

# ДАЙДЖЕСТ

НОВОСТИ В СФЕРЕ  
МЕДИЦИНСКОЙ ПРОМЫШЛЕННОСТИ

№ 6 17 февраля 2025



ИНСТИТУТ  
МЕДИЦИНСКИХ  
МАТЕРИАЛОВ  
МИНПРОМТОРГА РОССИИ



## УЧЕННЫЕ НИТУ МИСИС НАПЕЧАТАЛИ МОДЕЛЬ РАКОВОЙ ОПУХОЛИ НА 3D-БИОПРИНТЕРЕ

mis.ru, 14.02.2025

Ученые НИТУ МИСИС создали модели-эквиваленты опухолевой ткани при помощи 3D-биопечати. Также впервые установили влияние дизайна модели опухоли на формирование ткани. Разработка будет полезна при тестировании эффективности новых препаратов и терапевтических стратегий.

Обычно тестирование противоопухолевой активности *in vitro* проводится с использованием монослоя клеток. Такой подход обладает критическим недостатком: двумерная структура не может воспроизвести архитектуру трехмерной опухоли, не способна продемонстрировать эффективность проникновения препарата вглубь новообразования. Оптимизация результатов поможет создать более репрезентативные модели опухолей. Это пригодится в дальнейших исследованиях и скрининге противоопухолевой активности веществ. Ученые планируют усложнить модель: добавить сосудистые системы и иммунные клетки.

[Источник](#)

## В СЕЧЕНОВСКОМ УНИВЕРСИТЕТЕ РЕАЛИЗУЮТ УНИКАЛЬНЫЙ ПРОЕКТ «ОРГАН-НА-ЗАКАЗ»

pharmmedprom.ru, 12.02.2025

В 2024 году Сеченовский университет приступил к реализации мегапроекта в сфере регенеративной медицины — «Орган-на-заказ» по разработке платформ для создания тканей из клеток человека.

Работы по проекту продлятся до 2030 года. Основой для реализации масштабного проекта стали научные изыскания сотрудников университета по созданию биомедицинских клеточных продуктов (БМКП).

[Источник](#)



## «МОТОРИКА НЕМО» ГРУППЫ «РОСНАНО» ЗАРЕГИСТРИРОВАЛА НЕЙРОСТИМУЛЯТОР, СНИЖАЮЩИЙ ХРОНИЧЕСКИЕ БОЛИ

rusnano.com, 14.02.2025

«Моторика НЕМО» (группа компаний «Моторика») получила бессрочные регистрационные удостоверения на медицинские изделия, входящие в систему стимуляции блуждающего нерва (VNS) производства компании Rishena. Устройство поможет пациентам в борьбе с болевыми синдромами, не поддающимися медикаментозному лечению. Аппарат входит в систему стимуляции спинного мозга (SCS).

Устройства входят в программу государственных гарантий бесплатного оказания гражданам медицинской помощи.

### [Источник](#)

## В МОСКВЕ ПОЯВИТСЯ ПРОИЗВОДСТВО МЕДИЗДЕЛИЙ ДЛЯ СЛУЖБЫ КРОВИ В РАМКАХ ОФСЕТНОГО ДОГОВОРА

нацпроекты.рф, 14.02.2025

Москва проведет электронный конкурс на заключение государственного контракта со встречными инвестиционными обязательствами (офсетного) на поставку расходных материалов для городской службы крови. Соответствующее распоряжение подписал Сергей Собянин.

По условиям договора поставщик-инвестор возьмет на себя обязательство в течение двух лет локализовать в столице производство 14 наименований расходных медицинских материалов для городской службы крови (колокола для получения плазмы, контейнеры, стерильные растворы и другое).

Частные инвестиции в проект должны составить не менее 500 миллионов рублей. Производство будет организовано на одной из площадок особой экономической зоны «Технополис Москва».

### [Источник](#)



## МИНЗДРАВ ИЗМЕНИТ ТРЕБОВАНИЯ К ТЕХНИЧЕСКОЙ И ЭКСПЛУАТАЦИОННОЙ ДОКУМЕНТАЦИИ МЕДИЗДЕЛИЙ

vademec.ru, 10.02.2025

Минздрав РФ разработал проект приказа с требованиями к технической и эксплуатационной документации производителей медизделий. В числе прочего разработчики предлагают включать в документацию к медизделиям сведения об их клинических испытаниях, истории обращения на международных рынках, зафиксированных нежелательных ситуациях в ходе использования, а также иную информацию. Таким образом, авторы документа намерены расширить перечень данных о медизделиях, касающихся их безопасности и возможности верификации.

