

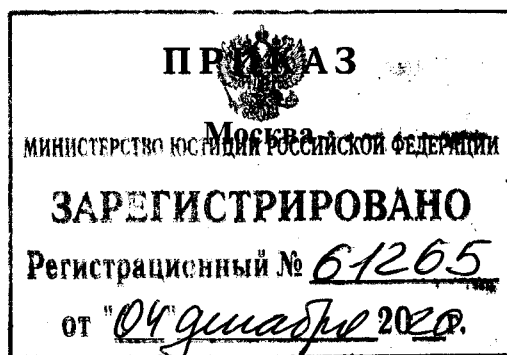


Министерство здравоохранения
Российской Федерации



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

06 ноября 2020



№ 10212

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

УТВЕРЖДЕНЫ
приказом Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения
от 06.11.2020 № 106/20

**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»**

1. Пункт 12 изложить в следующей редакции:
«12. Уведомление о предоставлении лицензии на деятельность по производству биомедицинских клеточных продуктов (приложение № 12).».
2. Приложение № 12 к приказу изложить в следующей редакции:

«Приложение № 12
к приказу Федеральной службы по
надзору в сфере здравоохранения
от 25 февраля 2019 № 1318

Форма

Г

Лицензиату

Г

**Уведомление
о предоставлении лицензии на деятельность
по производству биомедицинских клеточных продуктов**

В соответствии со статьёй 14 Федерального закона от 4 мая 2011 г. № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности», постановлением Правительства Российской Федерации от 3 октября 2018 г. № 1184 «Об утверждении Положения о лицензировании деятельности по производству биомедицинских клеточных продуктов», постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июня 2004 г. № 323 «Об утверждении Положения о Федеральной службе по надзору в сфере здравоохранения», приказом Росздравнадзора от «___» _____ 20__ г. № _____ предоставить лицензию на

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)».