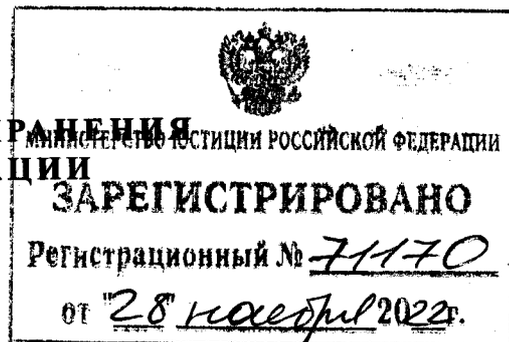




МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
(Минздрав России)



## П Р И К А З

18 октября 2022 г.

№ 674Н

Москва

**Об утверждении формы реестра  
выданных заключений (разрешительных документов) на ввоз в  
Российскую Федерацию и вывоз из Российской Федерации биологических  
материалов, полученных при проведении клинического исследования  
лекарственного препарата для медицинского применения, решений об отказе  
в выдаче заключений (разрешительных документов) на ввоз  
в Российскую Федерацию и вывоз из Российской Федерации биологических  
материалов, полученных при проведении клинического исследования  
лекарственного препарата для медицинского применения**

В соответствии с пунктом 9 Правил ввоза в Российскую Федерацию и вывоза из Российской Федерации биологических материалов, полученных при проведении клинического исследования лекарственного препарата для медицинского применения, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 14 марта 2022 г. № 363 (Собрание законодательства Российской Федерации, 2022, № 12, ст. 1848), п р и к а з ы в а ю:

1. Утвердить прилагаемую форму реестра выданных заключений (разрешительных документов) на ввоз в Российскую Федерацию и вывоз из Российской Федерации биологических материалов, полученных при проведении клинического исследования лекарственного препарата для медицинского применения, решений об отказе в выдаче заключений (разрешительных документов) на ввоз в Российскую Федерацию и вывоз из Российской Федерации биологических материалов, полученных при проведении клинического исследования лекарственного препарата для медицинского применения.

2. Признать утратившим силу приказ Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 2 ноября 2010 г. № 951н «Об утверждении формы реестра выданных разрешений (решений об отказе в выдаче разрешений) на ввоз на территорию Российской Федерации и вывоз за пределы территории Российской Федерации биологических материалов (образцы биологических жидкостей, тканей, секретов и продуктов жизнедеятельности человека, физиологических и патологических выделений, мазков, соскобов, смывов, микроорганизмов, биопсийный материал), полученных при проведении клинического исследования лекарственного препарата для медицинского применения» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 30 ноября 2010 г., регистрационный № 19085).

Министр



М.А. Мурашко



