



МИНИСТЕРСТВО ЮСТИЦИИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ



ЗАРЕГИСТРИРОВАНО

Регистрационный № 31813

от "03" апреля 2014 г.

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

(Минздрав России)

ПРИКАЗ

9 января 2014 г.

№ 24

Москва

**Об утверждении Порядка проведения оценки соответствия  
медицинских изделий в форме технических испытаний,  
токсикологических исследований, клинических испытаний  
в целях государственной регистрации медицинских изделий**

В соответствии со статьей 38 Федерального закона от 21 ноября 2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2011, № 48, ст. 6724; 2012, № 26, ст. 3442, ст. 3446; 2013, № 27, ст. 3459, ст. 3477; № 30, ст. 4038; № 39, ст. 4883; № 48, ст. 6165) и пунктом 5.2.187 Положения о Министерстве здравоохранения Российской Федерации, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 19 июня 2012 г. № 608 (Собрание законодательства Российской Федерации, 2012, № 26, ст. 3526; 2013, № 16, ст. 1970; № 20, ст. 2477; № 22, ст. 2812; № 33, ст. 4386; № 45, ст. 5822), приказываю:

Утвердить Порядок проведения оценки соответствия медицинских изделий в форме технических испытаний, токсикологических исследований, клинических испытаний в целях государственной регистрации медицинских изделий согласно приложению.

Министр

*Скворцова*

В.И. Скворцова

КОПИЯ ВЕРНА

Начальник Общего отдела

09 января 2014 г.

*Кулешова*

Ю.В. Кулешова



Приложение  
к приказу Министерства здравоохранения  
Российской Федерации  
от «9» января 2014 г. № 14

**Порядок проведения оценки соответствия медицинских изделий  
в форме технических испытаний, токсикологических исследований,  
клинических испытаний в целях государственной регистрации  
медицинских изделий**

**I. Общие положения**

1. Настоящий Порядок устанавливает требования к проведению оценки соответствия медицинских изделий, которая проводится в форме технических испытаний, токсикологических исследований, клинических испытаний медицинских изделий в целях государственной регистрации медицинских изделий (далее соответственно – оценка соответствия, технические испытания, токсикологические исследования, клинические испытания).

2. Технические испытания, токсикологические исследования, клинические испытания медицинских изделий осуществляются в соответствии с настоящим Порядком при соблюдении требований действующего законодательства Российской Федерации об обращении медицинских изделий, нормативной, технической документации производителя медицинского изделия, а также национальных (международных) стандартов<sup>1</sup>, содержащих правила и методы исследований (испытаний) и измерений медицинских изделий.

3. По результатам оценки соответствия оформляются:

а) акт оценки результатов технических испытаний медицинского изделия, который оформляется по образцу согласно приложению № 1 к настоящему Порядку;

б) акт оценки результатов технических испытаний медицинского изделия для диагностики *in vitro*, который оформляется по образцу согласно приложению № 2 к настоящему Порядку;

в) заключение по результатам токсикологических исследований медицинского изделия, которое оформляется по образцу согласно приложению № 3 к настоящему Порядку;

---

<sup>1</sup> Федеральный закон от 27 декабря 2002 г. № 184-ФЗ «О техническом регулировании» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2005, № 19, ст. 1752; 2007, № 19, ст. 2293, № 49, ст. 6070; 2008, № 30, ст. 3616; 2009, № 29, ст. 3626, № 48, ст. 5711; 2010, № 1, ст. 5, 6, № 40, ст. 4969, 2011, № 30, ст. 4603, № 49, ст. 7025; № 50, ст. 7351; 2012, № 31, ст. 4322, № 50, ст. 6959, 2013, № 30, ст. 4071)

г) акт оценки результатов клинических испытаний медицинского изделия, который оформляется по образцу согласно приложению № 4 к настоящему Порядку;

д) акт оценки результатов клинических испытаний медицинского изделия для диагностики *in vitro*, который оформляется по образцу согласно приложению № 5 к настоящему Порядку.

Хранение результатов испытаний и исследований осуществляется в порядке, установленном законодательством Российской Федерации об архивном деле<sup>2</sup>.

4. Производитель медицинского изделия или уполномоченный представитель производителя (далее – заявитель) самостоятельно определяет испытательную организацию, осуществляющую проведение технических испытаний и токсикологических исследований, с учетом области ее аккредитации, а также медицинскую организацию, проводящую клинические испытания медицинских изделий.

## II. Оценка соответствия медицинских изделий в форме технических испытаний

### Оценка соответствия медицинских изделий

5. Технические испытания медицинских изделий проводятся в форме испытаний и (или) оценки и анализа данных (далее соответственно – испытания, оценка и анализ данных) для проверки качества и безопасности медицинского изделия при использовании его в соответствии с назначением, предусмотренным документацией производителя.

6. Технические испытания в форме оценки и анализа данных проводятся только в отношении медицинских изделий, для монтажа (ввода в эксплуатацию) которых требуется получение разрешений (лицензий), создание специальных условий, строительство отдельных капитальных сооружений и дополнительного обучения специалистов, а в некоторых случаях – выезд на место производства медицинского изделия).

7. В рамках оценки и анализа данных проводятся:

а) анализ данных технической литературы и информации, относящейся к безопасности, эксплуатационным и техническим характеристикам, а также к предусмотренному применению медицинского изделия;

б) анализ результатов проведенных испытаний медицинского изделия;

в) анализ условий производства медицинского изделия.

8. В случае если в результате оценки и анализа данных не подтверждены качество и безопасность медицинского изделия, проводятся технические испытания медицинских изделий в форме испытаний.

---

<sup>2</sup> Федеральный закон от 22 октября 2004 г № 125-ФЗ «Об архивном деле в Российской Федерации» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2004, № 43, ст 4169, 2006, № 50, ст. 5280; 2007, № 49, ст. 6079; 2008, № 20, ст 2253; 2010, № 19, ст. 2291; 2010, № 31, ст 4196; 2013, № 7, ст. 611).

9. Для проведения технических испытаний заявитель представляет в испытательную организацию:

- а) заявление о проведении технических испытаний медицинского изделия;
- б) образцы (образец) медицинского изделия вместе с принадлежностями, необходимыми для применения медицинского изделия по назначению (при проведении испытаний);
- в) копии протоколов предварительных испытаний медицинского изделия (при наличии);
- г) копии результатов технических испытаний медицинского изделия, проведенных за пределами Российской Федерации (при наличии);
- д) сведения о нормативной документации на медицинское изделие;
- е) техническую и эксплуатационную документацию производителя на медицинское изделие;
- ж) фотографические изображения общего вида медицинского изделия вместе с принадлежностями, необходимыми для применения медицинского изделия по назначению (размером не менее 18x24 см);
- з) необходимые для технических испытаний рабочие чертежи, таблицы и схемы, если они содержатся в эксплуатационной документации производителя;
- и) специальное оборудование, разработанное производителем для технических испытаний конкретного медицинского изделия и указанное им в технической документации (при наличии);
- к) документы производителя, содержащие сведения об опасностях, связанных с медицинским изделием, и принятых мерах по снижению остаточных рисков (при наличии);
- л) сведения о клиническом применении медицинского изделия при осуществлении медицинской деятельности за пределами Российской Федерации (при наличии).

