**Список документов для комплекта «Фармацевтическая промышленность. Премиум»**

**Нормативно-правовые документы**

Федеральный закон от 02.07.2021 N 331-ФЗ#P 3 0 1 7 607142458 607470642 607471002 607752658 607875549 608188859 608232503 0000#G0 «О внесении изменений в отдельные законодательные акты Российской Федерации в связи с принятием Федерального закона "Об экспериментальных правовых режимах в сфере цифровых инноваций в Российской Федерации"».

Приказ Минздрава России от 22.04.2021 N 387н «Об утверждении Правил осуществления контроля за выполнением государственного задания на оказание государственных услуг (выполнение работ) федеральными государственными бюджетными и автономными учреждениями, находящимися в ведении Министерства здравоохранения Российской Федерации».

Постановление Правительства РФ от 17.07.2021 N 1218«О внесении изменений в Положение о Министерстве здравоохранения Российской Федерации»

 Постановление Правительства РФ от 17.07.2021 N 1218«О проведении на территории Российской Федерации эксперимента по маркировке средствами идентификации парфюмерно-косметической продукции, предназначенной для гигиены рук, с заявленным в маркировке потребительской тары антимикробным действием, а также кожных антисептиков - дезинфицирующих средств».

 Приказ Росздравнадзора от 11.05.2021 N 4026 **«**О внесении изменений в Административный регламент Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения по предоставлению государственной услуги по выдаче разрешения на ввод в гражданский оборот в Российской Федерации серии или партии иммунобиологического лекарственного препарата, утвержденный приказом Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения от 7 июля 2020 г. N 5721».

 Решение Коллегии ЕЭК от 03.08.2021 N 99 «О внесении изменений в раздел 20 главы II Единых санитарно-эпидемиологических и гигиенических требований к продукции (товарам), подлежащей санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю)».

 Постановление Правительства РФ от 09.08.2021 N 1321 «Об утверждении Правил ввоза на территорию Российской Федерации медицинских изделий, указанных в пунктах 1, 2 и 5 части 5 статьи 38 Федерального закона "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации" (за исключением медицинских изделий, указанных в подпунктах "а", "в" и "г" пункта 11 статьи 4 Соглашения о единых принципах и правилах обращения медицинских изделий (изделий медицинского назначения и медицинской техники) в рамках Евразийского экономического союза от 23 декабря 2014 г.)».

#E

**Нормативно-технические документы***#E*#E#E#E

#P 3 0 1 5 1200175075 1200175241 1200180250 1200180379 1200180382 0000#G0 ГОСТ Р от 27.08.2020 N 58976-2020 «Изделия медицинские. Программное обеспечение. Часть 2. Валидация программного обеспечения, используемого в системах качества медицинских изделий».

 ГОСТ Р от 02.09.2020 N ИСО 15223-1-2020«Изделия медицинские. Символы, применяемые при маркировании медицинских изделий, на этикетках и в сопроводительной документации. Часть 1. Основные требования».

ГОСТ Р от 07.07.2021 N 59588-2021 « Обеспечение безопасности медицинских организаций. Оказание охранных услуг на объектах медицинских организаций. Общие требования».

ГОСТ Р от 29.07.2021 N 59601-2021 «Тактильные мнемосхемы и указатели. Разработка, производство, условия применения».

ГОСТ Р от 28.07.2021 N 51083-2021 «Кресла-коляски с ручным приводом. Общие технические условия».