Согласно проекту приказа, производители медизделий должны указывать в технической документации сведения о наименовании и назначении медизделия, информацию, позволяющую его идентифицировать (номер модели, марки и т. д.), вид изделия согласно номенклатурной классификации.

[Источник](#)

## В ПЕРЕЧЕНЬ СПИРТСОДЕРЖАЩИХ МЕДИЗДЕЛИЙ ВКЛЮЧЕНЫ ЕЩЕ 13 ПОЗИЦИЙ

vademec.ru, 10.02.2025

Правительство РФ утвердило обновленный список продукции, которая содержит спирты и не подлежит регулированию со стороны Федеральной службы по контролю за алкогольным и табачным рынками (Росалкогольтабакконтроль, РАТК).

Так, в перечень вошли 13 медизделий, исключены из списка 39 позиций

[Источник](#)



## **В СЕЧЕНОВСКОМ УНИВЕРСИТЕТЕ ЗАЙМУТСЯ ВЫПУСКОМ ВЫСОКОТЕХНОЛОГИЧНОЙ МЕДТЕХНИКИ В ПАРТНЕРСТВЕ С КНР**

pharmmedprom.ru, 12.02.2025

Центр инжиниринговых разработок Первого МГМУ приступил к реализации проекта по реинжинирингу, разработке и усовершенствованию медицинской техники и изделий. Среди них – приборы ИВЛ, наркозо-дыхательные аппараты и мониторы пациента для контроля за жизненными показателями, сообщает пресс-служба вуза.

Проект осуществляется при участии крупного китайского производителя медицинского оборудования, компании «РМЕД», Консорциума «Медицинская техника», ГК «НАЦПРОМ» и холдинга «Швабе». Также проект поддерживается Агентством по технологическому развитию.

[Источник](#)

## **В ПГУ РАЗРАБАТЫВАЮТ ИННОВАЦИОННОЕ МЕДИЦИНСКОЕ ОБОРУДОВАНИЕ ДЛЯ ДИАГНОСТИКИ РАКА МОЛОЧНОЙ ЖЕЛЕЗЫ**

politeh.pnzgu.ru, 14.02.2025

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](#)



## МОСКВА ПОДДЕРЖАЛА ПОЧТИ 180 ПЕРЕДОВЫХ РАЗРАБОТОК ВРАЧЕЙ В РАМКАХ ГРАНТОВОЙ ПРОГРАММЫ

telemedai.ru, 12.02.2025

Москва демонстрирует уникальную модель быстрой интеграции медицинских инноваций в клиническую практику. За три года реализации грантовой программы Мэра Москвы поддержку получили 178 научных исследований.

В 2024 году программа установила новый рекорд — поступило 217 заявок, что свидетельствует о растущем интересе научных коллективов к программе и их стремлении внедрять передовые технологии в здравоохранение. Об этом сообщила Анастасия Ракова, заместитель Мэра Москвы по вопросам социального развития.

[Источник](#)

## МОСКВА ОСНАЩАЕТ БОЛЬНИЦЫ РОБОТАМИ-ХИРУРГАМИ

pharmmedprom.ru, 11.02.2025

В Москве за последний год количество операций с использованием медицинских роботов увеличилось в два раза. В 2024 году этот показатель достиг 2,2 тысячи операций. В прошлом году ведущие медицинские учреждения города получили в свое распоряжение семь современных роботизированных систем.

По словам мэра Сергея Собянина, в настоящее время в столице активно проводится программа модернизации медицинских учреждений, в московские больницы и поликлиники уже поставлено 50 тысяч единиц медицинского оборудования. К 2028 году планируется приобрести еще столько же

[Источник](#)



## РОССИЙСКИЕ УЧЕНЫЕ ПОЛУЧИЛИ ПАТЕНТ НА ГЕНОМНЫЙ ПРИНТЕР

медуниверситет.рф, 11.02.2025

Ученые Томского государственного университета систем управления и радиоэлектроники создали первый в стране геномный принтер.

Геномный принтер – это устройство, предназначенное для синтеза олигонуклеотидов, представляющих собой короткие фрагменты ДНК или РНК. Оно позволяет создавать синтезированные гены или их участки, соединяя олигонуклеотиды в заданной последовательности.

