

**СПРАВКА**  
**об отсутствии необходимости проведения процедуры оценки**  
**регулирующего воздействия в отношении**  
**проекта постановления Правительства Санкт-Петербурга**  
**«О ВНЕСЕНИИ ИЗМЕНЕНИЙ В ПОСТАНОВЛЕНИЕ**  
**ПРАВИТЕЛЬСТВА САНКТ-ПЕТЕРБУРГА**  
**ОТ 27.12.2013 № 1070»**

Данный Проект разработан Комитетом по здравоохранению с целью создания правовой основы для предоставления мер поддержки в соответствии с вступлением в силу с 01.01.2025 пункта 3 части 5 статьи 3 Федерального закона от 30.12.2020 № 491-ФЗ «О приобретении отдельных видов товаров, работ, услуг с использованием электронного сертификата».

Комитет по здравоохранению определяется уполномоченным органом на формирование и утверждение перечней лекарственных препаратов для медицинского применения в объеме не менее, чем это предусмотрено перечнем жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, сформированным в соответствии с Федеральным законом от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств», по рецептам на лекарственные препараты, медицинские изделия по рецептам на медицинские изделия, а также специализированные продукты лечебного питания для детей-инвалидов, определяемые Правительством Российской Федерации в соответствии с пунктом 1 части 1 статьи 6.2 Федерального закона от 17.07.1999 № 178-ФЗ «О государственной социальной помощи» приобретаемых с использованием электронного сертификата за счет средств бюджета Санкт-Петербурга.

Разработанный Проект не содержит положений, предусмотренных пунктом 3.1 Порядка проведения оценки регулирующего воздействия Санкт-Петербурге, утвержденного постановлением Правительства Санкт-Петербурга от 10.04.2014 № 244 «О порядке проведения оценки регулирующего воздействия в Санкт-Петербурге», и не подлежит процедуре оценки регулирующего воздействия.

**Временно исполняющий  
обязанности председателя  
Комитета по здравоохранению**

**А.М.Сарана**