ПРАВИТЕЛЬСТВО РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ПОСТАНОВЛЕНИЕ

от 27 декабря 2012 г. N 1416

ОБ УТВЕРЖДЕНИИ ПРАВИЛ

ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ

В соответствии со [статьей 38](consultantplus://offline/ref=5F99A2D0A4644098CF5294407D7FDA2A3924037F7162A05A34A54C843165AF44EDCEB0C06F707ECBC9491DD2394692478231244CDB980C2CF7O4P) Федерального закона "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации" Правительство Российской Федерации постановляет:

1. Утвердить прилагаемые [Правила](#Par36) государственной регистрации медицинских изделий.

2. Установить, что:

а) регистрационные удостоверения на изделия медицинского назначения и медицинскую технику с установленным сроком действия, выданные до дня вступления в силу настоящего постановления, действуют до истечения указанного в них срока действия;

б) регистрационные удостоверения на изделия медицинского назначения и медицинскую технику бессрочного действия, выданные до дня вступления в силу настоящего постановления, действительны и подлежат замене до 1 января 2021 г. на регистрационные удостоверения по [форме](consultantplus://offline/ref=5F99A2D0A4644098CF5294407D7FDA2A392005797765A05A34A54C843165AF44EDCEB0C06F707ACBCA491DD2394692478231244CDB980C2CF7O4P), утверждаемой Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения.

Замена регистрационного удостоверения осуществляется без прохождения процедуры государственной регистрации медицинских изделий на основании заявления, представленного заявителем в Федеральную службу по надзору в сфере здравоохранения, с указанием сведений, предусмотренных [Правилами](#Par36), утвержденными настоящим постановлением.

3. Государственная регистрация медицинских изделий, представленных на государственную регистрацию до дня вступления в силу настоящего постановления, осуществляется на основании документов, представленных до дня вступления в силу настоящего постановления, а также заявления о государственной регистрации медицинского изделия, представленного заявителем в соответствии с [Правилами](#Par36), утвержденными настоящим постановлением, в Федеральную службу по надзору в сфере здравоохранения.

4. Реализация полномочий, предусмотренных настоящим постановлением, осуществляется в пределах установленных Правительством Российской Федерации предельной численности работников центрального аппарата Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения, а также бюджетных ассигнований, предусмотренных Службе в федеральном бюджете на руководство и управление в сфере установленных функций.

5. Настоящее постановление вступает в силу с 1 января 2013 г.

Председатель Правительства

Российской Федерации

Д.МЕДВЕДЕВ

Утверждены

постановлением Правительства

Российской Федерации

от 27 декабря 2012 г. N 1416

ПРАВИЛА

ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ

1. Настоящие Правила устанавливают порядок государственной регистрации медицинских изделий, подлежащих обращению на территории Российской Федерации.

2. Государственной регистрации подлежат любые инструменты, аппараты, приборы, оборудование, материалы и прочие изделия, применяемые в медицинских целях отдельно или в сочетании между собой, а также вместе с другими принадлежностями, необходимыми для применения указанных изделий по назначению, включая специальное программное обеспечение, и предназначенные производителем (изготовителем) для профилактики, диагностики, лечения и медицинской реабилитации заболеваний, мониторинга состояния организма человека, проведения медицинских исследований, восстановления, замещения, изменения анатомической структуры или физиологических функций организма, предотвращения или прерывания беременности, функциональное назначение которых не реализуется путем фармакологического, иммунологического, генетического или метаболического воздействия на организм человека (далее – «**медицинские изделия**»).

Медицинские изделия, изготовленные по индивидуальным заказам пациентов, к которым предъявляются специальные требования по назначению медицинских работников и которые предназначены исключительно для личного использования конкретным пациентом, государственной регистрации не подлежат.

Медицинские изделия, предназначенные исключительно для целей экспорта, государственной регистрации не подлежат.

3. Государственная регистрация медицинских изделий осуществляется Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения (далее – «**регистрирующий орган**»).

4. В настоящих Правилах используются следующие основные понятия:

"безопасность медицинского изделия" - отсутствие недопустимого риска причинения вреда жизни, здоровью человека и окружающей среде при использовании медицинского изделия по назначению и в условиях, предусмотренных производителем (изготовителем);

"качество медицинского изделия" - совокупность свойств и характеристик медицинского изделия, влияющих на его способность действовать по назначению при условии соответствия требованиям нормативной документации, технической и эксплуатационной документации производителя (изготовителя);

"клинические испытания" - разработанное и запланированное систематическое исследование, предпринятое, в том числе с участием человека в качестве субъекта для оценки безопасности и эффективности медицинского изделия;

"нормативная документация" - документы, регламентирующие требования безопасности, качества, а также предполагаемую эффективность предусмотренного применения и методы контроля соответствия медицинского изделия этим требованиям;

"регистрационное досье" - комплект документов, представляемых для государственной регистрации, внесения изменений в такие документы, а также копии решений, принятых регистрирующим органом в отношении конкретного медицинского изделия;

"техническая документация производителя (изготовителя)" - документы, регламентирующие конструкцию медицинского изделия, устанавливающие технические требования и содержащие данные для его разработки, производства, применения, эксплуатации, технического обслуживания, ремонта, утилизации или уничтожения;

"технические испытания" - испытания с целью определения соответствия характеристик (свойств) медицинского изделия требованиям нормативной документации, технической и эксплуатационной документации производителя (изготовителя) и принятия последующего решения о возможности проведения клинических испытаний;

"токсикологические исследования" - исследования в целях оценки биологической безопасности медицинского изделия и принятия последующего решения о возможности проведения клинических испытаний;

"уполномоченный представитель производителя (изготовителя)" - юридическое лицо или индивидуальный предприниматель, зарегистрированные на территории Российской Федерации, уполномоченные производителем (изготовителем) медицинского изделия представлять его интересы по вопросам обращения медицинского изделия на территории Российской Федерации, в том числе по вопросам процедур оценки соответствия и государственной регистрации, на имя которого может быть выдано регистрационное удостоверение на медицинское изделие;

"эксплуатационная документация производителя (изготовителя)" - документы, предназначенные для ознакомления потребителя с конструкцией медицинского изделия, регламентирующие условия и правила эксплуатации (использование по назначению, техническое обслуживание, текущий ремонт, хранение и транспортировка), гарантированные производителем (изготовителем) значения основных параметров, характеристик (свойств) медицинского изделия, гарантийные обязательства, а также сведения о его утилизации или уничтожении;

"эффективность медицинского изделия" - совокупность свойств и характеристик медицинского изделия, обеспечивающих достижение целей предназначения, установленных производителем (изготовителем) и подтвержденного практикой клинического применения.

5. Государственная регистрация медицинских изделий проводится на основании результатов технических испытаний, токсикологических исследований, клинических испытаний, представляющих собой формы [оценки соответствия](consultantplus://offline/ref=5F99A2D0A4644098CF5294407D7FDA2A3922067A7066A05A34A54C843165AF44EDCEB0C06F707ACAC7491DD2394692478231244CDB980C2CF7O4P) медицинских изделий с учетом классификации в зависимости от потенциального риска их применения, и [экспертизы](consultantplus://offline/ref=5F99A2D0A4644098CF5294407D7FDA2A3B28037E7466A05A34A54C843165AF44EDCEB0C06F707ACBCC491DD2394692478231244CDB980C2CF7O4P) качества, эффективности и безопасности медицинских изделий с учетом классификации в зависимости от потенциального риска их применения, а также [испытаний](consultantplus://offline/ref=5F99A2D0A4644098CF5294407D7FDA2A3B24017F7763A05A34A54C843165AF44EDCEB0C06F707ACBCF491DD2394692478231244CDB980C2CF7O4P) в целях утверждения типа средств измерений (в отношении медицинских изделий, относящихся к средствам измерений в сфере государственного регулирования обеспечения единства измерений, [перечень](consultantplus://offline/ref=5F99A2D0A4644098CF5294407D7FDA2A3B24017F7763A05A34A54C843165AF44EDCEB0C06F707AC3CA491DD2394692478231244CDB980C2CF7O4P) которых утверждается Министерством здравоохранения Российской Федерации).