[Источник](#)



## ВНЕСЕНЫ ИЗМЕНЕНИЯ В ПЕРЕЧЕНЬ СТАНДАРТОВ ДЛЯ СОБЛЮДЕНИЯ СООТВЕТСТВИЯ МЕДИЗДЕЛИЙ ОБЩИМ ТРЕБОВАНИЯМ ИХ БЕЗОПАСНОСТИ И ЭФФЕКТИВНОСТИ В ЕАЭС

[eec.eaeunion.org](http://eec.eaeunion.org), 11.02.2025

Коллегия Евразийской экономической комиссии на заседании 11 февраля внесла изменения в перечень стандартов, в результате применения которых на добровольной основе в странах Евразийского экономического союза полностью или частично обеспечивается соблюдение соответствия медизделий Общим требованиям безопасности и эффективности медицинских изделий, требований к их маркировке и эксплуатационной документации на них. Изменения предусматривают внесение данных о принятых в 2022 – 2023 гг. новых версиях трех стандартов, ранее включенных в перечень.

Это ГОСТ Р ИСО 14155-2022 «Клинические исследования медицинских изделий, проводимые с участием человека в качестве субъекта. Надлежащая клиническая практика», ГОСТ Р ИСО 15223-1-2023 «Изделия медицинские. Символы, применяемые для передачи информации, предоставляемой изготовителем. Часть 1. Основные требования» и ГОСТ Р МЭК 62366-1-2023 «Изделия медицинские. Часть 1. Проектирование медицинских изделий с учетом эксплуатационной пригодности».

[Источник](#)



## **ЗАРЕГИСТРИРОВАНО МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ РОССИЙСКОГО ПРОИЗВОДСТВА, ВКЛЮЧЕННОЕ В ПЕРЕЧЕНЬ ДЕФЕКТУРНЫХ: АППАРАТ СЛУХОВОЙ ЦИФРОВОЙ ПРОГРАММИРУЕМЫЙ ЗАУШНЫЙ «ПРИМА ВТЕ»**

roszdravnadzor.gov.ru 13.02.2025

Росздравнадзор включил в Государственный реестр медицинских изделий:

Аппарат слуховой цифровой программируемый заушный «Прима ВТЕ» по ТУ 26.60.14-153-18163033-2023.

Изделие включено в перечень дефектурных медицинских изделий.

Производитель: ОАО «ИАИ», Россия, 141190, Московская область, г. Фрязино, РЗН 2024/22924, НКМИ 228560.

### [Источник](#)

## **ЗАРЕГИСТРИРОВАНО МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ РОССИЙСКОГО ПРОИЗВОДСТВА, ВКЛЮЧЕННОЕ В ПЕРЕЧЕНЬ ДЕФЕКТУРНЫХ: СИСТЕМА АМБУЛАТОРНАЯ ЭЛЕКТРОКАРДИОГРАФИЧЕСКАЯ «ПОЛИ-СПЕКТР-СМ»**

roszdravnadzor.gov.ru, 12.02.2024

Росздравнадзор включил в Государственный реестр медицинских изделий:

Система амбулаторная электрокардиографическая «Поли-Спектр-СМ» по ТУ 26.60.12-031-13218158-2017.

Изделие включено в перечень дефектурных медицинских изделий.

Производитель: ООО "Нейрософт", Россия, 153032, г. Иваново, ФСР 2008/02225, НКМИ 291480.

### [Источник](#)



**ПРОЕКТЫ НОРМАТИВНЫХ ДОКУМЕНТОВ С 10 ФЕВРАЛЯ 2025 ГОДА ПО 17 ФЕВРАЛЯ 2025 ГОДА.**

10 февраля 2025 года <https://regulation.gov.ru/> опубликован проект приказа Минпромторга России «Об утверждении Правил обеспечения функциональной совместимости технических средств получения информации о товаре с техническими средствами оператора государственной информационной системы мониторинга за оборотом товаров, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации» (ID проекта 01/02/02-25/00154453, ссылка на проект <http://regulation.gov.ru/p/154453>, разработчик Минпромторг России).

Проект приказа разработан в соответствии с пунктом 72 Требований к техническим средствам, используемым участниками оборота товаров, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации, для обмена информацией с государственной информационной системой мониторинга за оборотом товаров, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации, в том числе к техническим средствам проверки кода проверки, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 19 марта 2020 г. № 303 (в редакции постановления Правительства Российской Федерации постановления Правительства Российской Федерации от 29 ноября 2024 г. № 1674 «О внесении изменений в некоторые акты Правительства Российской Федерации по вопросам передачи информации в государственную информационную систему мониторинга за оборотом товаров, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации», вступает в силу с 1 марта 2025 г.), далее – Требования.

