

**Таблица разногласий с ФАС России по проекту постановления Правительства Российской Федерации  
«О внесении изменений в постановление Правительства Российской Федерации от 15 апреля 2014 г. № 305  
«Об утверждении государственной программы Российской Федерации «Развитие фармацевтической и медицинской  
промышленности» на 2013-2020 годы»  
(письмо ФАС России от 04 февраля 2019 г. № АЦ/7163/19)**

№ п/п	Замечания ФАС России	Позиция Минпромторга России
	<p>В Паспорте федеральной целевой программы «Развитие фармацевтической и медицинской промышленности Российской Федерации на период до 2020 года и дальнейшую перспективу» указаны этапы реализации Программы и сроки 2011-2020, 1 этап – 2011-2015 годы, 2 этап - 2016 -2017, иные этапы и сроки не указаны.</p>	<p><b>Устранено.</b> Из паспорта Программы исключен паспорт федеральной целевой программы в соответствии с замечанием Минэкономразвития России.</p>
	<p>Противоречие в пункте 3 Раздела «Приоритеты и цели государственной политики, в том числе ...» в абзаце 3 «прямое участие субъектов Российской Федерации в реализации Программы не предусматривается», однако в соответствии с абзацем 6 «Политика субъектов Российской Федерации должна предусматривать непосредственное участие субъектов...». Необходимо уточнить приведенные формулировки.</p>	<p><b>Устранено.</b> В абзаце 3 исключено предложение «Прямое участие субъектов Российской Федерации в реализации Программы не предусматривается.».</p>
	<p>В приложении 2 пункта 5 «Основное мероприятие 1.5 «Совершенствование государственного регулирования в сфере обращения лекарственных средств» и пункта 8 «Основное мероприятие 2.1 «Совершенствование государственного регулирования в сфере обращения медицинских изделий» в столбце «Направления реализации» содержится текст «в соответствии с полномочиями федеральных органов исполнительной власти», что не отражает направления реализации, как прописано в иных пунктах перечня основных мероприятий.</p>	<p><b>Не поддерживается.</b> Ежегодно каждым федеральным органом исполнительной власти разрабатывается и утверждается в установленном порядке план нормотворческой деятельности федерального органа исполнительной власти на следующий отчетный год. В указанном плане отражаются мероприятия органа государственной власти, направленные, в том числе, на совершенствование государственного регулирования в сфере обращения лекарственных средств, что соответствует направлениям реализации мероприятий государственной программы.</p>

<p>Пункт 2 Приложения 3 к Программе «Сведения об основных планируемых мерах правового регулирования» необходимо привести в соответствие с распоряжением Правительства Российской Федерации от 12.01.2018 № 9-р.</p>	<p><b>Не поддерживается.</b> В период с марта 2019 года по ноябрь 2021 года Минпромторг России не является ответственным исполнителем мероприятий Плана мероприятий («дорожной карты») «Развитие конкуренции в здравоохранении», утвержденного распоряжением Правительства Российской Федерации от 12.01.2018 № 9-р (далее – План). Предложения о включении мероприятий Плана в соответствующие разделы государственной программы от соисполнителей государственной программы в установленном порядке в Минпромторг России не поступали.</p>
---	--

Статс-Секретарь заместителя руководителя  
Федеральной антимонопольной службы

\_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_ /

Первый заместитель Министра промышленности  
и торговли Российской Федерации

\_\_\_\_\_ /С.А. Цыб /