



Министерство здравоохранения
Российской Федерации

**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ
В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

МИНИСТЕРСТВО ЮСТИЦИИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ЗАРЕГИСТРИРОВАНО

Регистрационный № 64043

от "28" января 2022 г.

П Р И К А З

Москва

27 декабря 2021

№ 12302

О внесении изменений в Правила предоставления из федерального бюджета субсидий федеральным государственным бюджетным учреждениям, находящимся в ведении Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения, в соответствии с абзацем вторым пункта 1 статьи 78.1 Бюджетного кодекса Российской Федерации, утвержденные приказом Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения от 11 мая 2021 г. № 4027

В соответствии с абзацем вторым пункта 1 статьи 78.1 Бюджетного кодекса Российской Федерации (Собрание законодательства Российской Федерации, 1998, № 31, ст. 3823; 2021, № 30, ст. 5884), абзацем третьим пункта 39 Положения о мерах по обеспечению исполнения федерального бюджета, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 9 декабря 2017 г. № 1496 (Собрание законодательства Российской Федерации, 2017, № 51, ст. 7807; 2021, № 44, ст. 7409), п р и к а з ы в а ю:

Внести изменения в Правила предоставления из федерального бюджета субсидий федеральным государственным бюджетным учреждениям, находящимся в ведении Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения, в соответствии с абзацем вторым пункта 1 статьи 78.1 Бюджетного кодекса Российской Федерации, утвержденные приказом Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения от 11 мая 2021 г. № 4027 (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 30 июня 2021 г., регистрационный № 64050):

1. В пункте 3:

1.1. Подпункт 3.10 изложить в следующей редакции:

«3.10. Приобретение объектов особо ценного движимого имущества в части оборудования в рамках реализации федерального проекта «Промышленный экспорт» национального проекта «Международная кооперация и экспорт»;

Результатом предоставления целевой субсидии является количество приобретенного оборудования.»;

1.2. Дополнить подпунктами 3.13 – 3.18 следующего содержания:

«3.13. Проведение экспертизы безопасности, качества и эффективности медицинского изделия при его регистрации, в том числе при внесении изменений

в регистрационное досье медицинского изделия, в соответствии с требованиями Евразийского экономического союза.

Результатом предоставления целевой субсидии является количество проведенных экспертиз медицинских изделий;

3.14. Проведение оценки экспертного заключения по результатам экспертизы безопасности, эффективности и качества медицинского изделия государства - члена Евразийского экономического союза, осуществляющего регистрацию медицинского изделия, в том числе внесение изменений в регистрационное досье медицинского изделия, в соответствии с требованиями Евразийского экономического союза, при его согласовании;

Результатом предоставления целевой субсидии является количество проведенных экспертиз медицинских изделий;

3.15. Проведение экспертизы медицинского изделия в целях выдачи разрешения на проведение его клинических испытаний (исследований) в соответствии с требованиями Евразийского экономического союза.

Результатом предоставления целевой субсидии является количество проведенных экспертиз медицинских изделий;

3.16. Проведение оценки информации научного и клинического характера, содержащейся в документах и данных, при осуществлении фармаконадзора;

Результатом предоставления целевой субсидии является количество отчетов (заключений) по результатам проведенной оценки;

3.17. Проведение анализа информации о неблагоприятных событиях при осуществлении мониторинга безопасности медицинских изделий;

Результатом предоставления целевой субсидии является количество экспертных заключений (мнений) по результатам проведенного анализа;

3.18. Проведение испытаний и экспертиз лекарственных средств при осуществлении федерального государственного контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств;

Результатом предоставления целевой субсидии является количество проведенных испытаний (экспертиз) лекарственных средств.».

2. Пункт 10 изложить в следующей редакции:

«10. Предоставление Учреждению целевой субсидии, указанной в подпункте 3.10 пункта 3 настоящих Правил, осуществляется в соответствии с утвержденным Планом модернизации опорных лабораторий в рамках реализации федерального проекта «Промышленный экспорт» национального проекта «Международная кооперация и экспорт».».

3. Дополнить пунктом 12.1. следующего содержания:

«12.1. Для получения целевой субсидии, указанной в подпунктах 3.13–3.18 пункта 3 настоящих Правил, Учреждение направляет в Росздравнадзор:

- заявку на выделение целевой субсидии, содержащую информацию о потребности и размере целевой субсидии;

- пояснительную записку, содержащую обоснование необходимости предоставления бюджетных средств и расчет размера целевой субсидии.».

4. Абзац второй пункта 25 изложить в следующей редакции:

«Учреждение не позднее 1 апреля текущего финансового года размещает в государственной интегрированной информационной системе управления общественными финансами «Электронный бюджет» информацию о наличии неисполненных обязательств, источником финансового обеспечения которых являются не использованные на 1 января текущего финансового года остатки целевых субсидий, а также документы (копии документов), подтверждающие наличие и объем указанных обязательств Учреждения.».

5. Пункт 31 изложить в следующей редакции:

«31. В случае установления Росздравнадзором и (или) органами государственного финансового контроля фактов недостижения значений результатов предоставления целевых субсидий Соглашение по решению Росздравнадзора может быть расторгнуто в одностороннем порядке, а средства в объеме, пропорциональном величине недостижения значений результатов, подлежат возврату в федеральный бюджет в соответствии с пунктом 30 настоящих Правил.».

Руководитель



А.В. Самойлова