Пунктом 71 Требований установлены требования по функциональной совместимости к техническим средствам получения информации о товаре (далее – технические средства). В соответствии с пунктом 10-19 Требований Правилами совместимости устанавливаются порядок проверки программного обеспечения технических средств участников оборота товаров, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации, с техническими средствами ООО «Оператор-ЦРПТ» (оператор информационной системы мониторинга в соответствии с распоряжением Правительства Российской Федерации от 3 апреля 2019 г. № 620-р, далее – Оператор), в том числе порядок принятия Оператором решения об отрицательных результатах проверки функциональной совместимости, порядок направления заявителям уведомлений по результатам



проверки функциональной совместимости и порядок обжалования результатов проверки функциональной совместимости.

---

15 февраля 2025 года на сайте <https://regulation.gov.ru/> опубликован проект приказа Минздрава России «**Об утверждении перечня медицинских изделий, относящихся к средствам измерений в сфере государственного регулирования обеспечения единства измерений, и порядка проведения их испытаний в целях утверждения типа средств измерений**» (ID проекта 02/08/02-25/00154681, ссылка на проект <http://regulation.gov.ru/p/154681>, разработчик Минздрав России).

В соответствии с постановлением постановления Правительства Российской Федерации от 31.12.2020 № 2467 «Об утверждении перечня нормативных правовых актов и групп нормативных правовых актов Правительства Российской Федерации, нормативных правовых актов, отдельных положений нормативных правовых актов и групп нормативных правовых актов федеральных органов исполнительной власти, правовых актов, отдельных положений правовых актов, групп правовых актов исполнительных и распорядительных органов государственной власти РСФСР и Союза ССР, решений Государственной комиссии по радиочастотам, содержащих обязательные требования, в отношении которых не применяются положения частей 1, 2 и 3 статьи 15 Федерального закона «Об обязательных требованиях в Российской Федерации» приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 15.08.2012 № 89н «Об утверждении Порядка проведения испытаний в целях утверждения типа средств измерений, а также перечня медицинских изделий, относящихся к средствам измерений в сфере государственного регулирования обеспечения единства измерений, в отношении которых проводятся испытания в целях утверждения типа средств измерений» действует до 01.09.2025 и внесение в него изменений возможно только через признание его утратившим силу и разработку нового нормативного правового акта в соответствии с положениями Федерального закона от 31.07.2020 № 247-ФЗ «Об обязательных требованиях в Российской Федерации». В этой связи Минздравом России разработан проект приказа Министерства здравоохранения Российской Федерации «Об утверждении перечня медицинских изделий, относящихся к средствам измерений в сфере государственного регулирования обеспечения единства измерений, и порядка проведения их испытаний в целях утверждения типа средств измерений» (далее – проект приказа). В соответствии с частью 1 статьи 3 Федерального закона



от 31.07.2020 № 247-ФЗ «Об обязательных требованиях в Российской Федерации», положения нормативных правовых актов, устанавливающих обязательные требования, должны вступать в силу либо с 1 марта, либо с 1 сентября соответствующего года, но не ранее чем по истечении девяноста дней после дня официального опубликования соответствующего нормативного правового акта, если иное не установлено федеральным законом или международным договором Российской Федерации. Таким образом, проект приказа имеет срок вступления в силу – с 01.09.2025. Проект приказа утверждает перечень медицинских изделий, относящихся к средствам измерений в сфере государственного регулирования обеспечения единства измерений, и порядок проведения их испытаний в целях утверждения типа средств измерений.

Дата окончания публичного обсуждения - 6 марта 2025 г.

---

14 февраля 2025 года на сайте <https://regulation.gov.ru/> опубликован проект приказа Минздрава России «О внесении изменения в перечень индикаторов риска нарушения обязательных требований, используемых Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения при осуществлении федерального государственного контроля (надзора) за обращением медицинских изделий, утвержденный приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 17 июля 2023 г. № 368н» (ID проекта 01/02/02-25/00154636, ссылка на проект <http://regulation.gov.ru/p/154636>, разработчик Минздрав России).

