

ПРАВИТЕЛЬСТВО РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ПОСТАНОВЛЕНИЕ

от 15 декабря 2020 г. N 2102

О ВНЕСЕНИИ ИЗМЕНЕНИЯ

В ПУНКТ 17 ПРАВИЛ ВЫДАЧИ РАЗРЕШЕНИЯ НА ВВОД
В ГРАЖДАНСКИЙ ОБОРОТ СЕРИИ ИЛИ ПАРТИИ

ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКОГО

ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА, ВЫДАЧИ ЗАКЛЮЧЕНИЯ О
СООТВЕТСТВИИ

СЕРИИ ИЛИ ПАРТИИ ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО
ПРЕПАРАТА ТРЕБОВАНИЯМ, УСТАНОВЛЕННЫМ
ПРИ ЕГО ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ

Правительство Российской Федерации постановляет:

1. Подпункт "г" пункта 17 Правил выдачи разрешения на ввод в гражданский оборот серии или партии иммунобиологического лекарственного препарата, выдачи заключения о соответствии серии или партии иммунобиологического лекарственного препарата требованиям, установленным при его государственной регистрации, утвержденных [постановлением Правительства Российской Федерации от 26 ноября 2019 г. N 1510](#) "О порядке ввода в гражданский оборот лекарственных препаратов для медицинского применения" (Собрание законодательства Российской Федерации, 2019, N 48, ст. 6852), после слов "лекарственной формы" дополнить словами ", компонента (при наличии)".

2. Настоящее постановление вступает в силу со дня его официального опубликования.

Председатель Правительства
Российской Федерации
М.МИШУСТИН