



ГОСУДАРСТВЕННАЯ ДУМА  
ФЕДЕРАЛЬНОГО СОБРАНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
ВОСЬМОГО СОЗЫВА

## ПОСТАНОВЛЕНИЕ ГОСУДАРСТВЕННОЙ ДУМЫ

**О проекте федерального закона № 638771-8 «О внесении изменений  
в отдельные законодательные акты Российской Федерации»**

Государственная Дума Федерального Собрания Российской Федерации **п о с т а н о в л я е т**:

1. Принять в первом чтении проект федерального закона № 638771-8 «О внесении изменений в отдельные законодательные акты Российской Федерации», внесенный Правительством Российской Федерации.

2. Направить указанный законопроект Президенту Российской Федерации, в Совет Федерации Федерального Собрания Российской Федерации, комитеты и комиссии Государственной Думы, во фракции в Государственной Думе, в Правительство Российской Федерации, законодательные органы субъектов Российской Федерации.

Установить, что поправки к указанному законопроекту направляются в Комитет Государственной Думы по охране здоровья в тридцатидневный срок со дня принятия настоящего Постановления.

3. Комитету Государственной Думы по охране здоровья доработать указанный законопроект с учетом поступивших поправок и внести его на рассмотрение Государственной Думы во втором чтении.

4. Настоящее Постановление вступает в силу со дня его принятия.

Председатель Государственной Думы  
Федерального Собрания  
Российской Федерации



В.В.Володин

Москва  
9 июля 2024 года  
№ 6477-8 ГД

Вносится Правительством  
Российской Федерации

№ 638441-8 Проект

## ФЕДЕРАЛЬНЫЙ ЗАКОН

### О внесении изменений в отдельные законодательные акты Российской Федерации

#### Статья 1

Внести в Федеральный закон от 2 января 2000 года № 29-ФЗ "О качестве и безопасности пищевых продуктов" (Собрание законодательства Российской Федерации, 2000, № 2, ст. 150; 2006, № 1, ст. 10; 2011, № 30, ст. 4590, 4596; 2019, № 52, ст. 7765; 2020, № 9, ст. 1139) следующие изменения:

1) в абзаце первом пункта 2 статьи 3 слово "Запрещается" заменить словом "Запрещаются", дополнить словами ", а также распространение информации, содержащей предложения о розничной торговле, в том числе дистанционным способом, биологически активными добавками";

2) статью 6 дополнить пунктами 1<sup>1</sup> и 1<sup>2</sup> следующего содержания:

0546161-Уч-2023 (16.0)



"1<sup>1</sup>. Правительство Российской Федерации устанавливает критерии качества биологически активных добавок и сырья для их изготовления в зависимости от степени их влияния на здоровье человека, а также условия для обеспечения соблюдения таких критериев, в том числе в отношении биологически активных добавок, произведенных на территории Российской Федерации.

1<sup>2</sup>. Правительство Российской Федерации вправе устанавливать особенности применения биологически активных добавок на территории Российской Федерации, особенности регистрации таких добавок, произведенных отечественными производителями.";

3) пункт 3 статьи 17 после слов "пищевых продуктов для питания детей" дополнить словами ", в том числе биологически активных добавок,";

4) пункт 4 статьи 18 после слов "пищевых продуктов" дополнить словами ", в том числе биологически активных добавок,";

5) главу IV<sup>2</sup> дополнить статьей 25<sup>7</sup> следующего содержания:

**"Статья 25<sup>7</sup>. Особенности обеспечения отдельных категорий граждан биологически активными добавками**

**1. Медицинские работники вправе назначать отдельным категориям граждан биологически активные добавки, зарегистрированные и**



отвечающие качеству и безопасности в соответствии с законодательством Российской Федерации, в случае наличия у таких граждан показаний к применению биологически активных добавок и в соответствии со схемами применения, установленными в методических рекомендациях, утвержденных федеральным органом исполнительной власти, осуществляющим функции по выработке и реализации государственной политики и нормативно-правовому регулированию в сфере здравоохранения.

2. Перечень биологически активных добавок и перечень заболеваний (состояний) и факторов риска развития заболеваний (состояний), при которых могут быть назначены биологически активные добавки, устанавливаются уполномоченным федеральным органом исполнительной власти, осуществляющим функции по выработке и реализации государственной политики и нормативно-правовому регулированию в сфере здравоохранения.

