

ЧЛЕН СОВЕТА ФЕДЕРАЦИИ ФЕДЕРАЛЬНОГО СОБРАНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ул. Б.Дмитровка, д. 26, Москва, 103426

«18» *март* 2020 г.

№ *48-02.134/СД*

Заместителю Председателя
Государственной Думы
Федерального Собрания
Российской Федерации

А.В. ГОРДЕЕВУ

Уважаемый Алексей Васильевич!

На рассмотрении Государственной Думы Федерального Собрания Российской Федерации находится проект Федерального Закона №914677-7 «О внесении изменений в Федеральный закон «Об обращении лекарственных средств», подготовленный с учетом поручения Заместителя Председателя Правительства Российской Федерации от 4 апреля 2019 года № АГ-П11-2622 для регулирования введения в гражданский оборот лекарственных препаратов для ветеринарного применения на тех же принципах, которые определены для лекарственных препаратов медицинского применения (Федеральным законом от 28 ноября 2018 г. № 449-ФЗ «О внесении изменений в отдельные законодательные акты Российской Федерации по вопросу ввода в гражданский оборот лекарственных препаратов для медицинского применения» лекарственные препараты для ветеринарного применения исключены из Перечня продукции, подлежащей обязательной сертификации, и Перечня продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 1 декабря 2009 г. № 982, в связи с чем с 29 ноября 2019 г. вопрос ввода в гражданский оборот лекарственных препаратов ветеринарного применения, включая вакцины против заразных (особо опасных) болезней животных, законодательно не урегулирован).

В финансово-экономическом обосновании законопроекта указывается, что реализация предусмотренных законопроектом полномочий будет осуществляться в пределах установленной Правительством Российской Федерации численности работников и бюджетных ассигнований, предусмотренных им в федеральном бюджете на руководство и управление в сфере ветеринарии. Между тем, 30 марта 2020 года на законопроект получено заключение Правового Управления Государственной Думы о том,

что реализация проектируемых полномочий может потребовать расходов, покрываемых за счет средств федерального бюджета, в связи с чем на проект необходимо получить заключение Правительства Российской Федерации. Данное заключение Правового управления о несоответствии проекта ч.3 ст.104 Конституции Российской Федерации препятствует дальнейшему рассмотрению законопроекта (который подлежит возвращению авторам на основании чч.2.1 и 3.1 ст.107 Регламента Государственной Думы).

Следует отметить, что по проекту федерального закона № 374838-7 «О внесении изменений в отдельные законодательные акты Российской Федерации по вопросу ввода в гражданский оборот лекарственных препаратов для медицинского применения» (по аналогии с которым подготовлен проект закона № 914677-7) в финансово-экономическом обосновании было также указано, что проект не потребует дополнительных расходов из федерального бюджета.

В связи с изложенным, прошу Вас рассмотреть возможность предоставления иного заключения Правового управления Государственной Думы по вопросу соответствия проекта № 914677-7 части 3 ст.104 Конституции Российской Федерации, поскольку законопроект не предусматривает дополнительные расходы из федерального бюджета.



С.Ф. Лисовский