

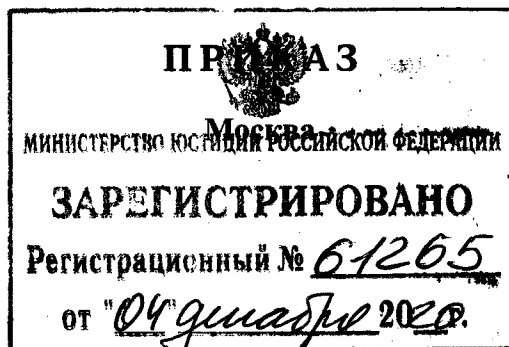


Министерство здравоохранения  
Российской Федерации



**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ  
В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

*06 ноября 2020*



**О внесении изменений в приказ Федеральной службы по надзору в сфере  
здравоохранения от 25 февраля 2019 г. № 1318 «Об утверждении форм  
документов, используемых Федеральной службой по надзору в сфере  
здравоохранения в процессе лицензирования деятельности по производству  
биомедицинских клеточных продуктов»**

В соответствии с пунктом 3 части 2 статьи 5, частью 5 статьи 14 Федерального закона от 4 мая 2011 г. № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2011, № 19, ст. 2716; 2019, № 52, ст. 7796), постановлением Правительства Российской Федерации от 3 октября 2018 г. № 1184 «Об утверждении Положения о лицензировании деятельности по производству биомедицинских клеточных продуктов» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2018, № 41, ст. 6272; 2020, № 30, ст. 4898), постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июня 2004 г. № 323 «Об утверждении Положения о Федеральной службе по надзору в сфере здравоохранения» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2004, № 28, ст. 2900; 2020, № 37, ст. 5719) **п р и к а з ы в а ю:**

1. Утвердить прилагаемые изменения, которые вносятся в приказ Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения от 25 февраля 2019 г. № 1318 «Об утверждении форм документов, используемых Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения в процессе лицензирования деятельности по производству биомедицинских клеточных продуктов» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 12 апреля 2019 г., регистрационный № 54353).

2. Настоящий приказ вступает в силу с 1 января 2021 года.

Руководитель

А.В. Самойлова



деятельность по производству биомедицинских клеточных продуктов  
№ \_\_\_\_\_

дата регистрации лицензии \_\_\_\_\_,  
предоставленной \_\_\_\_\_

(наименование лицензирующего органа)

полное и (в случае, если имеется) сокращенное наименование, в том числе фирменное  
наименование, и организационно-правовая форма юридического лица:

адрес места нахождения юридического лица: \_\_\_\_\_

ИНН \_\_\_\_\_

ОГРН \_\_\_\_\_

Адрес(а) места осуществления деятельности по производству биомедицинских  
клеточных продуктов, выполняемых работ:

Лицензируемый вид деятельности с указанием выполняемых работ, составляющих  
лицензируемый вид деятельности

Начальник Управления  
Росздравнадзора

\_\_\_\_\_  
(подпись)

\_\_\_\_\_  
(фамилия, имя, отчество (при наличии))

Исполнитель (фамилия, имя, отчество (при наличии), телефон)».