

**Ерікті негізде қолдану нәтижесінде медициналық бұйымдардың Медициналық бұйымдардың қауіпсіздігі мен тиімділігінің жалпы талаптарына, оларды таңбалауға қойылатын талаптарға және оларды пайдалану құжаттамаларына сәйкестілігін сақтау толығымен немесе ішінара қамтамасыз етілетін стандарттардың тізбесі туралы**

Еуразиялық экономикалық комиссия Алқасының 2017 жылғы 4 қыркүйектегі № 17 ұсынымы.

      Еуразиялық экономикалық комиссия Алқасы 2014 жылғы 23 желтоқсандағы Еуразиялық экономикалық одақ шеңберінде медициналық бұйымдар (медициналық мақсаттағы бұйымдар мен медициналық техника) айналысының бірыңғай қағидаттары мен қағидалары туралы келісімнің 3-бабының 2-тармағы, 4-бабының 4-тармағы және 7-бабының 4-тармағы негізінде және Еуразиялық экономикалық комиссия Кеңесінің 2016 жылғы 12 ақпандағы № 27 шешімімен бекітілген Медициналық бұйымдардың қауіпсіздігі мен тиімділігінің жалпы талаптары, оларды таңбалауға қойылатын талаптар және оларды пайдалану құжаттамаларының 110-тармағына сәйкес, Еуразиялық экономикалық одаққа мүше мемлекеттерге:

      осы Ұсыным Еуразиялық экономикалық одақтың ресми сайтында жарияланған күннен бастап 6 ай өткеннен кейін медициналық бұйымдарды Еуразиялық экономикалық комиссия Кеңесінің 2016 жылғы 12 ақпандағы № 46 шешімімен бекітілген Медициналық бұйымдарды тіркеу және қауіпсіздігінің, сапасының және тиімділігінің сараптамасы қағидаларына сәйкес тіркеу мақсатында қосымшаға сәйкес ерікті негізде қолдану нәтижесінде медициналық бұйымдардың Медициналық бұйымдардың қауіпсіздігі мен тиімділігінің жалпы талаптарына, оларды таңбалауға қойылатын талаптарға және оларды пайдалану құжаттамаларына сәйкестілігін сақтау толығымен немесе ішінара қамтамасыз етілетін стандарттар тізбесін қолдануды;

      Еуразиялық экономикалық одаққа мүше мемлекеттердің уәкілетті органдарын осы Ұсыным Еуразиялық экономикалық одақтың ресми сайтында жарияланған күннен бастап мүше мемлекеттердің сәйкестілікті бағалау жөніндегі органдарының (сынақ зертханаларының (орталықтарының) көрсетілген тізбеге енгізілген стандарттарды ескере отырып аккредиттеу саласының өзектілігін арттыру туралы мәселені пысықтау қажеттілігі туралы хабардар етуді ұсынады.

|  |  |
| --- | --- |
| *Еуразиялық экономикалық комиссия*  *Алқасының Төрағасы* | *Т. Саркисян* |

|  |  |
| --- | --- |
|  | Еуразиялық экономикалық комиссия Алқасының 2017 жылғы 4 қыркүйектегі № 17 ұсынымына ҚОСЫМША |

**Ерікті негізде қолдану нәтижесінде медициналық бұйымдардың Медициналық бұйымдардың қауіпсіздігі мен тиімділігінің жалпы талаптарына, оларды таңбалауға қойылатын талаптарға және оларды пайдалану құжаттамаларына сәйкестілігін сақтау толығымен немесе ішінара қамтамасыз етілетін стандарттардың ТІЗБЕСІ**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| №  р/с | Стандарттың белгісі | Стандарттың атауы | Стандартты қолданудың басталған күні | Стандартты қолдану тоқтатылған күн | Стандарттың қолданылатын құрылымдық элементтері | Жалпы талаптардың тармағы |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 |
| I. Медициналық бұйымдарға қолданылатын стандарттар (in vitro диагностикадан басқа) | | | | | | |
