



ПРАВИТЕЛЬСТВО РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ПОСТАНОВЛЕНИЕ

от 17 июля 2021 г. № 1218

МОСКВА

О внесении изменений в Положение о Министерстве здравоохранения Российской Федерации

Правительство Российской Федерации **п о с т а н о в л я е т :**

1. Утвердить прилагаемые изменения, которые вносятся в Положение о Министерстве здравоохранения Российской Федерации, утвержденное постановлением Правительства Российской Федерации от 19 июня 2012 г. № 608 "Об утверждении Положения о Министерстве здравоохранения Российской Федерации" (Собрание законодательства Российской Федерации, 2012, № 26, ст. 3526; 2013, № 22, ст. 2812; № 45, ст. 5822; 2015, № 23, ст. 3333; 2016, № 49, ст. 6922; 2017, № 7, ст. 1066; № 40, ст. 5864; № 52, ст. 8131; 2018, № 13, ст. 1805; № 48, ст. 7431; 2019, № 15, ст. 1771; 2020, № 23, ст. 3665; № 48, ст. 7768).

2. Реализация полномочия, предусмотренного пунктом 2 изменений, утвержденных настоящим постановлением, осуществляется в пределах установленной Правительством Российской Федерации предельной численности работников Министерства здравоохранения Российской Федерации, а также бюджетных ассигнований, предусмотренных Министерству в федеральном бюджете на руководство и управление в сфере установленных функций.

Председатель Правительства
Российской Федерации

М.Мищустин



УТВЕРЖДЕНЫ
постановлением Правительства
Российской Федерации
от 17 июля 2021 г. № 1218

**ИЗМЕНЕНИЯ,
которые вносятся в Положение о Министерстве здравоохранения
Российской Федерации**

1. Под пункты 5.2.156¹ и 5.5.21 признать утратившими силу.
2. Дополнить подпунктом 5.5.28¹ следующего содержания:
"5.5.28¹. выдачу в соответствии с решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 21 апреля 2015 г. № 30 "О мерах нетарифного регулирования" заключения (разрешительного документа) на ввоз в Российскую Федерацию или вывоз из Российской Федерации образцов биологических материалов человека, полученных при проведении клинического исследования лекарственного препарата для медицинского применения, и образцов биологических материалов человека, полученных при проведении клинического исследования биомедицинского клеточного продукта, для его изучения в целях данного клинического исследования;".