

ДАЙДЖЕСТ

НОВОСТИ В СФЕРЕ
МЕДИЦИНСКОЙ ПРОМЫШЛЕННОСТИ

№ 4 3 февраля 2025



ИНСТИТУТ
МЕДИЦИНСКИХ
МАТЕРИАЛОВ

МИНПРОМТОРГА РОССИИ



В РФ НАЧНУТ ПРОИЗВОДИТЬ БАРАБАНЫЕ ПЕРЕПОНКИ И ПЕРЕГОРОДКИ НОСА

iz.ru, 28.01.2025

Сеченовский университет запустит в 2025-м производство персонализированных биомедицинских клеточных продуктов (БМКП). Как рассказали «Известиям» в университете, сейчас к применению в клинической практике полностью готовы БМКП для восстановления голосовых складок и барабанной перепонки.

Процедуры для пациентов, которым будет рекомендовано лечение с применением таких технологий, практически такие же, как и сейчас. Им нужно обратиться к врачу и пройти обследование, как и при подготовке к любой другой операции. Если не будет противопоказаний, в Клиническом центре у больного возьмут небольшой фрагмент жировой ткани для изготовления БМКП. После того как врач получит готовый продукт, он введет его в организм пациента во время операции — например, в виде инъекции.

[Источник](#)

НОВОЕ РОССИЙСКОЕ ПРИЛОЖЕНИЕ ПОМОГАЕТ ДИАГНОСТИРОВАТЬ НАРУШЕНИЯ РЕЧИ И ВОССТАНОВИТЬ ЕЁ

pharmmedprom.ru, 28.01.2025

Центр языка и мозга НИУ ВШЭ представил новое приложение для диагностики речевых нарушений (афазия) — «АвтоРАТ». Это первый в России стандартизированный цифровой инструмент, который позволяет выявить и оценить степень речевых патологий.

Приложение «АвтоРАТ» помогает выявить и оценить тяжесть афазии примерно на 60 минут. Также система предоставляет точные данные для разработки программы реабилитации.

[Источник](#)



ПЕРЕЧЕНЬ МЕДИЗДЕЛИЙ ДЛЯ ОСНАЩЕНИЯ ПЕРИНАТАЛЬНЫХ ЦЕНТРОВ И РОДИЛЬНЫХ ДОМОВ РАЗРАБОТАЛ МИНЗДРАВ РФ

vshouz.ru, 31.01.2025

В проекте документа, подготовленного Минздравом России, дооснащение перинатальных центров и роддомов будет вестись по федпроекту «Охрана материнства и детства», входящего в нацпроект «Семья».

Согласно проекту приказа, всего в перечень входит 51 позиция. В числе медизделий, которыми будут оснащать перинатальные центры и роддома в случае утверждения документа, – центральная станция анестезиологических мониторов, аппараты искусственной вентиляции легких и другие изделия.

В новом проекте приказа Минздрава не указывается, что прежние стандарты оснащения родильных домов (отделений) и перинатальных центров, прописанные в Порядке оказания медпомощи по профилю «акушерство и гинекология» от 2020 года, утрачивают силу.

[Источник](#)

В ПГУ РАЗРАБАТЫВАЮТ ИННОВАЦИОННОЕ МЕДИЦИНСКОЕ ОБОРУДОВАНИЕ ДЛЯ ДИАГНОСТИКИ РАКА МОЛОЧНОЙ ЖЕЛЕЗЫ

pnzgu.ru, 23.01.2025

В Пензенском государственном университете разрабатывают новые технологии для ранней диагностики рака молочной железы неинвазивными методами СВЧ-томографии и биоимпедансной спектроскопии.

Ученым удалось создать прототип измерительной установки и провести эксперимент. Работа проводится по госзаданию Министерства науки и высшего образования России.

[Источник](#)



ПУТИН ПОРУЧИЛ РАЗРАБОТАТЬ ПРОГРАММУ СКРИНИНГА ДЛЯ БУДУЩИХ РОДИТЕЛЕЙ

vademec.ru, 27.01.2025

Президент РФ Владимир Путин представил перечень поручений по итогам заседания Государственного Совета по вопросам социальной поддержки семей, состоявшегося 20 декабря 2024 года. Часть поручений касается вопросов репродуктивного здоровья граждан, разработки программы скрининга для будущих родителей и поддержки беременных женщин.

