сдаче соответствующих профессиональных (квалификационных)
и иных экзаменов, предусмотренных федеральными законами,
регулирующими соответствующие виды деятельности, и наличии
квалификационных аттестатов (сертификатов, свидетельств) с
учетом особенностей, установленных пунктом 4 приложения № 24
к постановлению Правительства Российской Федерации от 12
марта 2022 г. № 353 "Об особенностях разрешительной
деятельности в Российской Федерации";

15. Установить, что по 1 сентября 2025 г. к осуществлению
медицинской деятельности на должностях врачей-анестезиологов-
реаниматологов, врачей-травматологов-ортопедов, врачей-
хирургов при условии прохождения аккредитации специалиста по
соответствующей специальности допускаются лица:

22. Установить, что по 30 июня 2026 г. продлевается срок действия
квалификационных аттестатов в области оценочной деятельности,
выданных физическим лицам, которые на дату окончания срока
действия квалификационного аттестата в области оценочной
деятельности зарегистрированы по месту жительства на

	<p>территории Белгородской, Брянской или Курской областей в порядке, установленном законодательством Российской Федерации.</p> <p>Указанное положение применяется к квалификационным аттестатам в области оценочной деятельности, срок действия которых истекает (истек) в 2024 году и в период с 1 января по 31 декабря 2025 г.</p> <p>Переоформление ранее выданных квалификационных аттестатов в области оценочной деятельности в связи с продлением срока их действия не осуществляется.</p>
<p>Приложение № 17. Особенности осуществления аккредитации в национальной системе аккредитации</p>	<p>Приложение № 17. Особенности осуществления аккредитации в национальной системе аккредитации</p>
<p>5. Установить, что до 1 марта 2025 г. основанием для включения физических лиц в единый реестр экспертов-аудиторов является представленное лицом, претендующим на получение статуса эксперта-аудитора, или руководителем (уполномоченным лицом) органа по сертификации, работником которого является претендент, в национальный орган по аккредитации заявление об аттестации в качестве эксперта-аудитора с приложением документов и сведений, предусмотренных Правилами подтверждения компетентности эксперта-аудитора, утвержденными постановлением Правительства Российской Федерации от 29 ноября 2021 г. № 2080 "О порядке подтверждения компетентности эксперта-аудитора и требованиях к экспертам-аудиторам".</p>	<p>5. Установить, что до 1 марта 2026 г. основанием для включения физических лиц в единый реестр экспертов-аудиторов является представленное лицом, претендующим на получение статуса эксперта-аудитора, или руководителем (уполномоченным лицом) органа по сертификации, работником которого является претендент, в национальный орган по аккредитации заявление об аттестации в качестве эксперта-аудитора с приложением документов и сведений, предусмотренных Правилами подтверждения компетентности эксперта-аудитора, утвержденными постановлением Правительства Российской Федерации от 29 ноября 2021 г. № 2080 "О порядке подтверждения компетентности эксперта-аудитора и требованиях к экспертам-аудиторам".</p>
<p>7. Установить, что эксперты-аудиторы, включенные в единый реестр экспертов-аудиторов по основанию, предусмотренному пунктом 2 постановления Правительства Российской Федерации от 29 ноября 2021 г. № 2080 "О порядке подтверждения</p>	<p>7. Установить, что эксперты-аудиторы, включенные в единый реестр экспертов-аудиторов по основанию, предусмотренному пунктом 2 постановления Правительства Российской Федерации от 29 ноября 2021 г. № 2080 "О порядке подтверждения</p>