В случае если оригиналы документов составлены на иностранном языке, они представляются с заверенным переводом на русский язык.

10. Технические испытания медицинских изделий проводятся испытательной организацией в срок, не превышающий 30 рабочих дней со дня предоставления заявителем в испытательную организацию документов и образцов (образца), а также специального оборудования (при наличии), медицинского изделия, указанных в пункте 9 настоящего Порядка. Срок проведения технических испытаний по согласованию с заявителем может быть продлен руководителем испытательной организации, но не более чем на двадцать рабочих дней.

11. При проведении технических испытаний осуществляются:

- а) идентификация медицинского изделия;
- б) определение и согласование с заявителем вида медицинского изделия и класса потенциального риска применения медицинского изделия

в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утвержденной Министерством здравоохранения Российской Федерации<sup>3</sup>;

в) анализ технической документации производителя на медицинское изделие;

г) составление программы технических испытаний (при проведении испытаний);

д) испытание образцов (образца) медицинского изделия (при проведении испытаний);

е) оценка и анализ данных, относящихся к медицинскому изделию, для проверки его качества и безопасности;

ж) доработка технической и эксплуатационной документации производителя на медицинское изделие по результатам технических испытаний (при необходимости), в части определения:

полноты и достаточности требований, обеспечивающих качество и безопасность медицинского изделия;

соответствия требований, изложенных в технической документации производителя на медицинское изделие, требованиям применимых национальных (международных) стандартов;

з) оформление и выдача (вручение или направление заказным почтовым отправлением с уведомлением о вручении) заявителю акта оценки результатов технических испытаний медицинского изделия.

12. Программа технических испытаний составляется совместно с заявителем. Программу и методику технических испытаний утверждает руководитель испытательной организации, проводящей технические испытания.

13. В ходе проведения технических испытаний определяются:

а) соответствие медицинского изделия требованиям применимых национальных (международных) стандартов, а также нормативной документации, технической и эксплуатационной документации производителя;

б) соответствие представленной заявителем документации требованиям применимых национальных (международных) стандартов и нормативной документации на медицинское изделие;

в) полнота и объективность установленных в технической документации производителя характеристик, подлежащих контролю при технических испытаниях, а также методы испытаний;

г) возможность использования эксплуатационной документации производителя при применении медицинского изделия по назначению;

д) качество медицинского изделия и безопасность его применения.

14. Результаты технических испытаний считаются отрицательными в следующих случаях (при наличии одного и более):

а) представленные образцы (образец) медицинского изделия вместе с принадлежностями, необходимыми для применения медицинского изделия

---

<sup>3</sup> Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 6 июня 2012 г № 4н «Об утверждении номенклатурной классификации медицинских изделий» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 9 июля 2012 г., регистрационный № 24852)

по назначению, не соответствуют требованиям нормативной документации, технической и эксплуатационной документации производителя;

б) сведения о медицинском изделии, указанные в представленной технической и эксплуатационной документации производителя, не подтверждают качество и безопасность медицинского изделия;

в) специальное оборудование, разработанное производителем для технических испытаний конкретного медицинского изделия и указанное им в проектах технической документации, не обеспечивает возможность проведения необходимых технических испытаний.

15. Результаты технических испытаний, за исключением случаев, указанных в пункте 14 настоящего Порядка, считаются положительными и подтверждают качество и безопасность применения медицинского изделия.

#### Оценка соответствия медицинских изделий для диагностики *in vitro*

16. Технические испытания медицинских изделий для диагностики *in vitro* (приборы, оборудование, наборы реагентов, реагенты, реактивы, тест-системы, контрольные материалы, калибраторы, питательные среды) проводятся в целях проверки качества и безопасности медицинского изделия для диагностики *in vitro* при использовании его в соответствии с назначением, предусмотренным документацией производителя.

Технические испытания медицинских изделий для диагностики *in vitro* в виде закрытых аналитических систем, проводимые в отношении медицинского изделия вместе с принадлежностями, наборами реагентов и калибраторов, необходимыми для применения медицинского изделия по назначению, могут проводиться в рамках одного технического испытания.

17. Технические испытания медицинских изделий для диагностики *in vitro* основываются на:

а) анализе данных научно-технической литературы, относящейся к безопасности, эффективности, функциональности, а также к предусмотренному нормативной документацией, технической и эксплуатационной документацией производителя применению медицинского изделия для диагностики *in vitro*;

б) анализе результатов проведенных испытаний медицинского изделия для диагностики *in vitro*.

18. Для проведения технических испытаний медицинских изделий для диагностики *in vitro* заявитель представляет в испытательную организацию:

а) заявление о проведении технических испытаний медицинского изделия для диагностики *in vitro*;

б) образцы (образец) медицинского изделия для диагностики *in vitro* вместе принадлежностями (приборы, оборудование, наборы реагентов, реагенты, реактивы, тест-системы, контрольные материалы, калибраторы, питательные среды), необходимыми для применения медицинского изделия по назначению (в количестве достаточном для проведения технических

испытаний медицинского изделия для диагностики *in vitro* согласно требованиям нормативной документации и согласованной программы испытаний);

в) копии протоколов предварительных испытаний медицинского изделия (при наличии);

г) копии результатов технических испытаний медицинского изделия для диагностики *in vitro*, проведенные за пределами Российской Федерации (при наличии);

д) сведения о нормативной документации на медицинское изделие для диагностики *in vitro*;

е) техническую и эксплуатационную документацию производителя на медицинское изделие для диагностики *in vitro*;

ж) фотографические изображения общего вида медицинского изделия для диагностики *in vitro* вместе с принадлежностями, необходимыми для применения медицинского изделия по назначению (размером не менее 18x24 см);

з) необходимые для проведения технических испытаний для диагностики *in vitro* таблицы и схемы, компьютерные программы, если они или ссылки на них содержатся в эксплуатационной документации производителя;

и) специальное оборудование для проверки или для обеспечения функционирования медицинского изделия и указанное в технической документации производителя (при наличии и необходимости);

к) совокупность документов, созданных производителем в процессе анализа риска применения (файл менеджмента риска) (при наличии).

В случае если оригиналы документов составлены на иностранном языке, они представляются с заверенным переводом на русский язык.

19. Технические испытания медицинских изделий для диагностики *in vitro* осуществляются испытательной организацией в срок, не превышающий 30 рабочих дней со дня предоставления заявителем в испытательную организацию документов и образцов (образца) медицинского изделия, указанных в пункте 18 настоящего Порядка. Срок проведения технических испытаний медицинских изделий для диагностики *in vitro* по согласованию с заявителем может быть продлен руководителем испытательной организации, но не более чем на двадцать рабочих дней.

Технические испытания медицинских изделий для диагностики *in vitro* особо опасных инфекций осуществляются испытательной организацией, имеющей право на работу с микроорганизмами I-II групп патогенности.

