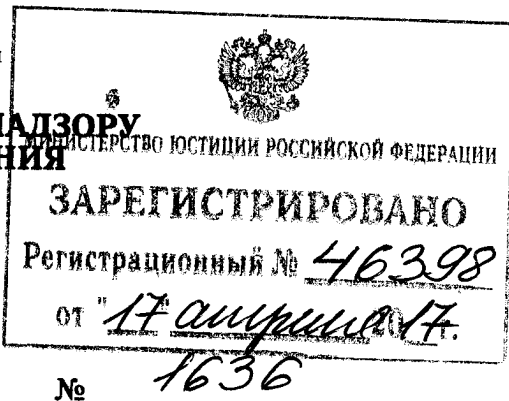




Министерство здравоохранения  
Российской Федерации

**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ  
В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**



## ПРИКАЗ

Москва

03 марта 2014

### **О внесении изменений в приложение к приказу Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения от 16 января 2013 г. № 40-Пр/13 «Об утверждении формы регистрационного удостоверения на медицинское изделие»**

В соответствии с пунктом 6 Правил государственной регистрации медицинских изделий, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 27 декабря 2012 г. № 1416 (Собрание законодательства Российской Федерации, 2013, № 1, ст. 14; № 43, ст. 5556; 2014, № 30, ст. 4310; 2017, № 8, ст. 1233), **п р и к а з ы в а ю:**

1. Внести в приложение к приказу Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения от 16 января 2013 г. № 40-Пр/13 «Об утверждении формы регистрационного удостоверения на медицинское изделие» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 25 февраля 2013 г., регистрационный № 27292), с изменениями, внесенными приказом Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения от 23 июля 2013 г. № 3380-Пр/13 (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 10 сентября 2013 г., регистрационный № 29932), изменения согласно приложению.

2. Контроль за исполнением настоящего приказа оставляю за собой.

Руководитель



М.А. Мурашко

Приложение  
к приказу Федеральной службы по  
надзору в сфере здравоохранения  
от «03» марта 2017 г. № 1636

**Изменения,  
которые вносятся в приложение к приказу Федеральной службы по надзору в  
сфере здравоохранения от 16 января 2013 г. № 40-Пр/13 «Об утверждении  
формы регистрационного удостоверения на медицинское изделие»**

В Форме регистрационного удостоверения на медицинское изделие:

а) строку «Производитель \_\_\_\_\_»

(указывается полное и (в случае, если имеется) сокращенное наименование  
юридического лица, в том числе фирменное наименование,  
организационно-правовая форма и адрес (место нахождения))»

изложить в следующей редакции:

«Производитель \_\_\_\_\_»

(указывается полное и (в случае, если имеется) сокращенное наименование, в том числе  
фирменное наименование, организационно-правовая форма и адрес места нахождения  
юридического лица или фамилия, имя и (в случае, если имеется) отчество, реквизиты  
документа, удостоверяющего личность, место жительства индивидуального предпринимателя);»

б) строку «Код Общероссийского классификатора продукции для  
медицинского изделия \_\_\_\_\_»

изложить в следующей редакции:

«Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности \_\_\_\_\_».