



МИНИСТЕРСТВО ЮСТИЦИИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ



ЗАРЕГИСТРИРОВАНО

Регистрационный № 63635

от "26" мая 2021.

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

(Минздрав России)

ПРИКАЗ

22 апреля 2021.

№ 3864

Москва

**О внесении изменений  
в приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации  
от 20 марта 2020 г. № 206н «Об утверждении Порядка организации  
и проведения экспертизы качества, эффективности  
и безопасности медицинских изделий»**

В соответствии с частью 8 статьи 38 Федерального закона от 21 ноября 2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2011, № 48, ст. 6724) и подпунктом 5.2.188 Положения о Министерстве здравоохранения Российской Федерации, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 19 июня 2012 г. № 608 (Собрание законодательства Российской Федерации, 2012, № 26, ст. 3526), приказываю:

1. Утвердить прилагаемые изменения, которые вносятся в приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 20 марта 2020 г. № 206н «Об утверждении Порядка организации и проведения экспертизы качества, эффективности и безопасности медицинских изделий» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 22 июля 2020 г., регистрационный № 59043).

2. Настоящий приказ вступает в силу с 1 сентября 2021 года и действует до 1 сентября 2027 года.

Министр

М.А. Мурашко

УТВЕРЖДЕНЫ  
приказом Министерства здравоохранения  
Российской Федерации  
от «22» апреля 2021 г. № 3864

**Изменения,  
которые вносятся в приказ Министерства здравоохранения  
Российской Федерации от 20 марта 2020 г. № 206н «Об утверждении  
Порядка организации и проведения экспертизы качества, эффективности  
и безопасности медицинских изделий»**

1. Дополнить приказ пунктом 3 следующего содержания:  
«3. Настоящий приказ действует до 1 сентября 2027 года.».
2. В Порядке организации и проведения экспертизы качества, эффективности и безопасности медицинских изделий, утвержденном указанным приказом:
  - 1) подпункт «а» пункта 5 после слов «потенциального риска применения» дополнить словами «, программного обеспечения, являющегося медицинским изделием, в том числе программного обеспечения с применением технологий искусственного интеллекта,»;
  - 2) пункт 6 и название главы II после слов «потенциально риска применения» дополнить словами «, программного обеспечения, являющегося медицинским изделием, в том числе программного обеспечения с применением технологий искусственного интеллекта,»;
  - 3) абзац первый пункта 36 после слов «потенциально риска применения» дополнить словами «, программного обеспечения, являющегося медицинским изделием, в том числе программного обеспечения с применением технологий искусственного интеллекта,»;
  - 4) пункты 37, 38, название главы III, пункты 39, 40, абзац первый пункта 41 и название главы IV после слов «потенциально риска применения» дополнить словами «, программного обеспечения, являющегося медицинским изделием, в том числе программного обеспечения с применением технологий искусственного интеллекта,»;
  - 5) в пункте 42:
    - а) абзац первый после слов «потенциально риска применения» дополнить словами «, программного обеспечения, являющегося медицинским изделием, в том числе программного обеспечения с применением технологий искусственного интеллекта,»;

б) дополнить подпунктом «е<sup>1</sup>» следующего содержания:

«е<sup>1</sup>) фотографические изображения электронного носителя и интерфейса программного обеспечения (размером не менее 18 x 24 сантиметра) (для программного обеспечения, являющегося медицинским изделием, в том числе программного обеспечения с применением технологий искусственного интеллекта) (в случае, если имеется),»;

в) подпункт «л» после слов «иностранный производства» дополнить словами «, за исключением программного обеспечения, являющегося медицинским изделием, в том числе программного обеспечения с применением технологий искусственного интеллекта»;

6) пункт 43, абзац первый пункта 44, абзац второй пункта 48 после слов «потенциального риска применения» дополнить словами «, программного обеспечения, являющегося медицинским изделием, в том числе программного обеспечения с применением технологий искусственного интеллекта,»;

7) в пункте 53 слова «и не является» заменить словами «и (или) не является»;

8) название приложения № 1 к указанному Порядку после слов «потенциально риска применения» дополнить словами «, программного обеспечения, являющегося медицинским изделием, в том числе программного обеспечения с применением технологий искусственного интеллекта,»;

9) название приложения № 2 к указанному Порядку после слов «потенциально риска применения» дополнить словами «, программного обеспечения, являющегося медицинским изделием, в том числе программного обеспечения с применением технологий искусственного интеллекта,»;

10) в приложении № 3 к указанному Порядку:

а) после слов «потенциально риска применения» дополнить словами «, программного обеспечения, являющегося медицинским изделием, в том числе программного обеспечения с применением технологий искусственного интеллекта,»;

б) подпункт 8.4.7 дополнить абзацем следующего содержания:

«Для программного обеспечения, являющегося медицинским изделием, в том числе программного обеспечения с применением технологий искусственного интеллекта:

– оценка представленных сведений о взаимозаменяемых медицинских изделиях: \_\_\_\_\_ »;

11) пункт 11 приложения № 6 к указанному Порядку изложить в следующей редакции:  
«11. Вывод:

---

(наименование инструмента, аппарата, прибора, оборудования, материала и прочего изделия, сведения о котором содержатся в государственном реестре медицинских изделий и организаций (индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и изготовление медицинских изделий)

не может применяться в медицинских целях

---

(по своему функциональному назначению и (или) принципу действия (указать нужное) и (или) не является медицинским изделием».