Законодатель упростил процедуру внеплановой проверки субъектов обращения лекарственных средств

С 1 июля 2015 года вступили в силу изменения, внесенные Постановлением Правительства РФ от 16.06.2015 № 591, в Положение о федеральном государственном надзоре в сфере обращения лекарственных средств, утвержденное постановлением Правительства Российской Федерации от 15.10.2012 № 1043.

Новой редакцией пункта 6 указанного Положения предусмотрено, что предварительное согласование с органами прокуратуры сроков проведения внеплановой проверки субъектов обращения лекарственных средств, а также предварительное уведомление юридических лиц, индивидуальных предпринимателей о начале проведения этой проверки не требуется.

Органы прокуратуры должны быть извещены о проведении внеплановой проверки субъектов обращения лекарственных средств посредством направления соответствующих документов в течение 3-х рабочих дней со дня окончания проведения указанной внеплановой проверки.

Помощник прокурора

Новосибирского района

советник юстиции (подпись) Е.Г. Дуденко