<p>компетентности эксперта-аудитора и требованиях к экспертам-аудиторам", должны подтвердить свою компетентность в порядке, определенном Правилами подтверждения компетентности эксперта-аудитора, утвержденными постановлением Правительства Российской Федерации от 29 ноября 2021 г. № 2080 "О порядке подтверждения компетентности эксперта-аудитора и требованиях к экспертам-аудиторам", не позднее чем по истечении 3 лет начиная с 1 сентября 2024 г. в сроки, определяемые в соответствии с методикой определения сроков прохождения процедуры подтверждения компетентности, утверждаемой национальным органом по аккредитации.</p>	<p>компетентности эксперта-аудитора и требованиях к экспертам-аудиторам", должны подтвердить свою компетентность в порядке, определенном Правилами подтверждения компетентности эксперта-аудитора, утвержденными постановлением Правительства Российской Федерации от 29 ноября 2021 г. № 2080 "О порядке подтверждения компетентности эксперта-аудитора и требованиях к экспертам-аудиторам", не позднее чем по истечении 3 лет начиная с 1 марта 2026 г. в сроки, определяемые в соответствии с методикой определения сроков прохождения процедуры подтверждения компетентности, утверждаемой национальным органом по аккредитации.</p>
<p>Приложение № 19. Особенности разрешительных режимов в сфере производства и оборота этилового спирта, алкогольной и спиртосодержащей продукции</p>	<p>Приложение № 19. Особенности разрешительных режимов в сфере производства и оборота этилового спирта, алкогольной и спиртосодержащей продукции</p>
<p><фрагмент не существовал></p>	<p>1(3). Установить, что на 12 месяцев продлевается срок действия лицензий на производство и оборот этилового спирта, алкогольной и спиртосодержащей продукции для лицензиатов, осуществляющих деятельность по производству и обороту этилового спирта, алкогольной и спиртосодержащей продукции на территориях Белгородской, Брянской и Курской областей, сроки действия которых истекают в 2025 году.</p>
<p><фрагмент не существовал></p>	<p>2(3). Сведения о продлении в соответствии с пунктом 1(3) настоящего документа сроков действия лицензий на производство и оборот этилового спирта, алкогольной и спиртосодержащей продукции вносятся в государственный сводный реестр выданных лицензий в течение 3 рабочих дней со дня вступления в силу постановления Правительства Российской Федерации от 27 декабря 2024 г. № 1931 "О внесении изменений в некоторые акты Правительства Российской Федерации".</p>

Приложение № 20. Особенности разрешительных режимов в сфере обращения лекарственных препаратов для ветеринарного применения

1. Установить, что до 31 декабря 2024 г. для лекарственных препаратов для ветеринарного применения, произведенных на территории Российской Федерации в целях импортозамещения, в том числе оригинальных лекарственных препаратов, устанавливается режим ускоренной процедуры государственной регистрации, не превышающий 60 рабочих дней, за счет отказа от экспертизы качества лекарственного препарата для ветеринарного применения при условии представления заключения о соответствии производственной площадки требованиям правил надлежащей производственной практики (за исключением живых вакцин и иммунобиологических препаратов против особо опасных заболеваний животных, указанных в перечне заразных, в том числе особо опасных, болезней животных, по которым могут устанавливаться ограничительные мероприятия (карантин), утверждаемом Министерством сельского хозяйства Российской Федерации).

2. Установить, что до 31 декабря 2024 г. российским производителям лекарственных препаратов для ветеринарного применения разрешается подавать регистрационное досье лекарственного препарата для ветеринарного применения по ускоренной процедуре государственной регистрации лекарственных средств для ветеринарного применения на воспроизведенные лекарственные препараты без учета требований пункта 3 части 2 статьи 26 Федерального закона "Об обращении лекарственных средств".

4. Образцы первых двух серий лекарственного препарата для ветеринарного применения, произведенных на территории Российской Федерации в целях импортозамещения, в том числе оригинального лекарственного препарата, после государственной

Приложение № 20. Особенности разрешительных режимов в сфере обращения лекарственных препаратов для ветеринарного применения

1. Установить, что до 31 декабря 2025 г. для лекарственных препаратов для ветеринарного применения, произведенных на территории Российской Федерации в целях импортозамещения, в том числе оригинальных лекарственных препаратов, устанавливается режим ускоренной процедуры государственной регистрации, не превышающий 60 рабочих дней, за счет отказа от экспертизы качества лекарственного препарата для ветеринарного применения при условии представления заключения о соответствии производственной площадки требованиям правил надлежащей производственной практики (за исключением живых вакцин и иммунобиологических препаратов против особо опасных заболеваний животных, указанных в перечне заразных, в том числе особо опасных, болезней животных, по которым могут устанавливаться ограничительные мероприятия (карантин), утверждаемом Министерством сельского хозяйства Российской Федерации).

2. Установить, что до 31 декабря 2025 г. российским производителям лекарственных препаратов для ветеринарного применения разрешается подавать регистрационное досье лекарственного препарата для ветеринарного применения по ускоренной процедуре государственной регистрации лекарственных средств для ветеринарного применения на воспроизведенные лекарственные препараты без учета требований пункта 3 части 2 статьи 26 Федерального закона "Об обращении лекарственных средств".

