Подлинник электронного документа, подписанного ЭП, хранится в подсистеме бюджетного планирования государственной интегрированной информационной системы управления общественными финансами «Электронный бюджет»

Сведения о сертификате ЭП

Кому выдан: РОСЗДРАВНАДЗОР, Руководитель службы

Кем выдан: SKB Kontur production CA 1

Действителен с: 04.05.2016 до 04.08.2017

УТВЕРЖДАЮ Руководитель

(уполномоченное лицо)

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

(наименование органа, осуществляющего функции и полномочия учредителя, главного распорядителя средств федерального бюджета, федерального государственного учреждения)

| Руководитель | | Мурашко Михаил Альбертович | | | | |
|--------------|-----------|----------------------------|--|--|--|--|
| (должность) | (подпись) | (расшифровка подписи) | | | | |

Форма по ОКУД

Коды

0506001

" 02 " августа 2017 г.

ГОСУДАРСТВЕННОЕ ЗАДАНИЕ № 060-00001-17-011)

на 2017 год и на плановый период 2018 и 2019 годов

Наименование федерального государственного учреждения (обособленного подразделения)

Вид деятельности федерального государственного учреждения (обособленного подразделения)

| | | ****** |
|--|-------------------------|----------------------|
| | Дата | 02.08.2017 |
| ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ "ВСЕРОССИЙСКИЙ НАУЧНО-ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ И ИСПЫТАТЕЛЬНЫЙ ИНСТИТУТ МЕДИЦИНСКОЙ ТЕХНИКИ" ФЕДЕРАЛЬНОЙ СЛУЖБЫ ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ | Код по сводному реестру | 000000000310X7261081 |
| Научные исследования и разработки в области общественных и гуманитарных наук; | по ОКВЭД | 72.20 |
| Издание журналов и периодических публикаций; | по ОКВЭД | 22.13 |
| Деятельность по созданию и использованию баз данных и информационных ресурсов, в том числе ресурсов сети Интернет; | по ОКВЭД | 72.40 |
| Прочие виды издательской деятельности; | по ОКВЭД | 22.15 |
| Обработка данных; | по ОКВЭД | 72.30 |
| Прочая деятельность, связанная с использованием вычислительной техники и информационных технологий; | по ОКВЭД | 72.60 |
| Научные исследования и разработки в области естественных и технических наук; | по ОКВЭД | 73.10 |
| Деятельность в области стандартизации и метрологии; | по ОКВЭД | 74.20.4 |
| Прочая деятельность по техническому контролю, испытаниям и анализу; | по ОКВЭД | 74.30.9 |
| Предоставление прочих услуг; | по ОКВЭД | 74.84 |
| | | |

| Послевузовское профессиональное образование; | по ОКВЭД | 80.30.2 |
|---|----------|---------|
| Монтаж промышленных машин и оборудования; | по ОКВЭД | 33.20 |
| Деятельность по расследованию; | по ОКВЭД | 80.30 |
| Образование общее; | по ОКВЭД | 85.1 |
| Образование начальное общее; | по ОКВЭД | 85.12 |
| Образование среднее общее; | по ОКВЭД | 85.14 |
| Деятельность по письменному и устному переводу. | по ОКВЭД | 74.30 |
| Государственные учреждения. | | 0080432 |
| (указывается вид деятельности федерального государственного учреждения из базового (отраслевого) перечня) | • | |

¹⁾ Номер государственного задания присваивается в системе "Электронный бюджет".

ЧАСТЬ 2. Сведения о выполняемых работах ¹⁾

Раздел 1

Код по базовому (отраслевому) перечню

08.357.1

Информационно-аналитическая и экспертная поддержка мероприятий по государственной регистрации медицинских изделий.

2. Категории потребителей работы

Юридические лица;

1. Наименование работы

физические лица;

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения;

органы государственной власти.

