

Об утверждении изменений, которые вносятся в перечень медицинских организаций, имеющих право изготавливать и применять биотехнологические лекарственные препараты, предназначенные для применения в соответствии с индивидуальным медицинским назначением и специально изготовленные для конкретного пациента непосредственно в медицинской организации, в которой применяется такой биотехнологический лекарственный препарат, имеющие в своем составе соединения, синтезированные по результатам генетических исследований материала, полученного от пациента, для которого изготовлен такой биотехнологический лекарственный препарат

Распоряжение · № 3367-р · от 20.11.2025 · Правительство Российской Федерации · Действует без изменений

ПРАВИТЕЛЬСТВО РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

РАСПОРЯЖЕНИЕ

ОТ 20 НОЯБРЯ 2025 Г. № 3367-Р

МОСКВА

Утвердить прилагаемые изменения, которые вносятся в перечень медицинских организаций, имеющих право изготавливать и применять биотехнологические лекарственные препараты, предназначенные для применения в соответствии с индивидуальным медицинским назначением и специально изготовленные для конкретного пациента непосредственно в медицинской организации, в которой применяется такой биотехнологический лекарственный препарат, имеющие в своем составе соединения, синтезированные по результатам генетических исследований материала, полученного от пациента, для которого изготовлен такой биотехнологический лекарственный препарат, утвержденный распоряжением Правительства Российской Федерации от 13 декабря 2024 г. № 3736-р (Собрание законодательства Российской Федерации, 2024, № 51, ст. 8133; 2025, № 42, ст. 6225).

Председатель Правительства
Российской Федерации М.Мишустин

УТВЕРЖДЕНЫ
распоряжением Правительства
Российской Федерации
от 20 ноября 2025 г. № 3367-р

ИЗМЕНЕНИЯ,

которые вносятся в перечень медицинских организаций, имеющих право изготавливать и применять биотехнологические лекарственные препараты, предназначенные для применения в соответствии с индивидуальным медицинским назначением и специально изготовленные для конкретного пациента непосредственно в медицинской организации, в которой применяется такой биотехнологический лекарственный препарат, имеющие в своем составе соединения, синтезированные по результатам генетических исследований материала, полученного от пациента, для которого изготовлен такой

биотехнологический лекарственный препарат

Дополнить позициями 20 - 23 следующего содержания:"20. Федеральное государственное автономное образовательное учреждение высшего образования Первый Московский государственный медицинский университет имени И.М. Сеченова Министерства здравоохранения Российской Федерации (Сеченовский Университет)77040475051027739291580119048, г. Москва,

ул. Трубецкая, д. 8, строение 2

21. Государственное бюджетное учреждение здравоохранения города Москвы "Московский многопрофильный

научно-клинический центр имени С.П.Боткина" Департамента здравоохранения города Москвы77140826361037739085900125284,

г. Москва,

проезд

2-й Боткинский, д. 5

22. Государственное бюджетное учреждение здравоохранения города Москвы "Московский клинический научно-исследовательский центр Больница 52 Департамента здравоохранения города Москвы"77341153291027739078652123182,

г. Москва,

ул. Пехотная,

д. 3

23. Государственное бюджетное учреждение здравоохранения города Москвы "Морозовская детская городская клиническая больница Департамента здравоохранения города Москвы"77050392321027739783620119049,

г. Москва,

пер. 4-й Добрынинский,

д. 1/9".