## ПАКЕТ ДОКУМЕНТОВ ДЛЯ РЕГИСТРАЦИИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ:

- 1) Документ, подтверждающий регистрацию организации-производителя в качестве юридического лица (свидетельство ИНН/КПП, ОГРН, выписка из ЕГРЮЛ).
- 2) Документы, подтверждающие адрес места производства медицинского изделия (Договор аренды + свидетельство о собственности, либо только свидетельство собственности (если производственная площадка в собственности)).
- 3) Документ, подтверждающий регистрацию торговой марки или торгового знака. Т.З. должен быть зарегистрирован на территории РФ. (при наличии)
- **4)** Документ, регулирующий отношения между разработчиком и производителем медицинского изделия (если разработчик и производитель медицинского изделия разные юридические лица).
- **5)** Сведения о нормативной документации: сведения о нормативных и правовых актах (Федеральных законах, постановлениях Правительства Российской Федерации, технических регламентах, нормативных документах Таможенного союза, относящихся к заявляемому медицинскому изделию, перечне применяемых стандартов и т.п.) применительно к медицинскому изделию. *Готовят эксперты*
- 6) Техническая документация производителя (изготовителя) на медицинское изделие

При отсутствии разрабатывают эксперты на основании информации предоставленной Заказчиком/производителем

7) Эксплуатационная документация производителя (изготовителя) на медицинское изделие, в том числе инструкция по применению или руководство по эксплуатации

При отсутствии разрабатывают эксперты на основании информации предоставленной Заказчиком/производителем

- **8) Рабочие чертежи, таблицы и схемы,** если они не содержаться в эксплуатационных документах.
- 9) Фотографические изображения изделия общего вида медицинского изделия вместе с принадлежностями, необходимыми для применения медицинского изделия по назначению (размером не менее 18х24 сантиметра):
- представляются четкие фотографические изображения, которые позволяют идентифицировать медицинское изделие и его принадлежности.
- 10) **Образцы маркировки медицинского изделия**, выполненные в соответствии с требованиями нормативных документов РФ (для МИ зарубежного производства на русском языке).
- **11) Информация по материалам изготовления:** название материала, производитель материала, марка материала, сертификат подтверждающий качество материала
- 12) Документы, подтверждающие результаты технических испытаний медицинского изделия:
- документы, соответствующие требованиям приказу № 885 Испытания организовывает и сопровождает РегТренд
- 13) Документы, подтверждающие результаты токсикологических исследований медицинского изделия, использование которого предполагает наличие контакта с организмом человека:
- документы, соответствующие требованиям приказу № 885

14) Документы, созданные производителем в процессе анализа риска применения МИ, содержащие сведения об опасностях, связанных с МИ, и принятых мерах по снижению остаточных рисков (Файл менеджмента риска).

При отсутствии разрабатывают эксперты на основании информации предоставленной Заказчиком/производителем

- 15) Результаты предварительной работы при разработке медицинского изделия (ПРИ НАЛИЧИИ):
- ✓ Отчеты о проведенных НИР и ОКР;
- ✓ Отчеты о доклинических исследованиях.
- 16) Сведения по валидации в отношении процесса стерилизации, упаковки и поддержания стерильности (*для стерильных медицинских изделий!*)
- 17) Сведения, подтверждающие клиническую эффективность и безопасность медицинских изделий для медицинских изделий:
- ✓ предоставляются в составе регистрационного досье;
- ✓ разрешение на проведение клинических испытаний не требуется.

Испытания организовывает и сопровождает РегТренд

18) **Сертификат ISO 13485 + отчет** для производителей медицинских изделий класса риска 2а стерильные, 2б и 3 соеласно пп135 и 136

- 19) 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)
- 20) Платежные поручения, подтверждающие оплату государственных пошлин