



# **ПРАВИТЕЛЬСТВО РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

## **ПОСТАНОВЛЕНИЕ**

от 4 июля 2020 г. № 982

МОСКВА

### **О признании утратившими силу некоторых актов и отдельных положений некоторых актов Правительства Российской Федерации и об отмене некоторых актов федеральных органов исполнительной власти, содержащих обязательные требования, соблюдение которых оценивается при проведении мероприятий по контролю при осуществлении государственного контроля за обращением медицинских изделий**

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

1. Признать утратившими силу акты и отдельные положения актов Правительства Российской Федерации, содержащие обязательные требования, соблюдение которых оценивается при проведении мероприятий по контролю при осуществлении государственного контроля за обращением медицинских изделий, по перечню согласно приложению № 1.

2. Отменить акты федеральных органов исполнительной власти, содержащие обязательные требования, соблюдение которых оценивается при проведении мероприятий по контролю при осуществлении государственного контроля за обращением медицинских изделий, по перечню согласно приложению № 2.

3. Настоящее постановление вступает в силу с 1 января 2021 г.

Председатель Правительства  
Российской Федерации

М.Мишустин

ПРИЛОЖЕНИЕ № 1  
к постановлению Правительства  
Российской Федерации  
от 4 июля 2020 г. № 982

**П Е Р Е Ч Е Н Ь**

**утративших силу актов и отдельных положений актов Правительства Российской Федерации, содержащих обязательные требования, соблюдение которых оценивается при проведении мероприятий по контролю при осуществлении государственного контроля за обращением медицинских изделий**

1. Разделы 1261, 2372, 2514, 2545, 5463 (абзацы седьмой и десятый), 5620, 8158, 8195, 8311, 8460, 8461, 8464, 9385, 9391, 9393, 9396, 9397, 9398, 9431, 9432, 9433, 9434, 9435, 9436, 9437, 9438, 9441, 9442, 9444, 9450, 9451, 9461, 9464 и 9480 единого перечня продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии, утвержденное постановлением Правительства Российской Федерации от 1 декабря 2009 г. № 982 "Об утверждении единого перечня продукции, подлежащей обязательной сертификации, и единого перечня продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии" (Собрание законодательства Российской Федерации, 2009, № 50, ст. 6096).

2. Пункт 1 постановления Правительства Российской Федерации от 3 июня 2013 г. № 469 "Об утверждении Положения о лицензировании деятельности по производству и техническому обслуживанию (за исключением случая, если техническое обслуживание осуществляется для обеспечения собственных нужд юридического лица или индивидуального предпринимателя) медицинской техники" (Собрание законодательства Российской Федерации, 2013, № 23, ст. 2926).

3. Постановление Правительства Российской Федерации от 12 декабря 2015 г. № 1360 "Об отдельных вопросах противодействия обороту фальсифицированных, недоброкачественных и контрафактных

медицинских изделий" (Собрание законодательства Российской Федерации, 2015, № 52, ст. 7600).

---

ПРИЛОЖЕНИЕ № 2  
к постановлению Правительства  
Российской Федерации  
от 4 июля 2020 г. № 982

**П Е Р Е Ч Е Н Ь**

**отмененных актов федеральных органов исполнительной власти,  
содержащих обязательные требования, соблюдение которых  
оценивается при проведении мероприятий по контролю  
при осуществлении государственного контроля  
за обращением медицинских изделий**

1. Приказ Министерства здравоохранения и медицинской промышленности Российской Федерации от 20 августа 1996 г. № 325 "Об утверждении аптечки первой помощи (автомобильной)" (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 7 июля 1997 г., регистрационный № 1342).

2. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 1 апреля 2002 г. № 106 "О внесении изменений в Приказ Минздравмедпрома России от 20.08.96 № 325" (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 5 апреля 2002 г., регистрационный № 3348).

3. Приказ Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 8 сентября 2009 г. № 697н "О внесении изменений в Приказ Министерства здравоохранения и медицинской промышленности Российской Федерации от 20 августа 1996 г. № 325" (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 15 октября 2009 г., регистрационный № 15026).

4. 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).

5. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 14 сентября 2012 г. № 175н "Об утверждении Порядка осуществления мониторинга безопасности медицинских изделий" (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 25 декабря 2012 г., регистрационный № 26356).

6. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 15 февраля 2013 г. № 70н "Об утверждении требований к комплектации лекарственными препаратами и медицинскими изделиями комплекта индивидуального медицинского гражданской защиты для оказания первичной медико-санитарной помощи и первой помощи" (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 23 апреля 2013 г., регистрационный № 28259).

7. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 22 января 2016 г. № 36н "Об утверждении требований к комплектации лекарственными препаратами и медицинскими изделиями упаковок и наборов для оказания скорой медицинской помощи" (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 24 февраля 2016 г., регистрационный № 41191).

8. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 9 февраля 2016 г. № 79н "О внесении изменений в требования к комплектации лекарственными препаратами и медицинскими изделиями комплекта индивидуального медицинского гражданской защиты для оказания первичной медико-санитарной помощи и первой помощи, утвержденные приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 15 февраля 2013 г. № 70н" (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 19 апреля 2016 г., регистрационный № 41844).

9. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 20 апреля 2016 г. № 249н "О внесении изменений в некоторые приказы Министерства здравоохранения Российской Федерации в целях реализации Федерального закона от 29 июня 2015 г. № 160-ФЗ "О международном медицинском кластере и внесении изменений в отдельные законодательные акты Российской Федерации" (зарегистрирован

Министерством юстиции Российской Федерации 4 июля 2016 г., регистрационный № 42725).

10. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 20 декабря 2018 г. № 895н "Об утверждении требований к комплектации лекарственными препаратами и медицинскими изделиями укладки для оказания мобильными медицинскими бригадами первичной медико-санитарной помощи в местах проведения массовых физкультурных и спортивных мероприятий" (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 17 января 2019 г., регистрационный № 53394).

11. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 19 марта 2019 г. № 130н "О внесении изменений в некоторые приказы Министерства здравоохранения Российской Федерации по вопросу включения медицинского изделия в комплект и укладки для оказания медицинской помощи" (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 8 июля 2019 г., регистрационный № 55168).

---