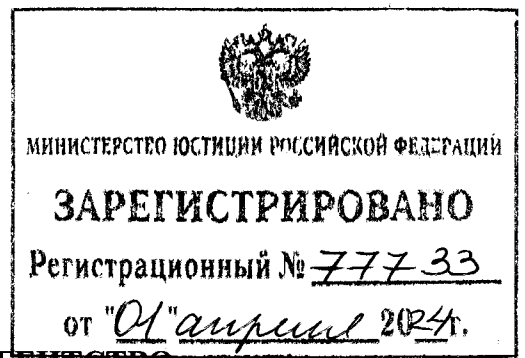




ФЕДЕРАЛЬНОЕ
МЕДИКО-БИОЛОГИЧЕСКОЕ АГЕНТСТВО
(ФМБА России)



П Р И К А З

22 декабря 2023г.

№ 288

Москва


О внесении изменений в приложения № 1 - 3 к приказу Федерального медико-биологического агентства от 3 февраля 2022 г. № 38 «Об утверждении форм проверочных листов (списков контрольных вопросов, ответы на которые свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым лицом обязательных требований), применяемых Федеральным медико-биологическим агентством и его территориальными органами при проведении плановых контрольных (надзорных) мероприятий при осуществлении федерального государственного контроля (надзора) за обеспечением безопасности донорской крови и ее компонентов»

В соответствии с частью 1 статьи 53 Федерального закона от 31 июля 2020 г. № 248-ФЗ «О государственном контроле (надзоре) и муниципальном контроле в Российской Федерации», пунктом 3 Положения о федеральном государственном контроле (надзоре) за обеспечением безопасности донорской крови и ее компонентов, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 29 июня 2021 г. № 1050, пунктами 3 и 13 требований к разработке, содержанию, общественному обсуждению проектов форм проверочных листов, утверждению, применению, актуализации форм проверочных листов, а также случаев обязательного применения проверочных листов, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 27 октября 2021 г. № 1844, подпунктом 5.3.3 пункта 5 Положения о Федеральном медико-биологическом агентстве, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 11 апреля 2005 г. № 206, и в целях приведения нормативного правового акта в соответствие с законодательством Российской Федерации,

п р и к а з ы в а ю:

Внести в приложения № 1 - 3 к приказу Федерального медико-биологического агентства от 3 февраля 2022 г. № 38 «Об утверждении форм проверочных листов (списков контрольных вопросов, ответы на которые свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым лицом обязательных требований), применяемых Федеральным медико-биологическим агентством и его территориальными органами при проведении плановых контрольных (надзорных) мероприятий при осуществлении федерального государственного контроля (надзора) за обеспечением безопасности донорской крови и ее компонентов» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 28 февраля 2022 г. регистрационный № 67523) изменения согласно приложению к настоящему приказу.

Руководитель



В.И. Скворцова

Приложение

к приказу Федерального
медико-биологического агентства
от 22 декабря 2023 № 288

ИЗМЕНЕНИЯ,

которые вносятся в приложения № 1 - 3 к приказу Федерального медико-биологического агентства от 3 февраля 2022 г. № 38 «Об утверждении форм проверочных листов (списков контрольных вопросов, ответы на которые свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым лицом обязательных требований), применяемых Федеральным медико-биологическим агентством и его территориальными органами при проведении плановых контрольных (надзорных) мероприятий при осуществлении федерального государственного контроля (надзора) за обеспечением безопасности донорской крови и ее компонентов»

1. В таблице пункта 10 приложения № 1:

1) абзац пятый изложить в следующей редакции:

«Правилами ведения единой базы данных по осуществлению мероприятий, связанных с обеспечением безопасности донорской крови и ее компонентов, развитием, организацией и пропагандой донорства крови и ее компонентов, утвержденными постановлением Правительства Российской Федерации от 31 мая 2023 г. № 901, которое действует до 1 сентября 2029 г. (далее – Правила, утвержденные постановлением № 901);»;

2) абзац седьмой изложить в следующей редакции:

«Правилами обеспечения донорской кровью и (или) ее компонентами организаций, указанных в части 1 статьи 17 Федерального закона «О донорстве крови и ее компонентов», для использования в научно-исследовательских и образовательных целях, утвержденными постановлением Правительства Российской Федерации от 14 марта 2023 г. № 387, которое действует до 1 сентября 2029 г. (далее – Правила, утвержденные постановлением № 387);»;

