



ПРАВИТЕЛЬСТВО РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ПОСТАНОВЛЕНИЕ

от 8 июня 2026 г. № 708

МОСКВА

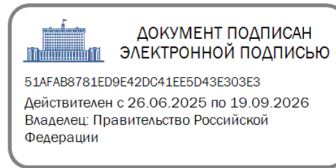
О внесении изменений в постановление Правительства Российской Федерации от 30 сентября 2021 г. № 1650

Правительство Российской Федерации **п о с т а н о в л я е т :**

Утвердить прилагаемые изменения, которые вносятся в Правила ведения государственного реестра медицинских изделий и организаций (индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и изготовление медицинских изделий, утвержденные постановлением Правительства Российской Федерации от 30 сентября 2021 г. № 1650 "Об утверждении Правил ведения государственного реестра медицинских изделий и организаций (индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и изготовление медицинских изделий, о внесении изменения в перечень нормативных правовых актов и групп нормативных правовых актов Правительства Российской Федерации, нормативных правовых актов, отдельных положений нормативных правовых актов и групп нормативных правовых актов федеральных органов исполнительной власти, правовых актов, отдельных положений правовых актов, групп правовых актов исполнительных и распорядительных органов государственной власти РСФСР и Союза ССР, решений Государственной комиссии по радиочастотам, содержащих обязательные требования, в отношении которых не применяются положения частей 1, 2 и 3 статьи 15 Федерального закона "Об обязательных требованиях в Российской Федерации", а также о признании утратившими силу некоторых актов Правительства

Российской Федерации" (Собрание законодательства Российской Федерации, 2021, № 40, ст. 6870).

Председатель Правительства
Российской Федерации



М.Мишустин

УТВЕРЖДЕНЫ
постановлением Правительства
Российской Федерации
от 8 июня 2026 г. № 708

ИЗМЕНЕНИЯ,
которые вносятся в Правила ведения
государственного реестра медицинских изделий
и организаций (индивидуальных предпринимателей),
осуществляющих производство и изготовление
медицинских изделий

1. В пункте 6:

а) подпункты "л" и "м" изложить в следующей редакции:

"л) цветные фотографические изображения общего вида медицинского изделия, моделей (марок) медицинского изделия и принадлежностей, необходимых для применения медицинского изделия по назначению (размером не менее 18 × 24 сантиметра), а также изображения маркировки и упаковки (цветные макеты упаковок и этикеток, содержащие текст оригинальной маркировки и дополнительной маркировки на русском языке, наносимой на медицинские изделия, произведенные за пределами Российской Федерации);

м) цветные фотографические изображения электронного носителя и интерфейса программного обеспечения (размером не менее 18 × 24 сантиметра) (для программного обеспечения, являющегося медицинским изделием), а также изображения маркировки и упаковки (при наличии);";

б) подпункт "н" дополнить словами ", в том числе инструкция по применению или руководство по эксплуатации медицинского изделия";

в) подпункт "о" признать утратившим силу.

2. Пункт 8 изложить в следующей редакции:

"8. В случае изменения вида медицинского изделия в рамках работы по формированию и ведению номенклатурной классификации медицинских изделий внесение сведений в реестр осуществляется

в соответствии с положениями, предусмотренными пунктом 58 Правил государственной регистрации медицинских изделий, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 30 ноября 2024 г. № 1684 "Об утверждении Правил государственной регистрации медицинских изделий".

3. В пункте 14:

а) в абзаце первом слова "в течение 5 рабочих дней со дня" заменить словами "в день";

б) абзац второй признать утратившим силу.

4. В абзаце первом пункта 15 слова "в произвольной форме на бумажном носителе или" исключить.

5. В пункте 16:

а) слова "почтового отправления или" исключить;

б) дополнить абзацем следующего содержания:

"На выписку из реестра наносится QR-код, посредством которого обеспечивается переход на страницу в сети "Интернет", содержащую сведения из реестра."
