

**Управление организации государственного контроля и регистрации медицинских изделий осуществляет:**

- государственный контроль за обращением медицинских изделий на территории Российской Федерации;
- государственную регистрацию и внесение изменений в регистрационную документацию на медицинские изделия;
- регистрацию медицинских изделий в соответствии с Правом Евразийского экономического союза;
- выдачу разрешений на проведение клинических испытаний (исследований) медицинских изделий в соответствии с Правом Евразийского экономического союза;
- мониторинг цен на медицинские изделия.

Выдает в разрешения на ввоз на территорию Российской Федерации незарегистрированных медицинских изделий для оказания медицинской помощи по жизненным показаниям конкретного пациента.

Ведет:

- Перечень организаций, имеющих право проводить испытания (исследования) медицинских изделий в целях осуществления их регистрации в рамках Евразийского экономического союза.
- Реестр выдачи разрешений на ввоз медицинских изделий в целях их государственной регистрации.
- Государственный реестр медицинских изделий и организаций (индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и изготовление медицинских изделий.
- Перечень медицинских организаций, проводящих клинические испытания медицинских изделий в рамках национальной процедуры регистрации медицинских изделий.
- Номенклатурную классификацию медицинских изделий и номенклатуру медицинских изделий ЕАЭС.