3) дополнить абзацами следующего содержания:

«Правилами передачи организациям, осуществляющим производство лекарственных средств и (или) медицинских изделий, донорской крови и (или) ее компонентов, утвержденными постановлением Правительства Российской Федерации от 2 февраля 2023 г. № 153, которое действует до 1 марта 2029 г. (далее – Правила, утвержденные постановлением № 153);

Приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 21 ноября 2022 г. № 750н «Об утверждении порядка иммунизации доноров

для заготовки иммуноспецифической плазмы» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 30 ноября 2022 г., регистрационный № 71216), который действует до 1 марта 2029 г. (далее – Порядок, утвержденный приказом № 750н);

Приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 27 июля 2023 г. № 392н «О порядке представления информации о реакциях и об осложнениях, возникших у доноров в связи с донацией донорской крови и (или) ее компонентов, в уполномоченный федеральный орган исполнительной власти, осуществляющий функции по организации деятельности службы крови» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 17 августа 2023 г., регистрационный № 74824), который действует до 1 сентября 2029 г. (далее – Порядок, утвержденный приказом № 392н).»;

4) в пункте 18 в графе «Реквизиты нормативных правовых актов, содержащие обязательные требования» слова «Подпункты «а» - «е» пункта 5, подпункты «а» - «з» пункта 6, подпункт «а» пункта 7, пункт 13 Правил, утвержденных постановлением № 667» заменить словами «Пункты 1 - 3, 5 - 8 раздела I, подпункты «а» - «д», «ж» - «к» пункта 1 раздела II приложения к Правилам, утвержденным постановлением № 901»;

5) в пункте 123 в графе «Реквизиты нормативных правовых актов, содержащие обязательные требования» слова «Пункты 2, 5 Правил, утвержденных постановлением № 331» заменить словами «Пункты 2, 3 Правил, утвержденных постановлением № 387»;

б) дополнить пунктами 103¹ - 103³ и 127 - 137 следующего содержания:

«	103 ¹ Формируется ли в организации извещение о реакциях и (или) об осложнениях, возникших у доноров в связи с донацией донорской крови и (или) ее компонентов руководителем (ответственным лицом, назначенным руководителем)?					Пункт 2 Порядка, утвержденного приказом № 392н
	103 ² Формируется ли извещение о реакциях и (или) об осложнениях, возникших у доноров в связи с донацией донорской крови и (или) ее компонентов в срок не позднее 5 рабочих дней со дня выявления: - посредством единой базы данных по осуществлению мероприятий,					Пункт 2 Порядка, утвержденного приказом № 392н

	связанных с обеспечением безопасности донорской крови и ее компонентов, развитием, организацией и пропагандой донорства крови и ее компонентов:					
	- на бумажном носителе в ФМБА России?					
103 ³	Содержится ли в извещении о реакциях и (или) об осложнениях, возникших у доноров в связи с донацией донорской крови и (или) ее компонентов, следующая информация:					Пункт 3 Порядка, утвержденного приказом № 392н
	- о доноре (возраст, пол, вес, рост, дата донации донорской крови и (или) ее компонентов);					
	- идентификационный номер донации крови и (или) ее компонентов;					
	- идентификационный код донора крови и (или) ее компонентов;					
	- вид донации;					
	- вид реакции и (или) осложнения в соответствии с пунктом 4 Порядка, утвержденного приказом № 392н, с указанием даты и времени наступления реакции и (осложнения)?					
127	Осуществляется ли в организации-поставщике передача донорской крови и (или) ее компонентов, заготовленных:					Пункт 2 Правил, утвержденных постановлением № 153
	- с соблюдением обязательных требований, установленных постановлением № 797;					
	- с соблюдением требований к организации деятельности субъектов обращения донорской крови и (или) ее компонентов по заготовке, хранению, транспортировке донорской крови и (или) ее компонентов,					

