**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](kodeks://link/d?nd=1303070258) «Biological evaluation of medical devices – Part 17: Toxicological risk assessment of medical device constituents ([ISO 10993-17:2023](kodeks://link/d?nd=1303070258)), Биологическая оценка медицинских изделий – Часть 17: Оценка токсикологического риска компонентов медицинских изделий ([ISO 10993-17:2023](kodeks://link/d?nd=1303070258))».

Распоряжение Коллегии ЕЭК [от 05.12.2023 N 177](kodeks://link/d?nd=1304224888) «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](kodeks://link/d?nd=1304301161) «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