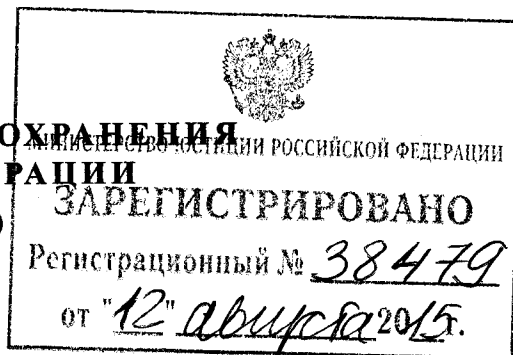




**МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**
(Минздрав России)



П Р И К А З

27 июля 2015 г.

№ 4854

Москва

О внесении изменений в раздел II ведомственного перечня государственных услуг (работ), оказываемых (выполняемых) находящимися в ведении Министерства здравоохранения Российской Федерации федеральными государственными учреждениями в качестве основных видов деятельности, утвержденного приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 31 декабря 2014 г. № 970н

П р и к а з ы в а ю:

Внести изменения в раздел II ведомственного перечня государственных услуг (работ), оказываемых (выполняемых) находящимися в ведении Министерства здравоохранения Российской Федерации федеральными государственными учреждениями в качестве основных видов деятельности, утвержденного приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 31 декабря 2014 г. № 970н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 26 января 2015 г., регистрационный № 35700), с изменением, внесенным приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 9 апреля 2015 г. № 180н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 22 апреля 2015 г., регистрационный № 36988), согласно приложению.

Министр

В.И. Скворцова
Ю.В. Кулешова

В.И. Скворцова

КОПИЯ ВЕРНА

Начальник Общего отдела

27 июля 2015 г.

Ю.В. Кулешова

Приложение

к приказу Министерства здравоохранения
Российской Федерации

от «27» 4418 2015 г. № 485н

Изменения,

которые вносятся в раздел II ведомственного перечня государственных услуг (работ), оказываемых (выполняемых) находящимися в ведении Министерства здравоохранения Российской Федерации федеральными государственными учреждениями в качестве основных видов деятельности, утвержденного приказом

Министерства здравоохранения Российской Федерации

от 31 декабря 2014 г. № 970н

В разделе II «Работы»:

1) пункт 6 изложить в следующей редакции:

«6. Экспертиза качества фармацевтической субстанции, произведенной для реализации	Министерство здравоохранения Российской Федерации	штука	ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России»;
---	---	-------	----------------------------------

2) дополнить пунктами 6(1) и 6(2) следующего содержания:

«6(1). Экспертиза по определению взаимозаменяемости лекарственных препаратов для медицинского применения	Министерство здравоохранения Российской Федерации	штука	ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России
--	---	-------	--------------------------------

6(2). Экспертиза документов, представленных для определения возможности рассматривать лекарственный препарат для медицинского применения при осуществлении государственной регистрации в качестве орфанного лекарственного препарата	Министерство здравоохранения Российской Федерации	штука	ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России».
--	---	-------	----------------------------------