Обеспечение организации работы по формированию и ведению номенклатурной классификации медицинских изделий по видам осуществляется регистрирующим органом.

При изменении вида медицинского изделия в рамках работы по формированию и ведению [номенклатурной классификации](consultantplus://offline/ref=5F99A2D0A4644098CF5294407D7FDA2A3B27037A7464A05A34A54C843165AF44EDCEB0C364242B8E9B4F488663139D58852F26F4OEP) медицинских изделий по видам, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации, регистрирующий орган вносит в реестровую запись государственного реестра медицинских изделий и организаций (индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и изготовление медицинских изделий (далее - государственный реестр), соответствующее изменение и уведомляет об этом юридическое лицо или индивидуального предпринимателя, на имя которого выдано регистрационное удостоверение на медицинское изделие, вид которого изменен, в течение 20 рабочих дней с даты внесения изменения в реестровую запись государственного реестра.

6. Документом, подтверждающим факт государственной регистрации медицинского изделия, является регистрационное удостоверение на медицинское изделие (далее - регистрационное удостоверение). [Форма](consultantplus://offline/ref=5F99A2D0A4644098CF5294407D7FDA2A392005797765A05A34A54C843165AF44EDCEB0C06F707ACBCA491DD2394692478231244CDB980C2CF7O4P) регистрационного удостоверения утверждается регистрирующим органом.

Регистрационное удостоверение выдается бессрочно.

7. Государственная пошлина уплачивается в соответствии с [законодательством](consultantplus://offline/ref=5F99A2D0A4644098CF5294407D7FDA2A3924037E7360A05A34A54C843165AF44EDCEB0C86D747DC19A130DD670129A58872D3A4CC598F0OCP) Российской Федерации о налогах и сборах.

Информация об уплате государственной пошлины запрашивается регистрирующим органом в порядке межведомственного информационного взаимодействия в соответствии с Федеральным [законом](consultantplus://offline/ref=5F99A2D0A4644098CF5294407D7FDA2A3924037D7665A05A34A54C843165AF44EDCEB0C9697B2E9B8A174482780D9F44992D244CFCO5P) "Об организации предоставления государственных и муниципальных услуг".

8. Для государственной регистрации медицинского изделия разработчик, производитель (изготовитель) медицинского изделия или уполномоченный представитель производителя (изготовителя) (далее - заявитель) представляет либо направляет в регистрирующий орган [заявление](consultantplus://offline/ref=5F99A2D0A4644098CF5294407D7FDA2A3923017F7663A05A34A54C843165AF44EDCEB0C06F707ECAC6491DD2394692478231244CDB980C2CF7O4P) о государственной регистрации медицинского изделия, а также документы, указанные в [пункте 10](#Par106) настоящих Правил.

9. В заявлении о государственной регистрации медицинского изделия (далее - заявление о регистрации) указываются следующие сведения:

а) наименование медицинского изделия (с указанием принадлежностей, необходимых для применения медицинского изделия по назначению), при этом заявитель указывает товарный знак и иные средства индивидуализации медицинского изделия в случае их нанесения на упаковку медицинского изделия;

б) в отношении разработчика - полное и (в случае, если имеется) сокращенное наименование, в том числе фирменное наименование, организационно-правовая форма юридического лица, адрес места его нахождения или фамилия, имя и (в случае, если имеется) отчество, реквизиты документа, удостоверяющего личность, адрес места жительства индивидуального предпринимателя, а также номера телефонов и (в случае, если имеется) адрес электронной почты юридического лица или индивидуального предпринимателя;

в) в отношении производителя (изготовителя) медицинского изделия - полное и (в случае, если имеется) сокращенное наименование, в том числе фирменное наименование, организационно-правовая форма юридического лица, адрес места нахождения или фамилия, имя и (в случае, если имеется) отчество, реквизиты документа, удостоверяющего личность, адрес места жительства индивидуального предпринимателя, а также номера телефонов и (в случае, если имеется) адрес электронной почты юридического лица или индивидуального предпринимателя;

г) в отношении уполномоченного представителя производителя (изготовителя) - полное и (в случае, если имеется) сокращенное наименование, в том числе фирменное наименование, организационно-правовая форма юридического лица, адрес места его нахождения или фамилия, имя и (в случае, если имеется) отчество, реквизиты документа, удостоверяющего личность, адрес места жительства индивидуального предпринимателя, а также номера телефонов и (в случае, если имеется) адрес электронной почты юридического лица или индивидуального предпринимателя;

д) в отношении лица, на имя которого может быть выдано регистрационное удостоверение, - полное и (в случае, если имеется) сокращенное наименование, в том числе фирменное наименование, организационно-правовая форма юридического лица, адрес места его нахождения или фамилия, имя и (в случае, если имеется) отчество, реквизиты документа, удостоверяющего личность, адрес места жительства индивидуального предпринимателя, а также номера телефонов и (в случае, если имеется) адрес электронной почты юридического лица или индивидуального предпринимателя;

е) место производства медицинского изделия;

ж) назначение медицинского изделия, установленное производителем (изготовителем);

з) вид медицинского изделия в соответствии с [номенклатурной классификацией](consultantplus://offline/ref=5F99A2D0A4644098CF5294407D7FDA2A3B27037A7464A05A34A54C843165AF44EDCEB0C06F707ACBCF491DD2394692478231244CDB980C2CF7O4P) медицинских изделий;

и) [класс](consultantplus://offline/ref=5F99A2D0A4644098CF5294407D7FDA2A3B27037A7464A05A34A54C843165AF44EDCEB0C06F707BCBC6491DD2394692478231244CDB980C2CF7O4P) потенциального риска применения медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий;

к) код Общероссийского [классификатора](consultantplus://offline/ref=5F99A2D0A4644098CF5294407D7FDA2A392300747267A05A34A54C843165AF44FFCEE8CC6E7564CACC5C4B837FF1O3P) продукции по видам экономической деятельности;

л) сведения о способе получения регистрационного удостоверения, а также информации, связанной с процедурой государственной регистрации медицинского изделия.

10. Для государственной регистрации медицинского изделия представляются следующие документы:

а) копия документа, подтверждающего полномочия уполномоченного представителя производителя (изготовителя);

б) сведения о нормативной документации на медицинское изделие;

в) техническая документация производителя (изготовителя) на медицинское изделие;

г) эксплуатационная документация производителя (изготовителя) на медицинское изделие, в том числе инструкция по применению или руководство по эксплуатации медицинского изделия;

д) фотографические изображения общего вида типового образца каждого варианта исполнения медицинского изделия (за исключением вариантов исполнения, представляющих собой типоразмерный ряд и не имеющих внешних отличий), его упаковки, оригинальной маркировки производителя, компонентов состава медицинского изделия (кроме эксплуатационной документации), принадлежностей, необходимых для применения медицинского изделия по назначению, а также макеты маркировок медицинского изделия на русском языке; при этом фотографические изображения должны быть представлены размером не менее 18х24 сантиметра и должны быть цветными в случае, если цвет медицинского изделия является его функциональной характеристикой;

е) документы, подтверждающие результаты технических испытаний медицинского изделия;

