

14.07.2026

МедЭксперт



Специализированное онлайн-издание для руководителей медицинских учреждений и медицинских работников

Новые правила санитарно-эпидемиологического контроля: что изменится?

Роспотребнадзор обновил порядок проведения санитарно-эпидемиологических экспертиз, обследований, исследований, испытаний и расследований, а также выдачи заключений по их результатам. Приказ № 506 от 30.06.2026 опубликован на портале правовой информации.

Одно из основных изменений — расширение предмета регулирования, что отражено в самом названии документа: оно включает не только санитарно-эпидемиологические экспертизы, но и расследования, а также отдельно подчеркивает выдачу санитарно-эпидемиологических заключений (СЭЗ). В новой структуре приказа впервые выделено отдельное Приложение № 4, которое устанавливает порядок проведения санитарно-эпидемиологических расследований случаев инфекционных и паразитарных заболеваний, профессиональных заболеваний и массовых отравлений.

Расширен и круг субъектов, на которые распространяется действие документа. В перечень включили Федеральное медико-биологическое агентство (ФМБА) и его территориальные органы, а также подразделения федеральных органов исполнительной власти в сфере обороны, обеспечения безопасности, Росгвардии, внутренних дел, исполнения наказаний, государственной охраны, внешней разведки, мобилизационной подготовки и мобилизации, а также подведомственные им организации.

Перечень объектов, подлежащих оценке, был расширен. В него по-прежнему входят медицинская и фармацевтическая деятельность, деятельность по обращению с отходами I-IV классов опасности и деятельность организаций отдыха детей и их оздоровления.

Теперь в перечень отдельно включены:

- использование водных объектов в питьевых, лечебных, оздоровительных и рекреационных целях;
- условия выполнения работ с биологическими веществами и патогенными биологическими агентами (ПБА) I-IV групп патогенности;

- впервые внедряемые в производство и ранее не использовавшиеся химические и биологические вещества, а также изготавливаемые на их основе препараты, которые потенциально опасны для человека.

В новом документе введена система дифференцированных сроков проведения экспертиз. Сейчас для большинства экспертиз действует общий срок до двух месяцев. В новом установлены конкретные сроки для каждого типа объекта — от 5 рабочих дней (для экспертизы результатов лабораторных исследований) до 20 рабочих дней (для большинства экспертиз: проектной документации, зданий, оборудования, видов деятельности, продукции).

Для фармпроизводителей и дистрибьюторов новый порядок имеет прямое значение, поскольку медицинская и фармацевтическая деятельность включена в перечень объектов оценки, сообщила «ФВ» эксперт практики по GR и оценке регуляторных рисков Baikal Lobridge Жанна Логачева. Это означает, что получение санитарно-эпидемиологических заключений для производственных помещений, оборудования и условий труда будет осуществляться по обновленным правилам.

«Важно, что новый порядок вводит исчерпывающий перечень оснований для отказа, что снижает субъективизм при принятии решений. Однако расширение круга контролирующих органов может означать более пристальное внимание к объектам фармацевтической инфраструктуры, особенно если они расположены на территории, подведомственной ФМБА или иным спецструктурам. Компаниям стоит заранее провести аудит своей документации на предмет соответствия новым требованиям, чтобы избежать задержек при получении заключений в 2027 году», — комментирует Жанна Логачева.

Документ вступит в силу с 1 марта 2027 года и заменит действующий приказ Роспотребнадзора № 224 от 19.07.2007. Новый порядок будет применяться до 1 марта 2033 года.

Источник: pharmvestnik.ru



Медицина Премиум

Медицинская помощь Клинико-экспертная работа Управление сестринской деятельностью	Справочник по медицине и здравоохранению	Управление и экономика медицинской организации	Кабинет медицинского юриста	ИЮНЬ-ИЮЛЬ 2028 Обратите внимание Новости - Минздрав РФ обновил номенклатуру медицинских специальностей, расширив перечень до 155 позиций - Минздрав утвердил новые квалификационные требования к медицинским и фармацевтическим работникам - Обновлены Правила предоставления медицинскими организациями платных медуслуг - Утвержден новый порядок выдачи справок и заключений медорганизациями - Утверждены новые правила учета медицинских отходов
Стандарты медицинской помощи Порядки оказания медицинской помощи Сборник клинических рекомендаций	Разделы медицины	Алгоритмы действий	Гиды по практическим вопросам	
Сборник информированных добровольных согласий на медицинское вмешательство	Сроки хранения статистических талонов и заказ-нарядов на льготное зубопротезирование в стоматологических поликлиниках Департамента...	Обзор изменений медицинского законодательства	Журнал «Организация медицинской деятельности»	
Формы медицинской документации Подготовка локальных актов Образцы СОП Положения о структурных подразделениях	Задать вопрос Все вопросы	Работа со страховыми компаниями	Государственный реестр лекарственных средств	

Благодаря системам «Медицина. Премиум» и «Медицина и здравоохранение» вы не пропустите ни одного важного изменения в законодательстве и всегда будете готовы к новым правовым требованиям.

