

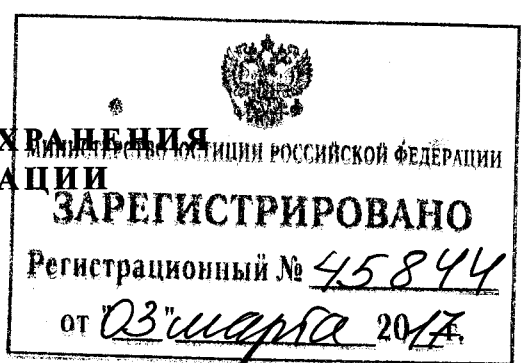


МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

(Минздрав России)

ПРИКАЗ

31 января 2017 г.



№ 324

Москва

Об утверждении

Порядка представления документов, из которых формируется
регистрационное досье на биомедицинский клеточный продукт,
и формы заявления о государственной регистрации
биомедицинского клеточного продукта

В соответствии со статьей 9 Федерального закона от 23 июня 2016 г.
№ 180-ФЗ «О биомедицинских клеточных продуктах»
(Собрание законодательства Российской Федерации, 2016, № 26, ст. 3849)
приказываю:

Утвердить:

Порядок представления документов, из которых формируется
регистрационное досье на биомедицинский клеточный продукт, согласно
приложению № 1;

форму заявления о государственной регистрации биомедицинского клеточного
продукта согласно приложению № 2.

Министр

Скворцова

В.И. Скворцова

КОПИЯ ВЕРНА

Заместитель начальника
Общего отдела

31 января 2017

Т.В. Крундышева



Приложение № 1
к приказу Министерства здравоохранения
Российской Федерации
от «31» июля 2017 г. № 324

**Порядок
представления документов, из которых формируется
регистрационное досье на биомедицинский клеточный продукт**

1. Настоящий Порядок устанавливает правила представления организацией, обладающей правами на результаты доклинических исследований биомедицинского клеточного продукта, клинических исследований биомедицинского клеточного продукта и (или) на технологию производства биомедицинского клеточного продукта, или уполномоченное ею другое юридическое лицо (далее – заявитель) в Министерство здравоохранения Российской Федерации заявления о государственной регистрации биомедицинского клеточного продукта и документов, из которых формируется регистрационное досье на биомедицинский клеточный продукт (далее – документы регистрационного досье) в целях его государственной регистрации.

2. Регистрационное досье на биомедицинский клеточный продукт формируется из следующих документов:

1) заявление о государственной регистрации биомедицинского клеточного продукта по форме согласно приложению № 2 к приказу Министерства здравоохранения Российской Федерации от «31» июля 2017 г. № 324

2) копия документа на русском языке, заверенного в установленном порядке и подтверждающего правомочность заявителя подавать заявление о государственной регистрации биомедицинского клеточного продукта (доверенность);

3) спецификация на биомедицинский клеточный продукт;

4) проект нормативной документации на биомедицинский клеточный продукт;

5) проекты макетов первичной упаковки и вторичной упаковки биомедицинского клеточного продукта;

6) отчет о проведенном доклиническом исследовании биомедицинского клеточного продукта;

7) проект протокола клинического исследования биомедицинского клеточного продукта;

