



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
(Минздрав России)

П Р И К А З

25 декабря 2017 г.

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»**

П р и к а з ы в а ю:

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

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.».