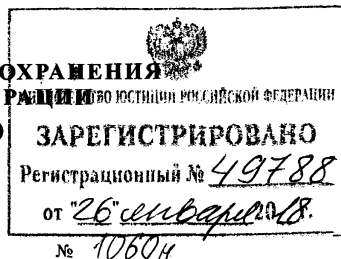




**МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ** Министерство юстиции Российской Федерации  
(Минздрав России)

**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 5.2.207<sup>29</sup>» заменить словами «и подпунктами 5.2.207<sup>29</sup> и 5.2.207<sup>34</sup>».

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.».