Правительству РФ совместно с исполнительными органами субъектов необходимо до 15 мая 2025 года представить предложения о поэтапном расширении программы неонатального скрининга, а также по разработке и применению программ молекулярно-генетического скрининга будущих родителей при планировании беременности. Решение необходимо для повышения точности выявления риска возникновения отдельных состояний и заболеваний, в том числе орфанных.

[Источник](#)

САМАРСКИЕ СПЕЦИАЛИСТЫ СОЗДАЛИ ПРИБОР ДЛЯ ВЫЯВЛЕНИЯ НАРУШЕНИЙ ПРИКУСА

pharmmedprom.ru, 23.01.2025

Специалисты Самарского государственного медицинского университета создали диагностический прибор MioFace для измерения мышечной активности в стоматологической практике.

Это портативное устройство помогает врачам оценивать напряжение лицевых мышц пациентов во время различных процедур, предоставляя результаты в виде наглядных графиков и числовых показателей.

[Источник](#)



МИНЗДРАВ ПРЕДЛОЖИЛ РЕГУЛИРОВАТЬ ОБРАЩЕНИЕ МЕДИЗДЕЛИЙ АКТАМИ ЕАЭС

vademec.ru, 30.01.2025

Минздрав РФ представил проект федерального закона, согласно которому регулирование обращения медицинских изделий в России предложено перевести на акты Евразийского экономического союза (ЕАЭС).

Изменения необходимы для реализации Соглашения о единых принципах и правилах обращения изделий медицинского назначения и медтехники в ЕАЭС. В случае утверждения документа он вступит в силу 1 января 2027 года.

[Источник](#)

ИЗГОТОВЛЕН ИСПЫТАТЕЛЬНЫЙ СТЕНД ДЛЯ УСТАНОВКИ ТЕРАПИИ РАКА

nauka.tass.ru, 27.01.2025

Сотрудники Новосибирского государственного университета (НГУ) изготовили испытательный стенд для установки бор-нейтронозахватной терапии (БНЗТ) рака.

Стенд предназначен для исследования радиационного старения фотоэлектронных умножителей. Внутри установки они облучаются быстрыми нейтронами. Разработанный стенд позволяет наблюдать, как данный процесс влияет на их параметры.

[Источник](#)



В СЕЧЕНОВСКОМ УНИВЕРСИТЕТЕ НАЧАЛИСЬ ФИНАЛЬНЫЕ ИСПЫТАНИЯ ИСКУССТВЕННОЙ РОГОВИЦЫ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ КЕРАТОКОНУСА

sechenov.ru, 29.01.2025

В Сеченовском Университете стартовали финальные доклинические испытания искусственной роговицы на основе коллагена.

При их успешном завершении ученые перейдут к клиническим испытаниям при участии пациентов с кератоконусом и другими поражениями роговицы.

[Источник](#)

«МЕД ТЕКО» ИНВЕСТИРОВАЛА В НОВУЮ ПРОИЗВОДСТВЕННУЮ ПЛОЩАДКУ

mrc.ru, 31.01.2025

Компания «Мед ТеКо», разработчик и производитель высокотехнологичного медицинского оборудования полного цикла, инвестировала 850 млн руб. в новую производственную площадку.

Будут запущены дополнительные участки производства стерилизаторов, оборудования для физиотерапии и реабилитации, косметологии и эстетической медицины.

[Источник](#)



САРАТОВСКИЕ УЧЕНЫЕ СДЕЛАЛИ ВАЖНОЕ ОТКРЫТИЕ В ЛАЗЕРНОЙ ТЕРАПИИ РАКА

minobrнауки.gov.ru, 27.01.2025

Ученые Саратовского национального исследовательского государственного университета им. Н.Г. Чернышевского установили, что раковые клетки пропускают свет лазера в два раза глубже, чем здоровые.

Этот результат важен для разработки эффективных методов лазерной терапии, которая может стать более точной и безопасной альтернативой традиционным способам лечения.