3. На медицинских работников при назначении ими биологически активных добавок распространяются ограничения, установленные частью 1 статьи 74 Федерального закона от 21 ноября 2011 года № 323-ФЗ "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации".



## Статья 2

Пункт 1 части 5 статьи 15<sup>1</sup> Федерального закона от 27 июля 2006 года № 149-ФЗ "Об информации, информационных технологиях и о защите информации" (Собрание законодательства Российской Федерации, 2006, № 31, ст. 3448; 2012, № 31, ст. 4328) дополнить подпунктом "н" следующего содержания:

"н) информации, содержащей предложение о розничной торговле, в том числе дистанционным способом, биологически активными добавками, розничная торговля которыми запрещена в соответствии с законодательством о качестве и безопасности пищевых продуктов (за исключением продукции, указанной в подпункте "е" настоящего пункта);".

## Статья 3

Внести в Федеральный закон от 21 ноября 2011 года № 323-ФЗ "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации" (Собрание законодательства Российской Федерации, 2011, № 48, ст. 6724; 2013 № 48, ст. 6165; 2017, № 50, ст. 7544; 2018, № 53, ст. 8415; 2021, № 24, ст. 4188) следующие изменения:

1) статью 37 дополнить частью 17 следующего содержания:

0546161-Уч-2023 (16.0)



"17. При оказании гражданам медицинской помощи допускается назначение им медицинскими работниками в порядке, установленном федеральным органом исполнительной власти, осуществляющим функции по выработке и реализации государственной политики и нормативно-правовому регулированию в сфере здравоохранения, биологически активных добавок, зарегистрированных и отвечающих качеству и безопасности в соответствии с законодательством Российской Федерации.";

2) в части 1 статьи 74:

- а) пункт 1 после слов "реализацией лекарственных препаратов," дополнить словами "биологически активных добавок,";
- б) пункт 2 после слов "пациентам лекарственных препаратов," дополнить словами "биологически активных добавок,";
- в) пункт 3 после слов "образцы лекарственных препаратов," дополнить словами "биологически активных добавок,";
- г) пункт 4 после слов "лекарственных препаратах," дополнить словами "биологически активных добавках," , после слов "лекарственных препаратов," дополнить словами "биологически активных добавок,";



3) пункт 1 части 2 статьи 87 дополнить подпунктом "к" следующего содержания:

"к) требований, установленных уполномоченным федеральным органом исполнительной власти, связанных с назначением гражданину биологически активных добавок;"

#### **Статья 4**

1. Настоящий Федеральный закон вступает в силу с 1 сентября 2024 года, за исключением пункта 3 статьи 3 настоящего Федерального закона.

2. Пункт 3 статьи 3 настоящего Федерального закона вступает в силу с 1 марта 2025 года.

**Президент  
Российской Федерации**

0546161-Уч-2023 (16.0)



## **ПОЯСНИТЕЛЬНАЯ ЗАПИСКА**

### **к проекту федерального закона "О внесении изменений в отдельные законодательные акты Российской Федерации"**

Проект федерального закона "О внесении изменений в отдельные законодательные акты Российской Федерации" (далее - законопроект) разработан в целях расширения применения биологически активных добавок для охраны здоровья граждан и профилактики развития заболеваний (состояний) или их осложнений, совершенствования нормативно-правового регулирования в части обращения таких добавок, недопущения на рынок биологически активных добавок ненадлежащего качества.

Законопроектом предлагается дополнить Федеральный закон "О качестве и безопасности пищевых продуктов" положениями о новых полномочиях Правительства Российской Федерации по установлению критериев качества биологически активных добавок и сырья для их изготовления в зависимости от степени их влияния на здоровье человека, а также условий для их обеспечения, в том числе в отношении биологически активных добавок, произведенных на территории Российской Федерации, а также по установлению особенностей применения биологически активных добавок на территории Российской Федерации, особенности регистрации таких добавок, произведенных отечественными производителями.

Согласно статье 4 Федерального закона "О качестве и безопасности пищевых продуктов" качество и безопасность пищевых продуктов обеспечиваются мерами, в числе которых определение физико-химических, органолептических, микробиологических и иных показателей, характеризующих свойства пищевых продуктов, установление критериев их идентификации, а также нормирование обеспечения питанием в зависимости от возрастной категории лиц, их физиологических потребностей, состояния здоровья, показателей качества пищевых продуктов.