ж) документы, подтверждающие результаты токсикологических исследований медицинского изделия, использование которого предполагает наличие контакта с организмом человека;

з) документы, подтверждающие результаты испытаний медицинского изделия в целях утверждения типа средств измерений (в отношении медицинских изделий, относящихся к средствам измерений в сфере государственного регулирования обеспечения единства измерений, [перечень](consultantplus://offline/ref=5F99A2D0A4644098CF5294407D7FDA2A3B24017F7763A05A34A54C843165AF44EDCEB0C06F707AC3CA491DD2394692478231244CDB980C2CF7O4P) которых утверждается Министерством здравоохранения Российской Федерации);

и) опись документов;

к) для медицинских изделий 1 класса, 2а класса потенциального риска, для одноразовых медицинских изделий, зарегистрированные аналоги которых отсутствуют на территории Российской Федерации, а также медицинских изделий для диагностики in vitro - сведения, подтверждающие клиническую эффективность и безопасность медицинских изделий;

л) проект плана клинических испытаний медицинского изделия с обосновывающими его материалами (в случае, если имеется);

м) сведения о выданных регистрирующим органом разрешениях на ввоз медицинских изделий с целью их государственной регистрации (для медицинских изделий иностранного производства);

н) копии документов, подтверждающих качество лекарственного препарата, фармацевтической субстанции, биологического материала и иного вещества, с использованием которых произведено медицинское изделие или которые входят в его состав и которые предназначены для применения только с учетом назначения медицинского изделия, определенного производителем, и выданных в соответствии с законодательством страны происхождения лекарственного препарата, фармацевтической субстанции, биологического материала и иного вещества.

11. В случае если документы, указанные в [пункте 10](#Par106) настоящих Правил, составлены на иностранном языке, они представляются с заверенным в установленном [порядке](consultantplus://offline/ref=5F99A2D0A4644098CF5294407D7FDA2A3922087F7564A05A34A54C843165AF44EDCEB0C06F7079CCCB491DD2394692478231244CDB980C2CF7O4P) переводом на русский язык.

12. Сроки и последовательность административных процедур и административных действий регистрирующего органа устанавливаются разрабатываемым в соответствии с [постановлением](consultantplus://offline/ref=5F99A2D0A4644098CF5294407D7FDA2A3921017B7C65A05A34A54C843165AF44FFCEE8CC6E7564CACC5C4B837FF1O3P) Правительства Российской Федерации от 16 мая 2011 г. N 373 административным [регламентом](consultantplus://offline/ref=5F99A2D0A4644098CF5294407D7FDA2A3923017F7663A05A34A54C843165AF44EDCEB0C06F707ACBCE491DD2394692478231244CDB980C2CF7O4P) предоставления государственной услуги по государственной регистрации медицинских изделий.

13. [Заявление](consultantplus://offline/ref=5F99A2D0A4644098CF5294407D7FDA2A3923017F7663A05A34A54C843165AF44EDCEB0C06F707ECAC6491DD2394692478231244CDB980C2CF7O4P) о регистрации и документы, предусмотренные [пунктом 10](#Par106) настоящих Правил, представляются заявителем в регистрирующий орган на бумажном носителе непосредственно или направляются заказным почтовым отправлением с уведомлением о вручении и описью вложения либо в электронной форме, подписанные электронной подписью.

Регистрирующий орган принимает заявление о регистрации и документы, предусмотренные [пунктом 10](#Par106) настоящих Правил, по описи, копия которой с отметкой о дате приема указанных заявления и документов в день приема вручается заявителю или направляется ему заказным почтовым отправлением с уведомлением о вручении либо в электронной форме по телекоммуникационным каналам связи.

14. Регистрирующий орган не вправе требовать от заявителя указывать в заявлении о регистрации сведения, не предусмотренные [пунктом 9](#Par79) настоящих Правил, и представлять документы, не предусмотренные [пунктом 10](#Par106) настоящих Правил.

15. В течение 5 рабочих дней со дня поступления заявления о регистрации и документов, предусмотренных [пунктом 10](#Par106) настоящих Правил, регистрирующий орган проводит проверку полноты и достоверности содержащихся в них сведений, в том числе путем сравнения таких сведений со сведениями, представленными в порядке межведомственного информационного взаимодействия.

16. В случае если заявление о регистрации оформлено с нарушением положений [пункта 9](#Par79) настоящих Правил и (или) в заявлении указаны недостоверные сведения либо документы, предусмотренные [пунктом 10](#Par106) настоящих Правил, представлены не в полном объеме, регистрирующий орган вручает заявителю уведомление о необходимости устранения в 30-дневный срок выявленных нарушений и (или) представления документов, которые отсутствуют, либо направляет такое уведомление заказным почтовым отправлением с уведомлением о вручении или в форме электронного документа, подписанного электронной подписью, либо в электронной форме по телекоммуникационным каналам связи.

Уведомление в случае его направления заказным почтовым отправлением считается полученным по истечении 10 рабочих дней с даты направления уведомления.

16.1.В случае несогласия заявителя с содержанием уведомления, указанного в пункте 16 настоящих Правил, заявитель вправе обжаловать данное уведомление путем направления соответствующих возражений с их обоснованием на имя руководителя регистрирующего органа, которые должны быть рассмотрены по существу регистрирующим органом с привлечением заявителя, с одной стороны, и эксперта, вынесшего соответствующее замечание, с другой стороны, в течение 10 рабочих дней с даты поступления в регистрирующий орган возражений от заявителя, с принятием решения о полном или частичном признании возражений обоснованными и отмене уведомления полностью или в обжалуемой части либо с отказом от признания возражений обоснованными и признании уведомления правомерным.

При этом время рассмотрения возражений заявителя на обжалуемое уведомление с момента его поступления в регистрирующий орган до момента вынесения регистрирующим органом соответствующего решения по возражениям заявителя не учитывается в срок, установленный пунктом 16 настоящих Правил для устранения выявленных нарушений.

17. В течение 3 рабочих дней со дня представления надлежащим образом оформленного заявления о регистрации и в полном объеме документов, предусмотренных [пунктом 10](#Par106) настоящих Правил, а также в случае устранения в 30-дневный срок выявленных нарушений и (или) представления документов, предусмотренных [пунктом 10](#Par106) настоящих Правил, регистрирующий орган принимает решение о начале государственной регистрации медицинских изделий.

18. В случае если в 30-дневный срок не устранены выявленные нарушения и (или) не представлены документы, которые отсутствуют, регистрирующий орган принимает решение о возврате заявления о регистрации и документов, предусмотренных [пунктом 10](#Par106) настоящих Правил, с мотивированным обоснованием причин возврата.

19. Государственная регистрация медицинских изделий осуществляется регистрирующим органом в срок, не превышающий 50 рабочих дней со дня принятия решения о начале государственной регистрации медицинских изделий.

Срок проведения клинических испытаний медицинского изделия в 50-дневный срок не включается.

20. В течение 3 рабочих дней со дня принятия решения о начале государственной регистрации медицинских изделий регистрирующий орган оформляет и выдает задание на проведение экспертизы качества, эффективности и безопасности медицинского изделия федеральному государственному бюджетному учреждению, находящемуся в ведении регистрирующего органа (далее - экспертное учреждение).