20. При проведении технических испытаний медицинских изделий для диагностики *in vitro* осуществляются:

а) идентификация медицинского изделия;

б) определение и согласование с заявителем вида медицинского изделия и класса потенциального риска применения медицинского изделия

в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утвержденной Министерством здравоохранения Российской Федерации<sup>4</sup>;

в) анализ технической документации производителя на медицинское изделие;

г) составление программы и методики технических испытаний;

д) проведение технических испытаний представленных заявителем образцов (образца) медицинского изделия для диагностики *in vitro* вместе с принадлежностями, наборами реагентов и калибраторов, необходимыми для применения медицинского изделия по назначению, для подтверждения функциональных характеристик (аналитической чувствительности, специфичности, воспроизводимости, линейности и иные характеристики), указанных в технической и эксплуатационной документации производителя;

е) оценка и анализ данных, относящихся к медицинскому изделию, для проверки его качества и безопасности;

ж) доработка проектов технической и эксплуатационной документации производителя на медицинское изделие по результатам испытаний (при необходимости);

з) оформление и выдача (вручение или направление заказным почтовым отправлением с уведомлением о вручении) заявителю акта оценки результатов технических испытаний медицинского изделия для диагностики *in vitro*.

21. Программа технических испытаний медицинских изделий для диагностики *in vitro* составляется совместно с заявителем. Программу испытаний утверждает руководитель испытательной организации, проводящей технические испытания медицинских изделий для диагностики *in vitro*.

22. В ходе проведения испытаний определяются:

а) соответствие медицинского изделия требованиям применяемых национальных (международных) стандартов, нормативной документации, технической и эксплуатационной документации производителя;

б) соответствие представленной заявителем документации требованиям применимых национальных (международных) стандартов и нормативной документации на медицинское изделие;

в) полнота и объективность установленных функциональных характеристик, подлежащих контролю при технических испытаниях, а также методы испытаний;

г) возможность использования эксплуатационной документации производителя при применении медицинского изделия по назначению;

д) качество медицинского изделия и безопасность его применения.

23. Результаты технических испытаний медицинских изделий для диагностики *in vitro* считаются отрицательными в следующих случаях:

а) представленные образцы (образец) медицинского изделия для диагностики *in vitro* вместе с принадлежностями (приборы, оборудование, наборы реагентов, реагенты, реактивы, тест-системы, контрольные материалы,

---

<sup>4</sup> Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 6 июня 2012 г № 4н «Об утверждении номенклатурной классификации медицинских изделий» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 9 июля 2012 г , регистрационный № 24852)

калибраторы, питательные среды), необходимыми для применения медицинского изделия по назначению, не соответствуют требованиям нормативной документации, технической и эксплуатационной документации производителя;

б) специальное оборудование, разработанное производителем для технических испытаний конкретного медицинского изделия для диагностики *in vitro* и указанное им в проектах технической документации, не обеспечивает возможность проведения необходимых технических испытаний.

24. Результаты технических испытаний медицинских изделий для диагностики *in vitro*, за исключением случаев, указанных в пункте 23 настоящего Порядка, считаются положительными и подтверждают качество и безопасность применения медицинского изделия для диагностики *in vitro*.

### III. Оценка соответствия в форме токсикологических исследований медицинского изделия

25. Токсикологические исследования медицинского изделия проводятся в отношении изделия, контактирующего с организмом человека при использовании его в соответствии с назначением, предусмотренным документацией производителя:

- а) медицинское изделие и (или) принадлежности к медицинскому изделию, контактирующие с поверхностью тела человека;
- б) медицинское изделие, временно вводимое в организм человека извне;
- в) медицинское изделие, имплантируемое в организм человека.

26. Токсикологические исследования медицинского изделия проводятся для оценки биологического действия медицинского изделия на организм человека и включают в себя проверку следующих показателей:

- а) физико-химических;
- б) санитарно-химических;
- в) биологических в условиях *in vitro* и *in vivo*.

27. Для проведения токсикологических исследований заявитель представляет в испытательную организацию:

- а) заявление о проведении токсикологических исследований;
- б) образцы (образец) медицинского изделия или принадлежности, к медицинскому изделию, контактирующие с поверхностью тела человека, или материалы, из которых произведены (изготовлены) медицинское изделие и (или) принадлежности к медицинскому изделию, контактирующие с поверхностью тела человека;
- в) сведения о нормативной документации на медицинское изделие;
- г) техническую и эксплуатационную документацию производителя с перечнем национальных (международных) стандартов, требованиям которых соответствует медицинское изделие (при их применении производителем);
- д) сведения о нормативной документации на материалы, из которых произведены (изготовлены) медицинские изделия и (или) принадлежности к медицинскому изделию, указанные в пункте 25 настоящего Порядка;

е) номер фармакопейной статьи, а при ее отсутствии номер нормативной документации или нормативного документа на фармацевтическую субстанцию или на лекарственный препарат, включенную (ый) в государственный реестр лекарственных средств (в случае применения в составе медицинского изделия лекарственного средства)<sup>5</sup>;

ж) документы, характеризующие состав материалов, из которых произведены (изготовлены) медицинское изделие и (или) принадлежности к медицинскому изделию, контактирующие с поверхностью тела человека;

з) копии результатов токсикологических испытаний (испытаний на биосовместимость) медицинских изделий, проведенные за пределами Российской Федерации (при наличии).

В случае если оригиналы документов составлены на иностранном языке, они представляются с заверенным переводом на русский язык.

28. Токсикологические исследования медицинских изделий осуществляются испытательной организацией в срок, не превышающий 30 рабочих дней со дня предоставления заявителем в испытательную организацию документов и образцов (образца) медицинского изделия, указанных в пункте 27 настоящего Порядка. Срок проведения токсикологических исследований медицинских изделий по согласованию с заявителем может быть продлен руководителем испытательной организации, но не более чем на двадцать рабочих дней.

29. При проведении токсикологических исследований осуществляются:

а) идентификация медицинского изделия (материала);  
 б) классификация медицинского изделия<sup>6</sup>;  
 в) определение длительности контакта медицинского изделия с организмом человека;

г) анализ представленной документации на медицинское изделие;  
 д) составление программы токсикологических исследований;  
 е) проведение исследований медицинского изделия;

ж) оформление и выдача (вручение или направление заказным почтовым отправлением с уведомлением о вручении) заявителю заключения по результатам токсикологических исследований медицинского изделия.

30. Программа токсикологических исследований составляется испытательной организацией совместно с заявителем и утверждается руководителем испытательной организации, проводящей токсикологические исследования.

31. Медицинские изделия однократного (одноразового) применения, выпускаемые в стерильном виде, подвергают исследованиям на стерильность при положительном результате анализа методов и условий стерилизации, а также методов их валидации и контроля производителем.