| 1 | МЕМСТ 28271-89 | Алып жүретін радиометриялық және дозиметриялық аспаптар. Жалпы техникалық талаптар және сынақ әдістері | 06.05.2017 |  | 1.1.4-1.1.8, 1.3.1, 1.3.2 | 3 |
| 1.1.4-1.1.8, 1.3.1, 1.3.2 | 4 |
| 1.1.4-1.1.8, 1.3.1, 1.3.2 | 6 |
| 1.1.4-1.1.8, 1.3.1, 1.3.2 | 7 |
| 1.1.4-1.1.8, 1.3.1, 1.3.2 | 8 |
| 2.1-2.10 | 31 |
| 2.1-2.10 | 32 |
| 2.1-2.10 | 33 |
| 2 | МЕМСТ 21643-82 | Медициналық тігіндегіштер. Жалпы техникалық шарттар | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 2.2, 2.6-2.21, 4.6-4.19 | 3 |
| 2.26, 4.24 | 5 |
| 2.2, 2.6-2.21, 4.6-4.19 | 6 |
| 3 | МЕМСТ 31214-2003 | Медициналық бұйымдар. Токсикологиялық, санитариялық-химиялық сынақтарға ұсынылған үлгілер мен құжаттамаларға қойылатын талаптар, зарарсыздыққа және пирогендікке сынау | 06.05.2017 | 30.09.2017 | 4, 5, Б қосымшасы | 13 |
| 4, 5, Б қосымшасы | 15 |
| 4 | МЕМСТ 31214-2016 | Медициналық бұйымдар. Токсикологиялық, санитариялық-химиялық сынақтарға ұсынылған үлгілер мен құжаттамаларға қойылатын талаптар, зарарсыздыққа және пирогендікке сынау | 01.10.2017 |  | 5, 6, А қосымшасы | 13 |
| 5, 6, А қосымшасы | 15 |
| 5 | МЕМСТ 31509-2012 | Иілгіш белгілейтін және компрессиялық медициналық бұйымдар. Жалпы техникалық талаптар. Сынақ әдістері | 06.05.2017 |  | 5, 6 | 3 |
| 5, 6 | 4 |
| 5, 6 | 5 |
| 5, 6 | 6 |
| 5, 6 | 7 |
| 5, 6 | 8 |
| 5, 6 | 9 |
| 5, 6 | 12 |
| 6 | МЕМСТ 31515.3-2012  (EN 1060-3:1997, MOD) | Инвазивті емес сфигмоманометрлер (артериялық қысымды өлшеуіштер). 3-бөлім. Қан қысымын өлшеудің электромеханикалық жүйелеріне қойылатын қосымша талаптар | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 7, 8 | 3 |
| 7, 8 | 4 |
| 7.5.1, 7.5.2, 8.9 | 5 |
| 7, 8 | 6 |
| 7.6, 8.1 | 7 |
| 7, 8 | 8 |
| 9 | 9 |
| 9.1 | 11 |
| 7.3 | 23 |
| 7.8, 8.11, 9.2 | 27 |
| 7.4, 7.5, 7.11, 8.4-8.7, 8.9 | 28 |
| 7.2, 7.6, 7.9, 8.1, А қосымшасы | 31 |
| 7.7 | 32 |
| 6 | 33 |
| 7.3, 8.2 | 38 |
| 7.1 | 41 |
| 7.1 | 42 |
| 7.8, 7.11.3, 8.11 | 49 |
| 9.2 | 54 |
| 9.1, 9.3 | 58 |
| 9.2 | 65 |
| 7 | МЕМСТ 31576-2012 | Медициналық стоматологиялық материалдар мен бұйымдардың биологиялық әсер етуін бағалау. Сынамаларды сыныптау және дайындау | 06.05.2017 |  | 3 | 13 |
| 3 | 15 |
| 8 | МЕМСТ 31589-2012  (ISO 12870:1997, MOD) | Офтальмологиялық оптика. Түзеткіш көзілдіріктердің жиектемесі. Жалпы техникалық талаптар және сынақ әдістері | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 4-6 | 3 |
| 4-6 | 4 |