- 8) проект регламента производства биомедицинского клеточного продукта;
- 9) копия лицензии на осуществление деятельности по производству биомедицинского клеточного продукта;
- 10) информационный листок пациента;
- 11) информация о страховых выплатах пациентам, привлеченным к проведению клинического исследования биомедицинского клеточного продукта;
- 12) отчет о результатах международных многоцентровых клинических исследований биомедицинского клеточного продукта, часть из которых проведена в Российской Федерации;
- 13) проект инструкции по применению биомедицинского клеточного продукта, содержащей следующие сведения:
 - а) наименование биомедицинского клеточного продукта;
 - б) тип биомедицинского клеточного продукта (автологичный, аллогенный, комбинированный);
 - в) качественные и количественные характеристики клеточной линии (клеточных линий), наименования и количество вспомогательных веществ, входящих в состав биомедицинского клеточного продукта;
 - г) наименования (международные непатентованные, или группировочные, или химические) и количество лекарственных препаратов, входящих в состав биомедицинского клеточного продукта;
 - д) наименования медицинских изделий, входящих в состав биомедицинского клеточного продукта;
 - е) показания к применению;
 - ж) противопоказания к применению;
 - з) режим и способ применения биомедицинского клеточного продукта, продолжительность лечения;
 - и) меры предосторожности при применении биомедицинского клеточного продукта;
 - к) указание (при наличии) особенностей действия биомедицинского клеточного продукта при первом его применении;
 - л) возможные побочные действия при применении биомедицинского клеточного продукта;
 - м) сочетаемость с иными видами лечения, включая сочетаемость с лекарственными препаратами и (или) медицинскими изделиями, другими биомедицинскими клеточными продуктами, а также пищевыми продуктами;
 - н) срок годности и указание на запрет применения биомедицинского клеточного продукта по истечении срока годности;

о) особенности применения у детей, беременных женщин и женщин в период грудного вскармливания;

п) данные о стабильности биомедицинского клеточного продукта;

р) условия хранения биомедицинского клеточного продукта.

3. При обращении за государственной регистрацией биомедицинского клеточного продукта, в отношении которого не проводились клинические исследования на территории Российской Федерации, заявитель представляет документы регистрационного досье, перечисленные в подпунктах 1-11, 13 пункта 2 настоящего Порядка, и реквизиты документа, подтверждающего уплату государственной пошлины за проведение экспертизы качества биомедицинского клеточного продукта, экспертизы документов для получения разрешения на проведение клинического исследования биомедицинского клеточного продукта и этической экспертизы возможности проведения клинического исследования биомедицинского клеточного продукта¹.

4. По результатам клинических исследований биомедицинского клеточного продукта заявитель представляет в Министерство здравоохранения Российской Федерации²:

1) заявление о возобновлении государственной регистрации биомедицинского клеточного продукта и проведении экспертизы эффективности биомедицинского клеточного продукта и экспертизы отношения ожидаемой пользы к возможному риску применения биомедицинского клеточного продукта;

2) проекты макетов первичной упаковки и вторичной упаковки биомедицинского клеточного продукта, при необходимости доработанные по результатам проведенного клинического исследования биомедицинского клеточного продукта;

3) отчет о проведенном клиническом исследовании биомедицинского клеточного продукта;

4) проект инструкции по применению биомедицинского клеточного продукта, при необходимости доработанный по результатам проведенного клинического исследования биомедицинского клеточного продукта;

5) реквизиты документа, подтверждающего уплату государственной пошлины за проведение экспертизы эффективности биомедицинского клеточного продукта и экспертизы отношения ожидаемой пользы к возможному риску применения биомедицинского клеточного продукта при государственной регистрации биомедицинского клеточного продукта.

¹ Пункт 1 части 1 статьи 10 Федерального закона от 23 июня 2016 г. № 180-ФЗ «О биомедицинских клеточных продуктах» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2016, № 26, ст. 3849) (далее – Федеральный закон № 180-ФЗ).

² Пункт 15 части 2 статьи 9, пункт 2 части 1 статьи 12 Федерального закона № 180-ФЗ.

5. При обращении за государственной регистрацией биомедицинского клеточного продукта, в отношении которого проведены международные многоцентровые клинические исследования, часть из которых проведена в Российской Федерации, заявитель представляет документы регистрационного досье, перечисленные в подпунктах 1-6, 8, 9, 12 и 13 пункта 2 настоящего Порядка, и реквизиты документа, подтверждающего уплату государственной пошлины за проведение экспертизы эффективности биомедицинского клеточного продукта и экспертизы отношения ожидаемой пользы к возможному риску применения биомедицинского клеточного продукта³.

6. При принятии Министерством здравоохранения Российской Федерации решения о государственной регистрации биомедицинского клеточного продукта⁴ заявитель представляет реквизиты документа, подтверждающего уплату государственной пошлины за выдачу регистрационного удостоверения биомедицинского клеточного продукта.