[Источник](#)



ЗАРЕГИСТРИРОВАНО МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ РОССИЙСКОГО ПРОИЗВОДСТВА, ВКЛЮЧЕННОЕ В ПЕРЕЧЕНЬ ДЕФЕКТУРНЫХ: ИГЛОДЕРЖАТЕЛЬ МЕДИЦИНСКИЙ МИКРОХИРУРГИЧЕСКИЙ

roszdravnadzor.gov.ru 27.01.2025

Росздравнадзор включил в Государственный реестр медицинских изделий:

Иглодержатель медицинский микрохирургический по ТУ 32.50.13-013-87666348-2024.

Изделие включено в перечень дефектурных медицинских изделий.

Производитель: ООО «ССТ», Россия, 420054, Республика Татарстан, г. Казань, РЗН 2025/24558, НКМИ 209300.

[Источник](#)

ЗАРЕГИСТРИРОВАНО МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ РОССИЙСКОГО ПРОИЗВОДСТВА, ВКЛЮЧЕННОЕ В ПЕРЕЧЕНЬ ДЕФЕКТУРНЫХ: ИНСТРУМЕНТ РУЧНОЙ СТОМАТОЛОГИЧЕСКИЙ

roszdravnadzor.gov.ru, 27.01.2025

Росздравнадзор включил в Государственный реестр медицинских изделий:

Инструмент ручной стоматологический по ТУ 32.50.11-014-87666348-2024.

Изделие включено в перечень дефектурных медицинских изделий.

Производитель: ООО «ССТ», Россия, 420054, Республика Татарстан, г. Казань, РЗН 2025/24553, НКМИ 119820.

[Источник](#)



ЗАРЕГИСТРИРОВАНО МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ РОССИЙСКОГО ПРОИЗВОДСТВА, ВКЛЮЧЕННОЕ В ПЕРЕЧЕНЬ ДЕФЕКТУРНЫХ: ЗЕРКАЛА ГИНЕКОЛОГИЧЕСКИЕ ПОЛИМЕРНЫЕ ПО КУСКО ОДНОРАЗОВОГО ИСПОЛЬЗОВАНИЯ СТЕРИЛЬНЫЕ

roszdravnadzor.gov.ru 27.01.2025

Росздравнадзор включил в Государственный реестр медицинских изделий:

Зеркала гинекологические полимерные по Куско одноразового использования стерильные по ТУ 32.50.13-075-44942795-2017.

Изделие включено в перечень дефектурных медицинских изделий.

Производитель: ООО «Полимерные изделия», Россия, 420021, Республика Татарстан, г. Казань, РЗН 2018/7077, НКМИ 227960.

[Источник](#)

ЗАРЕГИСТРИРОВАНО МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ РОССИЙСКОГО ПРОИЗВОДСТВА, ВКЛЮЧЕННОЕ В ПЕРЕЧЕНЬ ДЕФЕКТУРНЫХ: ПРОЦЕССОР МАГНИТНЫХ ЧАСТИЦ ДЛЯ ВЫДЕЛЕНИЯ И ОЧИСТКИ НУКЛЕИНОВЫХ КИСЛОТ, БЕЛКОВ И КЛЕТОК ИЗ БИОЛОГИЧЕСКИХ ОБРАЗЦОВ ЧЕЛОВЕКА

roszdravnadzor.gov.ru, 27.01.2025

Росздравнадзор включил в Государственный реестр медицинских изделий:

Процессор магнитных частиц для выделения и очистки нуклеиновых кислот, белков и клеток из биологических образцов человека методом магнитной сепарации "Magnum" по ТУ 26.60.12.119-003-34129642-2022.

Изделие включено в перечень дефектурных медицинских изделий.

Производитель: ООО «НПО ДНК-Технология», Россия, 142281, Московская область, г. Протвино, РЗН 2023/20947, НКМИ 318650.