4. Образцы первых двух серий лекарственного препарата для ветеринарного применения, произведенных на территории Российской Федерации в целях импортозамещения, в том числе оригинального лекарственного препарата, после государственной

регистрации лекарственного препарата для ветеринарного применения по ускоренной процедуре направляются в федеральное государственное бюджетное учреждение "Всероссийский государственный Центр качества и стандартизации лекарственных средств для животных и кормов", которое на безвозмездной основе в срок, не превышающий 10 рабочих дней со дня получения лекарственного препарата для ветеринарного применения, и в срок, не превышающий 35 рабочих дней со дня получения иммунобиологического лекарственного препарата для ветеринарного применения, в письменном и электронном виде информирует федеральный орган исполнительной власти, осуществляющий функции по контролю (надзору) в сфере обращения лекарственных средств для ветеринарного применения, и производителя о соответствии или несоответствии препарата требованиям нормативного документа. Серии лекарственных препаратов для ветеринарного применения, зарегистрированных в соответствии с настоящим документом, подлежат изъятию из гражданского оборота в случае их несоответствия требованиям нормативного документа.

5. Внесение изменений в регистрационное досье лекарственных препаратов для ветеринарного применения, произведенных на территории Российской Федерации в целях импортозамещения, в том числе оригинальных лекарственных препаратов, связанных с заменой производителей вспомогательных веществ, первичной и вторичной упаковки, осуществляется до 31 декабря 2024 г. в уведомительном порядке с письменным обязательством в течение 12 месяцев после внесения изменений представить все необходимые отчеты.

6. Установить, что российским производителям

регистрации лекарственного препарата для ветеринарного применения по ускоренной процедуре направляются в федеральное государственное бюджетное учреждение "Всероссийский государственный Центр качества и стандартизации лекарственных средств для животных и кормов", которое на безвозмездной основе в срок, не превышающий 10 рабочих дней со дня получения лекарственного препарата для ветеринарного применения, и в срок, не превышающий 35 рабочих дней со дня получения иммунобиологического лекарственного препарата для ветеринарного применения, в письменном и электронном виде информирует федеральный орган исполнительной власти, осуществляющий функции по контролю (надзору) в сфере обращения лекарственных средств для ветеринарного применения, и производителя о соответствии или несоответствии препарата требованиям нормативного документа. Серии лекарственных препаратов для ветеринарного применения, зарегистрированных в соответствии с настоящим документом, подлежат изъятию из гражданского оборота в случае их несоответствия требованиям нормативного документа. Протоколы исследований образцов, проведенных в соответствии с настоящим пунктом федеральным государственным бюджетным учреждением "Всероссийский государственный Центр качества и стандартизации лекарственных средств для животных и кормов", представляются производителям по их запросам.

5. Внесение изменений в регистрационное досье лекарственных препаратов для ветеринарного применения, произведенных на территории Российской Федерации в целях импортозамещения, в том числе оригинальных лекарственных препаратов, связанных с заменой производителей вспомогательных веществ, первичной и вторичной упаковки, осуществляется до 31 декабря 2025 г. в уведомительном порядке с письменным обязательством в течение 12 месяцев после внесения изменений представить все необходимые отчеты.

