

О внесении изменений в перечень спиртосодержащих медицинских изделий, на деятельность по производству, изготовлению и (или) обороту которых не распространяется действие Федерального закона "О государственном регулировании производства и оборота этилового спирта, алкогольной и спиртосодержащей продукции и об ограничении потребления (распития) алкогольной продукции", утвержденный распоряжением Правительства Российской Федерации от 15 сентября 2020 г. № 2355-р

Распоряжение · № 257-р · от 07.02.2025 · Правительство Российской Федерации · Действует без изменений

ПРАВИТЕЛЬСТВО РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

РАСПОРЯЖЕНИЕ

ОТ 7 ФЕВРАЛЯ 2025 Г. № 257-Р

МОСКВА

1. Утвердить прилагаемые изменения, которые вносятся в перечень спиртосодержащих медицинских изделий, на деятельность по производству, изготовлению и (или) обороту которых не распространяется действие Федерального закона "О государственном регулировании производства и оборота этилового спирта, алкогольной и спиртосодержащей продукции и об ограничении потребления (распития) алкогольной продукции", утвержденный распоряжением Правительства Российской Федерации от 15 сентября 2020 г. № 2355-р (Собрание законодательства Российской Федерации, 2020, № 39, ст. 6094; 2023, № 5, ст. 872; № 52, ст. 9680).

2. Признать утратившими силу:

пункт 2 изменений, которые вносятся в перечень спиртосодержащих медицинских изделий, на деятельность по производству, изготовлению и (или) обороту которых не распространяется действие Федерального закона "О государственном регулировании производства и оборота этилового спирта, алкогольной и спиртосодержащей продукции и об ограничении потребления (распития) алкогольной продукции", утвержденных распоряжением Правительства Российской Федерации от 24 января 2023 г. № 111-р (Собрание законодательства Российской Федерации, 2023, № 5, ст. 872), в части, касающейся пунктов 164 и 165 указанного перечня;

пункт 2 изменений, которые вносятся в перечень спиртосодержащих медицинских изделий, на деятельность по производству, изготовлению и (или) обороту которых не распространяется действие Федерального закона "О государственном регулировании производства и оборота этилового спирта, алкогольной и спиртосодержащей продукции и об ограничении потребления (распития) алкогольной продукции", утвержденных распоряжением Правительства Российской Федерации от 15 декабря 2023 г. № 3663-р (Собрание законодательства Российской Федерации, 2023, № 52, ст. 9680), в части, касающейся пунктов 241 - 248, 251 - 256, 335 - 342, 351 - 358, 427 и 453 - 458 указанного перечня.

Председатель Правительства
Российской Федерации М.Мишустин

УТВЕРЖДЕНЫ
распоряжением Правительства
Российской Федерации
от 7 февраля 2025 г. № 257-р

ИЗМЕНЕНИЯ,

которые вносятся в перечень спиртосодержащих медицинских изделий, на деятельность по производству, изготовлению и (или) обороту которых не распространяется действие Федерального закона "О государственном регулировании производства и оборота этилового спирта, алкогольной и спиртосодержащей продукции и об ограничении потребления (распития) алкогольной продукции"

1. Пункты 164, 165, 241 - 248, 251 - 256, 335 - 342, 351 - 358, 427 и 453 - 458 исключить.

2. Дополнить пунктами 554 - 566 следующего содержания:

"554.РЗН 2016/4228

от 17 октября 2022 г.набор реагентов для диагностики

in vitro АмплиСенс® HBV-Resist-Seq

по ТУ 9398-222-01897593-2014,

вариант исполнения форма комплектации 2

555.РЗН 2020/12985

от 22 декабря 2020 г.комплект реагентов для экстракции РНК/ДНК

из биологического материала "АмплиТест

РИБО-преп" по ТУ 21.20.23-004-01897400-2020, вариант исполнения I

556.РЗН 2020/12985

от 22 декабря 2020 г.комплект реагентов для экстракции РНК/ДНК

из биологического материала "АмплиТест

РИБО-преп" по ТУ 21.20.23-004-01897400-2020, вариант исполнения II

557.РЗН 2021/14026

от 20 декабря 2022 г.набор реагентов для выявления и количественного определения РНК SARS-CoV-2 методом

ОТ-ПЦР АмплиСенс® COVID-19-FL

по ТУ 21.20.23-409-01897593-2020,

вариант исполнения форма комплектации 1

558.РЗН 2022/19200

от 21 декабря 2022 г.комплект реагентов для экстракции РНК/ДНК

из биологического материала "АмплиТест®

Магно-Сорб-Комбо"

559.РЗН 2023/20159

от 3 мая 2023 г.реагент для фиксации цитологических

препаратов "МЛТ-ФИКСАТОР-СПРЕЙ"

по ТУ 21.20.23-006-23475651-2022

560.ФСР 2007/00578

от 9 апреля 2019 г.набор реагентов для выявления РНК вируса гепатита А (HAV) в клиническом материале

и объектах окружающей среды методом полимеразной цепной реакции (ПЦР)

с электрофоретической детекцией продуктов амплификации в агарозном геле "АмплиСенс® HAV-ERh" по ТУ 9398-039-01897593-2009,

вариант исполнения форма 3

561.ФСР 2007/00578

от 9 апреля 2019 г.набор реагентов для выявления РНК вируса гепатита А (HAV) в клиническом материале

и объектах окружающей среды методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с электрофоретической детекцией продуктов амплификации в агарозном геле "АмплиСенс® HAV-EPh" по ТУ 9398-039-01897593-2009, вариант исполнения форма 4

562.ФСР 2008/03147

от 24 мая 2024 г.комплект реагентов для выделения РНК/ДНК из клинического материала "РИБО-преп", вариант исполнения форма комплектации 1

563.ФСР 2008/03147

от 24 мая 2024 г.комплект реагентов для выделения РНК/ДНК из клинического материала "РИБО-преп", вариант исполнения форма комплектации 2

564.ФСР 2009/06189

от 17 мая 2023 г.набор реагентов для выявления аллели 5701 локуса В главного комплекса гистосовместимости человека (HLA B*5701) в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией в режиме "реального времени" "АмплиСенс® Геноскрин HLA B*5701-FL" по ТУ 9398-099-01897593-2009, вариант исполнения форма комплектации 1

565.ФСР 2010/07829

от 9 ноября 2022 г.набор реагентов для выявления ДНК *Gardnerella vaginalis* в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией "АмплиСенс® *Gardnerella vaginalis*-FL" по ТУ 9398-104-01897593-2010, вариант исполнения FEP форма комплектации 6

566.ФСР 2012/13619

от 27 марта 2019 г.набор реагентов для выявления ДНК Varicella-Zoster virus (VZV) в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией "АмплиСенс® VZV-FL" по ТУ 9398-183-01897593-2011, вариант исполнения формат FRT форма комплектации 1".