



**ПРАВИТЕЛЬСТВО
РЕСПУБЛИКИ БУРЯТИЯ**

**БУРЯАД УЛАСАЙ
ЗАСАГАЙ ГАЗАР**

РАСПОРЯЖЕНИЕ

14 февраля 2025 г.

№ 91-р

г. Улан-Удэ

Во исполнение Закона Республики Бурятия от 08.12.2017 № 2742-V «О развитии биофармацевтического производства в Республике Бурятия и о внесении изменений в отдельные законодательные акты Республики Бурятия»:

1. Утвердить прилагаемый Порядок формирования и ведения реестра производителей биофармацевтической продукции в Республике Бурятия.
2. Установить, что уполномоченным органом, ответственным за развитие биофармацевтического производства в Республике Бурятия, является Министерство промышленности, торговли и инвестиций Республики Бурятия.
3. Настоящее распоряжение вступает в силу со дня его подписания.

**Исполняющий обязанности
Председателя Правительства
Республики Бурятия**



В. Мухин

Проект представлен Министерством промышленности,
торговли и инвестиций
тел. 44-12-22

УТВЕРЖДЕН
распоряжением Правительства
Республики Бурятия
от 14.02.2025 № 91-р

**ПОРЯДОК
формирования и ведения реестра
производителей биофармацевтической продукции
в Республике Бурятия**

1. Настоящий Порядок устанавливает порядок формирования и ведения реестра производителей биофармацевтической продукции в Республике Бурятия (далее - Реестр).

2. Формирование и ведение Реестра осуществляется Министерством промышленности, торговли и инвестиций Республики Бурятия (далее - уполномоченный орган) в электронном виде по форме согласно приложению к настоящему Порядку.

3. Уполномоченный орган в рамках формирования и ведения Реестра:

а) получает сведения о производителях лекарственных средств Республики Бурятия (далее - производители) из общедоступной информации, содержащейся в реестре лицензий на производство лекарственных средств, размещенном на официальном сайте Министерства промышленности и торговли Российской Федерации в информационно-телекоммуникационной сети Интернет;

б) осуществляет ведение Реестра путем формирования реестровых записей и внесения в них изменений на основании полученных сведений.

4. Включению в Реестр подлежат следующие сведения:

а) дата и номер внесения/исключения записи о производителе, внесения изменений в сведения;

б) сведения о производителях:

- полное и (или) краткое наименования, основной государственный регистрационный номер, идентификационный номер налогоплательщика, место нахождения юридического лица;

в) адрес места осуществления выполняемых работ;

г) наименование выполняемых работ/ вид производимой продукции;

д) регистрационный номер лицензии и дата начала действия;

е) статус лицензии;

ж) комментарий к выполняемым работам.

5. Сведения, содержащиеся в Реестре, актуализируются не реже 1 раза в год, не позднее 15-го апреля.

В случае изменения содержащихся в Реестре сведений, ранее внесенные в него сведения не подлежат исключению и сохраняются с пометкой об утрате их актуальности (в случае если ранее внесенные в Реестр сведения утратили свою актуальность).

6. Реестр размещается на официальном сайте уполномоченного органа в информационно-телекоммуникационной сети Интернет не позднее 5 рабочих дней с даты формирования (актуализации) Реестра.

Приложение
к Порядку формирования и ведения реестра
производителей биофармацевтической продукции
в Республике Бурятия

Форма

	Номер внесения/исключения записи о производителе, внесения изменений в сведения
	Дата внесения/исключения записи о производителе, внесения изменений в сведения
	Полное и (или) краткое наименование производителя
	ИНН
	ОГРН
	Место нахождения юридического лица
	Адрес места осуществления выполняемых работ
	Наименование выполняемых работ/вид производимой продукции
	Регистрационный номер и дата начала действия лицензии
	Статус лицензии
	Комментарий к выполняемым работам