6. Установить, что российским производителям

<p>лекарственных средств для ветеринарного применения разрешается до 31 декабря 2024 г. ввозить фармацевтические субстанции для ветеринарного применения, не внесенные в государственный реестр лекарственных средств для ветеринарного применения, на территорию Российской Федерации в уведомительном порядке для производства зарегистрированных лекарственных средств.</p>	<p>лекарственных средств для ветеринарного применения разрешается до 31 декабря 2025 г. ввозить фармацевтические субстанции для ветеринарного применения, не внесенные в государственный реестр лекарственных средств для ветеринарного применения, на территорию Российской Федерации в уведомительном порядке для производства зарегистрированных лекарственных средств.</p>
<p><фрагмент не существовал></p>	<p>9. Установить, что на 12 месяцев продлевается действие государственной регистрации лекарственных препаратов для ветеринарного применения, срок действия которой истекает в 2025 году.</p> <p>Сведения о продлении в соответствии с абзацем первым настоящего пункта действия государственной регистрации лекарственных препаратов для ветеринарного применения вносятся в государственный реестр лекарственных средств для ветеринарного применения в течение 3 рабочих дней со дня вступления в силу постановления Правительства Российской Федерации от 27 декабря 2024 г. № 1931 "О внесении изменений в некоторые акты Правительства Российской Федерации".</p>
<p>Приложение № 21. Особенности подтверждения пригодности новых материалов, изделий, конструкций и технологий для применения в строительстве</p>	<p>Приложение № 21. Особенности подтверждения пригодности новых материалов, изделий, конструкций и технологий для применения в строительстве</p>
<p>1. Установить, что в 2022 - 2024 годах проведение проверки и подтверждение пригодности для применения в строительстве новых материалов, изделий, конструкций и технологий, применение которых в строительстве не регламентировано действующими строительными нормами и правилами, национальными стандартами и другими нормативными документами (далее - строительные ресурсы), осуществляются в соответствии с Правилами подтверждения пригодности новых материалов, изделий, конструкций и технологий для применения в</p>	<p>1. Установить, что в 2022 - 2025 годах проведение проверки и подтверждение пригодности для применения в строительстве новых материалов, изделий, конструкций и технологий, применение которых в строительстве не регламентировано действующими строительными нормами и правилами, национальными стандартами и другими нормативными документами (далее - строительные ресурсы), осуществляются в соответствии с Правилами подтверждения пригодности новых материалов, изделий, конструкций и технологий для применения в</p>

<p>строительстве, утвержденными постановлением Правительства Российской Федерации от 27 декабря 1997 г. № 1636 "О Правилах подтверждения пригодности новых материалов, изделий, конструкций и технологий для применения в строительстве" (далее - Правила), с учетом особенностей, предусмотренных настоящим документом.</p>	<p>строительстве, утвержденными постановлением Правительства Российской Федерации от 27 декабря 1997 г. № 1636 "О Правилах подтверждения пригодности новых материалов, изделий, конструкций и технологий для применения в строительстве" (далее - Правила), с учетом особенностей, предусмотренных настоящим документом.</p>
<p>3. Установить, что в 2022 - 2024 годах пригодность строительных ресурсов для применения в строительстве может подтверждаться техническим свидетельством подведомственного Министерству строительства и жилищно-коммунального хозяйства Российской Федерации федерального государственного (бюджетного или автономного) учреждения (далее соответственно - учреждение, техническое свидетельство), подготавливаемым на основе заключения о пригодности строительных ресурсов.</p>	<p>3. Установить, что в 2022 - 2025 годах пригодность строительных ресурсов для применения в строительстве может подтверждаться техническим свидетельством подведомственного Министерству строительства и жилищно-коммунального хозяйства Российской Федерации федерального государственного (бюджетного или автономного) учреждения (далее соответственно - учреждение, техническое свидетельство), подготавливаемым на основе заключения о пригодности строительных ресурсов.</p>
<p>Приложение № 23. Особенности государственной регистрации кормовых добавок</p>	<p>Приложение № 23. Особенности государственной регистрации кормовых добавок</p>
<p>2. Установить, что до 31 декабря 2024 г. внесение изменений в регистрационное досье на зарегистрированные кормовые добавки, связанных с заменой вспомогательных веществ с одинаковыми свойствами, изменением материала и объема упаковки кормовой добавки, осуществляется в уведомительном порядке с письменным обязательством разработчика кормовой добавки либо уполномоченными им юридическим лицом или индивидуальным предпринимателем в течение 12 месяцев после уведомления представить документы, предусмотренные статьей 11.7 Закона Российской Федерации "О ветеринарии".</p>	<p>2. Установить, что до 31 декабря 2025 г. внесение изменений в регистрационное досье на зарегистрированные кормовые добавки, связанных с заменой вспомогательных веществ с одинаковыми свойствами, изменением материала и объема упаковки кормовой добавки, осуществляется в уведомительном порядке с письменным обязательством разработчика кормовой добавки либо уполномоченными им юридическим лицом или индивидуальным предпринимателем в течение 12 месяцев после уведомления представить документы, предусмотренные статьей 11.7 Закона Российской Федерации "О ветеринарии".</p> <p>3. Установить, что до 31 декабря 2025 г. разработчик кормовой добавки либо уполномоченные им юридическое лицо или индивидуальный предприниматель для целей государственной регистрации произведенных на территории Российской Федерации</p>

в целях импортозамещения однокомпонентных кормовых добавок, действующее вещество которых использовалось в качестве действующего вещества в ранее зарегистрированных однокомпонентных кормовых добавках, вправе не представлять в составе регистрационного досье на кормовую добавку:

