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

***Нормы, правила, стандарты***

***34 документа. Представлены наиболее важные***

Проект ГОСТ Р «Медицинские изделия для диагностики in vitro. Информация, предоставленная производителем (маркировка). Часть 1. Термины, определения и общие требования».

Проект ГОСТ Р «Медицинские изделия. Непрерывный мониторинг уровня глюкозы».

Письмо Минфина России [от 09.03.2023 N 03-03-06/3/19495](kodeks://link/d?nd=1301397277) «Об определении доходов от медицинской деятельности в целях применения медицинскими организациями ставки 0% по налогу на прибыль и представлении сведений о них».

Проект ГОСТ Р «Радиофармацевтические лекарственные препараты. Общие требования к производству и изготовлению».

Федеральный закон [от 28.04.2023 N 171-ФЗ](kodeks://link/d?nd=1301437613) «О внесении изменений в Федеральный закон "Об обращении лекарственных средств"».

Проект ГОСТ Р «Изделия медицинские электрические. Приборы и аппараты для магнитотерапии. Методы контроля технического состояния».

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

***24 документа. Представлены наиболее важные***

GMP-инспекции производителей ветпрепаратов во второй половине 2022 года.

Аудит поставщиков печатных вторичных упаковочных материалов.

На пути к Pharma 4.0.

Какие регуляторные пробелы мешают развитию рынка БАД.

Как эффективно организовать процесс клинических исследований? Пошаговая инструкция.

Договоры на клинические исследования: варианты и подводные камни.