| 4-6 | 5 |
| 4-6 | 6 |
| 4-6 | 7 |
| 4-6 | 8 |
| 4-6 | 9 |
| 4-6 | 12 |
| 9 | МЕМСТ 31620-2012 | Хирургиялық тігіс материалдары. Жалпы техникалық талаптар. Сынақ әдістері | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 6.2-6.6 | 3 |
| 6.2-6.6 | 6 |
| 10 | МЕМСТ EN 556-1-2011  (EN 556-1:2001, IDT) | Медициналық бұйымдарды зарарсыздандыру. "Зарарсыздандырылған" санатындағы медициналық бұйымдарға қойылатын талаптар. 1-бөлім. Соңғы зарарсыздандыруға жататын медициналық бұйымдарға қойылатын талаптар | 06.05.2017 |  | 4.1 | 3 |
| 4.1 | 16 |
| 4.2 | 19 |
| 4.1 | 58 |
| 11 | МЕМСТ IEC 60522-2011  (IEC 60522:1999, IDT) | Рентген сәулелендіргіштері. Тұрақты сүзгіден өткізуді анықтау әдістері | 06.05.2017 |  | 4, 5 | 3 |
| 4, 5 | 4 |
| 4, 5 | 6 |
| 4, 5 | 8 |
| 12 | МЕМСТ IEC 60580-2011  (IEC 60580:2000, IDT) | Электрлі медициналық бұйымдар. Алаңға дозалауды жүргізуді өлшеуіштер | 06.05.2017 |  | 4, 5, 6 | 31 |
| 4, 5, 6 | 32 |
| 4, 5, 6 | 33 |
| 13 | МЕМСТ IEC 60601-2-22-2011  (IEC 60601-2-22:2007, IDT) | Электрлі медициналық бұйымдар. 2-22 бөлім. Хирургиялық, косметикалық, терапевтік және диагностикалық лазерлі жабдықтармен жұмыс кезіндегі қауіпсіздікке қойылатын жеке талаптар | 06.05.2017 |  | 201.4-201.17 | 3 |
| 201.4-201.17 | 4 |
| 201.4-201.17 | 5 |
| 201.4-201.17 | 6 |
| 201.4-201.17 | 7 |
| 201.4-201.17 | 8 |
| 201.11 | 12 |
| 201.11 | 14 |
| 201.11 | 15 |
| 201.15 | 26 |
| 201.16 | 27 |
| 201.9, 201.11-201.13, 201.15, 201.17 | 28 |
| 201.11 | 29 |
| 201.7 | 30 |
| 201.12 | 31 |
| 201.10 | 34 |
| 201.10 | 35 |
| 201.10 | 36 |
| 201.10 | 37 |
| 201.14 | 38 |
| 201.13 | 39 |
| 201.12 | 42 |
| 201.17 | 43 |
| 201.17 | 44 |
| 201.8 | 45 |
| 201.9 | 46 |
| 201.9 | 47 |
| 201.9 | 48 |
| 201.8, 201.15 | 49 |
| 201.15 | 50 |
| 201.11 | 51 |
| 201.12, 201.15 | 52 |
| 201.12, 201.15 | 53 |
| 201.12 | 54 |
| 201.7 | 58 |
| 201.7 | 65 |
| 14 | МЕМСТ IEC 60825-1-2013  (IEC 60825-1:2007, IDT) | Лазерлі аппаратураның қауіпсіздігі. 1-бөлім. Жабдықты сыныптау, пайдаланушыларға арналған талаптар мен нұсқаулық | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 4-6, 7.2, 8, 9 | 34 |
| 4-6, 7.2, 8, 9 | 35 |
| 15 | МЕМСТ ISO 10555-1-2011  (ISO 10555-1:1995, IDT) | Бір рет қолданылатын зарарсыздандырылған тамыр ішілік катетерлер.  1-бөлім. Жалпы техникалық талаптар | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 4, 5 | 3 |
| 4, 5 | 4 |
| 4, 5 | 5 |
| 4, 5 | 6 |
| 4, 5 | 7 |
| 4, 5 | 12 |
| 4, 5 | 13 |
| 5, 6 | 27 |
| 4, 5 | 28 |
| 16 | МЕМСТ ISO 10555-5-2012  (ISO 10555-5:1996, IDT) | Бір рет қолданылатын зарарсыздандырылған тамыр ішілік катетерлер. 5-бөлім Ішкі инесі бар перифериялық катетерлер | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 4, А, Б, Д қосымшалар | 3 |
| 4, А, Б, Д қосымшалар | 4 |