При этом согласно статье 1 Федерального закона "О качестве и безопасности пищевых продуктов" качество пищевых продуктов - совокупность характеристик безопасных пищевых продуктов, отвечающих требованиям, установленным в соответствии с законодательством Российской Федерации, условиям договора, образцу, документам по стандартизации, технической



документации, определяющим их потребительские свойства, пищевую ценность, аутентичность, сортность (калибр, категорию и иное), и удовлетворяющих физиологические потребности человека.

Одновременно следует отметить, что Технический регламент Таможенного союза "О безопасности пищевой продукции" (ТР ТС 021/2011) не содержит требований к качеству биологически активных добавок и касается лишь вопросов их безопасности. Законопроект, предполагая установление критериев качества биологически активных добавок, не ограничивает их обращение и не ставит обращение биологически активных добавок в зависимость от данных критериев. Таким образом, положения, противоречащие требованиям ТР ТС 021/2011 в законопроекте отсутствуют.

Кроме того, законопроектом предлагается дополнить Федеральный закон "О качестве и безопасности пищевых продуктов" статьей 25.7, устанавливающей особенности обеспечения отдельных категорий граждан биологически активными добавками, согласно которой медицинские работники вправе назначать отдельным категориям граждан биологически активные добавки в случае наличия у таких граждан показаний к применению биологически активных добавок и в соответствии со схемами применения, установленными в методических рекомендациях, утвержденных федеральным органом исполнительной власти, осуществляющим функции по выработке и реализации государственной политики и нормативно-правовому регулированию в сфере здравоохранения. При этом перечень биологически активных добавок и перечень заболеваний (состояний) и факторов риска развития заболеваний (состояний), при которых могут быть назначены биологически активные добавки, устанавливаются уполномоченным федеральным органом исполнительной власти, осуществляющим функции по выработке и реализации государственной политики и нормативно-правовому регулированию в сфере здравоохранения

Данная норма включена в законопроект по аналогии с уже имеющимися нормами указанного Федерального закона, в том числе по аналогии со статьей 25.4. "Особенности качественного, безопасного и здорового питания пациентов медицинских организаций".

Структура регулирования биологически активных добавок предлагается по аналогии со структурой регулирования лекарственных препаратов и медицинских изделий, в отношении которых с 2020 года действуют особенности их регистрации и обращения, а также особенности вступления в силу нормативных правовых актов, принятых в рамках их исполнения.



Указанные нормы включены в законопроект в целях сохранения здоровья граждан, недопущения бесконтрольного применения гражданами биологически активных добавок, так как бесконтрольное применение биологически активных добавок в отсутствие назначений медицинского работника, сформированных с учетом показаний к применению и установленных схемами приема, утвержденными федеральным органом исполнительной власти, осуществляющим функции по выработке и реализации государственной политики и нормативно-правовому регулированию в сфере здравоохранения в методических рекомендациях, может привести к причинению вреда здоровью граждан.

Вместе с тем, применение биологически активных добавок по показаниям и под контролем медицинских работников в целом приведет к увеличению рынка такой продукции, в первую очередь, отечественного производства с учетом планируемых особенностей, упрощающих применение биологически активных добавок, зарегистрированных в соответствии с требованиями российского законодательства к пищевой продукции.

Законопроектом предлагается распространить ограничения, связанные с запретом на использование продовольственного сырья, изготовленного с использованием кормовых добавок, стимуляторов роста животных (в том числе гормональных препаратов), отдельных видов лекарственных средств, пестицидов, агрохимикатов и других опасных для здоровья человека веществ и соединений, при изготовлении биологически активных добавок. Введение данной нормы позволит обеспечить реализацию части 4 статьи 17 Федерального закона "О качестве и безопасности пищевых продуктов" о том, что пищевые добавки, используемые при изготовлении пищевых продуктов, и биологически активные добавки не должны причинять вред жизни и здоровью человека.

Кроме того, данная норма включена в законопроект в соответствии с частью 1 пункта 1 статьи 29 Договора о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года, согласно которой государства - члены во взаимной торговле товарами вправе применять ограничения (при условии, что такие меры не являются средством неоправданной дискриминации или скрытым ограничением торговли) в случае, если такие ограничения необходимы для охраны жизни и здоровья человека. По основаниям, указанным в пункте 1 данной статьи, оборот отдельных категорий товаров может быть ограничен.