Проект разработан в соответствии с пунктом 1 части 10 статьи 23 Федерального закона от 31 июля 2020 г. № 248-ФЗ «О государственном контроле (надзоре) и муниципальном контроле в Российской Федерации». Проект приказа утверждает новый индикатор риска нарушения обязательных требований, используемый Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения при осуществлении федерального государственного контроля (надзора) за обращением медицинских изделий.

Дата окончания общественного обсуждения - 28 февраля 2025 г.

---

10 февраля 2025 года на сайте <https://regulation.gov.ru/> опубликован проект приказа Минздрава России «**Об утверждении требований к содержанию технической и эксплуатационной документации производителя**



(изготовителя) медицинского изделия» (ID проекта 02/08/02-25/00154418, ссылка на проект <http://regulation.gov.ru/p/154418>, разработчик Минздрав России).

Проектом устанавливаются требования к технической и эксплуатационной документации производителя (изготовителя) медицинского изделия и признаются утратившими силу приказы Минздрава России

от 19 января 2017 г. № 11н «Об утверждении требований к содержанию технической и эксплуатационной документации производителя (изготовителя) медицинского изделия» и от 20 ноября 2020 г. № 1236н «О внесении изменений в требования к содержанию технической и эксплуатационной документации производителя (изготовителя) медицинского изделия, утвержденные приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 19 января 2017 г. № 11н».

Предполагается, что проект вступит в силу с 1 сентября 2025 года и будет действовать до 1 сентября 2031 года.

Дата окончания общественного обсуждения - 14 февраля 2025 г.

---

13 февраля 2025 года на сайте <https://regulation.gov.ru/> опубликован проект приказа Минтруда России «**Об утверждении форм справки, подтверждающей факт установления инвалидности, выписки из акта медико-социальной экспертизы гражданина, и порядка их составления, в том числе в форме электронного документа**» (ID проекта 01/02/02-25/00154591, ссылка на проект <http://regulation.gov.ru/p/154591>, разработчик Минтруд России).

Проект приказа подготовлен взамен приказа Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 24 ноября 2010 г. № 1031н «О формах справки, подтверждающей факт установления инвалидности, и выписки из акта освидетельствования гражданина, признанного инвалидом, выдаваемых федеральными учреждениями медико-социальной экспертизы».

Проектом приказа предлагается утвердить форму справки, подтверждающей факт установления инвалид, и выписки из акта медико-социальной экспертизы гражданина, в случае не установления ему инвалидности.

Целью проекта приказа является замена бланка справки, подтверждающей факт



установления инвалидности, относящегося к защищенной полиграфической продукции уровня «В», на электронный формат данной справки.

В этом случае гражданину, признанному инвалидом, нет необходимости в случае утраты или порчи справки, подтверждающей факт установления инвалидности, вновь обращаться в учреждение медико-социальной экспертизы за получением документа, оформленного на бланке. Получение справки в электронном виде будет доступно в федеральной государственной информационной системе «Единый портал государственных и муниципальных услуг (функций)».

Внедрение в деятельность учреждений медико-социальной экспертизы государственной информационной системы «Единая централизованная цифровая платформа в социальной сфере» (далее – ЕЦП) и расширение сервисных возможностей данной информационной системы в рамках предоставления инвалидам государственных и муниципальных услуг позволяют исключить справку, подтверждающую факт установления инвалидности, на бумажном носителе из процесса предоставления услуг, ввиду возможности получения сведений об установлении гражданину инвалидности посредством межведомственного электронного взаимодействия.

Внедрение справки, подтверждающей факт установления инвалидности, в электронном виде планируется с 1 марта 2026 года в целях доработки ЕЦП.

Дата окончания общественного обсуждения - 27 февраля 2025 г.

---

10 февраля 2025 года Минтрудом России на сайте <https://regulation.gov.ru/> опубликованы проекты ведомственных приказов:

- **Об утверждении стандарта оказания услуг по слухопротезированию инвалидов, получивших травму, ранение, контузию, увечье в связи с боевыми действиями** (ID проекта 01/02/02-25/00154430);
- **Об утверждении стандарта оказания услуг по протезированию инвалидов, получивших травму, ранение, контузию, увечье в связи с боевыми действиями** (ID проекта 01/02/02-25/00154429);
- **Об утверждении стандарта оказания услуг по ортезированию инвалидов, получивших травму, ранение, контузию, увечье в связи с боевыми действиями** (ID проекта 01/02/02-25/00154428);



