

## МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВОФХРАМЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАНИИ ООСТИНИЯ РИСЕНВСКОЙ ФЕДЕРАНИИ

(Минздрав России)

**ЗАРЕГИСТРИРОВАНО** 

Регистрационный № <u>49788</u>

от "26" cerbapil 2018.

приказ

25 gena off 2014.

Москва

## О внесении изменений

в приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 22 сентября 2017 г. № 669н «Об утверждении Правил надлежащей клинической практики биомедицинских клеточных продуктов»

Приказываю:

Утвердить прилагаемые изменения, которые вносятся в приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 22 сентября 2017 г. № 669н «Об утверждении Правил надлежащей клинической практики биомедицинских клеточных продуктов» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 1 ноября 2017 г., регистрационный № 48763).

Cukgueka

Министр

В.И. Скворцова

## **УТВЕРЖДЕНЫ**

приказом Министерства здравоохранения

Российской Федерации от «25 » *дема бу* 2017 г. № 10604

## Изменения.

которые вносятся в приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 22 сентября 2017 г. № 669н «Об утверждении Правил надлежащей клинической практики биомедицинских клеточных продуктов»

- 1. В преамбуле приказа после слов «частью 11 статьи 28» дополнить словами «и частью 11 статьи 29», слова «и подпунктом  $5.2.207^{29}$ » заменить словами «и подпунктами  $5.2.207^{29}$  и  $5.2.207^{34}$ ».
- 2. Пункт 10 Правил надлежащей клинической практики биомедицинских клеточных продуктов, утвержденных приказом, дополнить абзацем следующего содержания:

«Отчет должен составляться организацией, осуществляющей организацию проведения клинического исследования, и представляться в Министерство в срок, не превышающий трех месяцев со дня его завершения, приостановления или прекращения.».