Законопроектом предлагается дополнить статью 15.1 Федерального закона "Об информации, информационных технологиях и о защите информации" положением, устанавливающим внесение в "Единый реестр доменных имен, указателей страниц сайтов в сети "Интернет" и сетевых адресов, позволяющих



идентифицировать сайты в сети "Интернет", содержащие информацию, распространение которой в Российской Федерации запрещено" (далее - Реестр) информации, содержащей предложение о розничной торговле, в том числе дистанционным способом, биологически активных добавок, розничная торговля которыми запрещена в соответствии с законодательством о качестве и безопасности пищевых продуктов.

Данное положение направлено на осуществление вводимого законопроектом в пункт 2 статьи 3 Федерального закона "О качестве и безопасности пищевых продуктов" положения о запрете на распространение информации, содержащей предложения о розничной торговле, в том числе дистанционным способом, биологически активными добавками.

Введение указанного регулирования направлено на создание механизма оперативного принятия мер в отношении биологически активных добавок, не прошедших процедуры оценки соответствия требованиям технического регламента Таможенного Союза "О безопасности пищевой продукции" (ТР ТС 021/2011), а также на исполнение обязательств Российской Федерации, установленных частью 2 статьи 53 Договора о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 г., в части нахождения в обращении пищевой продукции, отвечающей требованиям технических регламентов Союза, независимо от способа реализации такой продукции.

При этом данное положение не распространяется на алкогольную продукцию и спиртосодержащую пищевую продукцию, в отношении которой аналогичное положение уже закреплено Федеральным законом "Об информации, информационных технологиях и о защите информации".

Выявление указанной в законопроекте информации, содержащей предложение о розничной торговле, в том числе дистанционным способом, биологически активных добавок, розничная торговля которыми ограничена или запрещена в соответствии с законодательством о качестве и безопасности пищевых продуктов, с целью принятия решения, на основании которого сведения включаются в Реестр, будет осуществлять Роспотребнадзор в пределах установленной штатной численности работников, а также бюджетных ассигнований, предусмотренных Роспотребнадзору в федеральном бюджете на руководство и управление в сфере установленных функций.

Законопроектом также устанавливается, что к предмету федерального государственного контроля (надзора) качества и безопасности медицинской деятельности в части соблюдения медицинскими и иными организациями (в том числе медицинскими и иными работниками), обязательных требований



в сфере охраны здоровья, относится исполнение требований, связанных с назначением гражданину биологически активных добавок.

Реализация законопроекта не повлечет негативных социально-экономических, финансовых и иных последствий и не окажет влияния на достижение целей государственных программ Российской Федерации.

Законопроект не противоречит положениям Договора о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года, а также положениям иных международных договоров Российской Федерации.



**ФИНАНСОВО-ЭКОНОМИЧЕСКОЕ ОБОСНОВАНИЕ**  
**к проекту федерального закона "О внесении изменений в отдельные**  
**законодательные акты Российской Федерации"**

Реализация положений, предусмотренных проектом федерального закона "О внесении изменений в отдельные законодательные акты Российской Федерации", не потребует дополнительных расходов из соответствующих бюджетов бюджетной системы Российской Федерации.

## **П Е Р Е Ч Е Н Ь**

**федеральных законов, подлежащих признанию утратившими силу, приостановлению, изменению или принятию в связи с принятием  
Федерального закона "О внесении изменений в отдельные  
законодательные акты Российской Федерации"**

Принятие Федерального закона "О внесении изменений в отдельные законодательные акты Российской Федерации" не потребует признания утратившими силу, приостановления, изменения или принятия других федеральных законов.

## П Е Р Е Ч Е Н Ь

**нормативных правовых актов Президента Российской Федерации, Правительства Российской Федерации и Федеральных органов исполнительной власти, подлежащих признанию утратившими силу, приостановлению, изменению или принятию в связи с принятием Федерального закона "О внесении изменений в отдельные законодательные акты Российской Федерации"**