Вы еще не пользователь систем «Кодекс»? Расскажем о полезных сервисах и инструментах системы «Медицина. Премиум» на [демонстрации](#)!

А знаете ли вы?

От закладок к управлению задачами: как теперь работает сервис «Материалы пользователя»

Предыдущая новость была посвящена новому Приказу Роспотребнадзора, который вносит очередные изменения в правила санитарно-эпидемиологических экспертиз. Подобные обновления происходят регулярно, и с каждым разом работать с растущим объемом правовых документов становится сложнее. Чтобы помочь оперативно на них реагировать, ориентироваться в изменениях и упростить работу

с документами, мы обновили сервис, который многие из вас знали, как «Папки пользователя». После обновления он сменил название на «Материалы пользователя», и это не просто ребрендинг: новое имя точно отражает расширившиеся возможности.

Раньше сервис выполнял роль удобного хранилища: сюда сохраняли документы, ссылки и закладки, чтобы вернуться к ним позже. Но современные рабочие процессы требуют большего. Задача смещается от простого чтения текстов документов к анализу нормативных требований, а информация должна быть не просто сохранена, а структурирована и доступна команде.

Мы учли эти запросы и полностью переработали сервис. Теперь «Материалы пользователя» — это не архив, а полноценное рабочее пространство для организации информации и совместной работы.

Что изменилось визуально и структурно:

- Два чётких блока: структура папок разделена на «Избранные материалы» (ваши личные рабочие папки) и «Общие материалы» (папки коллег, к которым открыт доступ);
- Шире, чем документы: вместо узкого понятия «документы» теперь используется «материалы». В одном пространстве хранятся не только файлы, но и закладки, комментарии, формы, консультации и нормативные требования;
- Удобная навигация: внутри папок материалы распределены по вкладкам, добавлены быстрые фильтры, сортировка и понятные иконки, показывающие тип и статус папки.

Обновлённый интерфейс даёт конкретные инструменты для ежедневной работы:

- Создавать собственную структуру папок и подпапок под любые проекты или задачи;
- Группировать документы, требования и закладки в едином пространстве;
- Быстро находить нужное с помощью фильтров и сортировки;
- Копировать материалы или целые папки между разделами;
- Открывать коллегам доступ к папкам (только для просмотра), чтобы делиться наработками без риска случайных правок.

Поддержка командной работы — ключевое обновление. Пользователи могут делиться своими подборками, использовать готовые материалы коллег и формировать единое рабочее пространство для решения задач.

Вопрос-ответ

Вопрос:

В связи с возникающими спорными вопросами при проведении проверок, к какому классу медицинских отходов относятся отработанная рентгенологическая пленка и отработанные растворы рентгенологических кабинетов?

Ответ:

Рентгеновская пленка и растворы рентгенологических кабинетов (отделений) является отходом класса «Г».



*Мачнев Дмитрий
Евгеньевич*

Обоснование:

На основании пункта 157 СанПиН 2.1.3684-21 «Санитарно-эпидемиологические требования к содержанию территорий городских и сельских поселений, к водным объектам, питьевой воде и питьевому водоснабжению, атмосферному воздуху, почвам, жилым помещениям, эксплуатации производственных, общественных помещений, организации и проведению санитарно-противоэпидемических (профилактических) мероприятий» (утверждены постановлением Главного государственного санитарного врача РФ от 28.01.2021 № 3), отходы, не подлежащие последующему использованию (токсикологически опасные отходы 1-4 классов опасности, далее — класс Г), в том числе: ртутьсодержащие предметы, приборы и оборудование; лекарственные (в том числе цитостатики), диагностические, дезинфекционные средства; отходы от эксплуатации оборудования, транспорта, систем освещения, а также другие токсикологически опасные отходы, образующиеся в процессе осуществления медицинской, фармацевтической деятельности, деятельности по производству лекарственных средств и медицинских изделий, при производстве, хранении биомедицинских клеточных продуктов, деятельности в области использования возбудителей инфекционных заболеваний и генно-инженерно-модифицированных организмов в медицинских целях.

Поскольку рентгенологическая пленка и растворы, используемые для ее проявления в рентгенологическом кабинете, содержат или могут содержать незначительное число опасных для здоровья металлических радиоактивных элементов, то данные отходы следует классифицировать как отходы класса «Г» исходя из общего описания классов опасности.