- 3. Показатели, характеризующие объем и (или) качество работы
- 3.1. Показатели, характеризующие качество работы $^{2)}$

| | Показ содержані | атель, характеризу ие работы (по спра | /ющий вочникам) | Показатель, характеризующий условия (формы) оказания работы (по справочникам) | | Показателі | Показатель качества работы | | Значение показателя качества работы | | |
|--|--|--|--------------------|---|---|---|--|-----------------------|---|---|---|
| Уникальный номер реестровой записи ⁴ | Информаци онно- аналитическ ая и экспертная поддержка мероприяти й по государстве нной регистрации медицински х изделий 4 | | | | | наименование показателя ⁴ | единица изм наименова ние ⁴ | ерения код по ОКЕИ 5 | 2017 год (очередно й финансовы й год) | 2018 год (1-й год планового периода) | 2019 год (2-й год планового периода) |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | 12 |
| 7710537160770901001 08357100100000000009100100 | Экспертиза качества, эффективнос ти и безопасности медицинских изделий в целях государствен ной регистрации | | | | | количество экспертиз | Единица | 642 | 2000 | 1600 | 1600 |
| 7710537160770901001 08357100200000000008100100 | Экспертиза, проводимая при внесении изменений в регистрацион ное досье на медицинское изделие | | | | | количество экспертиз | Единица | 642 | 700 | 700 | 700 |

Допустимые (возможные) отклонения от установленных показателей качества работы, в пределах которых государственное задание считается выполненным (процентов)

| | Показатель, характеризующий содержание работы (по справочникам) | | | характер условия оказания ј | ватель, изующий (формы) работы (по чникам) | Показатель объема работы | | | | Значение показателя объема работы | | |
|--|--|---|---|-----------------------------------|--|---|---|--|--|--|---|--|
| Уникальный номер реестровой записи ⁴ | аналит ическая и эксперт ная поддер жка меропр иятий по госуда рственн ой регистр ации | | | | | наименование показателя ⁴ | единица из наименова ние ⁴ | мерения код по ОКЕИ ⁵ | Описание работы | 2017 год (очередной финансовый год) | 2018 год (1-й год планового периода) | 2019 год (2-й год плановог периода) |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | 12 | 13 |
| 7710537160770901001 08357100100000000009100100 | Эксперт иза качества , эффекти вности и безопас ности медици нских изделий в целях государ ственно й регистр ации | | | | | количество экспертиз | Единица | 642 | Проведение экспертиз качества, эффективности и безопасности медицинских изделий (МИ): - экспертиза регистрационной документации для определения возможности (невозможности) проведения клинических испытаний МИ (экспертиза I этапа); - экспертиза полноты и результатов проведенных технических испытаний, токсикологических испытаний, а также испытаний, а также испытаний в целях утверждения типа средств измерений (в отношении МИ, относящихся к средствам измерений в сфере государственного регулирования обеспечения единства измерений) - экспертиза II этапа, экспертиза Медицинского изделия 1 класса потенциального риска применения | 2000 | 1600 | 1600 |

Допустимые (возможные) отклонения от установленных показателей объема работы, в пределах которых государственное задание считается выполненным (процентов)

20

¹⁾ Формируется при установлении государственного задания на оказание государственной услуги (услуг) и выполнение работы (работ) и содержит требования к выполнению работы (работ) раздельно по каждой из работ с указанием порядкового номера раздела.

 $^{^{2)}}$ Заполняется при установлении показателей, характеризующих качество работы, в ведомственном перечне государственных услуг и работ.

 $^{^{4)}}$ Заполняется в соответствии с ведомственным перечнем государственных услуг и работ.

⁵⁾ Заполняется в соответствии с кодом, указанным в ведомственном перечне государственных услуг и работ (при наличии).

1. Наименование работы

Код по базовому (отраслевому) перечню

08.379.1

Мониторинг безопасности медицинских изделий, включая проведение необходимых экспертиз, анализа и оценки.

2. Категории потребителей работы

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения.

- 3. Показатели, характеризующие объем и (или) качество работы
- 3.1. Показатели, характеризующие качество работы $^{2)}$

| | | Показатель, характеризующий содержание работы (по справочникам) | | | | Показател | ь качества работі | Ы | Значение показателя качества работы | | | |
|--|---|---|---|---|---|---|-------------------------------|-----------------------------|---|---|---|--|
| | | | | | | | единица изм | ерения | | | | |
| Уникальный номер реестровой записи ⁴ | | | | | | наименование показателя ⁴ | наименова ние ⁴ | код по ОКЕИ ⁵ | 2017 год (очередно й финансовы й год) | 2018 год (1-й год планового периода) | 2019 год (2-й год планового периода) | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | 12 | |