№ п/п	Наименование проекта нормативного правового акта	Обоснование необходимости подготовки проекта нормативного правового акта	Срок подготовки проекта нормативного правового акта	Краткое описание (цель, предмет, содержание) проекта нормативного правового акта	Сведения о федеральных органах исполнительной власти исполнителях и соисполнителях разработки проекта нормативного правового акта
<b>Нормативные правовые акты Правительства Российской Федерации</b>					
1.	<p>Проект постановления Правительства Российской Федерации "О внесении изменений в постановление Правительства Российской Федерации от 7 октября 2020 г. № 1612 "Об утверждении Положения о порядке изъятия из обращения, проведения экспертизы, временного хранения, утилизации или уничтожения некачественных и (или) опасных пищевых продуктов, материалов и изделий, контактирующих с пищевыми продуктами"</p>	<p>статья 1 проекта федерального закона</p>	<p>4 месяца с момента принятия Правительством Российской Федерации решения о внесении проекта федерального закона в Государственную Думу</p>	<p>дополнение установленного в соответствии с пунктом 2 статьи 24 Федерального закона "О качестве и безопасности пищевых продуктов" порядка изъятия из обращения, проведения экспертизы, временного хранения, утилизации или уничтожения некачественных и (или) опасных пищевых продуктов, материалов и изделий, контактирующих с пищевыми продуктами, с положениями о</p>	<p>Роспотребнадзор Минздрав России, Минэкономразвития России, Россельхознадзор</p>

№ п/п	Наименование проекта нормативного правового акта	Обоснование необходимости подготовки проекта нормативного правового акта	Срок подготовки проекта нормативного правового акта	Краткое описание (цель, предмет, содержание) проекта нормативного правового акта	Сведения о федеральных органах исполнительной власти исполнителях и соисполнителях разработки проекта нормативного правового акта
				биологически активных добавках	
2.	Проект постановления Правительства Российской Федерации "Об установлении критериев качества биологически активных добавок и сырья для их изготовления в зависимости от степени их влияния на здоровье человека, а также условий обеспечения соблюдения таких критериев, в том числе в отношении биологически активных добавок, произведенных на территории Российской Федерации"	статья 1 проекта федерального закона	4 месяца с момента принятия Правительством Российской Федерации решения о внесении проекта федерального закона в Государственную Думу	установление критериев качества биологически активных добавок и сырья для их изготовления в зависимости от степени их влияния на здоровье человека, а также условий для обеспечения соблюдения таких критериев, в том числе в отношении биологически активных добавок, произведенных на территории Российской Федерации	Роспотребнадзор Минздрав России, Минэкономразвития России, Минцифры России
3.	Проект постановления Правительства Российской Федерации "О внесении изменений в Постановление Правительства Российской Федерации от 26 октября 2012 г. № 1101 "О единой автоматизированной информационной системе "Единый реестр доменных имен, указателей страниц сайтов в информационно-телекоммуникационной"	статья 2 проекта федерального закона	4 месяца с момента принятия Правительством Российской Федерации решения о внесении проекта	необходимость определения полномочного Правительства Российской Федерации федерального органа исполнительной власти, принимающего в	Роспотребнадзор Минцифры России Роскомнадзор

№ п/п	Наименование проекта нормативного правового акта	Обоснование необходимости подготовки проекта нормативного правового акта	Срок подготовки проекта нормативного правового акта	Краткое описание (цель, предмет, содержание) проекта нормативного правового акта	Сведения о федеральных органах исполнительной власти исполнителях и соисполнителях разработки проекта нормативного правового акта
	<p>сети "Интернет" и сетевых адресов, позволяющих идентифицировать сайты в информационно-телекоммуникационной сети "Интернет", содержащие информацию, распространение которой в Российской Федерации запрещено"</p>		<p>федерального закона в Государственную Думу</p>	<p>соответствии с компетенцией решения о включении в Единый реестр доменных имен, указателей страниц сайтов в информационно-телекоммуникационной сети "Интернет" и сетевых адресов, позволяющих идентифицировать сайты в информационно-телекоммуникационной сети "Интернет", содержащие информацию, распространение которой в Российской Федерации запрещено, информации, содержащей предложение о розничной торговле, в том числе дистанционным способом, биологически активных добавок, розничная торговля которыми запрещена в соответствии с законодательством о качестве и безопасности пищевых продуктов</p>	

