

**Приказ  
Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор)  
от 23 июля 2013 г. N 3380-Пр/13  
«О внесении изменений в приказ Федеральной службы по надзору в сфере  
здравоохранения от 16 января 2013 г. N 40-Пр/13 «Об утверждении формы  
регистрационного удостоверения на медицинское изделие»**

Зарегистрирован в Минюсте РФ 10 сентября 2013 г.  
Регистрационный N 29932

В соответствии с пунктом 6 Правил государственной регистрации медицинских изделий, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 27 декабря 2012 г. N 1416 (Собрание законодательства Российской Федерации, 2013, N 1, ст. 14), **приказываю:**

1. Внести изменения в приказ Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения от 16 января 2013 г. N 40-Пр/13 «Об утверждении формы регистрационного удостоверения на медицинское изделие» (зарегистрирован в Министерстве юстиции России 25 февраля 2013 г. регистрационный N 27292), изложив приложение к приказу в прилагаемой редакции.
2. Контроль за исполнением настоящего приказа оставляю за собой.

Врио руководителя  
М. Мурашко

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 классификацией 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 классификацией 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.