21. Экспертиза качества, эффективности и безопасности медицинского изделия проводится экспертным учреждением поэтапно в соответствии с [порядком](consultantplus://offline/ref=5F99A2D0A4644098CF5294407D7FDA2A3B28037E7466A05A34A54C843165AF44EDCEB0C06F707ACBCC491DD2394692478231244CDB980C2CF7O4P), утверждаемым Министерством здравоохранения Российской Федерации:

а) на I этапе осуществляется экспертиза заявления о регистрации и документов, указанных в [пункте 10](#Par106) настоящих Правил, для определения возможности (невозможности) проведения клинических испытаний медицинского изделия (за исключением медицинских изделий 1 класса, 2а класса потенциального риска, для ондноразовых медицинских изделий, зарегистрированные аналоги которых отсутствуют на территории Российской Федерации, а также медицинских изделий для диагностики in vitro);

б) на II этапе осуществляется экспертиза полноты и результатов проведенных технических испытаний, токсикологических исследований, клинических испытаний, а также испытаний в целях утверждения типа средств измерений (в отношении медицинских изделий, относящихся к средствам измерений в сфере государственного регулирования обеспечения единства измерений, [перечень](consultantplus://offline/ref=5F99A2D0A4644098CF5294407D7FDA2A3B24017F7763A05A34A54C843165AF44EDCEB0C06F707AC3CA491DD2394692478231244CDB980C2CF7O4P) которых утверждается Министерством здравоохранения Российской Федерации) (далее - экспертиза полноты и результатов испытаний и исследований).

21(1). При проведении экспертизы качества, эффективности и безопасности медицинского изделия (на любом этапе) не допускается истребование экспертным учреждением у заявителя либо иных лиц материалов, необходимых для проведения экспертизы.

В случае недостаточности для вынесения экспертом заключения материалов и сведений, содержащихся в представленных заявителем заявлении о регистрации и документах, предусмотренных [пунктом 10](#Par106) настоящих Правил, эксперт ставит вопрос о представлении ему необходимых материалов и сведений перед руководителем экспертного учреждения, который обращается с соответствующим запросом в регистрирующий орган, выдавший задание на проведение экспертизы. Регистрирующий орган в течение 2 рабочих дней со дня поступления запроса руководителя экспертного учреждения направляет заявителю запрос о представлении необходимых сведений с указанием характера замечаний и способа их устранения. Указанный запрос направляется однократно на каждом этапе экспертизы качества, эффективности и безопасности медицинского изделия и может быть передан уполномоченному представителю заявителя лично под расписку, направлен заказным почтовым отправлением с уведомлением о вручении или передан в электронной форме по телекоммуникационным каналам связи либо в форме электронного документа, подписанного электронной подписью.

Заявитель обязан представить ответ на запрос регистрирующего органа в срок, не превышающий 50 рабочих дней со дня получения этого запроса. В течение 2 рабочих дней со дня поступления от заявителя ответа на запрос регистрирующий орган направляет такой ответ в экспертное учреждение. В случае непредставления по истечении 50 рабочих дней заявителем ответа на запрос регистрирующий орган в течение 2 рабочих дней направляет в экспертное учреждение уведомление о непредставлении заявителем ответа на запрос регистрирующего органа для подготовки заключения экспертного учреждения на основании документов, имеющихся в его распоряжении.

При этом в случае несогласия заявителя с содержанием запроса регистрирующего органа о предоставлении необходимых сведений, заявитель вправе обжаловать данный запрос путем направления соответствующих возражений с их обоснованием на имя руководителя регистрирующего органа, которые должны быть рассмотрены по существу регистрирующим органом с привлечением заявителя, с одной стороны, и эксперта экспертного учреждения, вынесшим соответствующее замечание, с другой стороны, в течение 10 рабочих дней с даты поступления в регистрирующий орган возражений от заявителя, с принятием решения о полном или частичном признании возражений обоснованными и отмене запроса полностью или в обжалуемой части либо с отказом от признания возражений обоснованными и признании запроса правомерным.

Время со дня направления запроса регистрирующего органа до дня получения ответа на запрос или уведомления о непредставлении ответа на запрос не учитывается при исчислении срока проведения экспертизы качества, эффективности и безопасности медицинского изделия.

При этом время рассмотрения возражений заявителя на запрос с момента его поступления в регистрирующий орган до момента вынесения регистрирующим органом соответствующего решения по возражениям заявителя, не учитывается в 50-днейвный срок предоставления заявителем ответа на обжалуемый запрос регистрирующего органа.

В случае если ответ на запрос, а также прилагаемые к нему документы составлены на иностранном языке, они представляются с заверенным в установленном порядке переводом на русский язык.

При выявлении регистрирующим органом в представленных заявителем в ответ на запрос документах недостоверных и (или) недостаточных данных или документов, составленных или содержащих текст на иностранном языке без перевода в установленном порядке на русский язык, регистрирующий орган в течение 2 рабочих дней вручает (направляет заказным почтовым отправлением с уведомлением о вручении или в форме электронного документа, подписанного электронной подписью, либо в электронной форме по телекоммуникационным каналам связи) заявителю решение о возврате указанных документов с мотивированным обоснованием причин возврата и сообщением о возможности повторного представления заявителем до истечения 50 рабочих дней со дня получения запроса доработанных документов. При непредставлении заявителем в указанный срок запрашиваемых материалов и сведений экспертиза качества, эффективности и безопасности медицинского изделия продолжается по находящимся в распоряжении экспертного учреждения ранее представленным заявителем документам и сведениям, содержащимся в регистрационном досье.

22. На I этапе экспертизы качества, эффективности и безопасности медицинского изделия экспертное учреждение в срок, не превышающий 20 рабочих дней со дня получения задания, осуществляет следующие мероприятия:

а) проведение экспертизы заявления о регистрации и документов, предусмотренных [пунктом 10](#Par106) настоящих Правил, для определения возможности (невозможности) проведения клинических испытаний медицинского изделия;

б) оформление и направление в регистрирующий орган заключения о возможности (невозможности) проведения клинических испытаний медицинского изделия (с указанием причин и обоснованием невозможности их проведения), форма которого утверждается Министерством здравоохранения Российской Федерации.

23. Основанием для вынесения экспертным учреждением заключения о невозможности проведения клинических испытаний медицинского изделия или невозможности государственной регистрации медицинского изделия является:

а) несоответствие медицинского изделия требованиям нормативной документации, технической и (или) эксплуатационной документации производителя (изготовителя);

б) отсутствие доказательств безопасности медицинского изделия.

24. Регистрирующий орган в течение 5 рабочих дней со дня получения от экспертного учреждения заключения о возможности (невозможности) проведения клинических испытаний медицинского изделия осуществляет следующие мероприятия:

а) оценка заключения для определения соответствия заданию на проведение экспертизы качества, эффективности и безопасности медицинского изделия. В случае установления несоответствия заключения экспертного учреждения указанному заданию такое заключение возвращается в экспертное учреждение на доработку, срок которой составляет не более 2 рабочих дней со дня получения экспертным учреждением возвращенного заключения;

б) принятие решения о выдаче разрешения на проведение клинических испытаний медицинского изделия или об отказе в государственной регистрации медицинского изделия, которое оформляется приказом регистрирующего органа, и уведомление заявителя о принятом решении;

в) выдача (направление заказным почтовым отправлением с уведомлением о вручении или в форме электронного документа, подписанного электронной подписью) заявителю разрешения на проведение клинических испытаний медицинского изделия, [форма](consultantplus://offline/ref=5F99A2D0A4644098CF5294407D7FDA2A3B2500747769A05A34A54C843165AF44EDCEB0C06F707ACBCB491DD2394692478231244CDB980C2CF7O4P) которого утверждается регистрирующим органом, и внесение соответствующих сведений в реестр выданных разрешений на проведение клинических испытаний медицинского изделия, [порядок](consultantplus://offline/ref=5F99A2D0A4644098CF5294407D7FDA2A3B2604747465A05A34A54C843165AF44EDCEB0C06F707ACBCF491DD2394692478231244CDB980C2CF7O4P) ведения которого утверждается регистрирующим органом, либо уведомление об отказе в государственной регистрации медицинского изделия с указанием причин отказа.