[Источник](#)



ЗАРЕГИСТРИРОВАНО МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ РОССИЙСКОГО ПРОИЗВОДСТВА, ВКЛЮЧЕННОЕ В ПЕРЕЧЕНЬ ДЕФЕКТУРНЫХ: ЖГУТ МИХАЙЛОВА КРОВООСТАНАВЛИВАЮЩИЙ С ДОЗИРОВАННОЙ КОМПРЕССИЕЙ «ФЭСТ»

roszdravnadzor.gov.ru 27.01.2025

Росздравнадзор включил в Государственный реестр медицинских изделий:

Жгут Михайлова кровоостанавливающий с дозированной компрессией «ФЭСТ» по ТУ 32.50.13-248-10973749-2022.

Изделие включено в перечень дефектурных медицинских изделий.

Производитель: ООО «Предприятие «ФЭСТ», Россия, 156019, Костромская область, г. Кострома, РЗН 2025/24565, НКМИ 210370.

[Источник](#)

ЗАРЕГИСТРИРОВАНО МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ РОССИЙСКОГО ПРОИЗВОДСТВА, ВКЛЮЧЕННОЕ В ПЕРЕЧЕНЬ ДЕФЕКТУРНЫХ: МАТРАС ПРОТИВОПРОЛЕЖНЕВЫЙ НАДУВНОЙ ТРУБЧАТЫЙ

roszdravnadzor.gov.ru, 31.01.2025

Росздравнадзор включил в Государственный реестр медицинских изделий:

Матрас противопролежневый надувной трубчатый по ТУ 31.03.12-026-34389202-2023.

Изделие включено в перечень дефектурных медицинских изделий.

Производитель: ООО «РИМИ», Россия, 188686, Ленинградская область, Всеволожский муниципальный р-н, Колтушское с.п, РЗН 2025/24527, НКМИ 266750.

[Источник](#)



ПРОЕКТЫ НОРМАТИВНЫХ ДОКУМЕНТОВ С 27 ЯНВАРЯ 2025 ГОДА ПО 3 ФЕВРАЛЯ 2025 ГОДА.

29 января 2025 года на сайте <https://regulation.gov.ru/> опубликован законопроект «О внесении изменений в Федеральный закон «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»» (ID проекта 02/04/01-25/00154149, ссылка на проект <http://regulation.gov.ru/p/154149>, разработчик Минздрав России).

Законопроект содержит положения, предусматривающие комплексные изменения статей 38, 95 и 96 федерального закона «О внесении изменений

в Федеральный закон от 21 ноября 2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» направленные на приведение указанных статей в соответствие с международными договорами и актами, составляющими право Евразийского экономического союза и **обеспечение перехода регулирования обращения медицинских изделий на акты, составляющие право Евразийского экономического союза.**

Предполагается, что законопроект вступит в силу 1 января 2027 года.

Дата окончания общественного обсуждения - 18 февраля 2025 г.

29 января 2025 года на сайте <https://regulation.gov.ru/> опубликован законопроект «О внесении изменения в статью 333.32.2 части второй Налогового кодекса Российской Федерации» (ID проекта 01/05/01-25/00154151, ссылка на проект <http://regulation.gov.ru/p/154151>, разработчик Минздрав России).

Подписанный 30 декабря 2021 г. всеми государствами-членами Евразийского экономического союза Протокол о внесении изменений в Соглашение о единых принципах и правилах обращения медицинских изделий (изделий медицинского назначения и медицинской техники) в рамках Евразийского экономического союза от 23 декабря 2014 г. (далее соответственно - Соглашение, Союз) в редакции, одобренной распоряжением Совета Евразийской экономической комиссии от 29 октября 2021 г. № 20, содержит положения предусматривающие, что медицинское изделие, зарегистрированное в порядке, предусмотренном законодательством государства-члена Союза, выпускается в обращение на территории этого государства-члена Союза до окончания срока действия документов, подтверждающих факт его регистрации и обращается только на



территории этого государства-члена, а также допускается внесение изменений в регистрационные документы медицинского изделия, зарегистрированного в порядке, предусмотренном законодательством государства-члена Союза (за исключением изменений, требующих проведения новой регистрации в соответствии с порядком, предусмотренным пунктом 2 статьи 4 Соглашения), в случае подачи соответствующего заявления до 31 декабря 2026 г.