7. Заявитель вправе представить указанные в пункте 3, подпункте 5 пункта 4 и пунктах 5, 6 настоящего Порядка документы, подтверждающие уплату государственной пошлины, по собственной инициативе.

8. Заявление и документы регистрационного досье представляются в электронной форме и на бумажном носителе на русском языке либо с переводом на русский язык, заверенным в установленном порядке⁵.

9. В случае если документ регистрационного досье имеет несколько листов, они прошиваются, пронумеровываются и на обороте последнего листа документа на месте скрепления заверяются подписью уполномоченного лица с указанием общего количества листов документа. В случае представления заявителем документов регистрационного досье, имеющих несколько листов и заверенных в установленном порядке, данное требование к таким документам не предъявляется.

³ Пункт 2 части 1 статьи 10, часть 7 статьи 18 Федерального закона № 180-ФЗ.

⁴ Статья 20 Федерального закона № 180-ФЗ.

⁵ Основы законодательства Российской Федерации о нотариате от 11 февраля 1993 г. № 4462-1 (Ведомости Съезда народных депутатов Российской Федерации и Верховного Совета Российской Федерации, 1993, № 10, ст. 357; Собрание законодательства Российской Федерации, 2003, № 50, ст. 4855; 2004, № 45, ст. 4377; 2005, № 27, ст. 2717; 2007, № 1, ст. 21; № 27, ст. 3213; 2008, № 52, ст. 6236; 2009, № 1, ст. 14, 20; № 29, ст. 3642; 2010, № 28, ст. 3554; 2011, № 49, ст. 7064; № 50, ст. 7347; 2013, № 14, ст. 1651; № 51, ст. 6699; 2014, № 26, ст. 3371; № 30, ст. 4268; 2015, № 1, ст. 10; № 13, ст. 1811; № 29, ст. 4385; 2016, № 1, ст. 11; № 27, ст. 4293); Конвенция, отменяющая требование легализации иностранных официальных документов, заключенная в Гааге 5 октября 1961 года (ratифицирована Российской Федерацией 4 сентября 1991 г., Бюллетень международных договоров, 1993, № 6).

Приложение № 2
к приказу Министерства здравоохранения
Российской Федерации
от «31» июля 2017 г. № 324

Форма

В Министерство здравоохранения
Российской Федерации

**Заявление о государственной регистрации
биомедицинского клеточного продукта**

| | | |
|----|--|--|
| 1. | Наименование и местонахождение заявителя (организации, обладающей правами на результаты доклинических исследований биомедицинского клеточного продукта, клинических исследований биомедицинского клеточного продукта и (или) на технологию производства биомедицинского клеточного продукта, или уполномоченного ею другого юридического лица) | |
| 2. | Наименование биомедицинского клеточного продукта. Торговое наименование биомедицинского клеточного продукта (если присвоено) | |
| 3. | Тип биомедицинского клеточного продукта (автологичный, аллогенный, комбинированный) | |
| 4. | Наименование и местонахождение организации, на имя которой должно быть выдано регистрационное удостоверение на биомедицинский клеточный продукт (владелец регистрационного удостоверения на биомедицинский клеточный продукт) | |
| 5. | Наименование и адрес производителя биомедицинского клеточного продукта | |
| 6. | Фактические адреса мест производства биомедицинского клеточного продукта | |
| 7. | Кодовое обозначение клеточной линии (клеточных линий), входящей в состав биомедицинского клеточного продукта | |
| 8. | Наименования (международные непатентованные, или группировочные, или химические) лекарственных препаратов, входящих в состав биомедицинского клеточного продукта, номер нормативной документации | |
| 9. | Наименования медицинских изделий, входящих в состав биомедицинского клеточного продукта, наименование и номер нормативной документации | |

Дата подачи заявления о государственной регистрации биомедицинского клеточного продукта «_____» 20 г.

Заявление о государственной регистрации биомедицинского клеточного продукта представил

(должность)

(Ф.И.О.)

(подпись)

М.П.
(при наличии)