

Минтранс России опубликовал проект требований к категоризации объектов транспортной инфраструктуры в целях обеспечения транспортной безопасности

Федеральный закон от 9 февраля 2007 г. № 16-ФЗ «О транспортной безопасности» устанавливает различные режимы регулирования, связанные с учетом категорий объектов транспортной инфраструктуры: автостанции, железнодорожные вокзалы, речные и морские порты и многое другое. В муниципальной собственности до сих пор находится большое количество объектов транспортной инфраструктуры.

Собственники и пользователи объектов транспортной инфраструктуры согласно проекту требований по их категоризации должны будут передавать органам транспортной безопасности сведения по различным наборам критериев. По результатам оценки таких сведений объекты транспортной инфраструктуры включаются в специальный реестр.

Подробнее: <https://regulation.gov.ru/p/101493>

Подготовлен проект новой версии административного регламента по осуществлению Ространснадзором государственного контроля (надзора) в сфере автомобильного транспорта и городского наземного электрического транспорта, а также на объектах транспортной инфраструктуры

Минтранс России подготовил проект нового административного регламента контрольно-надзорной деятельности подведомственного ему Ространснадзора. Изменения коснулись вопросов развития риск-ориентированного подхода к организации проверок, сокращены отдельные сроки осуществления государственного контроля (надзора), ответственность должностных лиц за несоблюдение ими требований регламентов при выполнении административных процедур (действий), общественного контроля за соблюдением Ространснадзором принимаемого регламента.

Подробнее: <https://regulation.gov.ru/p/101478>

Минздрав России подготовил существенные изменения в законодательство об обороте лекарственных средств в связи с переводом некоторых регистрационных процедур и оборота лекарственных средств на уровень регулирования документами Евразийского экономического союза

Государства-члены Евразийского экономического союза за последние годы приняли ряд документов, создающих единое союзное пространство управления оборотом лекарственных средств.

В связи с этим планируется поэтапная, вплоть до 2026 года, отмена государственных правил управления оборотом лекарственных средств. Так, подготовленным Минздравом России проекта предполагает отмену с 1 января 2021 года статей Федерального закона от 12 апреля 2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» о правилах подачи заявления о государственной регистрации лекарственного препарата для медицинского применения, о правилах оптовой торговли лекарственными средствами и других.

С 1 января 2026 г. разработчиками законопроекта предлагается отменить статьи Федерального закона от 12 апреля 2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» о доклиническом исследовании лекарственного средства для медицинского применения, экспертизе качества лекарственного средства и ряда иных статей.

Перевод отраслевого регулирования на международный уровень должен быть учтен и в муниципальном секторе отечественной фармации.

Подробнее: <https://regulation.gov.ru/p/101492>