	утвержденных приказом № 1167н;				
	- с соблюдением требований к организации системы безопасности, утвержденных приказом 1148н?				
128	Осуществляется ли в организации-поставщике в целях обеспечения безопасности донорской крови прослеживаемость данных в соответствии с требованиями Правил, утвержденных постановлением № 797: - о доноре;				Пункт 3 Правил, утвержденных постановлением № 153
	- донациях;				
	- заготовленных донорской крови и (или) ее компонентов;				
	- расходных материалах (контейнерах, реагентах, растворах, лекарственных средствах);				
	- образцах крови донора;				
	- исполнителях работ;				
	- соответствии требованиям безопасности проводимых работ по заготовке донорской крови и (или) ее компонентов?				
129	Принимается ли организацией-поставщиком решение о пригодности донорской крови и (или) ее компонентов для передачи организации-получателю и об изменении статуса донорской крови и (или) ее компонентов на «пригодные для использования донорская кровь и (или) ее компоненты» на основании: - проверки соответствия заготовленных единиц донорской крови и (или) единиц компонентов донорской крови значениям показателей, указанных в спецификации по форме приложения № 1 к Правилам, утвержденным постановлением № 153;				Пункты 3 - 8 части 3 статьи 20 125-ФЗ, пункт 8 Правил, утвержденных постановлением № 153

	- информации базы данных донорства крови и ее компонентов, указанной в пунктах 3-8 части 3 статьи 20 125-ФЗ;					
	- результатов исследований крови донора на наличие маркеров гемотрансмиссивных инфекций;					
	- биохимических показателей периферической крови;					
	- результатов проверки внешнего вида донорской крови и (или) ее компонентов и отсутствия повреждения контейнера?					
130	Соответствуют ли донорская кровь и (или) ее компоненты спецификации, согласованной между организацией-поставщиком и организацией-получателем?					Пункт 9 Правил, утвержденных постановле- нием № 153
131	Обеспечиваются ли организации-получатели организациями-поставщиками путем передачи донорской кровью и (или) ее компонентами на основании заключаемых ими в соответствии с законодательством Российской Федерации: - возмездного договора (контракта) на выполнение работ по заготовке и хранению донорской крови и (или) ее компонентов;					Пункт 11 Правил, утвержденных постановле- нием № 153
	- договора (контракта), предусматривающего передачу донорской крови и (или) ее компонентов в целях ее переработки, производства и возврата лекарственных средств и (или) медицинских изделий или их доставки в государственные (муниципальные) организации в соответствии с условиями договора (контракта)?					
132	Хранятся ли в организации-поставщике документация и данные в отношении прослеживаемости, предусмотренные пунктами 3 и 5 Правил, утвержденных					Пункт 14 Правил, утвержденных постановле- нием № 153

	постановлением № 153, не менее 30 лет с даты получения индивидуальной донации плазмы донора?					
133	Осуществляется ли в организации-поставщике перед транспортировкой проверка донорской крови и (или) ее компонентов в соответствии с пунктом 71 Правил, утвержденных постановлением № 797?					Пункт 16 Правил, утвержденных постановлением № 153
134	Осуществляется ли передача донорской крови и (или) ее компонентов от организации-поставщика организации-получателю на основании акта приема-передачи для производства лекарственных средств и (или) медицинских изделий по форме приложения № 2 к Правилам, утвержденным постановлением № 153?					Пункт 17 Правил, утвержденных постановлением № 153
135	Составляется ли организацией-поставщиком акт приема-передачи в 2 экземплярах?					Пункт 18 Правил, утвержденных постановлением № 153
136	Подписывается ли акт приема-передачи руководителями организации-поставщика?					Пункт 18 Правил, утвержденных постановлением № 153
137	Информируется ли организацией-поставщиком в течении 3 рабочих дней со дня выявления письменно (в том числе посредством факсимильной, электронной связи) организация-получатель о выявлении маркеров гемотрансмиссивных инфекций в переданной донорской крови и (или) ее компонентах за период 12 месяцев с даты передачи такой донорской крови и (или) ее компонентов?					Пункт 20 Правил, утвержденных постановлением № 153

2. В таблице пункта 10 приложения № 2:

1) абзац пятый изложить в следующей редакции:

«Правилами ведения единой базы данных по осуществлению мероприятий, связанных с обеспечением безопасности донорской крови и ее компонентов, развитием, организацией и пропагандой донорства крови и ее компонентов, утвержденными постановлением Правительства Российской Федерации от 31 мая 2023 г. № 901, которое действует до 1 сентября 2029 г. (далее – Правила, утвержденные постановлением № 901);»;

2) абзац седьмой изложить в следующей редакции:

