



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

(Минздрав России)

ПРИКАЗ

25 декабря 2017 г.

ЗАРЕГИСТРИРОВАНО

Регистрационный № 49788

от "26" января 2018.

№ 10604

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).

Министр

Скворцова

В.И. Скворцова

УТВЕРЖДЕНЫ

приказом Министерства здравоохранения
Российской Федерации
от «25» декабря 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 5.2.207²⁹» заменить словами «и подпунктами 5.2.207²⁹ и 5.2.207³⁴».
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.».