- Об утверждении стандарта оказания услуг по социально-средовой реабилитации и абилитации инвалидов, получивших ранение (травму, контузию, увечье) или заболевание в связи с участием в боевых действиях (ID проекта 01/02/02-25/00154427);
- Об утверждении стандарта оказания услуг по социально-психологической реабилитации и абилитации инвалидов, получивших ранение (травму, контузию, увечье) или заболевание в связи с участием в боевых действиях (ID проекта 01/02/02-25/00154426);
- Об утверждении стандарта оказания услуг по социально-педагогической реабилитации и абилитации инвалидов, получивших ранение (травму, контузию, увечье) или заболевание в связи с участием в боевых действиях (ID проекта 01/02/02-25/00154423);
- Об утверждении стандарта оказания услуг по социально-бытовой реабилитации и абилитации инвалидов, получивших ранение (травму, контузию, увечье) или заболевание в связи с участием в боевых действиях (ID проекта 01/02/02-25/00154422);
- Об утверждении стандарта оказания услуг по профессиональной ориентации инвалидов, получивших ранение (травму, контузию, увечье) или заболевание в связи с участием в боевых действиях (ID проекта 01/02/02-25/00154421).

Основанием для разработки проектов приказов являются изменения, внесенные Федеральным законом от 25 декабря 2023 г. № 651-ФЗ «О внесении изменений в отдельные законодательные акты Российской Федерации» в Федеральный закон от 24 ноября 1995 г. № 181-ФЗ «О социальной защите инвалидов в Российской Федерации».

---

## **НОРМАТИВНЫЕ И ИНЫЕ ДОКУМЕНТЫ, ОПУБЛИКОВАННЫЕ И (ИЛИ) ВСТУПИВШИЕ В СИЛУ С 10 ФЕВРАЛЯ 2025 ГОДА ПО 17 ФЕВРАЛЯ 2025 ГОДА**

Распоряжением Правительства Российской Федерации от 07.02.2025 № 257-р «О внесении изменений в распоряжение Правительства РФ от 15.09.2020 № 2355-р и признании утратившими силу отдельных положений некоторых распоряжений Правительства РФ» **скорректирован перечень спиртосодержащих**



**медицинских изделий.** Внесение изменений в перечень осуществляется в соответствии с Правилами, утвержденными постановлением Правительства от 15.06.2019 N 774, на основании поступивших предложений производителей (изготовителей) или их уполномоченных представителей.

---

## НОВОСТИ В СФЕРЕ РЕГУЛИРОВАНИЯ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ГОСУДАРСТВЕННЫХ БЮДЖЕТНЫХ, АВТОНОМНЫХ КАЗЕННЫХ УЧРЕЖДЕНИЙ И УНИТАРНЫХ ПРЕДПРИЯТИЙ, ПОДВЕДОМСТВЕННЫХ МИНПРОМТОРГУ РОССИИ

12 февраля 2025 года на сайте <https://regulation.gov.ru/> опубликован проект приказа Минпромторга России «Об определении средства массовой информации, в котором подлежат опубликованию отчеты о деятельности федеральных автономных учреждений, подведомственных Министерству промышленности и торговли Российской Федерации, и федеральных автономных учреждений, в отношении которых Министерство промышленности и торговли Российской Федерации осуществляет отдельные функции и полномочия учредителя, и об использовании закрепленного за ними имущества, не содержащие сведения, составляющие государственную тайну или иную охраняемую законом тайну» (ID проекта 01/02/02-25/00154503, ссылка на проект <http://regulation.gov.ru/p/154503>, разработчик Минпромторг России).

Проект разработан в соответствии пунктом 4 Правил опубликования отчетов о деятельности автономного учреждения и об использовании закрепленного за ним имущества, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 18 октября 2007 г. № 684 «Об утверждении Правил опубликования отчетов о деятельности автономного учреждения и об использовании закрепленного за ним имущества». Проектом приказа предлагается определить, что опубликование отчетов о деятельности федеральных автономных учреждений, подведомственных Минпромторгу России, и федеральных автономных учреждений, в отношении которых Минпромторг России осуществляет отдельные функции и полномочия учредителя, будет осуществляться в сетевом издании Центр раскрытия корпоративной информации (доменное имя e-disclosure.ru) (номер свидетельства ЭЛ № ФС 77 - 64320, дата регистрации 25 декабря 2015 г.).

Дата окончания общественного обсуждения - 26 февраля 2025 г.



