

27.01.2023

Фарм. ИНФО



Самое важное и интересное для специалистов фармацевтической отрасли

Продлено действие отсрочки уплаты страховых взносов для фармпроизводителей

Премьер-министр России Михаил Мишустин подписал постановление, которое продлевает действие отсрочки уплаты страховых взносов для широкого перечня организаций. Если раньше платежи за II квартал 2022 года необходимо было внести до конца апреля 2023 года, то теперь этот срок продлен до 28 мая 2024 года, сообщили в пресс-службе кабмина.

«Переносом платежей по страховым взносам смогут воспользоваться предприятия, осуществляющие более 70 видов деятельности, в том числе в сфере здравоохранения, науки, культуры, туризма, спорта и развлечений, занимающиеся производством пищевых продуктов, одежды, мебели, текстильных изделий, издательской деятельностью», — говорится в сообщении.

Действие отсрочки также продлевается для работающих в этих отраслях индивидуальных предпринимателей. Речь идет о страховых взносах, начисленных за 2021 год с суммы дохода, превышающей 300 тысяч рублей. Для них крайним сроком уплаты страховых взносов станет 1 мая 2024 года, пояснили в пресс-службе.

Отсрочка по уплате страховых взносов за III квартал 2022 года предусмотрена для организаций, осуществляющих более 30 видов деятельности, включая производство лекарств, сельское хозяйство, строительство, сферу ИТ и телекоммуникаций. Им нужно будет внести необходимые платежи также до 28 мая 2024 года, добавили в правительстве.

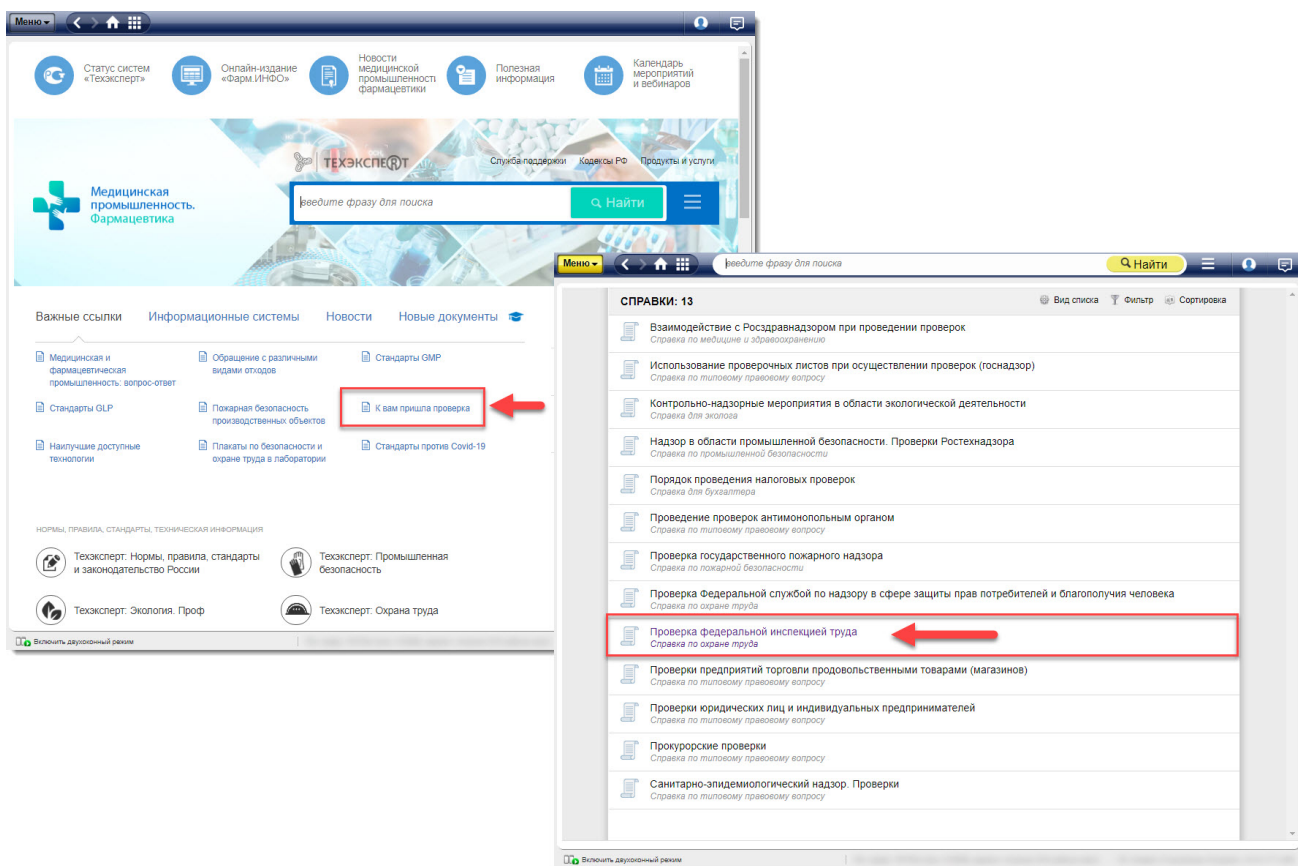
«Это решение даст возможность бизнесу и дальше использовать высвободившиеся ресурсы на текущие расходы, прежде всего заработные платы сотрудникам, развитие и модернизацию производства, перестройку логистики», — заявил Мишустин на совещании с вице-преьерами в понедельник, 23 января.