| 4, А, Б, Д қосымшалар | 5 |
| 4, А, Б, Д қосымшалар | 6 |
| 4, А, Б, Д қосымшалар | 7 |
| 4, А, Б, Д қосымшалар | 12 |
| 4, А, Б, Д қосымшалар | 13 |
| 4, А, Б, Д қосымшалар | 27 |
| 4, А, Б, Д қосымшалар | 28 |
| 17 | МЕМСТ ISO 10993-11-2011  (ISO 10993-11:2006, IDT) | Медициналық бұйымдар. Медициналық бұйымдардың биологиялық әсер етуін бағалау. 11-бөлім. Жалпы уытты әсерін зерттеу | 06.05.2017 |  | 4-6 | 12 |
| 4-6 | 13 |
| 4-6 | 15 |
| 18 | МЕМСТ ISO 10993-1-2011  (ISO 10993-1:2003, IDT) | Медициналық бұйымдар. Медициналық бұйымдардың биологиялық әсер етуін бағалау. 1-бөлім. Бағалау және зерттеу | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 4-7 | 12 |
| 4-7 | 13 |
| 4-7 | 15 |
| 19 | МЕМСТ ISO 10993-12-2015  (ISO 10993-12:2012, IDT) | Медициналық бұйымдар. Медициналық бұйымдардың биологиялық әсер етуін бағалау. 12-бөлім. Сынамалар мен бақылау үлгілерін дайындау | 06.05.2017 |  | 4-11 | 13 |
| 4-11 | 15 |
| 20 | МЕМСТ ISO 10993-13-2011  (ISO 10993-13:1998, IDT) | Медициналық бұйымдар. Медициналық бұйымдардың биологиялық әсер етуін бағалау. 13-бөлім. Полимерлік медициналық бұйымдардың іріген өнімдерін сәйкестендіру және санын анықтау | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 4-6 | 12 |
| 4-6 | 13 |
| 4-6 | 15 |
| 21 | МЕМСТ ISO 10993-13-2016  (ISO 10993-13:2010, IDT) | Медициналық бұйымдар. Медициналық бұйымдардың биологиялық әсер етуін бағалау. 13-бөлім. Полимерлік медициналық бұйымдардың бұзылған өнімдерін сәйкестендіру және санын анықтау | 01.01.2018 |  | 4-6 | 12 |
| 4-6 | 13 |
| 4-6 | 15 |
| 22 | МЕМСТ ISO 10993-14-2011  (ISO 10993-14:2001, IDT) | Медициналық бұйымдар. Медициналық бұйымдардың биологиялық әсер етуін бағалау. 14-бөлім. Керамикадан жасалған бұйымдардың іріген өнімдерін сәйкестендіру және санын анықтау | 06.05.2017 |  | 4-6 | 12 |
| 4-6 | 13 |
| 4-6 | 15 |
| 23 | МЕМСТ ISO 10993-15-2011  (ISO 10993-15:2000, IDT) | Медициналық бұйымдар. Медициналық бұйымдардың биологиялық әсер етуін бағалау. 15-бөлім. Металдан және қорытпадан жасалған бұйымдардың іріген өнімдерін сәйкестендіру және санын анықтау | 06.05.2017 |  | 4-9 | 12 |
| 4-9 | 13 |
| 4-9 | 15 |
| 24 | МЕМСТ ISO 10993-16-2011  (ISO 10993-16:1997, IDT) | Медициналық бұйымдар. Медициналық бұйымдардың биологиялық әсер етуін бағалау. 16-бөлім. Іріген және сумен шайылған өнімдерді модельдеу және токсикокинетикасын зерттеу | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 4-5, А қосымшасы | 12 |
| 4-5, А қосымшасы | 13 |
| 4-5, А қосымшасы | 15 |
| 25 | МЕМСТ ISO 10993-16-2016  (ISO 10993-16:2010, IDT) | Медициналық бұйымдар. Медициналық бұйымдардың биологиялық әсер етуін бағалау. 16-бөлім. Шіріген өнімдерді және сілтісіздендірілген заттарды токсикокинетикалық зерттеу тұжырымдамасы | 01.01.2018 |  | 4-5, А қосымшасы | 12 |
