



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

(Минздрав России)

ПРИКАЗ

20 апреля 2016 г.

Министерство здравоохранения Российской Федерации

Министерство здравоохранения Российской Федерации

Регистрационный № 42728

от 09 июня 2016

№ 249н

Москва

**О внесении изменений
в некоторые приказы Министерства здравоохранения
Российской Федерации в целях реализации Федерального закона
от 29 июня 2015 г. № 160-ФЗ «О международном медицинском кластере
и внесении изменений в отдельные законодательные акты
Российской Федерации»**

Приказываю:

Утвердить прилагаемые изменения, которые вносятся в некоторые приказы Министерства здравоохранения Российской Федерации в целях реализации Федерального закона от 29 июня 2015 г. № 160-ФЗ «О международном медицинском кластере и внесении изменений в отдельные законодательные акты Российской Федерации» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2015, № 27, ст. 3951).

Министр

Скворцова

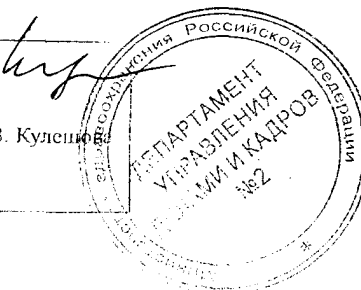
В.И. Скворцова

КОПИЯ ВЕРНА

Начальник Общего отдела

16 Июня 2016

Ю.В. Кулешова



УТВЕРЖДЕНЫ

приказом Министерства здравоохранения
Российской Федерации
от «20» апреля 2016 г. № 2494

**Изменения,
которые вносятся в некоторые приказы Министерства здравоохранения
Российской Федерации в целях реализации Федерального закона
от 29 июня 2015 г. № 160-ФЗ «О международном медицинском кластере
и внесении изменений в отдельные законодательные акты
Российской Федерации»**

1. Пункт 2 Порядка сообщения субъектами обращения медицинских изделий обо всех случаях выявления побочных действий, не указанных в инструкции по применению или руководстве по эксплуатации медицинского изделия, о нежелательных реакциях при его применении, об особенностях взаимодействия медицинских изделий между собой, о фактах и об обстоятельствах, создающих угрозу жизни и здоровью граждан и медицинских работников при применении и эксплуатации медицинских изделий, утвержденного приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 20 июня 2012 г. № 12н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 20 июля 2012 г., регистрационный № 24962), после слов «(далее – субъекты обращения медицинских изделий),» дополнить словами «за исключением территории международного медицинского кластера,».

2. Пункт 1 Порядка осуществления мониторинга безопасности медицинских изделий, утвержденного приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 14 сентября 2012 г. № 175н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 25 декабря 2012 г., регистрационный № 26356), после слов «территории Российской Федерации» дополнить словами «, за исключением территории международного медицинского кластера».