## РЕШЕНИЯ И РАСПОРЯЖЕНИЯ ЕВРАЗИЙСКОЙ ЭКОНОМИЧЕСКОЙ КОМИССИИ

14 февраля 2025 года на сайте Официальный сайт Евразийского экономического союза <http://www.eaeunion.org/> опубликована Рекомендация Коллегии Евразийской экономической комиссии от 11.02.2025 № 2 «О внесении изменений в перечень стандартов, в результате применения которых на добровольной основе полностью или частично обеспечивается соблюдение соответствия медицинских изделий Общим требованиям безопасности и эффективности медицинских изделий, требованиям к их маркировке и эксплуатационной документации на них». В новой редакции изложены некоторые позиции перечня стандартов, в результате применения которых обеспечивается соблюдение соответствия медицинских изделий Общим требованиям безопасности и эффективности медицинских изделий, требованиям к их маркировке и эксплуатационной документации на них.

Начало действия документа 28 марта 2025 года.





# СЫРЬЕ, МАТЕРИАЛЫ, КОМПЛЕКТУЮЩИЕ



## РОССИЙСКИЕ ХИМИКИ ПРОАНАЛИЗИРОВАЛИ СВОЙСТВА ФТОРЦИРКОНАТНЫХ СТЕКОЛ – ПЕРСПЕКТИВНЫХ МАТЕРИАЛОВ ДЛЯ ФОТОНИКИ

minobrnauki.gov.ru, 14.02.2025

Сотрудники Института общей и неорганической химии им. Н.С. Курнакова РАН, Института общей физики им. А.М. Прохорова РАН и Физического института им. П.Н. Лебедева РАН опубликовали обзор, посвященный исследованиям оптических и спектральных свойств фторцирконатных стекол.

Одним из основных преимуществ фторидных стекол по сравнению со стеклами других классов, например, оксидными, является широкая вариабельность составов, что позволяет вводить в их состав различные переходные и редкоземельные катионы.

Модификация стекол различными анионами или катионами, растворимыми в расплаве, позволяет изменять их свойства непосредственно при синтезе. В обзоре проанализировано современное состояние областей применения этих стекол в инфракрасной оптике, сцинтилляционной технике, медицинской диагностике, фотовольтаике и светодиодных источниках теплого белого света.

[Источник](#)

## РОСТЕХ СОЗДАЕТ УНИКАЛЬНЫЕ ЧИП-РЕЗИСТОРЫ НА ОСНОВЕ СТЕКЛА ВМЕСТО ПЛАТИНЫ И ЗОЛОТА

rostec.ru, 07.02.2025

Холдинг «Росэлектроника» Госкорпорации Ростех разработал уникальную технологию изготовления материалов для чип-резисторов без содержания драгоценных металлов. В отличие от традиционных комплектующих на основе золота, платины и др. новые изделия отличаются низкой себестоимостью, при этом сохраняют все эксплуатационные характеристики.

Разработанная входящим в «Росэлектронику» Новосибирским заводом радиодеталей «Оксид» технология подразумевает использование материалов на основе алюмооборатных стекол.

[Источник](#)





## НОВОСТИ В РЕАБИЛИТАЦИОННОЙ СФЕРЕ



## МИНТРУД ПРЕДСТАВИЛ СТАНДАРТЫ РЕАБИЛИТАЦИИ УЧАСТНИКОВ СВО

mintrud.gov..ru, 13.02.2025

Минтруд представил стандарты реабилитации участников СВО, получивших ранение или заболевание в связи с участием в боевых действиях. Всего разработано восемь стандартов, которые регламентируют порядок предоставления услуг по протезно-ортопедической помощи, профессиональной ориентации и социальной реабилитации и абилитации. Предлагаемые стандарты подготовлены в связке с законом о комплексной реабилитации. Соответствующие проекты приказов размещены на общественное обсуждение. .

[Источник](#)

## ГЕНПРОКУРАТУРА И МИНТРУД ПОЛУЧИЛИ ДОСТУП К СИСТЕМЕ «ЧЕСТНЫЙ ЗНАК»

vademec.ru, 10.02.2025

Правительства РФ дало Генпрокуратуре, МВД, Минтруду и Фонду пенсионного и социального страхования (Соцфонд) доступ к информации, содержащейся в Государственной информационной системе мониторинга за оборотом товаров, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации (ГИС МТ). Теперь ведомства могут заключить соответствующие соглашения с Центром развития перспективных технологий (ЦРПТ, оператор системы маркировки «Честный знак») и Минпромторгом.