25. Основанием для принятия решения об отказе в государственной регистрации является получение регистрирующим органом от экспертного учреждения заключения о невозможности проведения клинических испытаний медицинского изделия.

26. Клинические испытания медицинского изделия, за исключением медицинских изделий 1 класса, 2а класса потенциального риска, для одноразовых медицинских изделий, зарегистрированные аналоги которых отсутствуют на территории РФ,а также медицинских изделий для диагностики in vitro, осуществляются в рамках оценки соответствия, [порядок](consultantplus://offline/ref=5F99A2D0A4644098CF5294407D7FDA2A3922067A7066A05A34A54C843165AF44EDCEB0C06F707ACAC7491DD2394692478231244CDB980C2CF7O4P) проведения которой утверждается Министерством здравоохранения Российской Федерации.

Клинические испытания медицинского изделия, за исключением медицинских изделий 1 класса, 2а класса потенциального риска, для одноразовых медицинских изделий, зарегистрированные аналоги которых отсутствуют на территории РФ, а также медицинских изделий для диагностики in vitro, проводятся на основании разрешения на проведение клинических испытаний, выданного регистрирующим органом, а также [заключения](consultantplus://offline/ref=5F99A2D0A4644098CF5294407D7FDA2A3B2406797563A05A34A54C843165AF44EDCEB0C06F707ACCCF491DD2394692478231244CDB980C2CF7O4P) об этической обоснованности проведения клинических испытаний, выданного советом по этике Министерства здравоохранения Российской Федерации, в случаях, установленных указанными Правилами.

Состав указанного совета по этике и положение о нем утверждаются Министерством здравоохранения Российской Федерации.

Клинические испытания медицинского изделия проводятся в медицинских организациях, отвечающих [требованиям](consultantplus://offline/ref=5F99A2D0A4644098CF5294407D7FDA2A3B2509757162A05A34A54C843165AF44EDCEB0C06F707ACBCF491DD2394692478231244CDB980C2CF7O4P), утвержденным Министерством здравоохранения Российской Федерации. Установление соответствия медицинских организаций этим требованиям осуществляется регистрирующим органом в [порядке](consultantplus://offline/ref=5F99A2D0A4644098CF5294407D7FDA2A3B2509757162A05A34A54C843165AF44EDCEB0C06F707AC8C6491DD2394692478231244CDB980C2CF7O4P), установленном указанным Министерством.

27. Перечень медицинских организаций, имеющих право проводить клинические испытания медицинских изделий, и реестр выданных разрешений на проведение клинических испытаний медицинских изделий опубликовываются и размещаются регистрирующим органом в установленном им порядке на своем официальном сайте в информационно-телекоммуникационной сети "Интернет".

28. При принятии решения о выдаче разрешения на проведение клинических испытаний медицинского изделия регистрирующий орган принимает решение о приостановлении государственной регистрации медицинского изделия до дня принятия решения регистрирующего органа о возобновлении государственной регистрации медицинского изделия, в соответствии с [пунктом 30](#Par190) настоящих Правил.

29. О клинических испытаниях медицинского изделия заявитель уведомляет регистрирующий орган в течение 5 рабочих дней с начала их проведения.

30. По окончании клинических испытаний медицинского изделия заявитель представляет в регистрирующий орган заявление о возобновлении государственной регистрации медицинского изделия и результаты клинических испытаний медицинского изделия, а также документы, указанные в [подпунктах "б"](#Par109) - ["з"](#Par118), ["к"](#Par122) и ["л" пункта 10](#Par124) настоящих Правил, в случае, если в них внесены изменения по результатам клинических испытаний медицинского изделия.

31. Регистрирующий орган в течение 2 рабочих дней со дня получения документов, указанных в [пункте 30](#Par190) настоящих Правил, принимает решение о возобновлении государственной регистрации медицинского изделия.

Решение о возобновлении государственной регистрации медицинского изделия принимается регистрирующим органом по результатам проверки полноты и достоверности сведений, содержащихся в представленных в регистрирующий орган заявлении о возобновлении государственной регистрации медицинского изделия и иных документах, указанных в [пункте 30](#Par190) настоящих Правил.

В случае если эти документы представлены не в полном объеме или в них выявлены недостоверные данные, а также в случае представления документов, составленных на иностранном языке, без заверенного в установленном порядке перевода на русский язык, регистрирующий орган вручает (направляет заказным почтовым отправлением с уведомлением о вручении или в форме электронного документа, подписанного электронной подписью, либо в электронной форме по телекоммуникационным каналам связи) заявителю решение о возврате заявления о возобновлении государственной регистрации медицинского изделия с приложением к нему указанных документов и изложением причин, послуживших основанием для такого возврата. Одновременно регистрирующий орган сообщает заявителю о возможности повторного представления заявления о возобновлении государственной регистрации медицинского изделия с приложением к нему доработанных документов.

32. На II этапе экспертизы качества, эффективности и безопасности медицинского изделия регистрирующий орган в течение 2 рабочих дней со дня принятия решения о возобновлении государственной регистрации медицинского изделия на основании задания на проведение экспертизы качества, эффективности и безопасности медицинского изделия, выданного в соответствии с [пунктом 20](#Par151) настоящих Правил, направляет в экспертное учреждение представленные заявителем результаты клинических испытаний медицинского изделия.

33. Экспертное учреждение в срок, не превышающий 20 рабочих дней со дня получения документов, указанных в [пункте 32](#Par196) настоящих Правил, проводит экспертизу полноты и результатов проведенных испытаний и исследований, а также оформляет и направляет в регистрирующий орган заключение по результатам экспертизы качества, эффективности и безопасности медицинского изделия, форма которого утверждается Министерством здравоохранения Российской Федерации.

**Ошибка! Недопустимый объект гиперссылки.**34. Не позднее следующего рабочего дня после получения заключения, указанного в пункте 33 настоящих Правил, регистрирующий орган размещает копию заключения в рабочем кабинете заявителя.

34.1. В течение 10 рабочих дней со дня размещения заключения, указанного в пункте 33 настоящих Правил, в рабочем кабинете заявителя, заявитель вправе ознакомиться с заключением и, при наличии возражений к нему, направить свои возражения на заключение в письменном виде в регистрирующий орган.

34.2. В случае поступления возражений заявителя на заключение, регистрирующий орган в течение 10 рабочих дней после поступления возражений рассматривает их с привлечением заявителя, с одной стороны, и представителей экспертного учреждения, вынесшего заключение, с принятием соответствующего решения о признании возражений обоснованными полностью или частично и направлением в экспертное учреждение на доработку, срок которой составляется не более 2 рабочих дней со дня получения экспертным учреждением возвращенного заключения, либо о признании возражений полностью необоснованными.

В ходе рассмотрения возражений заявителя регистрирующий орган также в праве оценить заключение на предмет определения соответствия заданию на проведение экспертизы качества, эффективности и безопасности медицинского изделия и, а установление несоответствия заключения экспертного учреждения указанному заданию такое заключение также может быть дополнительным основанием для возвращения заключения в экспертное учреждение на доработку. На следующий рабочий день после поступления доработанного заключения из экспертного учреждения, регистрирующий орган размещает его копию в рабочем кабинете заявителя.

