РЕШЕНИЕ СОВЕТА ЕВРАЗИЙСКОЙ ЭКОНОМИЧЕСКОЙ КОМИССИИ 8 июля 2025 г. № 50 г. Минск

О внесении изменений в Правила регистрации и экспертизы безопасности, качества и эффективности медицинских изделий

В соответствии с пунктом 2 статьи 31 Договора о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года, пунктами 2 и 4 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 года, пунктом 92 приложения № 1 к Регламенту работы Евразийской экономической комиссии, утвержденному Решением Высшего Евразийского экономического совета от 23 декабря 2014 г. № 98, Совет Евразийской экономической комиссии РЕШИЛ:

- 1. Внести в Правила регистрации и экспертизы безопасности, качества и эффективности медицинских изделий, утвержденные Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 12 февраля 2016 г. № 46, изменения согласно приложению.
- 2. Настоящее Решение вступает в силу по истечении 180 календарных дней с даты его официального опубликования.

Члены Совета Евразийской экономической комиссии:

От Республики	От Республики	От Республики	От Кыргызской	От Российской
Армения	Беларусь	Казахстан	Республики	Федерации
М.Григорян	Н.Петкевич	С.Жумангарин	Д.Амангельдиев	А.Оверчук

Приложение к Решению Совета Евразийской экономической комиссии от 8 июля 2025 г. № 50

изменения,

вносимые в Правила регистрации и экспертизы безопасности, качества и эффективности медицинских изделий

- 1. Пункт 14 дополнить подпунктом «д» следующего содержания:
- «д) срок, необходимый для выполнения уполномоченным органом (экспертной организацией) референтного государства мероприятий по включению нового вида медицинского изделия в Глобальную номенклатуру медицинских изделий и в номенклатуру медицинских изделий Союза (в случае выявления по результатам экспертизы необходимости обращения в Агентство Глобальной номенклатуры медицинских изделий и при условии отсутствия замечаний к документам, содержащимся в представленном регистрационном досье, или устранения замечаний, указанных в запросе).».
- 2. В абзаце восьмом подпункта «з» пункта 19 слово «модификациях» заменить словами «моделях (марках)».
 - 3. В пункте 27:
 - а) подпункт «в» дополнить абзацем следующего содержания:
- «В случае выявления по результатам экспертизы (при условии отсутствия замечаний к документам, содержащимся в представленном регистрационном досье, или устранения замечаний, указанных в запросе) факта отсутствия в номенклатуре медицинских изделий Союза соответствующего вида для заявленного медицинского изделия (модели (марки) медицинского изделия) уполномоченный орган (экспертная организация) референтного



государства вправе инициировать процедуру включения нового вида медицинского изделия в Глобальную номенклатуру медицинских изделий и в номенклатуру медицинских изделий Союза. В течение 10 рабочих дней со дня выявления указанного факта уполномоченный орган (экспертная организация) референтного государства уведомляет об этом заявителя;»;

- б) в абзаце одиннадцатом подпункта «д» слово «процессинге» заменить словом «обработке»;
- в) в подпункте «л» слова «нежелательных событиях и (или) несчастных случаях» заменить словами «неблагоприятных событиях (инцидентах)», слова «несчастных случаев» заменить словами «неблагоприятных событий (инцидентов)».
 - 4. В приложении № 4 к указанным Правилам:
 - а) в пункте 14 в графе второй:
- в абзаце первом слова «несчастных случаях» заменить словами «неблагоприятных событиях (инцидентах)»;
 - в абзаце втором:
 - слова «или несчастных случаев» исключить;
 - слово «случаи» заменить словами «события (инциденты)»;
 - б) в пункте 21 в графе четвертой слова «(кроме класса 1)» исключить;
 - в) в пункте 22:
 - в графе второй дополнить словами «(по применимости)»;
- в графе третьей в отношении классов потенциального риска применения 1 и 2а знак «—» заменить знаком «+»;
- в графе пятой после слова «организацией» дополнить словами «(клиническим центром)»;
 - г) в пункте 25:
 - в графе второй слова «(при наличии)» заменить словами «(по применимости)»;
 - в графе четвертой знак «-» заменить знаком «+».
 - 5. В пункте 2 приложения № 5 к указанным Правилам:
- а) в абзаце одиннадцатом подпункта «д» слово «процессинге» заменить словом «обработке»;
- б) в подпункте «л» слова «нежелательных событиях и (или) несчастных случаях» заменить словами «неблагоприятных событиях (инцидентах)», слова «несчастных случаев» заменить словами «неблагоприятных событий (инцидентов)».