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

***Нормы, правила, стандарты***

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

Приказ Минздрава России [от 02.05.2023 N 206н](kodeks://link/d?nd=1301630908) «Об утверждении Квалификационных требований к медицинским и фармацевтическим работникам с высшим образованием».

Приказ Минздрава России [от 02.05.2023 N 205н](kodeks://link/d?nd=1301630909) «Об утверждении Номенклатуры должностей медицинских работников и фармацевтических работников».

Письмо Минздрава России [от 25.04.2023 N 25-5/и/2-7163](kodeks://link/d?nd=1301660506), Письмо Минпромторга России [от 25.04.2023 N ПЕ-42759/19](kodeks://link/d?nd=1301660506) «Об использовании стандартных образцов при производстве лекарственных средств для медицинского применения»

Приказ Минздрава России [от 02.05.2023 N 201н](kodeks://link/d?nd=1301709277) «Об утверждении Порядка ввоза на территорию Российской Федерации медицинских изделий в целях государственной регистрации».

Международный (зарубежный) стандарт от 14.06.2023 N EN [ISO 11239](kodeks://link/d?nd=1301966346) «Health informatics - Identification of medicinal products - Data elements and structures for the unique identification and exchange of regulated information on pharmaceutical dose forms, units of presentation, routes of administration and packaging ([ISO 11239](kodeks://link/d?nd=1301966346):2023), Информатика здравоохранения. Идентификация лекарственных средств. Элементы и структуры данных для уникальной идентификации и обмена регламентированной информацией о лекарственных формах, единицах представления, путях введения и упаковке ([ISO 11239](kodeks://link/d?nd=1301966346):2023)».

Распоряжение Коллегии ЕЭК [от 13.06.2023 N 77](kodeks://link/d?nd=1301847842) «О проекте решения Совета Евразийской экономической комиссии "О внесении изменений в Правила проведения фармацевтических инспекций"».

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

***16 документов. Представлены наиболее важные***

Особенности лицензирования технического обслуживания медицинских изделий.

Каким нормативом регламентируется и с помощью какого оборудования можно проверить растяжимость медицинского жгута.

Ко всем ли медицинским изделиям применяются правила маркировки ЕАЭС.