«Правилами обеспечения донорской кровью и (или) ее компонентами организаций, указанных в части 1 статьи 17 Федерального закона «О донорстве крови и ее компонентов», для использования в научно-исследовательских и образовательных целях, утвержденными постановлением Правительства Российской Федерации от 14 марта 2023 г. № 387, которое действует до 1 сентября 2029 г. (далее – Правила, утвержденные постановлением № 387);»;

3) дополнить абзацами следующего содержания:

«Правилами передачи организациям, осуществляющим производство лекарственных средств и (или) медицинских изделий, донорской крови и (или) ее компонентов, утвержденными постановлением Правительства Российской Федерации от 2 февраля 2023 г. № 153, которое действует до 1 марта 2029 г. (далее – Правила, утвержденные постановлением № 153);

Приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 21 ноября 2022 г. № 750н «Об утверждении порядка иммунизации доноров для заготовки иммуноспецифической плазмы» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 30 ноября 2022 г., регистрационный № 71216), который действует до 1 марта 2029 г. (далее – Порядок, утвержденный приказом № 750н);

Приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 27 июля 2023 г. № 392н «О порядке представления информации о реакциях и об осложнениях, возникших у доноров в связи с донацией донорской крови и (или) ее компонентов, в уполномоченный федеральный орган исполнительной власти, осуществляющий функции по организации деятельности службы крови» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 17 августа 2023 г., регистрационный № 74824), который действует до 1 сентября 2029 г. (далее – Порядок, утвержденный приказом № 392н).»;

4) в пункте 18 в графе «Реквизиты нормативных правовых актов, содержащие обязательные требования» слова «Подпункты «а» - «е» пункта 5, подпункты «а» - «з» пункта 6, подпункт «а» пункта 7, пункт 13 Правил,

утвержденных постановлением № 667» заменить словами «Пункты 1 - 3, 5 - 8 раздела I, подпункты «а» - «д», «ж» - «к» пункта 1 раздела II приложения к Правилам, утвержденным постановлением № 901»;

5) в пункте 123 в графе «Реквизиты нормативных правовых актов, содержащие обязательные требования» слова «Пункты 2, 5 Правил, утвержденных постановлением № 331» заменить словами «Пункты 2, 3 Правил, утвержденных постановлением № 387»;

6) дополнить пунктами 103¹ - 103³ и 126¹ - 126¹⁷ следующего содержания:

«	103 ¹	Формируется ли в организации извещение о реакциях и (или) об осложнениях, возникших у доноров в связи с донацией донорской крови и (или) ее компонентов руководителем (ответственным лицом, назначенным руководителем)?				Пункт 2 Порядка, утвержденного приказом № 392н
	103 ²	Формируется ли извещение о реакциях и (или) об осложнениях, возникших у доноров в связи с донацией донорской крови и (или) ее компонентов в срок не позднее 5 рабочих дней со дня выявления: - посредством единой базы данных по осуществлению мероприятий, связанных с обеспечением безопасности донорской крови и ее компонентов, развитием, организацией и пропагандой донорства крови и ее компонентов: - на бумажном носителе в ФМБА России?				Пункт 2 Порядка, утвержденного приказом № 392н
	103 ³	Содержится ли в извещении о реакциях и (или) об осложнениях, возникших у доноров в связи с донацией донорской крови и (или) ее компонентов, следующая информация: - о доноре (возраст, пол, вес, рост, дата донации донорской крови и (или) ее компонентов); - идентификационный номер донации крови и (или) ее компонентов;				Пункт 3 Порядка, утвержденного приказом № 392н

	- идентификационный код донора крови и (или) ее компонентов;					
	- вид донации;					
	- вид реакции и (или) осложнения в соответствии с пунктом 4 Порядка, утвержденного приказом № 392н, с указанием даты и времени наступления реакции и (осложнения)?					

