Об утверждении формы проверочного листа (списка контрольных вопросов, ответы на которые свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым лицом обязательных требований), используемого Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и ее территориальными органами при осуществлении федерального государственного контроля (надзора) в сфере обращения биомедицинских клеточных продуктов

В соответствии с частью 1 статьи 53 Федерального закона от 31 июля 2020 г.   
№ 248-ФЗ «О государственном контроле (надзоре) и муниципальном контроле в Российской Федерации» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2020, № 31, ст. 5007; 2021, № 24, ст. 4188), пунктом 3 Требований к разработке, содержанию, общественному обсуждению проектов форм проверочных листов, утверждению, применению, актуализации форм проверочных листов, а также случаи обязательного применения проверочных листов, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 27 октября 2021 г. № 1844(Официальный интернет-портал правовой информации http://pravo.gov.ru, 29 октября 2021 г.), и пунктом 3 Положения о федеральном государственном контроле (надзоре) в сфере обращения биомедицинских клеточных продуктов, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июня 2021 г. № 1062 (Собрание законодательства Российской Федерации, 2021, № 27, ст. 5438), **п р и к а з ы в а ю:**

1. Утвердить прилагаемую форму проверочного листа (списка контрольных вопросов, ответы на которые свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым лицом обязательных требований), используемого Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и ее территориальными органами при осуществлении федерального государственного контроля (надзора) в сфере обращения биомедицинских клеточных продуктов.

2. Признать утратившим силу приказ Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения от 8 сентября 2021 г. № 8609 «Об утверждении формы проверочного листа (списка контрольных вопросов, ответы на которые свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым лицом обязательных требований), используемого Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и ее территориальными органами при осуществлении федерального государственного контроля (надзора) в сфере обращения биомедицинских клеточных продуктов»(зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 15 октября 2021 г., регистрационный № 65431).

3. Настоящий приказ вступает в силу с 1 марта 2022 года.

Руководитель А.В. Самойлова

Проект приказа «Об утверждении формы проверочного листа (списка контрольных вопросов, ответы на которые свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым лицом обязательных требований), используемого Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и ее территориальными органами при осуществлении федерального государственного контроля (надзора) в сфере обращения биомедицинских клеточных продуктов» вносит Управление организации государственного контроля качества медицинской продукции.

Заместитель начальника отдела организации

контроля качества лекарственных средств

Управления организации государственного

контроля качества медицинской продукции Е.А. Ламанова

Начальник Управления организации

государственного контроля качества

медицинской продукции Е.М. Кудрявцева

СОГЛАСОВАНО:

Заместитель руководителя Росздравнадзора Д.В. Пархоменко

Врио начальника Управления делами С.В. Блохин

Начальник Управления государственной

службы, кадров, антикоррупционной

и правовой работы М.В. Опимах