Допустимые (возможные) отклонения от установленных показателей качества работы, в пределах которых государственное задание считается выполненным (процентов)

| | Показат содержание | Показатель, характеризующий одержание работы (по справочникам) | | | ватель, изующий (формы) работы (по чникам) | | Показатель объема работы | | | Значение г | показателя объе | ема работь |
|---|-----------------------|---|---|---|--|---|-------------------------------|-----------------------------|--|--|---|-------------------------------------|
| | | | | | | | единица из | мерения | | | | |
| Уникальный номер реестровой записи ⁴ | | | | | | наименование показателя ⁴ | наименова ние ⁴ | код по ОКЕИ ⁵ | Описание работы | 2017 год (очередной финансовый год) | 2018 год (1-й год планового периода) | 2019 г (2-й г планов перио |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | 12 | 13 |
| 7710537160770901001 98379100000000000004100100 | | | | | | Количество отчетов | Единица | 642 | Экспертная оценка и анализ сведений о побочных действиях, не указанных в инструкции по применению или руководстве по эксплуатации медицинского изделия; о нежелательных реакциях при применении медицинского изделия; об особенностях взаимодействия медицинских изделий между собой; о фактах и обстоятельствах, создающих угрозу жизни и здоровью граждан и медицинских работников при применении и эксплуатации медицинских изделий. Подготовка и представление в Росздравнадзор 52 еженедельных и 12 ежемесячных отчетов о результатах экспертной оценки и анализа сведений о побочных действиях, не указанных в инструкции по применению или руководстве по эксплуатации медицинского изделия; об особенностях взаимодействия медицинских изделий между собой; о фактах и обстоятельствах, создающих угрозу жизни и здоровью граждан и медицинских работников при применении и эксплуатации медицинских работников при применении и эксплуатации медицинских работников при применении обстоятельствах, создающих угрозу жизни и здоровью граждан и медицинских работников при применении и эксплуатации медицинских работников при применении обращения медицинских изделий, Подготовка и представление в Росздравнадзор еженедельных ежемесячных отчетов о результатах экспертной оценки и анализа сведений о побочных действиях, не указанных в инструкции по применению или руководстве по эксплуатации медицинского изделия; об особенностях взаимодействия реакциях при применении медицинского изделия; об особенностях взаимодействия медицинских изделий между | 64 | 64 | 64 |

| Допустимые (возможные) отклонения от установленных показателей объема работы, в пределах которых государственное задание считается выполненным (процентов) | |
|--|--|
| | |

¹⁾ Формируется при установлении государственного задания на оказание государственной услуги (услуг) и выполнение работы (работ) и содержит требования к выполнению работы (работ) раздельно по каждой из работ с указанием порядкового номера раздела.

 $^{^{2)}}$ Заполняется при установлении показателей, характеризующих качество работы, в ведомственном перечне государственных услуг и работ.

 $^{^{4)}}$ Заполняется в соответствии с ведомственным перечнем государственных услуг и работ.

⁵⁾ Заполняется в соответствии с кодом, указанным в ведомственном перечне государственных услуг и работ (при наличии).

ЧАСТЬ 3. Прочие сведения о государственном задании ¹⁾

1. Основания (условия и порядок) для досрочного прекращения выполнения государственного

реорганизация учреждения;

ликвидация учреждения;

исключение государственной услуги (работы) из перечня государственных услуг (работ);

иные основания, предусмотренные нормативными актами Российской Федерации.

2. Иная информация, необходимая для выполнения (контроля за выполнением) государственного задания

После выполнения государственного задания не использованные в процессе экспертизы и/или испытаний (исследований) образцы медицинских изделий возвращаются в Росздравнадзор или его территориальный орган (в зависимости от отправителя) по акту приема-передачи. В случаях, когда при экспертизе и/или испытаниях (исследованиях) представленные Росздравнадзором образцы израсходованы или приведены в не пригодное для дальнейшего использования по прямому назначению состояние, составляется акт об их израсходовании. На всех стадиях хранения, транспортирования и подготовки образцов к испытаниям, а также в процессе испытаний должны соблюдаться требования, установленные в нормативных, технических и эксплуатационных документах на медицинское изделие, нарушение которых может привести к порче образцов или выходу их из строя. ;