<sup>5</sup> Федеральный закон от 12 апреля 2010 г № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2010, № 16, ст 1815; № 31, ст 4161, № 42, ст 5293, № 49, ст 6409, 2011, № 50, ст 7351, 2012, № 26, ст 3442, ст 3446, № 53, ст 7587, 2013, № 27, ст 3477)

<sup>6</sup> Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 6 июня 2012 г № 4н «Об утверждении номенклатурной классификации медицинских изделий» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 9 июля 2012 г , регистрационный № 24852).

32. Медицинские изделия, контактирующие с кровью и ее компонентами, а также веществами для внутрисосудистого введения, подлежат токсикологическим исследованиям на пирогенность и гемосовместимость.

33. В ходе токсикологических исследований определяют:

а) соответствие медицинского изделия требованиям применимых национальных (международных) стандартов, нормативной документации, технической и эксплуатационной документации производителя;

б) соответствие представленной заявителем документации требованиям применимых национальных (международных) стандартов и нормативной документации на медицинское изделие;

в) полноту и объективность установленных технической и эксплуатационной документацией производителя характеристик, подлежащих контролю при токсикологических исследованиях медицинского изделия, а также методы исследований;

г) безопасность применения медицинского изделия.

34. Результаты токсикологических исследований считаются отрицательными в следующих случаях:

а) представленные образцы (образец) медицинского изделия или принадлежности, к медицинскому изделию, контактирующие с поверхностью тела человека, или материалы, из которых произведены (изготовлены) медицинское изделие и (или) принадлежности к медицинскому изделию, контактирующие с поверхностью тела человека, не соответствуют требованиям нормативной документации, технической и эксплуатационной документации производителя;

б) представленная техническая и эксплуатационная документация производителя не подтверждает безопасность применения медицинского изделия.

35. Результаты токсикологических исследований, за исключением случаев, указанных в пункте 34 настоящего Порядка, считаются положительными при применении системного подхода с учетом характеристик всех материалов, из которых произведены (изготовлены) медицинское изделие и (или) принадлежности к медицинскому изделию, контактирующие с организмом человека, и подтверждают безопасность применения медицинского изделия.

#### IV. Оценка соответствия медицинского изделия в форме клинических испытаний

##### Оценка соответствия медицинских изделий

36. Клинические испытания медицинских изделий проводятся в форме исследований (далее – анализ и оценка клинических данных) и в форме испытаний, в том числе с участием человека (далее – испытания с участием

человека), осуществляемые для оценки безопасности и эффективности медицинского изделия.

37. Испытания медицинских изделий с участием человека проводятся в следующих случаях:

- а) новый вид медицинского изделия;
- б) применение новых сложных и (или) уникальных и (или) специальных методов профилактики, диагностики и лечения заболеваний и состояний, а также применение новых сложных медицинских технологий;
- в) если при проведении анализа и оценки клинических данных не подтверждены эффективность и безопасность медицинского изделия.

В остальных случаях клинические испытания медицинских изделий проводятся в форме анализа и оценки клинических данных.

38. Для проведения клинических испытаний заявитель представляет в медицинскую организацию:

- а) заявление о проведении клинических испытаний;
- б) образцы (образец) медицинского изделия (за исключением медицинских изделий, для монтажа (ввода в эксплуатацию) которых требуется получение разрешений (лицензий), создание специальных условий, строительства отдельных капитальных сооружений и дополнительного обучения специалистов, а в некоторых случаях – выезд на место производства медицинского изделия);
- в) разрешение на проведение клинических испытаний, выданное Росздравнадзором<sup>7</sup>;
- г) акт оценки результатов технических испытаний медицинского изделия с приложением документов, обосновывающих результаты технических испытаний;
- д) заключение по результатам токсикологических исследований медицинского изделия с приложением документов, обосновывающих результаты токсикологических исследований (для медицинских изделий, использование которых предполагает наличие контакта с организмом человека);
- е) результаты испытания в целях утверждения типа средств измерений (в отношении медицинских изделий, относящихся к средствам измерений в сфере государственного регулирования обеспечения единства измерений, перечень которых утверждается Министерством здравоохранения Российской Федерации)<sup>8</sup>;

---

<sup>7</sup> Постановление Правительства Российской Федерации от 27 декабря 2012 г. № 1416 «Об утверждении Правил государственной регистрации медицинских изделий» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2013, № 1, ст 14).

<sup>8</sup> Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 15 августа 2012 г. № 89н «Об утверждении Порядка проведения испытаний в целях утверждения типа средств измерений, а также перечня медицинских изделий, относящихся к средствам измерений в сфере государственного регулирования обеспечения единства измерений, в отношении которых проводятся испытания в целях утверждения типа средств измерений» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 25 декабря 2012 г., регистрационный № 26328)

ж) сведения о нормативной документации на медицинское изделие с перечнем национальных (международных) стандартов, требованиям которых соответствует медицинское изделие (при его применении производителем);

з) техническую и эксплуатационную документацию производителя на медицинское изделие;

и) фотографические изображения общего вида медицинского изделия вместе с принадлежностями, необходимыми для применения медицинского изделия по назначению (размером не менее 18x24 см);

к) документы (материалы), содержащие данные о клиническом применении медицинского изделия, в том числе за пределами Российской Федерации, в том числе обзоры, отчеты о проведенных научных исследованиях, публикации, доклады, анализ риска применения, методы применения медицинского изделия (при наличии).

В случае если оригиналы документов составлены на иностранном языке, они представляются с заверенным переводом на русский язык.

39. При рассмотрении представленной документации на медицинское изделие согласовываются программа и продолжительность клинических испытаний медицинского изделия. Продолжительность клинических испытаний определяется назначением и сложностью медицинского изделия. Программа клинических испытаний составляется заявителем совместно с медицинской организацией, осуществляющей проведение клинических испытаний медицинского изделия, в соответствии с требованиями, указанными в технической и эксплуатационной документации производителя, а также требованиями нормативной документации.

40. Программа клинических испытаний медицинского изделия, утвержденная руководителем медицинской организации, проводящей клинические испытания медицинских изделий, вместе с документами, предусмотренными подпунктами «г» – «к» пункта 38 настоящего Порядка в случае проведения испытаний с участием человека направляется заявителем в совет по этике в сфере обращения медицинских изделий Министерства здравоохранения Российской Федерации<sup>9</sup> (далее – совет по этике).

В срок, не превышающий 30-ти рабочих дней со дня поступления документов на рассмотрение, совет по этике выдает заключение об этической обоснованности проведения клинических испытаний медицинского изделия.

41. Проведение клинических испытаний медицинского изделия с участием человека осуществляется на основании положительного заключения совета по этике.

В случае отказа медицинского изделия или ухудшения состояния пациента при проведении клинических испытаний медицинского изделия руководитель медицинской организации, осуществляющей проведение клинических испытаний медицинских изделий, приостанавливает или

---

<sup>9</sup> Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 8 февраля 2013 г № 58н «Об утверждении Положения о совете по этике в сфере обращения медицинских изделий» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 5 июня 2013 г , регистрационный № 28686)

прекращает такие испытания, о чём уведомляет заявителя<sup>10</sup> с обоснованием причин приостановления или прекращения.

