ПАКЕТ ДОКУМЕНТОВ ДЛЯ РЕГИСТРАЦИИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ:

- 1) Документ, подтверждающий регистрацию организации-производителя в качестве юридического лица (коммерческая лицензия или выписка из торгового реестра страны производителя). Апостиль.
- **2)** Документ, подтверждающий полномочия уполномоченного представителя производителя: ДОВЕРЕННОСТЬ (шаблон предоставим). Апостиль.

Для иностранных производителей:

- 3) Документы, подтверждающие соответствие иностранного производства международным стандартам ISO (сертификат ISO 13485 обязательно + отчет, сертификат ISO 9001 при наличии) Апостиль.
- **4)** Документы, подтверждающие соответствие иностранного производства международным стандартам 93/42/ЕЭС (сертификат СЕ при наличии) Апостиль.
- **5)** Документ, регулирующий отношения между разработчиком и изготовителем медицинского изделия (в случае, если разработчик и изготовитель медицинского изделия являются разными юридическими лицами).
- **6) Техническая документация изготовителя** (производителя) на медицинское изделие для иностранных производителей:
 - технический файл изготовителя (Упрощенный технический файл)
 - сводный комплект технической документации (Сводная техническая документация).
- 7) Эксплуатационная документация изготовителя (производителя) на медицинское изделие, в том числе инструкцию по применению или инструкцию по эксплуатации медицинского изделия.
- **8) Рабочие чертежи, таблицы и схемы**, если они не содержатся в эксплуатационных документах.
- 9) Документация на сборку и установку медицинского изделия
- 10) Фотоизображения общего вида медицинского изделия с принадлежностями, необходимыми для применения медицинского изделия по назначению (не менее 18х24 см):
 - представляли собой четкие фотографические изображения для однозначной идентификации медицинского изделия и его принадлежностей.
- **Образцы маркировки медицинского изделия**, выполненные в соответствии с требованиями нормативных документов Российской Федерации (для маркировки изделия иностранного производства на русском языке).
- 12) Документы, создаваемые изготовителем в процессе анализа рисков применения МП, содержащие информацию о рисках, связанных с МП, и мерах, принятых для снижения остаточного риска (файл управления рисками).
- 13) Результаты предварительных работ по разработке медицинского изделия:
 - Отчеты о проведенных НИОКР;

- Отчеты о клинических испытаниях.
- **14)** Проект плана клинических исследований медицинского изделия с подтверждающими материалами (при наличии):
 - предъявляемые (при наличии) для медицинских изделий классов потенциальной опасности 2A, 2Б, 3.
- 15) Информация о производителях материалов и сертификаты соответствия материалов.
- 16) Сведения о возможности совместного применения медицинского изделия с другим медицинским изделием иного производителя (изготовителя), зарегистрированным в соответствии с требованиями законодательства Российской Федерации в сфере охраны здоровья и особенности совместного применения медицинского изделия с медицинским изделием иного производителя (изготовителя) (при наличии).

Изначально вся упомянутая выше документация предоставляется только в электронном виде!