Кроме того, 13 февраля 2023 г. всеми государствами-членами Союза подписан Протокол о внесении изменений в Соглашение, которым определено продление режима национальной регистрации медицинских изделий до 31 декабря 2025 г.

Учитывая изложенное Минздравом России подготовлен проект федерального закона «О внесении изменения в статью 333.32.2 части второй Налогового кодекса Российской Федерации» (далее – законопроект).

Целями законопроекта является **исключение государственных пошлин за совершение действий уполномоченным федеральным органом исполнительной власти при осуществлении государственной регистрации медицинских изделий.**

Вместе с тем в Российской Федерации действуют Особенности обращения, включая особенности государственной регистрации, медицинских изделий в случае их дефектуры или риска возникновения дефектуры в связи с введением в отношении Российской Федерации ограничительных мер экономического характера, утвержденные постановлением Правительства Российской Федерации от 1 апреля 2022 г. № 552 (далее – Особенности), срок действия которых установлен до 1 января 2028 г.

Дата окончания общественного обсуждения - 12 февраля 2025 г.

31 января 2025 года на сайте <https://regulation.gov.ru/> опубликован проект постановления Правительства Российской Федерации **«О внесении изменения в постановление Правительства Российской Федерации от 25 октября 2023 г. № 1781»** (ID проекта 01/01/01-25/00154216, ссылка на проект <http://regulation.gov.ru/p/154216>, разработчик Минфин России).

Федеральным законом от 26 декабря 2024 г. № 488-ФЗ «О внесении изменений в Бюджетный кодекс Российской Федерации и Федеральный закон «О внесении изменений в отдельные законодательные акты Российской Федерации,



приостановлении действия отдельных положений законодательных актов Российской Федерации, признании утратившими силу отдельных положений законодательных актов Российской Федерации и об установлении особенностей исполнения бюджетов бюджетной системы Российской Федерации в 2025 году» (далее – Закон № 488-ФЗ) в статье 78.3 Бюджетного кодекса Российской Федерации (далее – Бюджетный кодекс) закреплены нормы о проведении с 1 января 2026 г. государственными корпорациями (компанией), публично-правовыми компаниями (далее – корпорации (компании) отбора последующих получателей средств, источником финансового обеспечения которых являются субсидии из федерального бюджета корпорациям (компаниям), в порядке, установленном для отбора получателей субсидий, принятом в соответствии с пунктом 4 статьи 78.5 Бюджетного кодекса (пункт статьи 78.3 Бюджетного кодекса).

В настоящее время для отбора получателями субсидий в целях дальнейшего распределения субсидий из федерального бюджета иным лицам применяются Правила отбора получателей субсидий, в том числе грантов в форме субсидий, предоставляемых из бюджетов бюджетной системы Российской Федерации юридическим лицам, индивидуальным предпринимателям, а также физическим лицам - производителям товаров, работ, услуг, утвержденные постановлением Правительства Российской Федерации от 25 октября 2023 г. № 1781 (далее – Правила № 1781).

В реализацию норм Закона № 488-ФЗ при отборе корпорациями (компаниями) иных юридических или физических лиц, индивидуальных предпринимателей для последующего предоставления им средств, источником финансового обеспечения которых являются предоставленные из федерального бюджета корпорациям (компаниям) субсидии, в соответствии с Правилами № 1781 проектом постановления предусматриваются следующие особенности:

1) на корпорации (компании) распространяются положения Правил № 1781, предусмотренные для органов государственной власти (государственных органов), органов местного самоуправления и иных организаций, осуществляющих в соответствии с бюджетным законодательством Российской Федерации полномочия главных распорядителей бюджетных средств, которым предусматриваются бюджетные ассигнования на предоставление субсидий на соответствующий финансовый год (соответствующий финансовый год и плановый период);

2) на иных юридических или физических лиц, индивидуальных



предпринимателей, участвующих в отборе, распространяются положения Правил № 1781, предусмотренные для участников отбора получателей субсидий;

3) применяя Правила № 1781, корпорации (компании) руководствуются нормативными правовыми актами Правительства Российской Федерации, определяющими правила предоставления субсидий корпорациям (компаниям);

4) порядок обмена информацией и документами в целях проведения отбора и решения о создании комиссии и привлечении экспертов (экспертных организаций), а также решения об определении победителей отбора или об отклонении заявок принимаются корпорацией (компанией) в форме локального нормативного акта.

