***Список документов для комплекта «Техэксперт: Медицинская промышленность. Фармацевтика» за апрель***

***Нормы, правила, стандарты***

***45 документов. Представлены наиболее важные***

ГОСТ Р ИСО 80369-7-2023 «Соединители малого диаметра для жидкостей и газов, используемые в здравоохранении. Часть 7. Частные требования к соединителям внутрисосудистого или подкожного применения».

ГОСТ Р ИСО 21063-2023 «Протезирование и ортезирование. Полужесткие ортезы. Назначение, функции, классификация и описание».

Письмо Минфина России N 03-07-07/20418 от 10.03.2023 «О применении НДС при реализации на территории РФ медицинского изделия».

Письмо Минфина России N 24-06-06/22838 от 17.03.2023 «Об изменении существенных условий контракта, предметом которого является поставка лекарственных препаратов, медицинских изделий, расходных материалов».

Письмо Росздравнадзора N 01И-194/23 от 29.03.2023 «Информация о средневзвешенных ценах медицинских изделий».

Рекомендация Коллегии ЕЭК N 6 от 28.03.2023 «Об общих подходах к деятельности организаций государств – членов Евразийского экономического союза, наделяемых полномочиями по проведению инспектирования производства медицинских изделий».

***Комментарии, статьи, консультации.***

***37 документов. Представлены наиболее важные***

Как следует учитывать в медицинской организации кислород медицинский.

Вопросы контроля применения ветеринарных лекарственных средств на пищевых производствах.

Процесс литья вакуумных пробирок для забора венозной крови должен быть организован в чистых помещениях.

На основании какого документа надо проводить уничтожение вакцины с просроченным сроком годности (не живые).

Лекарственный препарат годен до последнего числа месяца, указанного на упаковке.

При каких условиях компания может считаться отечественным производителем при производстве медицинских изделий из зарубежного сырья.