34.3. В случае не поступления возражений заявителя, по истечении 10 рабочих дней со дня размещения заключения в кабинете заявителя, регистрирующий орган в течение 3 рабочих дней проводит оценку заключения для определения соответствия заданию на проведение экспертизы качества, эффективности и безопасности медицинского изделия и, в случае установления несоответствия заключения экспертного учреждения указанному заданию такое заключение возвращается в экспертное учреждение на доработку, срок которой составляет не более 2 рабочих дней со дня получения экспертным учреждением возвращенного заключения, информация о чем, а также окончательная редакция заключения, также размещаются регистрирующим органом в рабочем кабинете заявителя не позднее следующего рабочего дня после поступления доработанного заключения из экспертного учреждения. При этом заявитель вправе обжаловать доработанное по указанному в настоящем пункте основанию заключение в порядке, аналогичном предусмотренному пунктами 34.1. и 34.2 настоящих Правил.

34.4. В срок, не превышающий 3 рабочих дня после принятия решения о необоснованности возражений заявителя на заключение, либо после получения доработанного по результатам обжалования заявителем заключения экспертной организации, либо по истечении 10 рабочих дней после размещения в рабочем кабинете заключения, указанного в пункте 33 настоящих Правил, или доработанного заключения, указанного в пункте 34.3. настоящих Правил (при отсутствии возражений заявителя), регистрирующий орган осуществляет следующие мероприятия:

а) принятие решения о государственной регистрации медицинского изделия или об отказе в государственной регистрации медицинского изделия, которое оформляется приказом регистрирующего органа, и уведомление заявителя о принятом решении;

б) оформление и выдача (направление заказным почтовым отправлением с уведомлением о вручении или в форме электронного документа, подписанного электронной подписью, либо передача в электронной форме по телекоммуникационным каналам связи) заявителю регистрационного удостоверения либо уведомления об отказе в государственной регистрации медицинского изделия с указанием причин отказа.

35. Основаниями для принятия регистрирующим органом решения об отказе в государственной регистрации медицинского изделия являются:

а) получение от экспертного учреждения заключения по результатам экспертизы качества, эффективности и безопасности медицинского изделия, свидетельствующего о том, что качество, и (или) эффективность, и (или) безопасность регистрируемого медицинского изделия не подтверждены полученными данными, и (или) о том, что риск причинения вреда здоровью граждан и медицинских работников вследствие применения медицинского изделия превышает эффективность его применения;

б) выявление регистрирующим органом по результатам государственного контроля за обращением медицинских изделий несоответствий данных об эффективности и о безопасности медицинского изделия данным о медицинском изделии, содержащимся в заявлении о регистрации и документах, указанных в [пункте 10](#Par106) настоящих Правил.

36. В течение 1 рабочего дня после принятия решения о государственной регистрации медицинского изделия регистрирующий орган вносит данные о зарегистрированном медицинском изделии в государственный реестр в порядке, предусмотренном [постановлением](consultantplus://offline/ref=5F99A2D0A4644098CF5294407D7FDA2A3B26057A7367A05A34A54C843165AF44EDCEB0C06F707AC9CC491DD2394692478231244CDB980C2CF7O4P) Правительства Российской Федерации от 19 июня 2012 г. N 615.

37. К изменениям, вносимым в документы, содержащиеся в регистрационном досье, не требующим проведения экспертизы качества, эффективности и безопасности медицинского изделия, относятся:

а) изменение сведений о заявителе, включая сведения:

о реорганизации юридического лица;

об изменении наименования юридического лица (полного и (в случае, если имеется) сокращенного, в том числе фирменного наименования), адреса места его нахождения;

об изменении фамилии, имени и (в случае, если имеется) отчества, адреса места жительства индивидуального предпринимателя и реквизитов документа, удостоверяющего его личность;

б) изменение сведений о лице, на имя которого может быть выдано регистрационное удостоверение на медицинское изделие, включая сведения:

о реорганизации юридического лица;

об изменении наименования юридического лица (полного и (в случае, если имеется) сокращенного, в том числе фирменного наименования), адреса места его нахождения или фамилии, имени и (в случае, если имеется) отчества, места жительства индивидуального предпринимателя;

в) изменение адреса места производства (изготовления) медицинского изделия;

г) изменение наименования медицинского изделия в случае, если не изменились свойства и характеристики, влияющие на качество, эффективность и безопасность медицинского изделия, или совершенствуются его свойства и характеристики при неизменности функционального назначения и (или) принципа действия, предусматривающее:

добавление (исключение) принадлежностей медицинского изделия или изменение их наименования;

указание, изменение и исключение товарного знака и иных средств индивидуализации медицинского изделия;

изменение количества единиц медицинского изделия или его составных частей, комплектующих, указанных в [приложении](consultantplus://offline/ref=5F99A2D0A4644098CF5294407D7FDA2A392005797765A05A34A54C843165AF44EDCEB0C0677B2E9B8A174482780D9F44992D244CFCO5P) к регистрационному удостоверению;

указание или исключение вариантов исполнения (моделей) медицинского изделия;

изменение маркировки и (или) упаковки медицинского изделия;

д) изменение производителем (изготовителем) медицинского изделия сроков действия документов, содержащихся в регистрационном досье;

е) изменение информации об уполномоченном представителе производителя (изготовителя) медицинского изделия;

ж) изменения в нормативную документацию медицинских изделий 1 класса потенциального риска применения и 2а класса потенциального риска применения.

38. Для внесения в документы, содержащиеся в регистрационном досье, изменений, указанных в [пункте 37](#Par212) настоящих Правил, заявитель не позднее чем через 30 рабочих дней со дня изменения соответствующих данных представляет (направляет) в регистрирующий орган:

а) заявление о внесении изменений в документы, содержащиеся в регистрационном досье (далее - заявление о внесении изменений), оформленное в соответствии с [пунктом 9](#Par79) настоящих Правил;

б) копию документа, подтверждающего полномочия уполномоченного представителя производителя (изготовителя);

в) документы и сведения о соответствующих изменениях, в том числе документы, подтверждающие изменения, указанные в [подпунктах "а"](#Par213) - ["в" пункта 37](#Par220) настоящих Правил, а также в случае изменения наименования медицинского изделия:

сведения о нормативной документации на медицинское изделие;

техническую документацию производителя (изготовителя) на медицинское изделие, приведенную в соответствие с новым наименованием медицинского изделия;

эксплуатационную документацию производителя (изготовителя) на медицинское изделие (в том числе инструкцию по применению или руководство по эксплуатации медицинского изделия), приведенную в соответствие с новым наименованием медицинского изделия;

фотографические изображения общего вида медицинского изделия вместе с принадлежностями, необходимыми для применения медицинского изделия по назначению (размером не менее 18 сантиметров в длину и 24 сантиметров в ширину);

г) документы производителя и (или) организаций, осуществляющих проведение технических испытаний, токсикологических исследований, клинических испытаний (результаты соответствующих испытаний), подтверждающие, что внесение заявленных изменений не влечет изменения свойств и характеристик, влияющих на качество, эффективность и безопасность медицинского изделия, или совершенствует свойства и характеристики при неизменности функционального назначения и (или) принципа действия медицинского изделия;

д) оригинал регистрационного удостоверения (дубликат);

е) опись документов.

39. Внесение изменений в документы, указанные в [подпунктах "в"](#Par110) и ["г" пункта 10](#Par112) настоящих Правил (за исключением случаев, указанных в [подпункте "г" пункта 37](#Par221) настоящих Правил), осуществляется по результатам экспертизы качества, эффективности и безопасности медицинского изделия, проведенной в порядке, аналогичном порядку проведения экспертизы качества, эффективности и безопасности медицинского изделия в целях его государственной регистрации в соответствии с [пунктом 21](#Par152) настоящих Правил, в случае если регистрирующим органом по результатам проверки полноты и достоверности сведений, содержащихся в представленных документах, установлено, что внесение заявленных изменений влечет изменение свойств и характеристик, влияющих на качество, эффективность и безопасность медицинского изделия, или совершенствует его свойства и характеристики при неизменности функционального назначения и (или) принципа действия медицинского изделия, за исключением медицинских изделий 1 класса, 2а класса потенциального риска, для медицинских изделий, зарегистрированные аналоги которых отсутствуют на территории РФ, при наличии потенциального риска их применения, а также медицинских изделий для диагностики in vitro без исключения.