В соответствии с пунктом 3 статьи 3 Закона № 488-ФЗ предлагаемые проектом постановления изменения применяются с 1 января 2026 г.

Дата окончания независимой антикоррупционной экспертизы проекта - 6 февраля 2025 г.

30 января 2025 года на сайте <https://regulation.gov.ru/> опубликован проект приказа Минздрава России «**Об утверждении требований к комплектации укладки для оказания первой помощи с применением медицинских изделий и лекарственных препаратов для профилактики парентеральных инфекций лицам, оказывающим медицинскую помощь**» (ID проекта 02/08/01-25/00154174, ссылка на проект <http://regulation.gov.ru/p/154174>, разработчик Минздрав России).

В соответствии с п. 5 приложения № 1 к Порядку оказания первой помощи, утвержденному приказом Минздрава России 03.05.2024 № 220н, первая помощь оказывается пострадавшим при травмах, ранения и поражения, вызванных, в том числе механическими, поражающими факторами.

Для профилактики парантеральных инфекций требуется незамедлительное оказание первой помощи лицам, оказывающим медицинскую помощь, при аварийных ситуациях (порезах и уколах инструментами, контаминированными кровью и другими биологическими жидкостями, в том числе от ВИЧ-инфицированных пациентов, больных гепатитом В, С, а также попадание крови и других биологических жидкостей на слизистые ротоглотки, носа и глаз).



Администрация медицинской организации в случае, если авария связана с оказанием медицинской помощи указанным пациентам обязана незамедлительно предпринимать действия и проводить комплекс мероприятий по оказанию первой помощи пострадавшему.

При разработке состава укладки были учтены опыт разработки, внедрения и последующего использования различных аптечек и упаковок первой помощи, современное действующее законодательство в сфере первой помощи, а также современные подходы к оказанию первой помощи.

Дата окончания общественного обсуждения - 5 февраля 2025 г.

НОРМАТИВНЫЕ И ИНЫЕ ДОКУМЕНТЫ, ОПУБЛИКОВАННЫЕ И (ИЛИ) ВСТУПИВШИЕ В СИЛУ С 27 ЯНВАРЯ 2025 ГОДА ПО 3 ФЕВРАЛЯ 2025 ГОДА

31 января 2025 года на сайте на официальном интернет-портале правовой информации <http://pravo.gov.ru> опубликован приказ Минпромторга России от 27.01.2025 № 336 **«Об утверждении порядка признания результатов калибровки и использования их при поверке средств измерений в сфере государственного регулирования обеспечения единства измерений, требований к оформлению результатов калибровки, включая прослеживаемость, и содержанию сертификата калибровки».**

В соответствии с указанным документом с 1 сентября 2025 года устанавливается новый порядок признания результатов калибровки и использования их при поверке средств измерений в сфере государственного регулирования обеспечения единства измерений. Приказ действует до 1 сентября 2031 г.

29 января 2025 года на сайте на официальном интернет-портале правовой информации <http://pravo.gov.ru> опубликован приказ Минпромторга России от 09.01.2025 № 7 **«Об утверждении порядка выдачи Министерством промышленности и торговли Российской Федерации разрешения на закупку происходящего из иностранного государства товара, являющегося промышленной продукцией, предусмотренного подпунктом «а» пункта 5 постановления Правительства Российской Федерации от 23 декабря 2024 г. № 1875 «О мерах по предоставлению национального режима при осуществлении закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и**



муниципальных нужд, закупок товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц». Документом обновлен порядок выдачи Минпромторгом России разрешения на закупку для государственных и муниципальных нужд происходящего из иностранного государства товара, являющегося промышленной продукцией. Приводятся, в числе прочего, порядок подачи заявки о выдаче разрешения, перечень указываемых в ней сведений, порядок ее рассмотрения, выявления аналогичного товара, находящегося в реестре российской промышленной продукции, процедура принятия решения и выдачи соответствующего разрешения. Признается утратившим силу приказ Минпромторга России от 24 мая 2024 г. № 2276, регулирующий аналогичные правоотношения. Настоящий приказ вступает в силу со дня, следующего за днем его официального опубликования.





