

ЕВРАЗИЙСКАЯ ЭКОНОМИЧЕСКАЯ КОМИССИЯ КОЛЛЕГИЯ

РЕКОМЕНДАЦИЯ

«11» февраля 2025 г.

Nº 2

г. Москва

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

Коллегия Евразийской экономической комиссии на основании пункта 2 статьи 3, пункта 4 статьи 4 и пункта 4 статьи 7 Соглашения о единых принципах и правилах обращения медицинских изделий (изделий медицинского назначения и медицинской техники) в рамках Евразийского экономического союза от 23 декабря 2014 года и в соответствии с пунктом 110 Общих требований безопасности и эффективности медицинских изделий, требований к их маркировке эксплуатационной документации на них, утвержденных Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 12 февраля 2016 г. № 27,

рекомендует государствам — членам Евразийского экономического союза по истечении 30 рабочих дней с даты опубликования настоящей Рекомендации на официальном сайте Евразийского экономического союза применять 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 (приложение к Рекомендации Коллегии Евразийской экономической комиссии от 4 сентября 2017 г. № 17), с учетом изменений согласно приложению.

гинтаев

Председатель Коллегии Евразийской экономической комиссии

ПРИЛОЖЕНИЕ

к Рекомендации Коллегии Евразийской экономической комиссии от 11 февраля 2025 г. № 2

изменения,

вносимые 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

1. В разделе І позиции 79, 83 и 139 изложить в следующей редакции:

79	(ISO 14155:2020, IDT) медицинских изделий, проводимые с участием человека в качестве субъе		31.03.2025	4 – 10, приложения A, H, I	3
		человека в качестве субъекта. Надлежащая клиническая практика		4 – 10, приложения A, H, I	6
				4 – 10, приложения A, H, I	8
83	(ISO 15223-1:2021, IDT) Символы, применяе для передачи инфор	Изделия медицинские.	31.03.2025	4	11
		для передачи информации,		5.1 – 5.4	58
		предоставляемой изготовителем. Часть 1. Основные требования		5.2.7	60

139	ГОСТ Р МЭК 62366-1-2023	Изделия медицинские.	31.03.2025	4 – 5	3
	(IEC 62366-1:2020, IDT)	Часть 1. Проектирование		4 – 5	4
		медицинских изделий		4 – 5	6
		с учетом эксплуатационной		4 – 5	8
		пригодности		4 – 5	28
				4 – 5	32
				4 – 5	33
			10	4 – 5	50
				4 – 5	52
				4 – 5	53
				4 – 5	54
				4 – 5	55
				4 – 5	56
				4 – 5	57

2. В разделе II позиции 32 и 42 изложить в следующей редакции:

32	ГОСТ Р ИСО 15223-1-2023 (ISO 15223-1:2021, IDT)	Изделия медицинские. Символы, применяемые для передачи информации, предоставляемой	31.03.2025	4	11
		изготовителем. Часть 1. Основные требования		5.1 – 5.5	105
42	ГОСТ Р МЭК 62366-1-2023 (IEC 62366-1:2020, IDT) Изделия медицинские. Часть 1. Проектирование медицинских изделий с учетом эксплуатационной		31.03.2025	4 – 5	3
				4 – 5	4
			4 – 5	6	
			4 – 5	8	
		пригодности		4 – 5	69
				4 – 5	70
			4 – 5	71	
			4 – 5	72	
			4 – 5	82	

		4-5	87 100
		4-5	102
	а экономи ф	$\frac{4-5}{4-5}$	103
	 AOKYMEHTOB		ı
4	* RNOOA		