40. В случае если документы, предусмотренные [пунктом 38](#Par232) настоящих Правил, составлены на иностранном языке, они представляются с заверенным в установленном   
[порядке](consultantplus://offline/ref=5F99A2D0A4644098CF5294407D7FDA2A3922087F7564A05A34A54C843165AF44EDCEB0C06F7079CCCB491DD2394692478231244CDB980C2CF7O4P) переводом на русский язык.

41.   
[Заявление](consultantplus://offline/ref=5F99A2D0A4644098CF5294407D7FDA2A3923017F7663A05A34A54C843165AF44EDCEB0C06F707FCEC9491DD2394692478231244CDB980C2CF7O4P) о внесении изменений и документы, предусмотренные [пунктом 38](#Par232) настоящих Правил, принимаются регистрирующим органом по описи, копия которой с отметкой о дате приема указанных заявления и документов в день приема вручается заявителю или направляется ему заказным почтовым отправлением с уведомлением о вручении или в форме электронного документа, подписанного электронной подписью, либо в электронной форме по телекоммуникационным каналам связи.

42. Регистрирующий орган не вправе требовать от заявителя представления документов, не предусмотренных [пунктом 38](#Par232) настоящих Правил.

43. В течение 5 рабочих дней со дня поступления заявления о внесении изменений и документов, предусмотренных [пунктом 38](#Par232) настоящих Правил, регистрирующий орган проводит проверку полноты и достоверности сведений, содержащихся в них, в том числе путем сравнения таких сведений со сведениями, представленными в порядке межведомственного информационного взаимодействия.

44. В случае если к заявлению о внесении изменений не прилагаются документы в соответствии с [подпунктами "б"](#Par234) - ["е" пункта 38](#Par242) настоящих Правил и (или) в заявлении о внесении изменений указаны недостоверные сведения либо документы, предусмотренные [пунктом 38](#Par232) настоящих Правил, представлены не в полном объеме, регистрирующий орган вручает заявителю уведомление о необходимости устранения в 30-дневный срок выявленных нарушений и (или) представления документов, которые отсутствуют, либо направляет такое уведомление в форме электронного документа, подписанного электронной подписью, или в электронной форме по телекоммуникационным каналам связи, или заказным почтовым отправлением с уведомлением о вручении.

45. В течение 3 рабочих дней со дня представления надлежащим образом оформленного заявления о внесении изменений и в полном объеме документов, предусмотренных [пунктом 38](#Par232) настоящих Правил, регистрирующий орган принимает решение о рассмотрении указанных заявления и документов или (в случае их несоответствия положениям [пункта 38](#Par232) настоящих Правил) об их возврате с мотивированным обоснованием причин возврата.

46. В случае если в 30-дневный срок не устранены выявленные нарушения и (или) не представлены документы, которые отсутствуют, регистрирующий орган принимает решение о возврате заявления о внесении изменений и документов, предусмотренных [пунктом 38](#Par232) настоящих Правил, с мотивированным обоснованием причин возврата.

47. Внесение изменений в документы, содержащиеся в регистрационном досье, не требующих проведения экспертизы качества, эффективности и безопасности медицинского изделия, осуществляется регистрирующим органом в срок, не превышающий 15 рабочих дней со дня принятия решения о рассмотрении заявления о внесении изменений и документов, предусмотренных [пунктом 38](#Par232) настоящих Правил.

Внесение изменений в документы, содержащиеся в регистрационном досье, требующих проведения экспертизы качества, эффективности и безопасности медицинского изделия, осуществляется регистрирующим органом в срок, не превышающий 35 рабочих дней со дня принятия решения о рассмотрении заявления о внесении изменений и документов, предусмотренных [пунктом 38](#Par232) настоящих Правил.

48. Срок принятия регистрирующим органом решения о внесении изменений в документы, содержащиеся в регистрационном досье, исчисляется со дня поступления в регистрирующий орган надлежащим образом оформленного заявления о внесении изменений и в полном объеме документов, предусмотренных [пунктом 38](#Par232) настоящих Правил.

49. При внесении изменений в документы, содержащиеся в регистрационном досье, регистрирующий орган осуществляет следующие мероприятия:

а) принятие решения о внесении изменений в документы, содержащиеся в регистрационном досье, которое оформляется приказом регистрирующего органа;

б) выдача экспертному учреждению задания на проведение экспертизы качества, эффективности и безопасности медицинского изделия и оценка заключения экспертного учреждения для определения соответствия его заданию на проведение экспертизы качества, эффективности и безопасности медицинского изделия (в случае, установленном [пунктом 39](#Par246) настоящих Правил). В случае установления несоответствия заключения экспертного учреждения указанному заданию такое заключение возвращается в экспертное учреждение на доработку, срок которой составляет не более 2 рабочих дней со дня получения экспертным учреждением возвращенного заключения;

в) уведомление в письменной форме заявителя о принятом решении заказным почтовым отправлением с уведомлением о вручении или в форме электронного документа, подписанного электронной подписью, либо в электронной форме по телекоммуникационным каналам связи с приложением переоформленного регистрационного удостоверения (в случае внесения изменений в него) и ранее выданного регистрационного удостоверения с отметкой о его недействительности (с указанием даты).

49(1). Основаниями для вынесения экспертным учреждением заключения о невозможности внесения изменений в документы, предусмотренные [подпунктами "в"](#Par110) и ["г" пункта 10](#Par112) настоящих Правил, являются:

а) недостоверность представленных сведений, обосновывающих внесение изменений, в том числе выявленных регистрирующим органом по результатам государственного контроля за обращением медицинских изделий;

б) отсутствие в представленных заявителем документах сведений, подтверждающих, что изменения, вносимые в документы, содержащиеся в регистрационном досье, не влекут изменение свойств и характеристик, влияющих на качество, эффективность и безопасность медицинского изделия, или совершенствуют свойства и характеристики при неизменности функционального назначения и (или) принципа действия медицинского изделия.

49(2). Регистрирующий орган в течение 2 рабочих дней со дня получения заключения экспертного учреждения принимает решение о возможности (невозможности) внесения изменений в документы, содержащиеся в регистрационном досье, и уведомляет о принятом решении заявителя заказным почтовым отправлением с уведомлением о вручении или в форме электронного документа, подписанного электронной подписью, либо в электронной форме по телекоммуникационным каналам связи.

Основанием для принятия решения об отказе во внесении изменений в документы, содержащиеся в регистрационном досье, является получение регистрирующим органом от экспертного учреждения заключения о невозможности внесения изменений в документы, содержащиеся в регистрационном досье медицинского изделия.

50. Утратил силу. - [Постановление](consultantplus://offline/ref=5F99A2D0A4644098CF5294407D7FDA2A382908797765A05A34A54C843165AF44EDCEB0C06F707BCACD491DD2394692478231244CDB980C2CF7O4P) Правительства РФ от 31.05.2018 N 633.

51. В течение 1 рабочего дня после принятия решения о внесении изменений в документы, содержащиеся в регистрационном досье, соответствующие сведения вносятся в государственный реестр в порядке, предусмотренном [постановлением](consultantplus://offline/ref=5F99A2D0A4644098CF5294407D7FDA2A3B26057A7367A05A34A54C843165AF44EDCEB0C06F707AC9CD491DD2394692478231244CDB980C2CF7O4P) Правительства Российской Федерации от 19 июня 2012 г. N 615.