СЫРЬЕ, МАТЕРИАЛЫ, КОМПЛЕКТУЮЩИЕ



УЧЕННЫЕ ИЗ КУБГМУ СОЗДАЛИ АНАЛОГ НЕРВА ИЗ НАНОВОЛОКОН

minzdrav.krasnodar.ru, 29.01.2025

Разработка представляет собой биологический материал, обладающий необходимыми параметрами, которые позволяют использовать его в качестве трансплантата при хирургическом лечении повреждений периферических нервов.

Имплант имитирует естественное строение нерва и представляет собой конструкцию из нановолокон нейлона. Аналог нерва не токсичен, обладает гибкостью, прочностью и стабильностью при хранении.

[Источник](#)





НОВОСТИ В РЕАБИЛИТАЦИОННОЙ СФЕРЕ



ОБНОВЛЕН ПЕРЕЧЕНЬ СПЕЦИАЛИЗИРОВАННОГО ПИТАНИЯ ДЛЯ ДЕТЕЙ-ИНВАЛИДОВ

vademec.ru, 27.01.2025

Правительство РФ расширило до 116 позиций список специализированных продуктов лечебного питания для детей-инвалидов. В перечень добавлено питание для детей с муковисцидозом разных возрастных категорий. В предыдущий раз список обновлялся в сентябре 2024 года.

[Источник](#)

КУЗНЕЦОВА: ЗАКОН О РЕАБИЛИТАЦИИ ПОЗВОЛИТ РАБОТАТЬ С ЛЮДЬМИ С ОСОБЕННОСТЯМИ РАЗВИТИЯ

tass.ru, 29.01.2025

Закон о реабилитации и абилитации инвалидов, который вступит в силу 1 марта 2025 года, выстроит систему подготовки специалистов для работы с людьми с особенностями развития по всей стране. Об этом сообщила вице-спикер Госдумы Анна Кузнецова в ходе пресс-конференции в ТАСС, посвященной старту приема заявок на участие во всероссийской премии в поддержку родителей детей с инвалидностью «Особенное счастье».

[Источник](#)

В КРЫМУ И САНКТ-ПЕТЕРБУРГЕ ОТКРОЮТСЯ МАСТЕРСКИЕ ПРОТЕЗИРОВАНИЯ ДЛЯ УЧАСТНИКОВ СВО

tass.ru, 31.01.2025

Протезные мастерские Limb откроются в Республике Крым и Санкт-Петербурге. Компания намерена начать процесс импортозамещения важных комплектующих для протезов, сообщил основатель протезной мастерской Limb Ибрагим Ибрагимов.

[Источник](#)



ГОЛИКОВА УТОЧНИЛА ПАРАМЕТРЫ НАЦПРОЕКТА «НОВЫЕ ТЕХНОЛОГИИ СБЕРЕЖЕНИЯ ЗДОРОВЬЯ»

vademec.ru, 30.01.2025

Вице-премьер РФ Татьяна Голикова провела первое заседание проектного комитета по нацпроекту (НП) «Новые технологии сбережения здоровья». На мероприятии она сообщила, что в ходе реализации НП будет оказана поддержка, в частности, организациям, проводящим клинические исследования оригинальных лекарств для лечения онкозаболеваний, острого инфаркта миокарда, болевого синдрома, поражения легких, сахарного диабета, когнитивных нарушений. Профинансированы по нацпроекту также будут оригинальные разработки биомедицинских клеточных продуктов и продуктов тканевой инженерии.

По заявлению Голиковой, поддержка будет оказываться и разработчикам медизделий. В группу приоритетных проектов вошли клинические испытания изделий для диагностики и лечения заболеваний костно-мышечной системы, диагностики аллергий, диагностики и медицинской реабилитации людей с посттравматическими стрессовыми расстройствами (ПТСР), хирургического лечения ряда заболеваний и радиологического лечения онкозаболеваний.

