



Министерство здравоохранения  
Российской Федерации

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



МИНИСТЕРСТВО ЮСТИЦИИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**ЗАРЕГИСТРИРОВАНО**

Регистрационный № 29952  
от 10 сентября 2013

## ПРИКАЗ

Москва

23 июля 2013

№ 3380-П/13

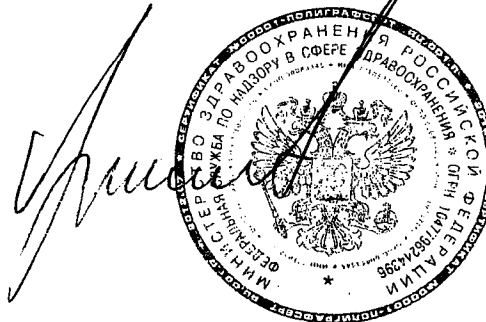
### **О внесении изменений в приказ Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения от 16 января 2013 г. № 40-Пр/13 «Об утверждении формы регистрационного удостоверения на медицинское изделие»**

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), при ка з ы в а ю :

1. Внести изменения в приказ Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения от 16 января 2013 г. № 40-Пр/13 «Об утверждении формы регистрационного удостоверения на медицинское изделие» (зарегистрирован в Министерстве юстиции России 25 февраля 2013 г. регистрационный № 27292), изложив приложение к приказу в прилагаемой редакции.

2. Контроль за исполнением настоящего приказа оставляю за собой.

Врио руководителя



М.А. Мурашко

Приложение к приказу Федеральной  
службы по надзору в сфере  
здравоохранения  
от 23.07.2013 № 3380-Рп/13

Форма

Изображение Государственного герба Российской  
Федерации

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

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ\*  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от \_\_\_\_\_ № \_\_\_\_\_

На медицинское изделие \_\_\_\_\_  
(указывается наименование медицинского изделия (с указанием принадлежностей, необходимых для применения медицинского изделия по назначению))

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))

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

Место производства медицинского изделия \_\_\_\_\_  
(указывается адрес места производства медицинского изделия)

Номер регистрационного досье \_\_\_\_\_

Вид медицинского изделия \_\_\_\_\_  
(указывается в соответствии с Номенклатурной 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))

Класс потенциального риска применения медицинского изделия \_\_\_\_\_  
(указывается в соответствии с Номенклатурной 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))

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия \_\_\_\_\_

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на \_\_\_\_\_ листах

\_\_\_\_\_ (должность)

\_\_\_\_\_ (подпись)

\_\_\_\_\_ (Ф.И.О.)

М.П.

\* Регистрационное удостоверение может иметь приложение, являющееся его неотъемлемой частью (о чем делается соответствующая запись).

**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ  
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ (РОСЗДРАВНАДЗОР)  
ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от \_\_\_\_\_ № \_\_\_\_\_

Лист \_\_

На медицинское изделие \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

(указывается наименование медицинского изделия (с указанием принадлежностей, необходимых для применения медицинского изделия по назначению).

\_\_\_\_\_  
(должность)

\_\_\_\_\_  
(подпись)

\_\_\_\_\_  
(Ф.И.О.)

М.П.

Приложение является неотъемлемой частью регистрационного удостоверения