Подробно разобраться в изменениях поможет справочный материал «Проверка федеральной инспекцией труда» в отраслевом комплекте систем для фармацевтической и медицинской промышленности от «Техэксперт».

Материал расскажет все о проверках трудового законодательства, в том числе:

- Мораторий на проверки малого бизнеса;
- Федеральный государственный надзор в сфере труда;
- Общие положения проверок в сфере труда;
- Плановые и внеплановые проверки;
- Порядок обжалования решений и действий (бездействия) Роструда и ГИТ.

Доступ к информации по ссылке [«К вам пришла проверка»](#) на главной странице комплекта «Техэксперт: Медицинская промышленность. Фармацевтика».



Еще не работаете с «Техэксперт» для фармацевтических предприятий?

 ПОПРОБОВАТЬ БЕСПЛАТНО

А знаете ли вы?

Онлайн-конференция «Изменения 2023: Новые законы, правила, инструкции» с 13 по 17 февраля!









Информационная сеть «Техэксперт» приглашает принять участие в онлайн-конференции «Изменения 2023: Новые законы, правила, инструкции».

Мероприятие будет проходить **с 13 по 17 февраля** при партнерстве с РИА «Стандарты и качество».

«Неделя Техэксперт» — ежегодная конференция, создающая партнерскую среду для взаимодействия широкого круга специалистов и экспертов по самым актуальным вопросам нормативно-технического регулирования.

С 1 марта 2023 года вступает в силу целый ряд правовых актов, затрагивающих профессиональную деятельность специалистов разных областей: охраны труда, экологии, пожарной и промышленной безопасности, эксплуатации зданий, аккредитации. Именно этим изменениям посвящена Неделя «Техэксперт» в феврале 2023 года.

13 – 17 февраля 2023 (↔) online

В программе мероприятия:	Секция будет полезна:
<p>13 февраля: «Обзор изменений обязательных требований для различных субъектов национальной системы аккредитации»</p>	 <p>Специалисту в области стандартизации:</p> <ul style="list-style-type: none"> - специалисту по качеству (руководителю службы качества, инженеру по качеству, руководителю предприятия); - сотруднику испытательной и производственной лаборатории (в составе предприятия или независимого юридического лица); - сотруднику органа по сертификации; - работнику органа инспекции; - работнику медицинской лаборатории; <p>Руководителю организации любой сферы деятельности.</p>
<p>14 февраля: «Масштабные изменения в области охраны труда с 1 марта 2023 года: от теории к практике»</p>	 <p>Специалисту в области производственной безопасности, отвечающему за:</p> <ul style="list-style-type: none"> - охрану труда; - промышленную безопасность; - пожарную безопасность; - эксплуатацию зданий. <p>Руководителю организации любой сферы деятельности.</p>
<p>15 февраля: «Отнесение отходов к побочной продукции: как действовать в 2023 году?»</p>	 <p>Специалисту по охране окружающей среды:</p> <ul style="list-style-type: none"> - экологу организации с объектами I – IV категорий НВОС; - сотруднику консалтинговой организации и проектной организации; - представителю органа государственного экологического надзора. <p>Руководителю организации любой сферы деятельности.</p>
<p>16 февраля: «Новые требования к производственной безопасности: что изменится в работе специалиста с 1 марта 2023 года?»</p>	 <p>Специалисту в области производственной безопасности, отвечающему за:</p> <ul style="list-style-type: none"> - охрану труда; - промышленную безопасность; - пожарную безопасность; - эксплуатацию зданий. <p>Руководителю организации любой сферы деятельности.</p>
<p>17 февраля: «Анализ изменений в порядке цифровой маркировки пищевой продукции»</p>	 <p>Специалисту по техническому контролю качества продукции.</p> <p>Руководителю организации любой сферы деятельности.</p>
<p>БОНУСНАЯ СЕКЦИЯ 17 февраля: «Изменения в регулировании отрасли. Практики о внедрении ТИМ». Бонусная секция проходит в рамках параллельного вещания конференции.</p>	 <p>Специалисту строительной отрасли:</p> <ul style="list-style-type: none"> - проектной организации; - инженеру-проектировщику; <p>ТИМ-менеджеру;</p> <ul style="list-style-type: none"> - специалисту, осуществляющему экспертизу проектной документации.

