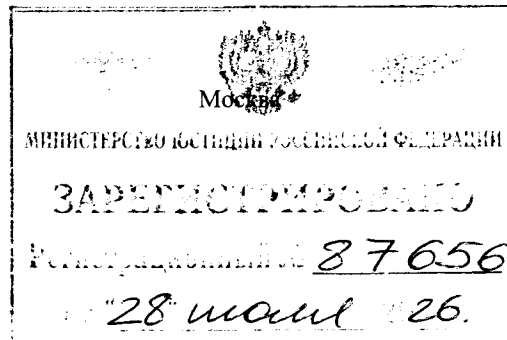




**МИНИСТЕРСТВО ПРОМЫШЛЕННОСТИ И ТОРГОВЛИ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
(Минпромторг России)**

ПРИКАЗ

25 июля 2026 г.



№ 3092

О признании утратившими силу приказа Министерства промышленности и торговли Российской Федерации от 26 мая 2016 г. № 1714 «Об утверждении Административного регламента Министерства промышленности и торговли Российской Федерации по предоставлению государственной услуги по выдаче заключений о соответствии производителей лекарственных средств для медицинского применения требованиям Правил надлежащей производственной практики» и внесенных в него изменений

В соответствии с подпунктом «б» пункта 15 статьи 52 Федерального закона от 31 июля 2025 г. № 304-ФЗ «О внесении изменений в отдельные законодательные акты Российской Федерации», частью 1 статьи 13 Федерального закона от 27 июля 2010 г. № 210-ФЗ «Об организации предоставления государственных и муниципальных услуг», постановлением Правительства Российской Федерации от 8 ноября 2025 г. № 1766 «О признании утратившими силу некоторых актов Правительства Российской Федерации», пунктом 1 постановления Правительства Российской Федерации от 11 июня 2026 г. № 724 «О внесении изменений в некоторые акты Правительства Российской Федерации» и пунктом 2 Правил разработки и утверждения административных регламентов предоставления государственных услуг, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 20 июля 2021 г. № 1228, приказываю:

Признать утратившими силу:

приказ Министерства промышленности и торговли Российской Федерации от 26 мая 2016 г. № 1714 «Об утверждении Административного регламента Министерства промышленности и торговли Российской Федерации по предоставлению государственной услуги по выдаче заключений о соответствии производителей лекарственных средств для медицинского применения требованиям Правил надлежащей производственной практики» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 9 августа 2016 г., регистрационный № 43175);

приказ Министерства промышленности и торговли Российской Федерации от 20 октября 2017 г. № 3667 «О внесении изменений в Административный регламент Министерства промышленности и торговли Российской Федерации по предоставлению государственной услуги по выдаче заключений о соответствии производителей лекарственных средств для медицинского применения требованиям Правил надлежащей производственной практики, утвержденный приказом Министерства промышленности и торговли Российской Федерации от 26 мая 2016 г. № 1714» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 16 ноября 2017 г., регистрационный № 48918);

приказ Министерства промышленности и торговли Российской Федерации от 19 апреля 2019 г. № 1393 «О внесении изменений в приказ Министерства промышленности и торговли Российской Федерации от 26 мая 2016 г. № 1714 «Об утверждении Административного регламента Министерства промышленности и торговли Российской Федерации по предоставлению государственной услуги по выдаче заключений о соответствии производителей лекарственных средств для медицинского применения требованиям Правил надлежащей производственной практики» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 3 июня 2019 г., регистрационный № 54830).

Министр



А.А. Алиханов