

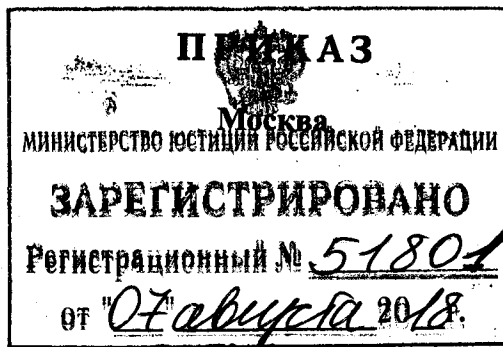


Министерство здравоохранения
Российской Федерации



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

10 января 2018



№ 4510

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; 2018, № 24, ст. 3523), п р и к а з ы в а ю:

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 приказами 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), от 3 марта 2017 г. № 1636 (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 17 апреля 2017 г., регистрационный № 46398), изменения согласно приложению.

Руководитель



М.А. Мурашко

Приложение
к приказу Федеральной службы по
надзору в сфере здравоохранения
от 10.07.2018 № 4510

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 «Настоящее регистрационное удостоверение выдано

(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:

«Настоящее регистрационное удостоверение выдано _____

(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, адрес места жительства
индивидуального предпринимателя);

б) строку «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);

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,
адрес места жительства индивидуального предпринимателя);

в) строку «Вид медицинского изделия _____

(указывается в соответствии с Номенклатурой
классификации медицинских изделий, утвержденной
приказом Министерства здравоохранения Российской
Федерации от 6 июня 2012 г. № 4н (зарегистрирован
Министерством юстиции Российской Федерации 9 июля
2012 г., регистрационный № 24852))»

ИСКЛЮЧИТЬ.