ГЕНЕРАЛЬНЫЙ ПАРТНЁР

ИНФОРМАЦИОННЫЕ ПАРТНЁРЫ

Комитет по промышленной политике и техническому регулированию

Санкт-Петербургская торгово-промышленная палата

АССОЦИАЦИЯ «Компетентность и качество»

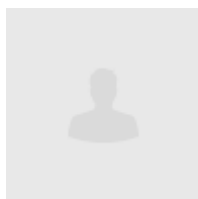
[Перейдите и зарегистрируйтесь](#) на любые дни конференции.

Участие **БЕСПЛАТНОЕ!**

ЗАРЕГИСТРИРОВАТЬСЯ

Не упустите возможность получить важную информацию об изменениях в вашей профессиональной сфере деятельности!

Вопрос-ответ



*Родионова Дарья
Евгеньевна*

Вопрос:

Какими нормативными документами установлен Порядок отправления Извещения о нежелательной реакции или отсутствия терапевтического эффекта лекарственного препарата?

Ответ:

Сообщения субъектов обращения лекарственных средств , за исключением юридических лиц, на имя которых выданы разрешения на проведение клинических исследований в Российской Федерации, направляются в Росздравнадзор по рекомендуемому образцу " Извещения о нежелательной реакции или отсутствии терапевтического эффекта лекарственного препарата ", приведенному в приложении N 1 к Порядку осуществления фармаконадзора, утвержденному Приказом Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения от 15 февраля 2017 года N 1071. Порядок отправления Извещения установлен данным нормативным правовым актом.

Обоснование:

Приказом Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения от 15 февраля 2017 года N 1071 утвержден Порядок осуществления фармаконадзора.

Согласно п.3 Порядка фармаконадзора осуществляется Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения (далее — Росздравнадзор) путем анализа представляемой субъектами обращения лекарственных средств информации о побочных действиях лекарственных средств , нежелательных реакциях , серьезных нежелательных реакциях , непредвиденных нежелательных реакциях при применении лекарственных препаратов , об индивидуальной непереносимости, отсутствии эффективности лекарственных препаратов (далее — нежелательных реакций), а также об иных фактах и обстоятельствах, представляющих угрозу жизни или здоровью человека при применении лекарственных препаратов (далее — иной информации по безопасности и эффективности), выявленных на всех этапах обращения лекарственных препаратов в Российской Федерации и других

государствах в целях выявления возможных негативных последствий их применения, индивидуальной непереносимости, предупреждения медицинских работников, пациентов и их защиты от применения таких лекарственных препаратов .

Согласно п.1 пп.6 Порядка фармаконадзор осуществляется Росздравнадзором на основании сведений, полученных в виде, в том числе, сообщений субъектов обращения лекарственных средств (далее — сообщений).

Согласно п.9 Порядка сообщения субъектов обращения лекарственных средств , за исключением юридических лиц, на имя которых выданы разрешения на проведение клинических исследований в Российской Федерации, направляются в Росздравнадзор по рекомендуемому образцу " Извещения о нежелательной реакции или отсутствии терапевтического эффекта лекарственного препарата ", приведенному в приложении N 1 к настоящему Порядку.

© АО «Кодекс», 2023

Исключительные авторские и смежные права принадлежат АО «Кодекс».

Политика конфиденциальности персональных данных