



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

(Минздрав России)

П Р И К А З

28 июня 2017

№ 681

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.

Заместитель Министра

С.В. Глаголев

Приложение
к приказу Министерства
здравоохранения
Российской Федерации
от «28 июля» 2021 г. № 681

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

1. Акционерное общество «Клиника К+31» (г. Москва).