

ПОСТАНОВЛЕНИЕ МИНИСТЕРСТВА ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

25 января 2016 г. № 5

**О внесении изменения в постановление
Министерства здравоохранения Республики
Беларусь от 29 декабря 2014 г. № 116**

На основании пункта 3 постановления Совета Министров Республики Беларусь от 28 ноября 2014 г. № 1120 «О некоторых вопросах государственной регистрации биомедицинских клеточных продуктов» и подпункта 9.1 пункта 9 Положения о Министерстве здравоохранения Республики Беларусь, утвержденного постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 28 октября 2011 г. № 1446 «О некоторых вопросах Министерства здравоохранения и мерах по реализации Указа Президента Республики Беларусь от 11 августа 2011 г. № 360», Министерство здравоохранения Республики Беларусь ПОСТАНОВЛЯЕТ:

1. Из абзаца третьего пункта 4 Инструкции о порядке и объеме проведения клинических испытаний биомедицинских клеточных продуктов, утвержденной постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 29 декабря 2014 г. № 116 «О некоторых мерах по реализации постановления Совета Министров Республики Беларусь от 28 ноября 2014 г. № 1120» (Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 30.05.2015, 8/29930), слова «и специальное разрешение (лицензию) на осуществление соответствующей медицинской деятельности» исключить.

2. Настоящее постановление вступает в силу с 1 марта 2016 г.

Министр

В.И.Жарко