126 ¹	Осуществляется ли в организации-поставщике передача донорской крови и (или) ее компонентов, заготовленных:					Пункт 2 Правил, утвержденных постановле- нием № 153
	- с соблюдением обязательных требований, установленных постановлением № 797;					
	- с соблюдением требований к организации деятельности субъектов обращения донорской крови и (или) ее компонентов по заготовке, хранению, транспортировке донорской крови и (или) ее компонентов, утвержденных приказом № 1167н;					
	- с соблюдением требований к организации системы безопасности, утвержденных приказом 1148н?					
126 ²	Осуществляется ли в организации-поставщике в целях обеспечения безопасности донорской крови прослеживаемость данных в соответствии с требованиями Правил, утвержденных постановлением № 797:					Пункт 3 Правил, утвержденных постановле- нием № 153
	- о доноре;					
	- донациях;					
	- заготовленных донорской крови и (или) ее компонентов;					
	- расходных материалах (контейнерах, реагентах, растворах, лекарственных средствах);					

	- образцах крови донора;					
	- исполнителях работ;					
	- соответствии требованиям безопасности проводимых работ по заготовке донорской крови и (или) ее компонентов?					
126 ³	Обеспечивается ли в организации-получателе прослеживаемость единиц донорской крови и (или) ее компонентов, формирующих серию (партию) лекарственного средства и (или) серию (партию) медицинского изделия, для принятия мер в случае выявления риска для безопасности при производстве серии (партии) лекарственного средства и (или) серии (партии) медицинского изделия и информирования организации-поставщика, предусмотренного пунктом 20 Правил, утвержденных постановлением № 153					Пункт 5 Правил, утвержденных постановлением № 153
126 ⁴	Принимается ли организацией-поставщиком решение о пригодности донорской крови и (или) ее компонентов для передачи организации-получателю и об изменении статуса донорской крови и (или) ее компонентов на «пригодные для использования донорская кровь и (или) ее компоненты» на основании: - проверки соответствия заготовленных единиц донорской крови и (или) единиц компонентов донорской крови значениям показателей, указанных в спецификации по форме приложения № 1 к Правилам, утвержденным постановлением № 153;					Пункты 3 - 8 части 3 статьи 20 125-ФЗ, пункт 8 Правил, утвержденных постановлением № 153
	- информации базы данных донорства крови и ее компонентов, указанной в пунктах 3-8 части 3 статьи 20 125-ФЗ;					
	- результатов исследований крови					

	<p>донора на наличие маркеров гемотрансмиссивных инфекций;</p> <p>- биохимических показателей периферической крови;</p> <p>- результатов проверки внешнего вида донорской крови и (или) ее компонентов и отсутствия повреждения контейнера?</p>					
126 ⁵	Соответствуют ли донорская кровь и (или) ее компоненты спецификации, согласованной между организацией-поставщиком и организацией-получателем?					Пункт 9 Правил, утвержденных постановлением № 153
126 ⁶	<p>Обеспечивается ли организации-получатели организациями-поставщиками путем передачи донорской кровью и (или) ее компонентами на основании заключаемых ими в соответствии с законодательством Российской Федерации:</p> <p>- возмездного договора (контракта) на выполнение работ по заготовке и хранению донорской крови и (или) ее компонентов;</p> <p>- договора (контракта), предусматривающего передачу донорской крови и (или) ее компонентов в целях ее переработки, производства и возврата лекарственных средств и (или) медицинских изделий или их доставки в государственные (муниципальные) организации в соответствии с условиями договора (контракта)?</p>					Пункт 11 Правил, утвержденных постановлением № 153
126 ⁷	Осуществляется ли организацией-получателем аудит условий заготовки и хранения донорской крови и (или) ее компонентов у организации-поставщика с установленной на основе анализа рисков периодичностью, но не чаще 1 раз в год?					Пункт 13 Правил, утвержденных постановлением № 153
126 ⁸	Хранятся ли в организации-получателе документации и данные в отношении прослеживаемости,					Пункт 14 Правил, утвержденных

	предусмотренные пунктами 3 и 5 Правил, утвержденных постановлением № 153, не менее 30 лет с даты получения индивидуальной донации плазмы донора?					постановлением № 153
126 ⁹	Обеспечивается ли в организации-получателе условия хранения и транспортировки донорской крови и (или) ее компонентов, предусмотренные приложением № 2 к Правилам, утвержденным постановлением № 797?					Пункт 15 Правил, утвержденных постановлением № 153
126 ¹⁰	Осуществляется ли в организации-поставщике перед транспортировкой проверка донорской крови и (или) ее компонентов в соответствии с пунктом 71 Правил, утвержденных постановлением № 797?					Пункт 16 Правил, утвержденных постановлением № 153
126 ¹¹	Осуществляется ли передача донорской крови и (или) ее компонентов от организации-поставщика организации-получателю на основании акта приема-передачи для производства лекарственных средств и (или) медицинских изделий по форме приложения № 2 к Правилам, утвержденным постановлением № 153?					Пункт 17 Правил, утвержденных постановлением № 153
126 ¹²	Составляется ли организацией-получателем акт приема-передачи в 2 экземплярах?					Пункт 18 Правил, утвержденных постановлением № 153
126 ¹³	Подписывается ли акт приема-передачи руководителями организации-поставщика и организации-получателя?					Пункт 18 Правил, утвержденных постановлением № 153
126 ¹⁴	Информируется ли организацией-поставщиком в течении 3 рабочих дней со дня выявления письменно (в том числе посредством факсимильной, электронной связи) организация-получатель о					Пункт 20 Правил, утвержденных постановлением № 153