В Минтруде таким образом будут выполнять цели по выработке и реализации госполитики и нормативно-правовому регулированию по обеспечению инвалидов техническими средствами реабилитации. Соцфонд сможет отслеживать данные по предоставлению государственных гарантий, куда входит право на бесплатное получение лекарств.

[Источник](#)



## УЧЕНЫЕ ЮФУ РАЗРАБОТАЛИ СВЕРХЧУВСТВИТЕЛЬНЫЙ НАНОГЕНЕРАТОР

kommersant.ru, 10.02.2025

Наногенератор на основе углеродных нанотрубок разработали ученые «Умной фабрики» Передовой инженерной школы ЮФУ. По словам разработчиков, озвученным во время пресс-тура, новый элемент микроэлектроники позволит увеличить чувствительность протезов или поддерживать работу кардиостимуляторов.

[Источник](#)

## В ВЕЛИКОМ НОВГОРОДЕ ВПЕРВЫЕ ОТКРЫЛИ ДЕТСКОЕ ОТДЕЛЕНИЕ РЕАБИЛИТАЦИИ

tass.ru, 12.02.2025

Круглосуточное отделение реабилитации впервые открылось в областной детской клинической больнице в Великом Новгороде. Об этом ТАСС сообщила главный врач больницы Алевтина Рыжова.

[Источник](#)

## КАЗАНСКИЙ МЕДУНИВЕРСИТЕТ ПРЕДСТАВИЛ РАЗРАБОТКИ ДЛЯ РЕАБИЛИТАЦИИ БОЙЦОВ СВО

nauka.tass.ru, 11.02.2025

Речь идет, в частности, о балансировочном устройстве для координационной тренировки и разработке для раннего восстановления культуры.

Казанский государственный медицинский университет представил свои разработки в части реабилитации инвалидов, получивших военные травмы в ходе проведения СВО, на выставке «Лучшие научные проекты», посвященной Дню российской науки, передает корреспондент ТАСС с места проведения мероприятия.

[Источник](#)



## «МОТОРИКА» УВЕЛИЧИЛА ПРОИЗВОДСТВО ОТЕЧЕСТВЕННЫХ ПРОТЕЗОВ В 2 РАЗА

asi.ru, 13.02.2025

Генеральный директор Агентства стратегических инициатив (АСИ) ознакомилась с новыми производственными цехами одной из ведущих российских компаний мирового рынка киберпротезов. В 2025 году «Моторика» расширила свои производственные мощности, увеличив площадь с 450 до 2 000 кв. м. Это позволило почти вдвое повысить производительность — до 4,5 тыс. протезов в год. На новой площадке запущены участки механической обработки деталей, 3D-печати методом SLS, внедрены процессы бережливого производства, а также планируется запуск конвейерной сборки изделий. Благодаря расширению «Моторика» создала 150 новых рабочих мест. До переезда на территорию ОЭЗ компания производила продукцию в Инновационном центре «Сколково».

[Источник](#)

## ПОДГОТОВЛЕН ПОРЯДОК СОСТАВЛЕНИЯ СПРАВОК ОБ ИНВАЛИДНОСТИ В ЭЛЕКТРОННОМ ВИДЕ

vademec.ru, 14.02.2025

Минтруд РФ разработал проект приказа, в котором прописаны форма и порядок составления справки, подтверждающей установление инвалидности, выписки из акта медико-социальной экспертизы (МСЭ) гражданина, порядок их составления, в том числе в форме электронного документа. Среди прочего в пояснительной записке зафиксировано, что получение справок и выписок будет доступно через портал госуслуг. Перевод таких документов в электронный формат позволит не обращаться в бюро МСЭ повторно при утрате бумажного носителя. В случае утверждения изменения вступят в силу 1 марта 2026 года.

[Источник](#)



## НА ХЕРСОНЩИНЕ ВЫДАЛИ 438 СЕРТИФИКАТОВ НА СРЕДСТВА РЕАБИЛИТАЦИИ ДЛЯ ИНВАЛИДОВ

tass.ru, 13.02.2025

Свыше 400 сертификатов на технические средства реабилитации (ТСР) для людей с ограничениями по здоровью выдано в Херсонской области в 2024 году. Об этом сообщили в Telegram-канале отделения Социального фонда России по региону.

[Источник](#)

