



# ПРАВИТЕЛЬСТВО РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

## РАСПОРЯЖЕНИЕ

от 7 февраля 2025 г. № 257-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; 2023, № 5, ст. 872; № 52, ст. 9680).

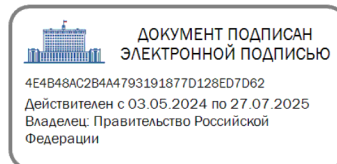
2. Признать утратившими силу:

пункт 2 изменений, 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", утвержденных распоряжением Правительства Российской Федерации от 24 января 2023 г. № 111-р (Собрание законодательства Российской Федерации, 2023, № 5, ст. 872), в части, касающейся пунктов 164 и 165 указанного перечня;

пункт 2 изменений, 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", утвержденных распоряжением Правительства Российской Федерации от 15 декабря 2023 г. № 3663-р (Собрание законодательства Российской Федерации, 2023, № 52, ст. 9680), в части, касающейся пунктов 241 - 248, 251 - 256, 335 - 342, 351 - 358, 427 и 453 - 458 указанного перечня.

Председатель Правительства  
Российской Федерации



М.Мишустин

УТВЕРЖДЕНЫ  
распоряжением Правительства  
Российской Федерации  
от 7 февраля 2025 г. № 257-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"**

1. Пункты 164, 165, 241 - 248, 251 - 256, 335 - 342, 351 - 358, 427 и 453 - 458 исключить.

2. Дополнить пунктами 554 - 566 следующего содержания:

- |  |  |
|--|--|
| "554. РЗН 2016/4228<br>от 17 октября 2022 г. | набор реагентов для диагностики<br>in vitro АмплиСенс® HBV-Resist-Seq<br>по ТУ 9398-222-01897593-2014,<br>вариант исполнения форма комплектации 2  |
| 555. РЗН 2020/12985<br>от 22 декабря 2020 г. | комплект реагентов для экстракции РНК/ДНК<br>из биологического материала "АмплиТест<br>РИБО-преп" по ТУ 21.20.23-004-01897400-2020,<br>вариант исполнения I  |
| 556. РЗН 2020/12985<br>от 22 декабря 2020 г. | комплект реагентов для экстракции РНК/ДНК<br>из биологического материала "АмплиТест<br>РИБО-преп" по ТУ 21.20.23-004-01897400-2020,<br>вариант исполнения II   |
| 557. РЗН 2021/14026<br>от 20 декабря 2022 г. | набор реагентов для выявления и количественного<br>определения РНК SARS-CoV-2 методом<br>ОТ-ПЦР АмплиСенс® COVID-19-FL<br>по ТУ 21.20.23-409-01897593-2020,<br>вариант исполнения форма комплектации 1 |

558. РЗН 2022/19200  
от 21 декабря 2022 г. комплект реагентов для экстракции РНК/ДНК из биологического материала "АмплиТест® Магно-Сорб-Комбо"
559. РЗН 2023/20159  
от 3 мая 2023 г. реагент для фиксации цитологических препаратов "МЛТ-ФИКСАТОР-СПРЕЙ" по ТУ 21.20.23-006-23475651-2022
560. ФСР 2007/00578  
от 9 апреля 2019 г. набор реагентов для выявления РНК вируса гепатита А (HAV) в клиническом материале и объектах окружающей среды методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с электрофоретической детекцией продуктов амплификации в агарозном геле "АмплиСенс® HAV-EPh" по ТУ 9398-039-01897593-2009, вариант исполнения форма 3
561. ФСР 2007/00578  
от 9 апреля 2019 г. набор реагентов для выявления РНК вируса гепатита А (HAV) в клиническом материале и объектах окружающей среды методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с электрофоретической детекцией продуктов амплификации в агарозном геле "АмплиСенс® HAV-EPh" по ТУ 9398-039-01897593-2009, вариант исполнения форма 4
562. ФСР 2008/03147  
от 24 мая 2024 г. комплект реагентов для выделения РНК/ДНК из клинического материала "РИБО-преп", вариант исполнения форма комплектации 1
563. ФСР 2008/03147  
от 24 мая 2024 г. комплект реагентов для выделения РНК/ДНК из клинического материала "РИБО-преп", вариант исполнения форма комплектации 2
564. ФСР 2009/06189  
от 17 мая 2023 г. набор реагентов для выявления аллели 5701 локуса В главного комплекса гистосовместимости человека (HLA В\*5701) в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией в режиме "реального времени" "АмплиСенс® Геноскрин HLA В\*5701-FL" по ТУ 9398-099-01897593-2009, вариант исполнения форма комплектации 1
565. ФСР 2010/07829  
от 9 ноября 2022 г. набор реагентов для выявления ДНК *Gardnerella vaginalis* в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией "АмплиСенс® *Gardnerella vaginalis*-FL" по ТУ 9398-104-01897593-2010, вариант исполнения FEP форма комплектации 6

566. ФСР 2012/13619  
от 27 марта 2019 г.

набор реагентов для выявления ДНК  
Varicella-Zoster virus (VZV) в клиническом  
материале методом полимеразной цепной реакции  
(ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной  
детекцией "АмплиСенс® VZV-FL"  
по ТУ 9398-183-01897593-2011,  
вариант исполнения формат FRT  
форма комплектации 1".

---