	выявлении маркеров гемотрансмиссивных инфекций в переданной донорской крови и (или) ее компонентах за период 12 месяцев с даты передачи такой донорской крови и (или) ее компонентов?					
126 ¹⁵	Информируется ли организацией-получателем в течении 3 рабочих дней со дня выявления письменно (в том числе посредством факсимильной, электронной связи) организация-поставщик о выявлении возбудителей гемотрансмиссивных инфекций в донорской крови и (или) ее компонентах?					Пункт 21 Правил, утвержденных постановлением № 153
126 ¹⁶	Изымаются ли из обращения и утилизируются ли организацией-получателем единицы донорской крови и (или) ее компонентов, в которых выявлены возбудители гемотрансмиссивных инфекций?					Пункт 22 Правил, утвержденных постановлением № 153
126 ¹⁷	Изымаются ли из обращения организацией-получателем серия (партия) лекарственного средства и (или) серия (партия) медицинского изделия, содержащие единицы донорской крови и (или) ее компонентов, в которых выявлены возбудители гемотрансмиссивных инфекций?					Пункт 23 Правил, утвержденных постановлением № 153

».

3. В таблице пункта 10 приложения № 3:

1) абзац пятый изложить в следующей редакции:

«Правилами ведения единой базы данных по осуществлению мероприятий, связанных с обеспечением безопасности донорской крови и ее компонентов, развитием, организацией и пропагандой донорства крови и ее компонентов, утвержденными постановлением Правительства Российской Федерации от 31 мая 2023 г. № 901, которое действует до 1 сентября 2029 г. (далее – Правила, утвержденные постановлением № 901);»;

2) абзац седьмой изложить в следующей редакции:

«Правилами обеспечения донорской кровью и (или) ее компонентами организаций, указанных в части 1 статьи 17 Федерального закона «О донорстве крови и ее компонентов», для использования в научно-исследовательских

и образовательных целях, утвержденными постановлением Правительства Российской Федерации от 14 марта 2023 г. № 387, которое действует до 1 сентября 2029 г. (далее – Правила, утвержденные постановлением № 387);»;

3) дополнить абзацами следующего содержания:

«Правилами передачи организациям, осуществляющим производство лекарственных средств и (или) медицинских изделий, донорской крови и (или) ее компонентов, утвержденными постановлением Правительства Российской Федерации от 2 февраля 2023 г. № 153, которое действует до 1 марта 2029 г. (далее – Правила, утвержденные постановлением № 153);

Приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 27 июля 2023 г. № 392н «О порядке представления информации о реакциях и об осложнениях, возникших у доноров в связи с донацией донорской крови и (или) ее компонентов, в уполномоченный федеральный орган исполнительной власти, осуществляющий функции по организации деятельности службы крови» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 17 августа 2023 г., регистрационный № 74824), который действует до 1 сентября 2029 г. (далее – Порядок, утвержденный приказом № 392н).»;

4) в пункте 10 в графе «Реквизиты нормативных правовых актов, содержащие обязательные требования» слова «Подпункты «а» - «е» пункта 5, подпункты «а» - «з» пункта 6, подпункт «а» пункта 7, пункт 13 Правил, утвержденных постановлением № 667» заменить словами «Пункты 1 - 3, 5 - 8 раздела I, подпункты «а» - «д», «ж» - «к» пункта 1 раздела II приложения к Правилам, утвержденным постановлением № 901»;

5) в пункте 40 в графе «Реквизиты нормативных правовых актов, содержащие обязательные требования» слова «Пункты 2, 5 Правил, утвержденных постановлением № 331» заменить словами «Пункты 2, 3 Правил, утвержденных постановлением № 387».