



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
(Минздрав России)

П Р И К А З

8 июля 2020г.

№ 688

Москва

**Об аккредитации медицинской организации на право проведения
клинических исследований биомедицинских клеточных продуктов**

В соответствии со статьей 28 Федерального закона от 23 июля 2016 г. № 180-ФЗ «О биомедицинских клеточных продуктах» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2016, № 26, ст. 3849) и Правилами аккредитации медицинских организаций на право проведения клинических исследований биомедицинских клеточных продуктов, утвержденными постановлением Правительства Российской Федерации от 25 августа 2017 г. № 1015, п р и к а з ы в а ю:

1. Аккредитовать на право проведения клинических исследований биомедицинских клеточных продуктов медицинскую организацию согласно приложению.

2. Департаменту государственного регулирования обращения лекарственных средств (Ф.А. Романов):

выдать медицинской организации, аккредитованной на право проведения клинических исследований биомедицинских клеточных продуктов, указанной в приложении к настоящему приказу (далее – аккредитованная медицинская организация), свидетельство об аккредитации на право проведения клинических исследований биомедицинских клеточных продуктов;

внести сведения об аккредитованной медицинской организации в перечень медицинских организаций, имеющих право проводить клинические исследования биомедицинских клеточных продуктов.

3. Контроль за исполнением настоящего приказа оставляю за собой.

Статс-секретарь – заместитель Министра

А.В. Дронова

Приложение
к приказу Министерства
здравоохранения
Российской Федерации
от «8» сентября 2020 г. № 688

**Медицинская организация, аккредитованная на право проведения
клинических исследований биомедицинских клеточных продуктов**

1. Общество с ограниченной ответственностью «Тентанда Виа»
(г. Санкт-Петербург).