| 4-5, А қосымшасы | 13 |
| 4-5, А қосымшасы | 15 |
| 26 | МЕМСТ ISO 10993-17-2011  (ISO 10993-17:2002, IDT) | Медициналық бұйымдар. Медициналық бұйымдардың биологиялық әсер етуін бағалау. 17-бөлім. Сумен шайылатын заттар үшін шекті мәндерді белгілеу | 06.05.2017 |  | 4-10 | 12 |
| 4-10 | 13 |
| 4-10 | 15 |
| 27 | МЕМСТ ISO 10993-18-2011  (ISO 10993-18:2005, IDT) | Медициналық бұйымдар. Медициналық бұйымдардың биологиялық әсер етуін бағалау. 18-бөлім. Материалдардың химиялық қасиеттерін зерттеу | 06.05.2017 |  | 5-8, А қосымшасы | 12 |
| 5-8, А қосымшасы | 13 |
| 5-8, А қосымшасы | 15 |
| 28 | МЕМСТ ISO 10993-3-2011  (ISO 10993-3:2003, IDT) | Медициналық бұйымдар. Медициналық бұйымдардың биологиялық әсер етуін бағалау. 3-бөлім. Репродуктивті функцияға гендік уыттылықты, канцерогендікті және уыттық әсерді зерттеу | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 4-7 | 12 |
| 4-7 | 13 |
| 4-7 | 15 |
| 29 | МЕМСТ ISO 10993-4-2011  (ISO 10993-4:2002, IDT) | Медициналық бұйымдар. Медициналық бұйымдардың биологиялық әсер етуін бағалау. 4-бөлім. Қанмен өзара іс-қимыл жасайтын бұйымдарды зерттеу | 06.05.2017 |  | 6 | 12 |
| 6 | 13 |
| 6 | 15 |
| 30 | МЕМСТ ISO 10993-5-2011  (ISO 10993-5:1999, IDT) | Медициналық бұйымдар. Медициналық бұйымдардың биологиялық әсер етуін бағалау. 5-бөлім.  Цитоуыттылығын зерттеу: in vitro әдістері | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 4-10 | 12 |
| 4-10 | 13 |
| 4-10 | 15 |
| 31 | МЕМСТ ISO 10993-6-2011  (ISO 10993-6:2007, IDT) | Медициналық бұйымдар. Медициналық бұйымдардың биологиялық әсер етуін бағалау. 6-бөлім. Имплантациядан кейін жергілікті әсер етуін зерттеу | 06.05.2017 |  | 4-6, B, C, D қосымшалар | 12 |
| 4-6, B, C, D қосымшалар | 13 |
| 4-6, B, C, D қосымшалар | 15 |
| 32 | МЕМСТ ISO 10993-7-2011  (ISO 10993-7:1995, IDT) | Медициналық бұйымдар. Медициналық бұйымдардың биологиялық әсер етуін бағалау. 7-бөлім. Зарарсыздандырғаннан кейін құрамындағы этиленоксид қалдығы | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 4, 5 | 13 |
| 4, 5 | 15 |
| 33 | МЕМСТ ISO 10993-7-2016  (ISO 10993-7:2008, IDT) | Медициналық бұйымдар. Медициналық бұйымдардың биологиялық әсер етуін бағалау. 7-бөлім. Зарарсыздандырғаннан кейін құрамындағы этиленоксид қалдығы | 01.01.2018 |  | 4, 5 | 13 |
| 4, 5 | 15 |
| 34 | МЕМСТ ISO 10993-9-2015  (ISO 10993-9:2009, IDT) | Медициналық бұйымдар. Медициналық бұйымдардың биологиялық әсер етуін бағалау. 9-бөлім. Бұзылған әлеуетті өнімдерді сәйкестендіру мен санын анықтаудың негізгі қағидаттары | 06.05.2017 |  | 4, 5, А қосымшасы | 12 |
| 4, 5, А қосымшасы | 13 |
| 4, 5, А қосымшасы | 15 |
| 35 | МЕМСТ ISO 11135-2012  (ISO 11135:1994, IDT) | Медициналық бұйымдар. Этилен оксидімен зарарсыздандыруды валидтеу және ағымдағы бақылау | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 4-7 | 18 |
