

**Справочник типов продуктов (результатов проекта тематики (работы) и применимых на практике продуктов),  
на получение которых направлен проект тематики (работы), выполняемой в интересах медицины и  
здравоохранения, и соответствующих форм уровней готовности технологий**

| Код группы продуктов | Группа продуктов       | Код типа продукта | Тип продукта   | Код УГТ   | Имя файла |
|----------------------|------------------------|-------------------|--|-----------|-----------|
| P01                  | Лекарственный препарат | P01.1             | Лекарственный препарат (за исключением радиофармацевтических лекарственных препаратов, орфанных лекарственных препаратов, лекарственных препаратов, регистрируемых в соответствии с особенностями <sup>1</sup> ) | УГТ_P01.1 | P01.1.pdf |
|                      |                        | P01.2             | Орфанный лекарственный препарат  | УГТ_P01.2 | P01.2.pdf |
|                      |                        | P01.3             | Лекарственный препарат, подлежащий государственной регистрации в соответствии с особенностями <sup>1</sup>   | УГТ_P01.3 | P01.3.pdf |
|                      |                        | P01.4             | Радиофармацевтический лекарственный препарат   | УГТ_P01.4 | P01.4.pdf |
| P02                  | Медицинское изделие    | P02.1             | Медицинское изделие, регистрируемое по процедуре ЕАЭС (за исключением медицинских изделий для диагностики in vitro и программного обеспечения, являющегося медицинским изделием)                                 | УГТ_P02.1 | P02.1.pdf |
|                      |                        | P02.2             | Медицинское изделие, регистрируемое по процедуре ЕАЭС (анализаторы для диагностики in vitro, оборудование общелабораторное для диагностики in vitro)   | УГТ_P02.2 | P02.2.pdf |
|                      |                        | P02.4             | Медицинское изделие, регистрируемое по процедуре ЕАЭС (реагенты/наборы для определения аналитов для диагностики in vitro)  | УГТ_P02.4 | P02.4.pdf |
|                      |                        | P02.5             | Медицинское изделие, регистрируемое по национальной процедуре, подтверждение эффективности которого требует проведения   | УГТ_P02.5 | P02.5.pdf |

<sup>1</sup> Особенности обращения лекарственных препаратов для медицинского применения, которые предназначены для применения в условиях угрозы возникновения, возникновения и ликвидации чрезвычайной ситуации и для организации оказания медицинской помощи лицам, пострадавшим в результате чрезвычайных ситуаций, предупреждения чрезвычайных ситуаций, профилактики и лечения заболеваний, представляющих опасность для окружающих, заболеваний и поражений, полученных в результате воздействия неблагоприятных химических, биологических, радиационных факторов, утвержденные постановлением Правительства Российской Федерации от 3 апреля 2020 г. № 441

|  |  |        |   |            |            |
|--|--|--------|---|------------|------------|
|  |  |        | клинических исследований с участием человека (за исключением медицинских изделий для диагностики in vitro и программного обеспечения, являющегося медицинским изделием)   |            |            |
|  |  | P02.6  | Медицинское изделие, регистрируемое по национальной процедуре (анализаторы для диагностики in vitro, оборудование общелабораторное для диагностики in vitro)  | УГТ_P02.6  | P02.6.pdf  |
|  |  | P02.7  | Медицинское изделие, регистрируемое по национальной процедуре, подтверждение эффективности которого не требует проведения клинических исследований с участием человека (за исключением медицинских изделий для диагностики in vitro и программного обеспечения, являющегося медицинским изделием) | УГТ_P02.7  | P02.7.pdf  |
|  |  | P02.8  | Медицинское изделие, регистрируемое по национальной процедуре (реагенты/наборы для определения аналитов для диагностики in vitro)   | УГТ_P02.8  | P02.8.pdf  |
|  |  | P02.9  | Незарегистрированное медицинские изделия для диагностики in vitro <sup>2</sup>  | УГТ_P02.9  | P02.9.pdf  |
|  |  | P02.10 | Индивидуально изготовленное медицинское изделие <sup>3</sup>  | УГТ_P02.10 | P02.10.pdf |
|  |  | P02.11 | Медицинское изделие, являющееся программным обеспечением, регистрируемое по процедуре ЕАЭС (за исключением программного обеспечения с применением технологий искусственного интеллекта)   | УГТ_P02.11 | P02.11.pdf |
|  |  | P02.12 | Медицинское изделие, являющееся программным обеспечением с применением технологий искусственного интеллекта, регистрируемое по процедуре ЕАЭС   | УГТ_P02.12 | P02.12.pdf |
|  |  | P02.13 | Медицинское изделие, являющееся программным обеспечением, регистрируемое по национальной процедуре (за исключением программного обеспечения с применением технологий искусственного интеллекта)   | УГТ_P02.13 | P02.13.pdf |

<sup>2</sup> Часть 11<sup>1</sup> статьи 38 Федерального закона от 21 ноября 2011 г. № N 323-ФЗ (Собрание законодательства Российской Федерации 2011, № 48, ст. 6724; 2021, № 18, ст. 3072; 2022, № 24, ст. 3926).

<sup>3</sup> Подпункт «б» пункта 11 статьи 4 Соглашения о единых принципах и правилах обращения медицинских изделий (изделий медицинского назначения и медицинской техники) в рамках Евразийского экономического союза (заключено в г. Москве 23 декабря 2014 г.) (Собрание законодательства Российской Федерации, 2016, № 20, ст. 2775).

|     |                                  |        |   |                              |            |
|-----|----------------------------------|--------|---|------------------------------|------------|
|     |                                  | P02.14 | Медицинское изделие, являющееся программным обеспечением с применением технологий искусственного интеллекта, регистрируемое по национальной процедуре | УГТ_P02.14                   | P02.14.pdf |
| P03 | Метод                            | P03.1  | Метод диагностики   | УГТ_P03.X                    | P03.X.pdf  |
|     |                                  | P03.2  | Метод лечения   |                              |            |
|     |                                  | P03.3  | Метод реабилитации  |                              |            |
|     |                                  | P03.4  | Метод профилактики  |                              |            |
| P04 | Модель заболевания               | P04.1  | Модель заболевания  | УГТ_P04.1                    | P04.1.pdf  |
| P05 | Мишень для терапии               | P05.1  | Мишень для терапии  | УГТ_P05.1                    | P05.1.pdf  |
| P06 | Биомедицинский клеточный продукт | P06.1  | Индивидуальный БМКП <sup>4</sup>  | УГТ_P06.1                    | P06.1.pdf  |
| P10 | Особые                           | P10.1  | Выводы (рекомендации) для принятия управленческих решений на основании популяционных данных, эпидемиологических данных                                | _5                           | -          |
|     |                                  | P10.2  | Научные исследования в интересах организации здравоохранения и общественного здоровья   | _4                           | -          |
|     |                                  | P10.3  | Научные исследования в целях обеспечения экспертной деятельности  | _4                           | -          |
| P00 | Иное                             | P00.1  | Иной  | Общая шкала УГТ <sup>6</sup> | -          |

<sup>4</sup> Статья 321 Федерального закона от 23.06.2016 N 180-ФЗ «О биомедицинских клеточных продуктах».

<sup>5</sup> УГТ не предусмотрено.

<sup>6</sup> В соответствии с приказом Минобрнауки России от 06.02.2023 № 107 «Об утверждении Порядка определения уровней готовности разрабатываемых или разработанных технологий, а также научных и (или) научно-технических результатов, соответствующих каждому уровню готовности технологий».