

ПРАВИТЕЛЬСТВО РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ПОСТАНОВЛЕНИЕ

от _____ 2026 г. № ____

О внесении изменений в постановление Правительства Российской Федерации от 29 июня 2021 г. № 1050

Правительство Российской Федерации п о с т а н о в л я е т:

1. Утвердить прилагаемые изменения, которые вносятся в Положение о федеральном государственном контроле (надзоре) за обеспечением безопасности донорской крови и ее компонентов, утвержденное постановлением Правительства Российской Федерации от 29 июня 2021 г. № 1050 (Собрание законодательства Российской Федерации, 2021, № 27, ст. 5428, № 49, ст. 8266; 2025, № 33, ст. 5026).

2. Настоящее постановление вступает в силу с 1 сентября 2026 г.

Председатель Правительства
Российской Федерации

М. Мишустин

УТВЕРЖДЕНЫ
постановлением Правительства
Российской Федерации
от _____ 2026 г. № ____

**Изменения,
которые вносятся в Положение о федеральном
государственном контроле (надзоре) за обеспечением безопасности
донорской крови и ее компонентов**

1. Дополнить пунктом 13¹ следующего содержания:

«13¹. Решения о проведении профилактического визита, об объявлении предостережения, о проведении контрольного (надзорного) мероприятия, предусматривающего взаимодействие с контролируемым лицом, акты (в том числе акты о невозможности проведения) контрольного (надзорного) мероприятия, профилактического мероприятия, контрольного (надзорного) действия в рамках специального режима государственного контроля (надзора), предписания об устранении выявленных нарушений оформляются посредством внесения сведений о них в единый реестр контрольных (надзорных) мероприятий и их подписания. Для оформления указанных решений, актов и предписаний отдельное формирование документа не требуется.»

2. Пункт 16 дополнить абзацем вторым следующего содержания:

«Объект контроля считается отнесенным к одной из категорий риска после внесения сведений в единый реестр видов федерального государственного контроля (надзора), регионального государственного контроля (надзора), муниципального контроля.»

3. В пункте 24 слова «прошедшей общественное обсуждение и» исключить.

4. В абзаце первом пункта 33 слова «оформляется в письменной форме или в форме электронного документа и» исключить.

5. Пункт 36 дополнить словами «, в том числе посредством федеральной государственной информационной системы «Единый портал государственных и муниципальных услуг (функций)» (далее – единый портал государственных и муниципальных услуг) или регионального портала государственных и муниципальных услуг.»

6. Пункт 41 после слов «их представителей» дополнить словами «, направленных в том числе посредством единого портала государственных и муниципальных услуг или регионального портала государственных и муниципальных услуг».

7. Пункт 42 после слова «видео-конференц-связи,» дополнить словами «использования мобильного приложения «Инспектор»,».

8. Дополнить пунктом 95¹ следующего содержания:

«95¹. Документы могут представляться субъектом обращения донорской крови и (или) ее компонентов с использованием единого портала государственных и муниципальных услуг, регионального портала государственных и муниципальных услуг или мобильного приложения «Инспектор».».

9. Абзац первый пункта 98 изложить в следующей редакции:

«98. Если имеющихся в распоряжении Федерального медико-биологического агентства (его территориальных органов) сведений и документов недостаточно, то в ходе документарной проверки могут совершаться следующие контрольные (надзорные) действия:».

10. Дополнить пунктом 117¹ следующего содержания:

«117¹. В случае проведения контрольных (надзорных) мероприятий или обязательных профилактических визитов с использованием средств дистанционного взаимодействия, в том числе посредством видео-конференц-связи, а также с использованием мобильного приложения «Инспектор» либо составления акта контрольного (надзорного) мероприятия без взаимодействия, а также в случае, если составление акта по результатам контрольного (надзорного) мероприятия на месте его проведения невозможно по причине совершения контрольных (надзорных) действий, предусмотренных подпунктами «д» и «е» пункта 79 настоящего Положения, Федеральное медико-биологическое агентство (его территориальные органы) направляет акт контролируемому лицу в порядке, установленном статьей 21 Федерального закона «О государственном контроле (надзоре) и муниципальном контроле в Российской Федерации».».

11. Пункт 9 Приложения к указанному Положению после строки «Умеренный риск Б 4» дополнить строкой «Умеренный риск А 5».