42. В случае если в результате анализа и оценки клинических данных не подтверждены эффективность и безопасность медицинского изделия, медицинская организация сообщает об этом заявителю и направляет его в совет по этике в сфере обращения медицинских изделий Министерства здравоохранения Российской Федерации с целью получения заключения об этической обоснованности проведения испытаний с участием человека в соответствии с пунктом 40 настоящего Порядка.

43. При проведении клинических испытаний осуществляются:

а) анализ и оценка клинических данных документов и материалов, представленных заявителем в соответствии с пунктом 38 настоящего Порядка;

б) оценка сведений о проводившихся клинически значимых корректирующих действиях, в том числе о приостановлении применения медицинского изделия, об изъятии из обращения медицинского изделия, об отзывах медицинского изделия;

в) анализ научной литературы и (или) неопубликованных данных и сообщений, соотнесенных с предназначением производителем применением испытуемого медицинского изделия и предлагаемым методом его использования;

г) составление программы клинических испытаний;

д) проведение испытаний образцов (образца) медицинского изделия в случае проведения испытаний с участием человека;

е) доработка эксплуатационной документации производителя на медицинское изделие по результатам испытаний (при необходимости);

ж) оформление и выдача (вручение или направление заказным почтовым отправлением с уведомлением о вручении) заявителю акта оценки результатов клинических испытаний медицинского изделия.

44. В ходе проведения клинических испытаний определяются:

а) соответствие медицинского изделия нормативной документации, технической и эксплуатационной документации производителя;

б) соответствие представленной заявителем документации установленным производителем назначению и показаниям к применению;

в) полнота и достоверность установленных нормативной документацией, технической и эксплуатационной документацией производителя характеристик медицинского изделия;

г) качество медицинского изделия, эффективность и безопасность его применения, в том числе ожидаемый терапевтический эффект в отношении медицинских изделий, применяемых для терапии.

---

<sup>10</sup> Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 20 июня 2012 г. № 12н «Об утверждении 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» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 20 июля 2012 г., регистрационный № 24962)

45. Результаты клинических испытаний медицинского изделия считаются отрицательными в следующих случаях, если:

а) медицинское изделие не соответствует назначению и показаниям к применению, установленным производителем в эксплуатационной документации на медицинское изделие;

б) выявлены побочные действия, не указанные в инструкции по применению или руководстве по эксплуатации медицинского изделия, нежелательные реакции при его применении;

в) установлены факты и обстоятельства, создающие угрозу жизни и здоровью граждан и медицинских работников при применении и эксплуатации медицинского изделия.

46. Результаты клинических испытаний медицинского изделия, за исключением случаев, указанных в пункте 45 настоящего Порядка, считаются положительными, и подтверждают соответствие медицинского изделия требованиям безопасности и эффективности в соответствии с назначением, предусмотренным документацией производителя.

#### Оценка соответствия медицинских изделий для диагностики *in vitro*

47. Клинические испытания медицинских изделий для диагностики *in vitro* проводятся в лабораторных условиях с применением образцов биоматериала пациентов, взятых в ходе лечебно-диагностического процесса (далее – клинико-лабораторные испытания) для проверки функциональных свойств и (или) эффективности медицинского изделия при использовании его в соответствии с назначением, предусмотренным документацией производителя.

Клинико-лабораторные испытания медицинских изделий для диагностики *in vitro* новых инфекционных заболеваний или редко встречающихся природно-очаговых инфекционных заболеваний проводятся в лабораторных условиях с применением музейных тест-штаммов из государственных, национальных, исследовательских и иных коллекций патогенных микроорганизмов.

Клинико-лабораторные испытания медицинских изделий для диагностики *in vitro* в виде аналитических систем, проводимые в отношении медицинского изделия вместе с принадлежностями, наборами реагентов и калибраторов, необходимыми для применения медицинского изделия по назначению могут проводиться в рамках одного испытания.

48. Для проведения клинико-лабораторных испытаний медицинского изделия для диагностики *in vitro* заявитель представляет в организацию:

а) заявление о проведении клинических испытаний медицинских изделий для диагностики *in vitro*;

б) образцы (образец) медицинского изделия для диагностики *in vitro* вместе с принадлежностями (оборудование, наборы реагентов, калибраторы, реактивы, тест-системы, контрольные материалы, калибраторы, питательные среды), необходимыми для применения медицинского изделия по назначению;

в) акт оценки результатов технических испытаний медицинского изделия для диагностики *in vitro*, подтверждающих результаты применения по назначению медицинского изделия для диагностики *in vitro* вместе с принадлежностями (оборудование, наборы реагентов, калибраторы, реактивы, тест-системы, контрольные материалы, калибраторы, питательные среды);

г) эксплуатационную документацию на медицинское изделие для диагностики *in vitro* с принадлежностями (оборудование, наборы реагентов, калибраторы, реактивы, тест-системы, контрольные материалы и калибраторы, питательные среды), необходимыми для применения медицинского изделия по назначению (при необходимости);

д) документы (материалы), содержащие анализ данных применения медицинского изделия *in vitro* (при наличии);

е) результаты испытания в целях утверждения типа средств измерений (в отношении медицинских изделий для диагностики *in vitro*, относящихся к средствам измерений в сфере государственного регулирования обеспечения единства измерений, перечень которых утверждается Министерством здравоохранения Российской Федерации)<sup>11</sup> (при наличии).

В случае если оригиналы документов составлены на иностранном языке, они представляются с заверенным переводом на русский язык.

49. При рассмотрении представленной документации на медицинское изделие для диагностики *in vitro* согласовывается программа и продолжительность клинико-лабораторных испытаний медицинского изделия для диагностики *in vitro*. Продолжительность клинико-лабораторных испытаний определяется назначением и сложностью медицинского изделия для диагностики *in vitro*.

Программа испытаний составляется заявителем совместно с организацией, проводящей клинико-лабораторные испытания в соответствии с требованиями, указанными в технической и эксплуатационной документации производителя, требованиями нормативной документации, и утверждается руководителем организации, проводящей соответствующие испытания.

50. При проведении клинико-лабораторных испытаний медицинского изделия для диагностики *in vitro* осуществляются:

а) анализ представленной документации на медицинское изделие для диагностики *in vitro*;

б) составление программы испытаний;

в) проведение клинико-лабораторных испытаний образцов (образца) медицинского изделия для диагностики *in vitro* вместе с принадлежностями (оборудование, наборы реагентов, калибраторы, реактивы, тест-системы, контрольные материалы и калибраторы, питательные среды), необходимыми для применения медицинского изделия по назначению;

---

<sup>11</sup> Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 15 августа 2012 г. № 89н «Об утверждении Порядка проведения испытаний в целях утверждения типа средств измерений, а также перечня медицинских изделий, относящихся к средствам измерений в сфере государственного регулирования обеспечения единства измерений, в отношении которых проводятся испытания в целях утверждения типа средств измерений» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 25 декабря 2012 г., регистрационный № 26328)

г) оценка и анализ полученных данных и их соответствие заявленным характеристикам;

д) доработка эксплуатационной документации производителя на медицинское изделие для диагностики *in vitro* по результатам испытаний (при необходимости);

е) оформление и выдача (вручение или направление заказным почтовым отправлением с уведомлением о вручении) заявителю акта оценки результатов клинико-лабораторных испытаний медицинского изделия для диагностики *in vitro*.

