



Министерство здравоохранения  
Российской Федерации

**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ  
В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ**

**(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
**ПРИКАЗ**

**ЗАРЕГИСТРИРОВАНО**  
Москва

Регистрационный № 86326 №

от "5" мая 2026.

3 апреля 2026

310

**О признании утратившими силу приказа Федеральной службы по надзору  
в сфере здравоохранения от 16 января 2013 г. № 40-Пр/13 и внесенных в  
него изменений**

В соответствии с пунктом 2 постановления Правительства Российской Федерации от 30 ноября 2024 г. № 1684 «Об утверждении Правил государственной регистрации медицинских изделий», пунктами 3 и 25 Правил государственной регистрации медицинских изделий, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 30 ноября 2024 г. № 1684, п р и к а з ы в а ю:

1. Признать утратившими силу приказы 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);

от 23 июля 2013 г. № 3380-Пр/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» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 10 сентября 2013 г., регистрационный № 29932);

от 3 марта 2017 г. № 1636 «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» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 17 апреля 2017 г., регистрационный № 46398);

от 10 июля 2017 г. № 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» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 7 августа 2018 г., регистрационный № 51801).

2. Регистрационные удостоверения на медицинские изделия, заявления о государственной регистрации которых представлены в Федеральную службу по надзору в сфере здравоохранения до дня вступления в силу постановления Правительства Российской Федерации от 30 ноября 2024 г. № 1684 «Об утверждении Правил государственной регистрации медицинских изделий», оформляются в соответствии с Правилами государственной регистрации медицинских изделий, утвержденными постановлением Правительства Российской Федерации от 30 ноября 2024 г. № 1684, в форме реестровой записи, вносимой в государственный реестр медицинских изделий и организаций (индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и изготовление медицинских изделий.

Руководитель



А.В. Самойлова