

**Приказ Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения от 3 апреля 2026 г. № 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" (документ не вступил в силу)**

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, приказываю:

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).

ГАРАНТ: По-видимому, в тексте предыдущего абзаца допущена опечатка. Дату названного [приказа](#) следует читать как "10 июля 2018 г."

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

Зарегистрировано в Минюсте России 5 мая 2026 г.

Регистрационный № 86326