51. В ходе проведения испытаний определяются:

а) соответствие медицинского изделия для диагностики *in vitro* нормативной документации, технической и эксплуатационной документации производителя;

б) соответствие медицинского изделия для диагностики *in vitro* предназначеному производителем применению и предлагаемым им методам использования;

в) полнота и достоверность установленных нормативной документацией, технической и эксплуатационной документацией производителя заявленных характеристик безопасности и эффективности медицинского изделия для диагностики *in vitro* в соответствии с предназначенным производителем применением медицинского изделия по назначению, в том числе его диагностическая чувствительность, специфичность и воспроизводимость, указанных в технической и эксплуатационной документации производителя;

г) качество медицинского изделия, эффективность и безопасность его применения.

52. Результаты клинико-лабораторных испытаний медицинского изделия для диагностики *in vitro* считаются отрицательными в случаях, если:

а) испытуемое медицинское изделие не соответствует предназначеному производителем применению и предлагаемым им методам использования;

б) установлены факты и обстоятельства, создающие условия неэффективности и (или) прямой или косвенной угрозы жизни и здоровью медицинских работников при применении и эксплуатации медицинского изделия.

53. Результаты клинико-лабораторных испытаний медицинского изделия для диагностики *in vitro*, за исключением случаев, указанных в пункте 52 настоящего Порядка, считаются положительными и подтверждают соответствие требованиям безопасности и эффективности применения медицинского изделия при использовании его в соответствии с назначением, предусмотренным документацией производителя.

Приложение № 1  
к Порядку проведения оценки  
соответствия в форме технических  
испытаний, токсикологических  
исследований, клинических испытаний,  
медицинских изделий в целях  
государственной регистрации  
медицинских изделий

Образец

---

наименование испытательной организации, адрес, телефон

**УТВЕРЖДАЮ**

---

(руководитель организации  
Ф И О , подпись, печать)

**АКТ**  
оценки результатов технических испытаний медицинского изделия

№ \_\_\_\_\_ от « \_\_\_\_ » 20 \_\_\_\_ г.

---

наименование медицинского изделия

Составлен \_\_\_\_\_

---

наименование организации, проводящей испытания

---

с указанием места проведения испытаний

Полномочия на проведение испытаний, аккредитация на техническую компетентность и независимость для проведения работ по испытаниям.

Аттестат аккредитации испытательной организации \_\_\_\_\_

№, дата выдачи, область аккредитации

действителен до « \_\_\_\_ » 20 \_\_\_\_ г.

1. В период с « \_\_\_\_ » 20 \_\_\_\_ г. по « \_\_\_\_ » 20 \_\_\_\_ г.

---

наименование испытательной организации

проведена оценка результатов технических испытаний в форме проведения испытаний и (или) оценки и анализа данных \_\_\_\_\_

необходимое указать

---

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

производства \_\_\_\_\_

наименование производителя, страна производства

в соответствии с \_\_\_\_\_  
наименование и обозначение технической документации

на соответствие требованиям \_\_\_\_\_  
наименование и обозначение нормативной и технической документации  
(Техническим регламентам, ГОСТ, ГОСТ Р, ГОСТ Р ИСО, СанПиН, МУ, МУК, приказам и постановлениям,  
международным документам (имеющим статус ссылочного документа) научным данным и т.д.)

2. Для проведения технических испытаний представлены:

перечень документов, данных, образцов медицинского изделия (количество)

3. \_\_\_\_\_  
наименование испытательной организации

проведена оценка результатов технических испытаний \_\_\_\_\_  
наименование медицинского изделия

в соответствии с утвержденной программой \_\_\_\_\_

3.1. \_\_\_\_\_  
оценка представленной документации

3.2. \_\_\_\_\_  
рекомендации по устранению отдельных недостатков

3.3. \_\_\_\_\_  
вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий

3.4. \_\_\_\_\_  
класс потенциального риска применения медицинского изделия в соответствии с номенклатурной  
классификацией медицинских изделий

4. Краткое изложение результатов испытаний \_\_\_\_\_

5. Выводы по результатам испытаний \_\_\_\_\_

6. Выводы о соответствии требованиям технической документации  
производителя \_\_\_\_\_

7. Оценка результатов технических испытаний \_\_\_\_\_

## ЗАКЛЮЧЕНИЕ

наименование медицинского изделия

СООТВЕТСТВУЕТ (НЕ СООТВЕТСТВУЕТ) требованиям нормативной  
документации, технической и (или) эксплуатационной документации  
производителя.

### Приложения:

- а) фотографические изображения общего вида медицинского изделия;
- б) утвержденная программа технических испытаний медицинского изделия  
(с перечнем проверок, оценок, которые следует проводить при испытаниях);
- в) протоколы технических испытаний или оценки и анализа данных.

Приложения являются неотъемлемой частью Акта.

### Подписи:

Председатель комиссии \_\_\_\_\_  
должность, Ф.И.О.

Члены комиссии \_\_\_\_\_  
должность, наименование организации, Ф.И.О.

Приложение № 2  
к Порядку проведения оценки  
соответствия в форме технических  
испытаний, токсикологических  
исследований, клинических испытаний,  
медицинских изделий в целях  
государственной регистрации  
медицинских изделий

Образец

---

наименование испытательной организации, адрес, телефон

УТВЕРЖДАЮ

---

(руководитель организации,  
Ф И О , подпись, печать)

**АКТ**  
оценки результатов технических испытаний медицинского изделия  
для диагностики *in vitro*

№ \_\_\_\_\_ от « \_\_\_\_ » 20 \_\_\_\_ г.

---

наименование медицинского изделия

Составлен

---

наименование организации, проводящей испытания,

---

с указанием места проведения испытаний

Полномочия на проведение испытаний, аккредитация на техническую  
компетентность и независимость для проведения работ по испытаниям.

Аттестат аккредитации испытательной организации

---

№, дата выдачи, область аккредитации

действителен до « \_\_\_\_ » 20 \_\_\_\_ г.

1. В период с « \_\_\_\_ » 20 \_\_\_\_ г. по « \_\_\_\_ » 20 \_\_\_\_ г.

---

наименование испытательной организации

проведена оценка результатов технических испытаний в форме проведения  
испытаний и (или) оценки и анализа данных

---

необходимое указать

---

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

производства

---

наименование производителя, страна производства

в соответствии с \_\_\_\_\_  
наименование и обозначение технической документации

на соответствие требованиям \_\_\_\_\_  
наименование и обозначение нормативной и технической документации (Техническим  
регламентам, ГОСТ, ГОСТ Р, ГОСТ Р ИСО, СанПиН, МУ, МУК, приказам и постановлениям, международным  
документам (имеющим статус ссылочного документа) научным данным и т.д.)