результаты исследования стабильности кормовой добавки при условии представления письменного обязательства разработчика кормовой добавки в течение 12 месяцев со дня государственной регистрации кормовой добавки дополнительно представить указанный документ для включения в регистрационное досье на кормовую добавку;

результаты токсикологических исследований кормовой добавки при условии представления письменного обязательства разработчика кормовой добавки в течение 12 месяцев со дня государственной регистрации кормовой добавки дополнительно представить указанный документ для включения в регистрационное досье на кормовую добавку;

результаты исследований, подтверждающих заявленные биологические свойства кормовой добавки, порядок и условия применения кормовой добавки, при условии представления письменного обязательства разработчика кормовой добавки в течение 12 месяцев со дня государственной регистрации кормовой добавки дополнительно представить указанный документ для включения в регистрационное досье на кормовую добавку.

4. В случае если документы, предусмотренные абзацами вторым - четвертым пункта 3 настоящего документа и оформленные с учетом требований пункта 4 статьи 11.4 Закона Российской Федерации "О ветеринарии", не будут представлены в течение 12 месяцев со дня государственной регистрации кормовой добавки, федеральным органом исполнительной власти в области ветеринарного надзора принимается решение об отмене государственной регистрации кормовой добавки с уведомлением

	<p>об этом разработчика кормовой добавки.</p> <p>5. Для целей пункта 3 настоящего документа под кормовыми добавками, произведенными на территории Российской Федерации в целях импортозамещения, понимаются кормовые добавки, произведенные на территории Российской Федерации, регистрируемые в целях замены импортных кормовых добавок, произведенных в иностранных государствах, совершающих в отношении Российской Федерации недружественные действия, и ранее зарегистрированные на территории Российской Федерации.</p>
<p>Приложение № 24. Особенности применения обязательных требований о наличии у юридического лица или индивидуального предпринимателя работников, заключивших с ними трудовые договоры, имеющих профессиональное образование, обладающих соответствующей квалификацией и (или) имеющих стаж работы, в связи с призывом указанных работников на военную службу по мобилизации или заключения ими контрактов в соответствии с пунктом 7 статьи 38 Федерального закона "О воинской обязанности и военной службе" либо контрактов о добровольном содействии в выполнении задач, возложенных на Вооруженные Силы Российской Федерации</p>	<p>Приложение № 24. Особенности применения обязательных требований о наличии у юридического лица или индивидуального предпринимателя работников, заключивших с ними трудовые договоры, имеющих профессиональное образование, обладающих соответствующей квалификацией и (или) имеющих стаж работы, в связи с призывом указанных работников на военную службу по мобилизации или заключения ими контрактов в соответствии с пунктом 7 статьи 38 Федерального закона "О воинской обязанности и военной службе" либо контрактов о добровольном содействии в выполнении задач, возложенных на Вооруженные Силы Российской Федерации</p>
<p>5. Федеральные органы исполнительной власти, уполномоченные на осуществление нормативно-правового регулирования в соответствующей сфере деятельности, вправе в 2022 - 2024 годах принять решение:</p>	<p>5. Федеральные органы исполнительной власти, уполномоченные на осуществление нормативно-правового регулирования в соответствующей сфере деятельности, вправе в 2022 - 2025 годах принять решение:</p>
<p>Приложение № 28. Особенности разрешительных режимов в сфере охраны здоровья граждан и обращения лекарственных средств для медицинского применения</p>	<p>Приложение № 28. Особенности разрешительных режимов в сфере охраны здоровья граждан и обращения лекарственных средств для медицинского применения</p>

<фрагмент не существовал>

6(1). Установить, что до 31 декабря 2025 г. продлевается действие регистрационных удостоверений лекарственных препаратов для медицинского применения, сроки действия которых истекают в 2025 году.

Сведения о продлении в соответствии с абзацем первым настоящего пункта действия регистрационных удостоверений лекарственных препаратов для медицинского применения вносятся в государственный реестр лекарственных средств в течение 3 рабочих дней со дня вступления в силу постановления Правительства Российской Федерации от 27 декабря 2024 г. № 1931 "О внесении изменений в некоторые акты Правительства Российской Федерации".

9. Пункты 1 - 3 и 8 настоящего документа применяются по 31 декабря 2024 г.

9. Пункты 1 - 3 и 8 настоящего документа применяются по 31 декабря 2025 г.