**Нормативно-правовые документы**

#P 3 0 1 10 608232081 727251237 727263816 727578345 727654352 727700320 727708033 727708039 727709301 727784076 0000#G0 Решение Совета ЕЭК от 14.07.2021 N 65"О внесении изменений в Правила надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза".

 Приказ Минздрава России от 24.11.2021 N 1093н "Об утверждении Правил отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на осуществление фармацевтической деятельности, медицинскими организациями, имеющими лицензию на осуществление фармацевтической деятельности, и их обособленными подразделениями (амбулаториями, фельдшерскими и фельдшерско-акушерскими пунктами, центрами (отделениями) общей врачебной (семейной) практики), расположенными в сельских поселениях, в которых отсутствуют аптечные организации, а также Правил отпуска наркотических средств и психотропных веществ, зарегистрированных в качестве лекарственных препаратов для медицинского применения, лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих наркотические средства и психотропные вещества, в том числе Порядка отпуска аптечными организациями иммунобиологических лекарственных препаратов".

 Приказ Росстандарта от 22.11.2021 N 1541-ст "Об утверждении национального стандарта Российской Федерации".

 Приказ Росстандарта от 29.11.2021 N 1627-ст"Об утверждении национального стандарта Российской Федерации".

 Рекомендация Коллегии ЕЭК от 21.12.2021 N 30 **"**О Руководстве по фармацевтической разработке лекарственных средств для применения в педиатрической практике".

 Постановление Правительства РФ от 28.12.2021 N 2506"О внесении изменения в приложение N 1 к особенностям обращения медицинских изделий, в том числе государственной регистрации серии (партии) медицинского изделия".

 Постановление Правительства РФ от 29.12.2021 N 2527 "О внесении изменений в пункт 1 изменений, которые вносятся в акты Правительства Российской Федерации по вопросам продления действия разрешений и иных особенностей в отношении разрешительной деятельности в 2022 году".

 Постановление Правительства РФ от 23.12.2021 N 2425 "Об утверждении единого перечня продукции, подлежащей обязательной сертификации, и единого перечня продукции, подлежащей декларированию соответствия, внесении изменений в постановление Правительства Российской Федерации от 31 декабря 2020 г. N 2467 и признании утратившими силу некоторых актов Правительства Российской Федерации".

 Постановление Правительства РФ от 29.12.2021 N 2544 "О внесении изменений в государственную программу Российской Федерации "Развитие фармацевтической и медицинской промышленности".

 Приказ Минздрава России от 02.12.2021 N 1116н "Об утверждении формы заявки на поставку иммунобиологических лекарственных препаратов для иммунопрофилактики в целях проведения профилактических прививок, включенных в национальный календарь профилактических прививок".

*#E*#E#E#E

**Нормативно-технические документы**

#P 3 0 1 5 1200179213 1200179214 1200179653 1200181445 1200181538 0000#G0 ГОСТ Р от 21.04.2021 N 59449-2021"Средства ухода за мочевыми стомами, при недержании мочи у мужчин, при задержке мочи. Характеристики и основные требования. Методы испытаний".

 ГОСТ Р от 21.04.2021 N 59450-2021 "Трусы впитывающие урологические для женщин и мужчин. Общие технические условия".

 ГОСТ Р 59524-2021/ISO/IEEE 11073-10408:2010 "Информатизация здоровья. Связь с медицинскими приборами индивидуального контроля состояния здоровья. Часть 10408. Специализация прибора. Термометр".

 ГОСТ Р от 27.10.2021 N ИСО 3826-1-2021 "Контейнеры пластиковые гибкие для человеческой крови и ее компонентов. Часть 1. Стандартные контейнеры".

 ГОСТ Р от 09.11.2021 N ИСО 11418-5-2021 "Тара и укупорочные средства для лекарственных препаратов. Часть 5. Комплект крышки-капельницы".

*#E*