**Об утверждении**

**Порядка приостановления применения**

**биомедицинского клеточного продукта**

В соответствии с частью 1 статьи 42 Федерального закона
от 23 июня ‎2016 г. № 180-ФЗ «О биомедицинских клеточных продуктах» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2016, № 26, ст. 3849)
и подпунктом 5.2.20745 Положения о Министерстве здравоохранения Российской Федерации, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 19 июня 2012 г. № 608 (Собрание законодательства Российской Федерации, 2012, ‎№ 26, ст. 3526; 2013, № 16, ст. 1970; № 20, ст. 2477; № 22,
ст. 2812; № 33, ст. 4386; № 45, ст. 5822; 2014, № 12, ст. 1296; № 26, ст. 3577; № 30, ст. 4307; № 37, ‎ст. 4969; 2015, № 2, ст. 491; № 12, ст. 1763; № 23, ст. 3333; 2016,
№ 2, ст. 325; ‎№ 9, ст. 1268; № 27, ст. 4497; № 28, ст. 4741; № 34, ст. 5255; № 49,
ст. 6922; 2017, № 7, ст. 1066; № 33, ст. 5202; № 37, ст. 5535; № 40, ст. 5864),
п р и к а з ы в а ю:

Утвердить прилагаемый Порядок приостановления применения биомедицинского клеточного продукта.

Министр В.И. Скворцова