

ПРАВИТЕЛЬСТВО РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Распоряжение Правительства Российской Федерации · № 3362-р · от 16.12.2020 · Правительство Российской Федерации · Утратил силу

ПРАВИТЕЛЬСТВО РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

РАСПОРЯЖЕНИЕ

ОТ 16 ДЕКАБРЯ 2020 Г. № 3362-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).
2. Настоящее распоряжение вступает в силу с 1 января 2021 г.

Председатель Правительства
Российской Федерации М.Мишустин

УТВЕРЖДЕНЫ
распоряжением Правительства
Российской Федерации
от 16 декабря 2020 г. № 3362-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" Дополнить пунктами 42 - 85 следующего содержания:

"42.

РЗН 2015/3321

от 23 ноября 2015 г.наборы реагентов для подготовки образцов с целью последующего анализа методом MALDI-TOF

на масс-спектрометре VITEK MS, вариант исполнения набор реагентов для пробоподготовки Матрикс VITEK MS-CHCA"биоМерье С.А.", Французская Республика

43.

ФСЗ 2010/07881 от 10 сентября 2010 г.реагенты к прибору

PREVI Color Gram для автоматического окрашивания

по Граму клинических образцов, вариант исполнения PREVI Color Gram CRYSTAL VIOLET SOLUTION - Кристаллического фиолетового раствор"биоМерье С.А.", Французская Республика

44.

ФСЗ 2011/10309 от 2 августа 2011 г.реагенты (реактивы) для идентификации микроорганизмов и определения чувствительности к антимикробным препаратам, вариант исполнения VP 1 + VP 2 - реактивы VP 1 и VP 2"биоМерье С.А.", Французская Республика

45.

ФСЗ 2011/10309 от 2 августа 2011 г.реагенты (реактивы) для идентификации микроорганизмов и определения чувствительности к антимикробным препаратам, вариант исполнения EHR - реактив EHR"биоМерье С.А.", Французская Республика

46.

ФСЗ 2011/10309 от 2 августа 2011 г.реагенты (реактивы) для идентификации микроорганизмов и определения чувствительности к антимикробным препаратам, вариант исполнения VP A + VP B - реактивы VP A и VP B"биоМерье С.А.", Французская Республика

47.

ФСЗ 2011/10444 от 6 сентября 2011 г.наборы лабораторных реагентов для in vitro диагностики к автоматическим станциям QIAGEN, вариант исполнения:набор лабораторных реагентов для выделения ДНК EZ1 DNA Blood 200 ul Kit (48) на 48 образцов, в составе: картриджи для реагентов - 48 шт.; наконечники одноразовые - 50 шт.; держатели для наконечников - 50 шт.; пробирки для образцов - 50 шт.; пробирки для элюента - 50 шт.; инструкция - 1 шт.; карта со штрих-кодом - 1 шт. "КИАГЕН ГмбХ", Федеративная Республика Германия

48.

ФСЗ 2011/10444 от 6 сентября 2011 г.наборы лабораторных реагентов для in vitro диагностики к автоматическим станциям

QIAGEN, вариант исполнения: набор лабораторных реагентов для выделения ДНК EZ1 DNA Blood 350 ul Kit (48) на 48 образцов, в составе: картриджи для реагентов - 48 шт.; наконечники одноразовые - 50 шт.; держатели для наконечников - 50 шт.; пробирки для образцов - 50 шт.; пробирки для элюента - 50 шт.; инструкция - 1 шт.; карта со штрих - кодом - 1 шт.; пробирка с буфером G2 - 1 шт.; пробирки с протеиназой K - 2 шт.; пробирка с переносчиком РНК - 1 шт."КИАГЕН ГмбХ", Федеративная Республика Германия

49.

ФСЗ 2011/10444 от 6 сентября 2011 г.наборы лабораторных реагентов для in vitro диагностики к автоматическим станциям

QIAGEN, вариант исполнения:набор лабораторных реагентов для выделения ДНК EZ1 DNA Investigator Kit (48) на 48 образцов, в составе: картриджи для реагентов - 48 шт.; наконечники одноразовые - 100 шт.; держатели для наконечников - 100 шт.; пробирки для образцов - 50 шт.; пробирки для элюента - 50 шт.; инструкция - 1 шт.; карта со штрих-кодом - 1 шт.; пробирка с реагентом QIAzol - 1 шт. "КИАГЕН ГмбХ", Федеративная Республика Германия

50.