№ п/п	Наименование проекта нормативного правового акта	Обоснование необходимости подготовки проекта нормативного правового акта	Срок подготовки проекта нормативного правового акта	Краткое описание (цель, предмет, содержание) проекта нормативного правового акта	Сведения о федеральных органах исполнительной власти исполнителях и соисполнителях разработки проекта нормативного правового акта
4.	<p>Проект постановления Правительства Российской Федерации "О внесении изменений в Постановление Правительства Российской Федерации от 29 июня 2021 г. № 1048 "Об утверждении Положения о федеральном государственном контроле (надзоре) качества и безопасности медицинской деятельности"</p>	<p>статья 3 проекта федерального закона</p>	<p>4 месяца с момента принятия Правительством Российской Федерации решения о внесении проекта федерального закона в Государственную Думу</p>	<p>необходимость внесения в предмет государственного контроля (надзора) качества и безопасности медицинской деятельности дополнения, касающегося исполнения требований, связанных с назначением биологически активных добавок (в части соблюдения медицинскими организациями (в том числе медицинскими работниками), фармацевтическими организациями (в том числе фармацевтическими работниками), государственными внебюджетными фондами, индивидуальными предпринимателями, осуществляющими медицинскую деятельность, и</p>	<p>Минздрав России Росздравнадзор Минэкономразвития России</p>

№ п/п	Наименование проекта нормативного правового акта	Обоснование необходимости подготовки проекта нормативного правового акта	Срок подготовки проекта нормативного правового акта	Краткое описание (цель, предмет, содержание) проекта нормативного правового акта	Сведения о федеральных органах исполнительной власти исполнителях и соисполнителях разработки проекта нормативного правового акта
				индивидуальными предпринимателями, осуществляющими фармацевтическую деятельность, обязательных требований в сфере охраны здоровья, требований к объектам, используемым при осуществлении деятельности в сфере охраны здоровья).	
<b>Нормативные правовые акты федеральных органов исполнительной власти</b>					
5.	Проект приказа Минздрава России "Об утверждении перечня биологически активных добавок и перечня заболеваний (состояний) и факторов риска развития заболеваний (состояний), при которых могут быть назначены биологически активные добавки"	статья 1 проекта федерального закона	4 месяца с момента принятия Правительством Российской Федерации решения о внесении проекта федерального закона в Государственную Думу	необходимость утверждения перечня биологически активных добавок и перечня заболеваний (состояний) и факторов риска развития заболеваний (состояний), при которых могут быть назначены биологически активные добавки	Минздрав России, Роспотребнадзор, Росздравнадзор

№ п/п	Наименование проекта нормативного правового акта	Обоснование необходимости подготовки проекта нормативного правового акта	Срок подготовки проекта нормативного правового акта	Краткое описание (цель, предмет, содержание) проекта нормативного правового акта	Сведения о федеральных органах исполнительной власти исполнителях и исполнителях разработки проекта нормативного правового акта
6.	Проект приказа Минздрава России "Об утверждении порядка назначения медицинскими работниками биологически активных добавок"	статья 1 проекта федерального закона	4 месяца с момента принятия Правительством Российской Федерации решения о внесении проекта федерального закона в Государственную Думу	необходимость утверждения порядка назначения медицинскими работниками при оказании гражданам медицинской помощи зарегистрированных и отвечающих качеству и безопасности в соответствии с законодательством Российской Федерации биологически активных добавок	Минздрав России, Росздравнадзор
7.	Проект приказа Минздрава России "Об установлении требований, связанных с назначением гражданам биологически активных добавок"	статья 3 проекта федерального закона	4 месяца с момента принятия Правительством Российской Федерации решения о внесении проекта федерального закона в Государственную Думу	необходимость установления требований, связанных с назначением гражданам биологически активных добавок	Минздрав России, Росздравнадзор

№ п/п	Наименование проекта нормативного правового акта	Обоснование необходимости подготовки проекта нормативного правового акта	Срок подготовки проекта нормативного правового акта	Краткое описание (цель, предмет, содержание) проекта нормативного правового акта	Сведения о федеральных органах исполнительной власти исполнителях и соисполнителях разработки проекта нормативного правового акта
8.	Проект приказа Росздравнадзора "О внесении изменений в приказ Росздравнадзора от 10 июля 2020 г. № 5974 "Об утверждении Административного регламента Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения по осуществлению государственного контроля качества и безопасности медицинской деятельности"	статья 3 проекта федерального закона	4 месяца с момента принятия Правительством Российской Федерации решения о внесении проекта федерального закона в Государственную Думу	необходимость внесения в предмет государственного контроля (надзора) качества и безопасности медицинской деятельности дополнения, касающегося исполнения требований, связанных с назначением гражданину биологически активных добавок	Минздрав России, Росздравнадзор