2. Для проведения технических испытаний представлены:

перечень документов, данных, образцов медицинского изделия (количество)

3. \_\_\_\_\_  
наименование испытательной организации  
проведена оценка результатов технических испытаний \_\_\_\_\_  
наименование медицинского изделия  
в соответствии с утвержденной программой \_\_\_\_\_

3.1. \_\_\_\_\_  
оценка представленной документации  
3.2. \_\_\_\_\_  
рекомендации по устранению отдельных недостатков  
3.3. \_\_\_\_\_  
вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий  
3.4. \_\_\_\_\_  
класс потенциального риска применения медицинского изделия в соответствии с номенклатурной  
классификацией медицинских изделий

4. Краткое изложение результатов испытаний \_\_\_\_\_  
5. Выводы по результатам испытаний \_\_\_\_\_  
6. Выводы о соответствии требованиям технической документации производителя \_\_\_\_\_  
7. Оценка результатов технических испытаний \_\_\_\_\_

## ЗАКЛЮЧЕНИЕ

наименование медицинского изделия

СООТВЕТСТВУЕТ (НЕ СООТВЕТСТВУЕТ) требованиям нормативной  
документации, технической и (или) эксплуатационной документации  
производителя.

### Приложения:

- а) фотографические изображения общего вида медицинского изделия;
- б) утвержденная программа технических испытаний медицинского изделия  
(с перечнем проверок, оценок, которые следует проводить при испытаниях);
- в) протоколы испытаний функциональных характеристик медицинского  
изделия.

Приложения являются неотъемлемой частью Акта.

### Подписи:

Председатель комиссии \_\_\_\_\_  
должность, Ф.И.О.

Члены комиссии \_\_\_\_\_  
должность, наименование организации, Ф.И.О.

Приложение № 3  
к Порядку проведения оценки  
соответствия в форме технических  
испытаний, токсикологических  
исследований, клинических испытаний,  
медицинских изделий в целях  
государственной регистрации  
медицинских изделий

Образец

---

наименование испытательной организации, адрес, телефон

УТВЕРЖДАЮ

---

(руководитель организации,  
Ф И О , подпись, печать)

**ЗАКЛЮЧЕНИЕ**  
по результатам токсикологических исследований медицинского изделия  
№ \_\_\_\_\_ от « \_\_\_\_ » 20 \_\_\_\_ г.

---

наименование медицинского изделия

Составлен \_\_\_\_\_

наименование испытательной организации,

с указанием места проведения испытаний

Полномочия на проведение испытаний, аккредитация на техническую  
компетентность и независимость для проведения работ по испытаниям.

Аттестат аккредитации испытательной организации \_\_\_\_\_

№, дата выдачи, область аккредитации

действителен до « \_\_\_\_ » 20 \_\_\_\_ г.

1. В период с « \_\_\_\_ » 20 \_\_\_\_ г. по « \_\_\_\_ » 20 \_\_\_\_ г.

---

наименование организации, проводящей исследования

проводены токсикологические исследования \_\_\_\_\_

---

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

производства \_\_\_\_\_

наименование производителя, страна производства

в соответствии с \_\_\_\_\_

наименование и обозначение нормативной и технической документации (Техническим регламентам, ГОСТ,  
ГОСТ Р, ГОСТ Р ИСО, СанПиН, МУ, МУК, приказам и постановлениям, международным документам  
(имеющим статус ссылочного документа) научным данным и т.д.)

2. Для проведения токсикологических исследований представлены:

---

перечень документов, данных, образцов медицинского изделия (количество)

3.

наименование испытательной организации

проведены токсикологические исследования

наименование медицинского изделия

в соответствии с утвержденной программой

3.1.

оценка представленной документации

3.2.

назначение медицинского изделия

3.3.

вид контакта с организмом человека

3.4.

класс потенциального риска применения медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий

3.5.

наименование применяемых материалов или рецептурный состав

3.6.

способ стерилизации медицинских изделий

4. Краткое изложение результатов испытаний

5. Выводы по результатам испытаний

6. Выводы о соответствии требованиям технической документации

---

7. Оценка результатов токсикологических исследований и рекомендации о возможности проведения клинических испытаний

## ЗАКЛЮЧЕНИЕ

---

наименование медицинского изделия

СООТВЕТСТВУЕТ (НЕ СООТВЕТСТВУЕТ) требованиям безопасного применения.

Приложение:

- а) протоколы токсикологических исследований медицинского изделия;
- б) утвержденная программа токсикологических исследований медицинского изделия.

Приложения являются неотъемлемой частью Заключения.

Подписи:

Председатель комиссии

должность, Ф.И.О.

Члены комиссии

должность, наименование организации, Ф.И.О.

Приложение № 4  
к Порядку проведения оценки  
соответствия в форме технических  
испытаний, токсикологических  
исследований, клинических испытаний,  
медицинских изделий в целях  
государственной регистрации  
медицинских изделий

Образец

---

наименование медицинской организации, адрес, телефон

**УТВЕРЖДАЮ**

---

(руководитель организации,  
Ф И О , подпись, печать)

**АКТ**  
оценки результатов клинических испытаний медицинского изделия

№ \_\_\_\_\_ от « \_\_\_\_ » 20 \_\_\_\_ г.

---

наименование медицинского изделия

Составлен \_\_\_\_\_

наименование медицинской организации,

с указанием места проведения испытаний

Полномочия на проведение работ по испытаниям.

Лицензия на медицинскую деятельность от « \_\_\_\_ » 20 \_\_\_\_ г. № \_\_\_\_\_  
сроком действия \_\_\_\_\_

1. В период с « \_\_\_\_ » 20 \_\_\_\_ г. по « \_\_\_\_ » 20 \_\_\_\_ г.

---

наименование организации, проводящей испытания

проведена оценка результатов клинических испытаний в форме проведения  
испытаний с участием человека и (или) оценки и анализа клинических данных

---

необходимое указать

---

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

производства \_\_\_\_\_

наименование производителя, страна производства

в соответствии с \_\_\_\_\_

наименование и обозначение технической и эксплуатационной документации

2. Для проведения клинических испытаний представлены:

- 
- перечень документов, данных, образцов медицинского изделия (количество)
3. \_\_\_\_\_  
наименование медицинской организации  
проведена оценка результатов клинических испытаний \_\_\_\_\_  
наименование медицинского изделия  
в соответствии с утвержденной программой \_\_\_\_\_
- 3.1. \_\_\_\_\_  
краткая характеристика медицинского изделия, назначение, установленное производителем
- 3.2. \_\_\_\_\_  
вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий
- 3.3. \_\_\_\_\_  
класс потенциального риска применения медицинского изделия в соответствии с номенклатурной  
классификацией медицинских изделий
- 3.4. \_\_\_\_\_  
оценка представленной документации
- 3.5. \_\_\_\_\_  
характеристика пациентов (количество, пол, возраст, диагноз), их информированное согласие
- 3.6. \_\_\_\_\_  
результаты проведенных клинических испытаний медицинского изделия с указанием количества  
проведенных обследований, операций, процедур, анализов
- 3.7. \_\_\_\_\_  
сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях (при наличии)
- 3.8. \_\_\_\_\_  
наработка медицинского изделия в часах в течение клинических испытаний, количество измерений,  
циклов стерилизации (при наличии)
- 3.9. \_\_\_\_\_  
функциональные качества медицинского изделия, эффективность его применения, показания  
и противопоказания к его применению
- 3.10. \_\_\_\_\_  
возможности медицинского изделия, касающиеся точности измерений, достоверности,  
воспроизводимости, надежности
- 3.11. \_\_\_\_\_  
эксплуатационные качества медицинского изделия, возможности управления и удобство обращения  
с ним, техническая эстетика медицинского изделия, его оформление, устойчивость к дезинфекции,  
стерилизации
- 3.12. \_\_\_\_\_  
информация об обнаруженных в процессе клинических испытаний недостатках конструкции и качества  
медицинского изделия (при наличии), особенности работы с ним в процессе эксплуатации
4. Краткое изложение результатов испытаний \_\_\_\_\_
5. Выводы по результатам испытаний \_\_\_\_\_
6. Оценка результатов клинических испытаний \_\_\_\_\_

## ЗАКЛЮЧЕНИЕ

---

наименование медицинского изделия

СООТВЕТСТВУЕТ (НЕ СООТВЕТСТВУЕТ) требованиям нормативной  
документации, технической и (или) эксплуатационной документации  
производителя.

**Приложения:**

- а) заключение совета по этике в сфере обращения медицинских изделий Министерства здравоохранения Российской Федерации (в случае проведения испытаний с участием человека);
- б) утвержденная программа клинических испытаний медицинского изделия;
- в) протоколы клинических испытаний или результаты оценки и анализа данных, включая графики, снимки, выписки из историй болезни, табулированный, статистически обработанный материал;
- г) подробные данные по использованию медицинских изделий в медицинской практике, данные отдаленных результатов наблюдения (при наличии);
- д) эксплуатационная документация на медицинское изделие (инструкция по медицинскому применению) при клинических испытаний физиотерапевтических аппаратов, реагентов (наборов) для диагностики (*in vitro*), медицинских изделий, предназначенных для профилактики, диагностики, лечения заболеваний в домашних условиях.

Приложения являются неотъемлемой частью Акта.

**Подписи:**

Председатель комиссии \_\_\_\_\_  
должность, Ф.И.О.

Члены комиссии \_\_\_\_\_  
должность, наименование организации, Ф.И.О.

Приложение № 5  
к Порядку проведения оценки  
соответствия в форме технических  
испытаний, токсикологических  
исследований, клинических испытаний,  
медицинских изделий в целях  
государственной регистрации  
медицинских изделий

Образец

---

наименование медицинской организации, адрес, телефон

УТВЕРЖДАЮ

---

(руководитель организации,  
Ф И О , подпись, печать)

АКТ  
оценки результатов клинических испытаний медицинского изделия  
для диагностики *in vitro*

№ \_\_\_\_\_ от « \_\_\_\_ » 20 \_\_\_\_ г.

---

наименование медицинского изделия

Составлен \_\_\_\_\_

наименование медицинской организации,

с указанием места проведения испытаний

Полномочия на проведение работ по испытаниям.

Лицензия на медицинскую деятельность от « \_\_\_\_ » 20 \_\_\_\_ г. № \_\_\_\_\_  
сроком действия \_\_\_\_\_

1. В период с « \_\_\_\_ » 20 \_\_\_\_ г. по « \_\_\_\_ » 20 \_\_\_\_ г.

---

наименование организации, проводящей испытания

была проведена оценка результатов клинических испытаний \_\_\_\_\_

наименование медицинского изделия

производства \_\_\_\_\_

наименование производителя, страна производства

в соответствии с \_\_\_\_\_

наименование и обозначение технической и эксплуатационной документации

2. Для проведения клинических испытаний были предъявлены:

---

перечень документов, данных, образцов медицинского изделия (количество)

3. \_\_\_\_\_  
 наименование организации  
 провел оценку результатов клинических испытаний \_\_\_\_\_  
 наименование медицинского изделия  
 в соответствии с утвержденной программой \_\_\_\_\_
- 3.1. \_\_\_\_\_  
 краткая характеристика медицинского изделия, назначение, установленное производителем
- 3.2. \_\_\_\_\_  
 вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий
- 3.3. \_\_\_\_\_  
 класс потенциального риска применения медицинского изделия в соответствии с номенклатурной  
 классификацией медицинских изделий
- 3.4. \_\_\_\_\_  
 оценка представленной документации
- 3.5. \_\_\_\_\_  
 характеристика материала
- 3.6. \_\_\_\_\_  
 результаты проведенных клинических испытаний медицинского изделия с указанием количества  
 проведенных лабораторных исследований
- 3.7. \_\_\_\_\_  
 сравнение о функциональных характеристиках медицинских изделий применявшихся  
 в референтной методике (при наличии)
- 3.8. \_\_\_\_\_  
 функциональные качества медицинского изделия, эффективность его применения, показания и  
 противопоказания к его применению
- 3.9. \_\_\_\_\_  
 возможности медицинского изделия, касающиеся точности измерений, достоверности,  
 воспроизводимости, надежности
- 3.10. \_\_\_\_\_  
 эксплуатационные качества медицинского изделия, возможности управления и удобство обращения  
 с ним, техническая эстетика медицинского изделия, его оформление, стабильность изделия  
 при эксплуатации в условиях практической лаборатории.
- 3.11. \_\_\_\_\_  
 информация об обнаруженных в процессе клинических испытаний недостатках конструкции и качества  
 медицинского изделия (при наличии), особенности работы с ним в процессе эксплуатации
4. Краткое изложение результатов испытаний \_\_\_\_\_
5. Выводы по результатам испытаний \_\_\_\_\_
6. Оценка результатов клинических испытаний \_\_\_\_\_

## ЗАКЛЮЧЕНИЕ

---

наименование медицинского изделия

**СООТВЕТСТВУЕТ (НЕ СООТВЕТСТВУЕТ) требованиям нормативной,  
 технической и (или) эксплуатационной документации.**

**Приложения:**

а) утвержденная программа клинических испытаний медицинского изделия  
 для диагностики *in vitro*;

- б) протоколы клинических испытаний или результаты оценки и анализа данных, включая графики, снимки, выписки из историй болезни, табулированный, статистически обработанный материал;
- в) подробные данные по использованию медицинских изделий для диагностики *in vitro* в медицинской практике, данные отдаленных результатов наблюдения (при наличии);
- г) эксплуатационная документация (инструкция по медицинскому применению) на медицинское изделие для диагностики *in vitro*.

Приложения являются неотъемлемой частью Акта.

Подписи:

Председатель комиссии \_\_\_\_\_  
должность, Ф.И.О.

Члены комиссии \_\_\_\_\_  
должность, наименование организации, Ф.И.О.