**Новые документы за декабрь 2023 года в системе «Техэксперт: Медицинская промышленность. Фармацевтика»**

***Нормы, правила, стандарты***

***Всего 14 документов (представлены наиболее важные)***

Международный (зарубежный) стандарт CEN от 22.11.2023 N EN ISO 10993-17 «Biological evaluation of medical devices – Part 17: Toxicological risk assessment of medical device constituents (ISO 10993-17:2023), Биологическая оценка медицинских изделий – Часть 17: Оценка токсикологического риска компонентов медицинских изделий (ISO 10993-17:2023)».

Распоряжение Коллегии ЕЭК от 05.12.2023 N 177 «О проекте решения Совета Евразийской экономической комиссии "О Правилах регулирования обращения дезинфицирующих, дезинсекционных и дезакаризационных средств ветеринарного назначения на таможенной территории Евразийского экономического союза"».

Международный (зарубежный) стандарт CEN от 29.11.2023 N EN 455-3 «Medical gloves for single use – Part 3: Requirements and testing for biological evaluation, Перчатки медицинские одноразовые. Часть 3. Требования и испытания для биологической оценки».

***Консультации (представлены наиболее важные)***

Какие разрешительные документы нужны для осуществления деятельности по производству медицинских изделий

Законность размещения петли Мебиуса на упаковке при маркировке опасной продукции