ФСЗ 2011/10444 от 6 сентября 2011 г.наборы лабораторных реагентов для in vitro диагностики к автоматическим станциям

QIAGEN, вариант исполнения:набор лабораторных реагентов для выделения вирусных нуклеиновых кислот или бактериальной ДНК QIAasympyphony Virus/Bacteria Midi Kit (96) на 96 образцов, в составе: картриджи для реагентов - 2 шт.; штативы с ферментами - 2 шт.; прокалывающие крышки - 2 шт.; буферы AVE - 2 пробирки; буферы AVE - 2 флакона; пленки многоразовые - 2 упаковки; переносчики РНК - 2 пробирки "КИАГЕН ГмбХ", Федеративная Республика Германия

51.

ФСЗ 2011/10444 от 6 сентября 2011 г.наборы лабораторных реагентов для in vitro диагностики к автоматическим станциям

QIAGEN, вариант исполнения:набор лабораторных реагентов для выделения вирусных нуклеиновых

кислот или бактериальной ДНК QIASymphony Virus/Bacteria

Mini Kit (192) на 192 образца,

в составе: картриджи для

реагентов - 2 шт.; штативы

с ферментами - 2 шт.; прокалывающие крышки - 2 шт.; буферы AVE - 2 пробирки; буферы AVE - 2

флакона; пленки многоразовые - 2 упаковки; переносчики РНК - 2 пробирки

"КИАГЕН ГмбХ", Федеративная Республика Германия

52.

ФСЗ 2011/10444 от 6 сентября 2011 г.наборы лабораторных реагентов для in vitro диагностики к автоматическим станциям

QIAGEN, вариант исполнения:набор лабораторных реагентов

для выделения ДНК QIASymphony DNA Midi Kit (96) на 96 образцов,

в составе: картриджи для

реагентов - 2 шт.; штативы

с ферментами - 2 шт.; прокалывающие крышки - 2 шт.; буфер АТЕ - 1 флакон; пленки многоразовые - 2 упаковки

"КИАГЕН ГмбХ", Федеративная Республика Германия

53.

ФСЗ 2011/10444 от 6 сентября 2011 г.наборы лабораторных реагентов для in vitro диагностики к автоматическим станциям QIAGEN, вариант исполнения:набор лабораторных реагентов

для выделения ДНК QIASymphony

DNA Mini Kit (192) на 192 образца,

в составе: картриджи для

реагентов - 2 шт.; штативы

с ферментами - 2 шт.; прокалывающие крышки - 2 шт.; буфер АТЕ - 1 флакон; пленки многоразовые - 2 упаковки

"КИАГЕН ГмбХ", Федеративная Республика Германия

54.

ФСЗ 2008/01284 от 14 августа 2017 г.материалы для ортодонтии, вариант исполнения Трансбонд МР Моисче Инсенситив Праймер (Transbond MIP Moisture Insensitive Primer)"ЗМ Юнитек Корпорейшн", Соединенные Штаты Америки

55.

ФСЗ 2010/06859 от 2 июня

2017 г.материал стеклоиономерный пломбировочный Vitremer в наборах и в отдельных упаковках, с принадлежностями: Праймер"ЗМ ЭСПЭ Дентал Продактс",

Соединенные Штаты Америки

56.

РЗН 2017/5981

от 19 июля

2017 г.адгезив стоматологический Single Bond Universal в отдельных упаковках"ЗМ Дойчланд ГмбХ", Федеративная Республика Германия

57.

ФСЗ 2012/11540 от 1 декабря 2017 г.материал стоматологический фторсодержащий Clinpro White Varnish в наборах"ЗМ ЭСПЭ Дентал Продактс",

Соединенные Штаты Америки

58.

ФСЗ 2009/05271 от 8 июня

2017 г.адгезив стоматологический Adper Single Bond 2 во флаконе"ЗМ ЭСПЭ Дентал Продактс",

Соединенные Штаты Америки

59.

ФСЗ 2009/05270 от 11 апреля 2017 г.адгезив стоматологический

Adper Easy One"ЗМ Дойчланд ГмбХ", Федеративная Республика Германия

60.

ФСР 2010/07306 от 9 апреля

2019 г.набор реагентов для определения рНК Mycoplasma genitalium в клиническом материале с помощью реакции транскрипционной амплификации (НАСБА) в режиме "реального времени" для диагностики in vitro "АмплиСенс® Mycoplasma genitalium-РИБОТЕСТ" по ТУ 9398-079-01897593-2009, вариант исполнения форма 1федеральное бюджетное учреждение науки "Центральный научно-исследовательский институт эпидемиологии" Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, Российская Федерация

61.