требований по обеспечению конфиденциальности информации в течение 5 лет. Переданные ФГБУ «ВНИИИМТ» Росздравнадзора для проведения экспертиз и/или испытаний (исследований) и использованные в процессе выполнения задания медицинские изделия подлежат хранению в ФГБУ «ВНИИИМТ» Росздравнадзора с соблюдением требований по обеспечению конфиденциальности информации в течение 5 лет или до истечения срока годности.; Отчеты о результатах экспертной оценки и анализа о побочных действиях, не указанных в инструкции по применению или руководстве по эксплуатации медицинского изделия; о нежелательных реакциях при

Представленные ФГБУ «ВНИИИМТ» Росздравнадзора для проведения экспертизы или испытаний (исследований) данные, документы подлежат хранению в ФГБУ «ВНИИИМТ» Росздравнадзора с соблюдением

применении медицинского изделия; об особенностях взаимодействия медицинских изделий между собой; о фактах и обстоятельствах, создающих угрозу жизни и здоровью граждан и медицинских работников при применении и эксплуатации медицинских изделий должны содержать выводы о фактах и обстоятельствах, создающих угрозу жизни и здоровью граждан и медицинских работников при применении и эксплуатации медицинских изделий.

Критериями качества исполнения государственного задания является своевременность его исполнения и поступления в Росздравнадзор результатов выполненных работ, достоверность и непротиворечивость представленых ФГБУ «ВНИИИМТ» Росздравнадзора сведений, а также соответствие формы и содержания результатов работ установленному образцу.;

Заключения по заданиям на экспертизу должны предоставляться в Росздравнадзор в срок не более 20 рабочих дней от момента поступления задания и полного комплекта документации (экспертиза I этапа) и в срок не более 10 рабочих дней от момента поступления задания и полного комплекта документации (экспертиза II этапа, экспертиза медицинского изделия 1 класса потенциального риска применения) в случае, если выполнение государственного задания не приостановлено в целях запроса дополнительных материалов и сведений.;

Перечень процедур, осуществляемых в ходе экспертизы качества, эффективности и безопасности медицинских изделий (МИ) для целей государственного контроля за обращением медицинских изделий: • прием документов;

- прием образца МИ (при наличии, в соответствие с заданием);
- проведение идентификации образца МИ (при наличии) на соответствие представленной документации;
- экспертиза документации, в том числе (при наличии) протоколов технических испытаний и токсикологических исследований (в соответствии с заданием);
- оформление экспертного заключения.

Перечень процедур, осуществляемых в ходе выполнения работ при проведении технических испытаний для целей государственного контроляза обращением МИ:

- прием документов и образца МИ;
- проведение идентификации образца МИ на соответствие представленной документации;
- экспертиза (анализ) представленной документации на МИ;
- разработка программы испытаний;
- проведение испытаний образца МИ (при необходимости, на выезде);
- оформление протокола технических испытаний МИ, включающего оценку соответствия МИ требованиям технической и эксплуатационной документации, нормативным требованиям и требованиям национальных стандартов Российской Федерации;
- оформление экспертного заключения.

Перечень процедур, осуществляемых в ходе выполнения работ при проведении токсикологических исследований МИ для целей государственного контроля за обращением МИ:

- прием документов и образца МИ;
- проведение идентификации образца МИ на соответствие представленной документации;
- экспертиза (анализ) представленной документации на МИ;
- разработка программы токсикологических исследований: санитарно-химических испытаний на цитологическое действие; на сенсибилизирующее действие; на раздражающее действие; на общую токсичность; на субхроническую токсичность; на генотоксичность; имплантационный тест; на гемосовместимость (in vitro и/или in vivo); на гемолиз; на канцерогенность; на репродуктивную функцию и развитие; на стерильность; испытание пироген;

По Части 2 Раздела 1.

Результаты выполнения государственного задания должны предоставляться в Росздравнадзор в срок не более 20 рабочих дней от момента поступления задания и не позднее даты исполнения, указанной по необходимости Росздравнадзором в задании (в том числе, в связи с проведением контрольно-надзорных мероприятий, исполнением поручений Правительства Российской Федерации или иное). При проведении сложных экспертиз и/или испытаний (исследований) срок предоставления заключения в Росздравнадзор увеличивается на согласованное время проведения работ в зависимости от сложности медицинского изделия и направленного государственного задания.;

Доставка (при необходимости) образцов медицинского изделия до места проведения экспертизы качества, эффективности и безопасности медицинского изделия, а также возврат неизрасходованных образцов (при необходимости) осуществляется за счет ФГБУ «ВНИИИМТ» Росздравнадзора...