52. В случае утраты регистрационного удостоверения или его порчи заявитель вправе обратиться в регистрирующий орган с заявлением о предоставлении дубликата регистрационного удостоверения (далее - заявление о предоставлении дубликата).

В случае порчи регистрационного удостоверения к заявлению о предоставлении дубликата прилагается испорченное регистрационное удостоверение.

53. В течение 7 рабочих дней со дня получения документов, указанных в [пункте 52](#Par306) настоящих Правил, регистрирующий орган оформляет дубликат регистрационного удостоверения на бланке регистрационного удостоверения с пометками "дубликат" и "оригинал регистрационного удостоверения признается недействующим" и вручает такой дубликат заявителю или направляет его заказным почтовым отправлением с уведомлением о вручении.

54. Регистрирующий орган формирует регистрационное досье из следующих документов:

а) заявление о регистрации и документы, предусмотренные [пунктом 10](#Par106) настоящих Правил, заявление о возобновлении государственной регистрации медицинского изделия, запросы и документы, предусмотренные [пунктами 21(1)](#Par156) и [30](#Par190) настоящих Правил, заявление о внесении изменений и документы, предусмотренные [пунктом 38](#Par232) настоящих Правил, а также заявление о предоставлении дубликата;

б) копия задания на проведение экспертизы качества, эффективности и безопасности медицинского изделия, оформленного регистрирующим органом;

в) копия оформленного регистрирующим органом разрешения на проведение клинических испытаний медицинского изделия;

г) заключения, оформленные экспертным учреждением при проведении экспертизы качества, эффективности и безопасности медицинского изделия;

д) копии приказов, оформленных регистрирующим органом;

е) копия регистрационного удостоверения или уведомлений, оформленных регистрирующим органом;

ж) копия дубликата регистрационного удостоверения, оформленного регистрирующим органом.

55. Утратил силу. - [Постановление](consultantplus://offline/ref=5F99A2D0A4644098CF5294407D7FDA2A382908797765A05A34A54C843165AF44EDCEB0C06F707BCAC8491DD2394692478231244CDB980C2CF7O4P) Правительства РФ от 31.05.2018 N 633.

55(1). Основаниями для вынесения экспертным учреждением заключения о невозможности внесения изменений в документы, предусмотренные [подпунктами "в"](#Par110) и ["г" пункта 10](#Par112) настоящих Правил, являются:

а) недостоверность представленных сведений, обосновывающих внесение изменений;

б) отсутствие сведений, подтверждающих неизменность функционального назначения и (или) принципа действия медицинского изделия, в связи с вносимыми изменениями в документацию.

55(2). Абзацы первый - второй утратили силу. - [Постановление](consultantplus://offline/ref=5F99A2D0A4644098CF5294407D7FDA2A382908797765A05A34A54C843165AF44EDCEB0C06F707BCAC8491DD2394692478231244CDB980C2CF7O4P) Правительства РФ от 31.05.2018 N 633.

Хранение регистрационного досье осуществляется регистрирующим органом в порядке, установленном [законодательством](consultantplus://offline/ref=5F99A2D0A4644098CF5294407D7FDA2A382807787667A05A34A54C843165AF44EDCEB0C06F707BCBC7491DD2394692478231244CDB980C2CF7O4P) Российской Федерации об архивном деле.

56. В регистрационном удостоверении указываются следующие сведения:

а) наименование медицинского изделия (с указанием принадлежностей, необходимых для применения медицинского изделия по назначению);

б) дата государственной регистрации медицинского изделия и его регистрационный номер;

в) в отношении лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение, - полное и (в случае, если имеется) сокращенное наименование, в том числе фирменное наименование, организационно-правовая форма юридического лица и адрес места его нахождения или фамилия, имя и (в случае, если имеется) отчество, адрес места жительства индивидуального предпринимателя;

г) в отношении производителя (изготовителя) - полное и (в случае, если имеется) сокращенное наименование, в том числе фирменное наименование, организационно-правовая форма и адрес места нахождения или фамилия, имя и (в случае, если имеется) отчество, адрес места жительства индивидуального предпринимателя;

д) место производства медицинского изделия;

е) номер регистрационного досье;

ж) утратил силу. - [Постановление](consultantplus://offline/ref=5F99A2D0A4644098CF5294407D7FDA2A382908797765A05A34A54C843165AF44EDCEB0C06F707BCBCF491DD2394692478231244CDB980C2CF7O4P) Правительства РФ от 31.05.2018 N 633;

з) класс потенциального риска применения медицинского изделия в соответствии с [номенклатурной классификацией](consultantplus://offline/ref=5F99A2D0A4644098CF5294407D7FDA2A3B27037A7464A05A34A54C843165AF44FFCEE8CC6E7564CACC5C4B837FF1O3P) медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации;

и) код Общероссийского [классификатора](consultantplus://offline/ref=5F99A2D0A4644098CF5294407D7FDA2A392300747267A05A34A54C843165AF44FFCEE8CC6E7564CACC5C4B837FF1O3P) продукции по видам экономической деятельности.

57. Регистрирующий орган принимает решение об отмене государственной регистрации медицинского изделия в следующих случаях:

а) подача заявителем заявления об отмене государственной регистрации медицинского изделия;

б) вынесение судом решения о нарушении прав правообладателя на результаты интеллектуальной деятельности и приравненные к ним средства индивидуализации при обращении медицинских изделий;

в) представление уполномоченным Правительством Российской Федерации федеральным органом исполнительной власти по результатам осуществляемого им государственного контроля за обращением медицинских изделий, сведений, подтверждающих факты и обстоятельства, создающие угрозу жизни и здоровью граждан и медицинских работников при применении и эксплуатации медицинских изделий;

г) выявление регистрирующим органом по результатам государственного контроля за обращением медицинских изделий недостоверности сведений в документах, содержащихся в регистрационном досье, представленных заявителем и повлиявших на результаты экспертизы качества, эффективности и безопасности медицинского изделия;

д) получение регистрирующим органом заключений экспертного учреждения о том, что содержащиеся в государственном реестре инструмент, аппарат, прибор, оборудование, материал и прочие изделия по своему функциональному назначению и (или) принципу действия не могут применяться в медицинских целях и не являются медицинскими изделиями. Такое заключение представляется (направляется) экспертным учреждением в регистрирующий орган в течение 10 рабочих дней со дня поступления в экспертное учреждение соответствующего задания регистрирующего органа с приложением документов регистрационного досье.

58. Регистрирующий орган размещает информацию, связанную с осуществлением государственной регистрации медицинского изделия, внесением изменений в документы, содержащиеся в регистрационном досье, и выдачей дубликата регистрационного удостоверения, на своем официальном сайте в информационно-телекоммуникационной сети "Интернет".

58(1). Экспертное учреждение осуществляет консультирование по вопросам процедур, связанных с государственной регистрацией медицинских изделий, в [порядке](consultantplus://offline/ref=5F99A2D0A4644098CF5294407D7FDA2A3822067D7169A05A34A54C843165AF44EDCEB0C06F707ACBCD491DD2394692478231244CDB980C2CF7O4P), установленном регистрирующим органом.

59. Решения и действия (бездействие) регистрирующего органа, повлекшие за собой нарушение прав юридического лица, индивидуального предпринимателя, а также заключения экспертного учреждения по результатам проведенных им в соответствии с настоящими Правилами экспертиз могут быть обжалованы заявителем в [порядке](consultantplus://offline/ref=5F99A2D0A4644098CF5294407D7FDA2A392400747464A05A34A54C843165AF44EDCEB0C06F717ECBCA491DD2394692478231244CDB980C2CF7O4P), установленном законодательством Российской Федерации.