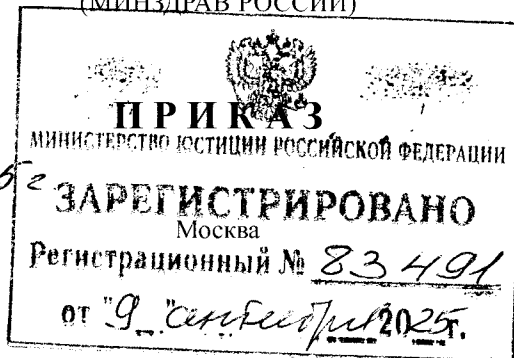




МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
(МИНЗДРАВ РОССИИ)

04 сентября 2025г



№ 4624

**О внесении изменений в Положение о межведомственной комиссии по формированию перечня лекарственных препаратов для медицинского применения, в отношении которых устанавливаются требования к объему тары, упаковке и комплектности, и перечня лекарственных препаратов для ветеринарного применения, в отношении которых устанавливаются требования к объему тары, утвержденное приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 9 ноября 2016 г. № 850н**

В соответствии с пунктом 6 Правил формирования перечня лекарственных препаратов для медицинского применения, в отношении которых устанавливаются требования к объему тары, упаковке и комплектности, перечня лекарственных препаратов для ветеринарного применения, в отношении которых устанавливаются требования к объему тары, и определения таких требований, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 23 июля 2016 г. № 716, п р и к а з ы в а ю:

Утвердить прилагаемые изменения, которые вносятся в Положение о межведомственной комиссии по формированию перечня лекарственных препаратов для медицинского применения, в отношении которых устанавливаются требования к объему тары, упаковке и комплектности, и перечня лекарственных препаратов для ветеринарного применения, в отношении которых устанавливаются требования к объему тары, утвержденное приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 9 ноября 2016 г. № 850н «Об утверждении Положения о межведомственной комиссии по формированию перечня лекарственных препаратов для медицинского применения, в отношении которых устанавливаются требования к объему тары, упаковке и комплектности, и перечня лекарственных препаратов для ветеринарного применения, в отношении которых устанавливаются требования к объему тары» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 9 января 2017 г., регистрационный № 45124).

Министр

М.А. Мурашко

Утверждены  
приказом Министерства здравоохранения  
Российской Федерации  
от «04» ноября 2025 г. № 462н

**Изменения, которые вносятся в Положение о межведомственной комиссии по формированию перечня лекарственных препаратов для медицинского применения, в отношении которых устанавливаются требования к объему тары, упаковке и комплектности, и перечня лекарственных препаратов для ветеринарного применения, в отношении которых устанавливаются требования к объему тары, утвержденное приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 9 ноября 2016 г. № 850н «Об утверждении Положения о межведомственной комиссии по формированию перечня лекарственных препаратов для медицинского применения, в отношении которых устанавливаются требования к объему тары, упаковке и комплектности, и перечня лекарственных препаратов для ветеринарного применения, в отношении которых устанавливаются требования к объему тары»**

1. В пункте 3 слова «Федеральной службы по регулированию алкогольного рынка» заменить словами «Федеральной службы по контролю за алкогольным и табачным рынками».

2. В подпункте «б» пункта 4 слова «Департамент лекарственного обеспечения и регулирования обращения медицинских изделий» заменить словами «Департамент регулирования обращения лекарственных средств и медицинских изделий».

3. В пункте 9:

а) слова «Департамент лекарственного обеспечения и регулирования обращения медицинских изделий» заменить словами «Департамент регулирования обращения лекарственных средств и медицинских изделий»;

б) в подпункте «в» слова «Департамент информационных технологий и связи» заменить словами «Департамент цифрового развития и информационных технологий».

4. В пункте 14 слова «Департамент лекарственного обеспечения и регулирования обращения медицинских изделий» заменить словами «Департамент регулирования обращения лекарственных средств и медицинских изделий».