



МИНИСТЕРСТВО ЮСТИЦИИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ЗАРЕГИСТРИРОВАНО

Регистрационный № 70606

от "18" октября 2021.

**МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

(Минздрав России)

П Р И К А З

20 июля 2022 г.

№ 496М

Москва

О признании утратившим силу приказа Министерства здравоохранения Российской Федерации от 13 февраля 2018 г. № 67н «Об утверждении Административного регламента Министерства здравоохранения Российской Федерации по предоставлению государственной услуги по аккредитации медицинских организаций на право проведения клинических исследований лекарственных препаратов для медицинского применения» и внесенных в него изменений

В соответствии с пунктом 2 перечня утративших силу актов и отдельных положений актов Правительства Российской Федерации, содержащих обязательные требования, соблюдение которых оценивается при проведении мероприятий по контролю при осуществлении федерального государственного надзора в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения (за исключением производства лекарственных средств для медицинского применения), утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 13 июня 2020 г. № 855 (Собрание законодательства Российской Федерации 2020, № 25, ст. 3901), пунктом 1 изменений, которые вносятся в Положение о Министерстве здравоохранения Российской Федерации, утвержденное постановлением Правительства Российской Федерации от 17 июля 2021 г. № 1218 (Собрание законодательства Российской Федерации 2021, № 30, ст. 5795), п р и к а з ы в а ю:

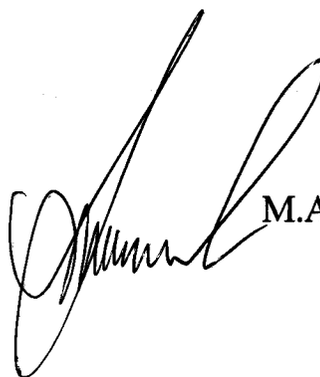
Признать утратившими силу:

приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 13 февраля 2018 г. № 67н «Об утверждении Административного регламента Министерства здравоохранения Российской Федерации по предоставлению государственной услуги по аккредитации медицинских организаций на право проведения клинических исследований лекарственных препаратов для

медицинского применения» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 24 мая 2018 г., регистрационный № 51178);

пункт 2 изменений, которые вносятся в Административный регламент Министерства здравоохранения Российской Федерации по предоставлению государственной услуги по выдаче разрешения на проведение клинического исследования лекарственного препарата для медицинского применения, утвержденный приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 19 января 2018 г. № 20н, и Административный регламент Министерства здравоохранения Российской Федерации по предоставлению государственной услуги по аккредитации медицинских организаций на право проведения клинических исследований лекарственных препаратов для медицинского применения, утвержденный приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 13 февраля 2018 г. № 67н, утвержденных приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 24 октября 2019 г. № 880н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 19 февраля 2020 г., регистрационный № 57564).

Министр



М.А. Мурашко