3. Порядок контроля за выполнением государственного задания

| Формы контроля | Периодичность | Федеральные органы исполнительной власти, осуществляющие контроль за выполнением государственного задания |
|---|--|---|
| 1 | 2 | 3 |
| выездная проверка | по мере необходимости | Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения |
| камеральная проверка | Ежеквартально, по мере поступления отчетности о выполнении государственного задания. | Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения |
| отчет о выполнении государственного задания | Часть 2 Раздел 1, п. 1: ежемесячная, квартальная, годовая Часть 2 Раздел 2: ежемесячная, квартальная, годовая | Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения |

Форма отчетности приведена в приложении к государственному заданию. Результаты экспертизы качества эффективности и безопасности медицинских изделий оформляются в форме заключений или других форм, установленных учредителем.

4.1. Периодичность представления отчетов о выполнении государственного задания

Ежемесячная, квартальная, годовая

4.2. Сроки представления отчетов о выполнении государственного задания

Ежеквартально в срок до 12 числа месяца, следующего за отчетным кварталом. Ежемесячно в срок до 12 числа месяца, следующего за отчетным месяцем. Ежегодно в срок до 1 февраля года, следующего за отчетным.

4.2.1. Сроки представления предварительного отчета о выполнении государственного задания

4.3. Иные требования к отчетности о выполнении государственного задания

Отчеты о результатах экспертной оценки и анализа о побочных действиях, не указанных в инструкции по применению или руководстве по эксплуатации медицинского изделия; о нежелательных реакциях при применении медицинского изделия; об особенностях взаимодействия медицинских изделий между собой; о фактах и обстоятельствах, создающих угрозу жизни и здоровью граждан и медицинских работников при применении и эксплуатации медицинских изделий должны содержать выводы о фактах и обстоятельствах, создающих угрозу жизни и здоровью граждан и медицинских работников при применении и эксплуатации медицинских изделий. Критериями качества исполнения государственного задания является своевременность его исполнения и поступления в Росздравнадзор результатов выполненных работ, достоверность и непротиворечивость представленых ФГБУ «ВНИИИМТ» Росздравнадзора сведений, а также соответствие формы и содержания результатов работ установленному образцу.; Результаты выполнения государственного задания по государственному контролю за обращением медицинских изделий должны предоставляться в Росздравнадзор в срок не более 20 рабочих дней от момента поступления задания и не позднее даты исполнения, указанной по необходимости Росздравнадзором в задании (в том числе, в связи с проведением контрольно-надзорных мероприятий, исполнением поручений Правительства Российской Федерации или иное). При проведении сложных экспертиз и/или испытаний (исследований) срок предоставления заключения в Росздравнадзор увеличивается на согласованное время проведения работ в зависимости от сложности медицинского изделия и направленного государственного задания. Заключения по заданиям на экспертизу для целей государственной регистрации медицинских изделий должны предоставляться в Росздравнадзор в срок не более 20 рабочих дней от момента поступления задания и полного комплекта документации (экспертиза I этапа) и в срок не более 10 рабочих дней от момента поступления задания и полного комплекта документации (экспертиза II этапа, экспертиза медицинского изделия 1 класса потенциального риска применения) в случае, если выполнение государственного задания не приостановлено в целях запроса дополнительных материалов и сведений.

5. Иные показатели, связанные с выполнением государственного задания 2)

количество экспертиз; единица;

количество отчетов; единица.

¹⁾ Заполняется в целом по государственному заданию.

²⁾ В числе иных показателей может быть указано допустимое (возможное) отклонение от выполнения государственного задания (части государственного задания), в пределах которого оно (его часть) считается выполненным (выполненной), при принятии органом, осуществляющим функции и полномочия учредителя федеральных бюджетных или автономных учреждений, главным распорядителем средств федерального бюджета, в ведении которого находятся федеральные казенные учреждения, решения об установлении общего допустимого (возможного) отклонения от выполнения государственного задания, в пределах которого оно считается выполненным (в процентах). В этом случае допустимые (возможные) отклонения, предусмотренные подпунктами 3.1 и 3.2 настоящего государственного задания, не заполняются.