[Источник](#)

«МОТОРИКА НЕМО» ЗАРЕГИСТРИРОВАЛА НЕЙРОСТИМУЛЯТОР SCS, СНИЖАЮЩИЙ ХРОНИЧЕСКИЕ БОЛИ

motorica.org, 29.01.2025

Компания «Моторика НЕМО» получила бессрочные регистрационные удостоверения на устройства, входящие в систему стимуляции спинного мозга (SCS) производства компании Rishena. Устройства используются для борьбы с болевыми синдромами, не поддающимися коррекции лекарственными средствами.

[Источник](#)



В БУРЯТИИ ЗАПУСКАЮТ ПРОЕКТ ПО АДАПТАЦИИ ВЕТЕРАНОВ СВО С ИНВАЛИДНОСТЬЮ

tass.ru, 28.01.2025

Проект по адаптации ветеранов специальной военной операции (СВО) «Равные равным» запускается в Бурятии на средства президентского гранта. Об этом сообщили в пресс-службе правительства республики.

«Проект регионального общественного фонда инвалидов-колясочников "Общество без барьеров" получил поддержку Фонда президентских грантов и будет реализовываться до июня 2026 года. Организация проведет не менее трех сборов для участников СВО», - сообщили в пресс-службе.

[Источник](#)

НА СТАВРОПОЛЬЕ ВЫДЕЛИЛИ 700 МЛН РУБЛЕЙ НА ПОДГОТОВКУ ЭРГОТЕРАПЕВТОВ

tass.ru, 31.01.2025

Заместитель министра здравоохранения Ставропольского края Татьяна Павлова отметила, что реабилитация участников СВО на базе круглосуточного стационара ведется на базе 12 учреждений региона.

700 млн рублей из бюджета Ставропольского края выделено на подготовку эрготерапевтов, специалистов, помогающих людям вернуть или улучшить утраченные в связи с болезнью или травмой навыки, в 2024 году. Всего профессиональную переквалификацию прошли 55 врачей со всего региона, сообщила на пресс-конференции в Региональном информационном центре «ТАСС Кавказ» заместитель министра здравоохранения Ставрополья Татьяна Павлова.

[Источник](#)



В РОССИИ РАЗРАБОТАЛИ ПЛАТФОРМУ ДЛЯ ВОССТАНОВЛЕНИЯ РЕЧИ ПОСЛЕ ИНСУЛЬТА

mipt.ru, 31.01.2025

Платформенное решение речевой и когнитивной реабилитации для людей с нарушениями функций головного мозга представила студентка магистратуры Глобального университета Рыбакова и МФТИ совместно с заинтересованными логопедами и командой инициативных специалистов. Проект SayMo помогает решать проблемы, которые чаще всего возникают при инсультах и черепно-мозговых травмах и влекут за собой расстройство речевых функций, ухудшение памяти, внимания, коммуникаций.

[Источник](#)

В СОГЛАСИИ ЗВУКИ: ИИ НАСТРОИТ ДЕТСКИЕ СЛУХОВЫЕ ИМПЛАНТЫ ЗА МИНУТЫ

iz.ru, 29.01.2025

В России разработали программно-аппаратный комплекс с нейросетью, который может за 10–15 минут настроить слуховой имплант для детей. Обычно на это уходит три-пять дней, а с новой технологией ребенок начинает хорошо слышать почти сразу же. После этого становится возможно полноценное развитие слуха и речевых навыков у ребенка. В этот период занятия у сурдопедагогов, логопедов, психологов наиболее эффективны.

[Источник](#)

УТВЕРЖДЕН ФГОС СПО ПО МОНТАЖУ МЕДИЦИНСКИХ АППАРАТОВ

vademec.ru, 29.01.2025

Минпросвещения РФ утвердило федеральный государственный образовательный стандарт (ФГОС) среднего профессионального образования (СПО) по специальности «монтаж, техническое обслуживание и ремонт биотехнических и медицинских аппаратов и систем». Согласно документу, обучение по ней может реализовываться только в профессиональной образовательной организации в очной и очно-заочной формах.

[Источник](#)