ФСР 2010/07305 от 27 марта

2019 г.набор реагентов для определения рНК Trichomonas vaginalis в клиническом материале с помощью реакции транскрипционной амплификации (НАСБА) в режиме "реального времени" для диагностики in vitro "АмплиСенс® Trichomonas vaginalis-РИБОТЕСТ" по ТУ 9398-078-01897593-2009, вариант исполнения форма 1федеральное бюджетное учреждение науки "Центральный научно-исследовательский институт эпидемиологии" Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, Российская Федерация

62.

(Пункт утратил силу - Распоряжение Правительства Российской Федерации от 24.01.2023 № 111-р)

63.

ФСР 2007/00577 от 27 декабря 2019 г.набор реагентов для количественного определения РНК вируса гепатита С (HCV) в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией в режиме "реального времени" "АмплиСенс® HCV-Монитор-FL"

по ТУ 9398-035-01897593-2012, вариант исполнения форма 4федеральное бюджетное учреждение науки "Центральный научно-исследовательский институт эпидемиологии" Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, Российская Федерация

64.

ФСР 2007/00577 от 27 декабря 2019 г.набор реагентов для количественного определения РНК вируса гепатита С (HCV) в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией в режиме "реального времени" "АмплиСенс® HCV-Монитор-FL" по ТУ 9398-035-01897593-2012, вариант исполнения форма 2федеральное бюджетное учреждение науки "Центральный научно-исследовательский институт эпидемиологии" Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, Российская Федерация

65.

ФСР 2007/00577 от 27 декабря 2019 г.набор реагентов для количественного определения РНК вируса гепатита С (HCV) в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией в режиме "реального времени" "АмплиСенс® HCV-Монитор-FL"

по ТУ 9398-035-01897593-2012, вариант исполнения форма 1федеральное бюджетное учреждение науки "Центральный научно-исследовательский институт эпидемиологии" Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, Российская Федерация

66.

ФСР 2007/00584 от 27 августа 2019 г.набор реагентов для количественного определения

ДНК вируса гепатита В (HBV) в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией в режиме "реального времени" "АмплиСенс® HBV-Монитор-FL" по ТУ 9398-031-01897593-2012, вариант исполнения форма 4 федеральное бюджетное учреждение науки "Центральный научно-исследовательский институт эпидемиологии" Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, Российская Федерация

67.

ФСР 2007/00584 от 27 августа 2019 г. набор реагентов для количественного определения ДНК вируса гепатита В (HBV) в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией в режиме "реального времени" "АмплиСенс® HBV-Монитор-FL" по ТУ 9398-031-01897593-2012, вариант исполнения форма 2 федеральное бюджетное учреждение науки "Центральный научно-исследовательский институт эпидемиологии" Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, Российская Федерация

68.

ФСР 2007/00584 от 27 августа 2019 г. набор реагентов для количественного определения ДНК вируса гепатита В (HBV) в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией в режиме "реального времени" "АмплиСенс® HBV-Монитор-FL" по ТУ 9398-031-01897593-2012, вариант исполнения форма 1 федеральное бюджетное учреждение науки "Центральный научно-исследовательский институт эпидемиологии" Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, Российская Федерация

69.

ФСР 2008/02552 от 22 ноября 2019 г. набор реагентов для количественного определения РНК вируса иммунодефицита человека типа 1 (ВИЧ-1) в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией "АмплиСенс® ВИЧ-Монитор-FRT" по ТУ 9398-008-01897593-2012, вариант исполнения форма 2 федеральное бюджетное учреждение науки "Центральный научно-исследовательский институт эпидемиологии" Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, Российская Федерация

70.

ФСР 2011/10234 от 27 февраля 2019 г. набор реагентов для выявления провирусной ДНК вируса иммунодефицита человека (ВИЧ-1) в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией "АмплиСенс® ДНК-ВИЧ-FL" по ТУ 9398-007-01897593-2012, вариант исполнения форма 3 федеральное бюджетное учреждение науки "Центральный научно-исследовательский институт эпидемиологии" Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, Российская Федерация

71.

