

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

