

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

Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации · № 1060н · от 25.12.2017 · Действует без изменений

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ПРИКАЗ

МОСКВА

25 декабря 2017 г. № 1060н

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

Зарегистрирован Минюстом России 26 января 2018 г.
Регистрационный № 49788

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. № 1060н

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.".