ФСР 2011/10234 от 27 февраля 2019 г. набор реагентов для выявления провирусной ДНК вируса иммунодефицита человека (ВИЧ-1) в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией "АмплиСенс® ДНК-ВИЧ-FL" по ТУ 9398-007-01897593-2012, вариант исполнения форма 2 федеральное бюджетное учреждение науки "Центральный научно-исследовательский институт эпидемиологии" Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, Российская Федерация

72.

ФСР 2011/10234 от 27 февраля 2019 г. набор реагентов для выявления провирусной ДНК вируса иммунодефицита человека (ВИЧ-1) в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией "АмплиСенс® ДНК-ВИЧ-FL"

по ТУ 9398-007-01897593-2012, вариант исполнения форма 1 федеральное бюджетное учреждение науки "Центральный научно-исследовательский институт эпидемиологии" Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, Российская Федерация

73.
ФСР 2009/05220 от 5 марта

2019 г. комплект реагентов

для выделения ДНК

из клинического материала

"ДНК-сорб-В" по

ТУ 9398-003-01897593-2009, вариант исполнения форма 2 федеральное бюджетное учреждение науки "Центральный научно-исследовательский институт эпидемиологии" Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, Российская Федерация

74.
ФСР 2008/02417 от 13 марта

2019 г. набор реагентов для

выявления ДНК *Bacillus anthracis*

в биологическом материале и объектах окружающей среды методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией

в режиме "реального времени" "АмплиСенс® *Bacillus*

anthracis-FRT" по

ТУ 9398-001-01897593-2007, вариант исполнения форма 1 федеральное бюджетное учреждение науки "Центральный научно-исследовательский институт эпидемиологии" Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, Российская Федерация

75.
ФСР 2012/13860 от 25 января 2016 г. набор реагентов для

исследования на гельминты по Рабиновичу ("ДИАХИМ- Набор реагентов для исследования на гельминты по Рабиновичу")

по ТУ 9398-060-27428909-2012 общество с ограниченной ответственностью "Научно-производственная фирма "АБРИС+",

Российская Федерация

76.

(Пункт утратил силу - Распоряжение Правительства Российской Федерации от 06.02.2026 № 194-р)

77.

(Пункт утратил силу - Распоряжение Правительства Российской Федерации от 06.02.2026 № 194-р)

78.

ФСР 2010/07198 от 22 января 2016 г. набор реагентов для

клинического анализа кала ("Диахим-Набор реагентов для клинического анализа кала")

по ТУ 9398-033-27428909-2009 общество с ограниченной ответственностью "Научно-производственная фирма "АБРИС+",

Российская Федерация

79.

ФСР 2012/14188 от 22 января 2016 г. набор реагентов для

клинического анализа мочи (ДИАХИМ-КЛИНИКА МОЧА)

по ТУ 9398-065-27428909-2012 общество с ограниченной ответственностью "Научно-производственная фирма "АБРИС+",

Российская Федерация

80.

РЗН 2020/9754

от 10 марта

2020 г. средство от запотевания ULTRASTOP, в вариантах исполнения: Средство от запотевания

ULTRASTOP, спрей, 15 мл;

Средство от запотевания

ULTRASTOP, флакон с пипеткой,

25 мл

МоНо хем-фарм Продуктз ГмбХ, Австрийская Республика

81.

РЗН 2019/8238

от 26 марта

2019 г. покрытие дентальное для уменьшения чувствительности зубов Enamelast® с

принадлежностями "Ультрадент Продактс, Инк.", Соединенные Штаты Америки

82.

РЗН 2016/4200

от 26 марта

2018 г. светоотверждаемый однокомпонентный адгезивный материал GLUMA Bond 5 "Кульцер ГмбХ",

Федеративная Республика Германия

83.

РЗН 2013/533

от 11 июня

2013 г. материалы стоматологические фиксирующие Ultradent в наборах, вариант исполнения набор

Peak Universal Bond Self-Etch Kit "Ультрадент Продактс, Инк.", Соединенные Штаты Америки

84.

ФСЗ 2010/08152 от 20 мая

2019 г. материал светоотверждаемый однокомпонентный адгезивный GLUMA® в наборах и

отдельных упаковках, вариант исполнения набор GLUMA® 2Bond Bottle Refill "Кульцер ГмбХ",

Федеративная Республика Германия

85.

РЗН 2019/9471

от 26 декабря 2019 г. материал стоматологический универсальный адгезивный однокомпонентный

светоотверждаемый

OptiBond Universal "Керр Корпорэйшн", Соединенные Штаты Америки".