| 4-7 | 19 |
| 36 | МЕМСТ ISO 11137-1-2011  (ISO 11137-1:2006, IDT) | Медициналық өнімдерді зарарсыздандыру. Радиациялық зарарсыздандыру. 1-бөлім. Медициналық бұйымдарды зарарсыздандыру процесін әзірлеуге, валидтеуге және ағымдағы бақылауға қойылатын талаптар | 06.05.2017 |  | 4-12 | 18 |
| 4-12 | 19 |
| 37 | МЕМСТ ISO 11137-2-2011  (ISO 11137-2:2006, IDT) | Медициналық өнімдерді зарарсыздандыру. Радиациялық зарарсыздандыру. 2-бөлім. Зарарсыздандырылатын дозаны белгілеу | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 4-10 | 18 |
| 4-10 | 19 |
| 38 | МЕМСТ ISO 11138-1-2012  (ISO 11138-1:1994, IDT) | Медициналық өнімдерді зарарсыздандыру. Биологиялық индикаторлар. 1-бөлім. Техникалық талаптар | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 4-5, А қосымшасы | 3 |
| 4-5, А қосымшасы | 5 |
| 4-5, А қосымшасы | 6 |
| 4-5, А қосымшасы | 9 |
| 4-5, А қосымшасы | 11 |
| 4-5, А қосымшасы | 13 |
| 4-5, А қосымшасы | 14 |
| 4-5, А қосымшасы | 65 |
| 39 | МЕМСТ ISO 11138-2-2012  (ISO 11138-2:1994, IDT) | Медициналық өнімдерді зарарсыздандыру. Биологиялық индикаторлар. 2-бөлім.  Этилен оксидімен зарарсыздандыруға арналған биологиялық индикаторлар | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 4-7 | 3 |
| 4-7 | 5 |
| 4-7 | 6 |
| 4-7 | 9 |
| 4-7 | 11 |
| 4-7 | 13 |
| 4-7 | 14 |
| 4-7 | 65 |
| 40 | МЕМСТ ISO 11138-3-2012  (ISO 11138-3:1994, IDT) | Медициналық өнімдерді зарарсыздандыру. Биологиялық индикаторлар. 3-бөлім.  Ылғалды жылумен зарарсыздандыруға арналған биологиялық индикаторлар | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 4-10, А қосымшасы | 3 |
| 4-10, А қосымшасы | 5 |
| 4-10, А қосымшасы | 6 |
| 4-10, А қосымшасы | 9 |
| 4-10, А қосымшасы | 11 |
| 4-10, А қосымшасы | 13 |
| 4-10, А қосымшасы | 14 |
| 4-10, А қосымшасы | 65 |
| 41 | МЕМСТ ISO 11140-1-2011  (ISO 11140-1:2005, IDT) | Медициналық өнімдерді зарарсыздандыру. Химиялық индикаторлар. 1-бөлім. Жалпы талаптар | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 4.2-4.7, 5.5, 6.1, 8 | 3 |
| 4.2-4.7, 5.5, 6.1, 8 | 5 |
| 4.2-4.7, 5.5, 6.1, 8 | 6 |
| 5.8 | 9 |
| 5.8 | 11 |
| 4.2-4.7, 5.5, 6.1, 8 | 13 |
| 4.2-4.7, 5.5, 6.1, 8 | 14 |
| 4.2-4.7, 5.5, 6.1, 8 | 65 |
| 42 | МЕМСТ ISO 11140-3-2011  (ISO 11140-3:2000, IDT) | Медициналық өнімдерді зарарсыздандыру. Химиялық индикаторлар. 3-бөлім. Будың енуі сынағына арналған 2-сыныпты индикаторларға тест-парақтар | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 4.1, 6, 7, 8.1 | 3 |
| 4.1, 6, 7, 8.1 | 5 |
| 4.1, 6, 7, 8.1 | 6 |
| 4.1, 6, 7, 8.1 | 9 |
| 4.1, 6, 7, 8.1 | 11 |
| 4.1, 6, 7, 8.1 | 13 |
| 4.1, 6, 7, 8.1 | 14 |
| 4.1, 6, 7, 8.1 | 65 |
| 43 | МЕМСТ ISO 11737-1-2012  (ISO 11737-1:1995, IDT) | Медициналық бұйымдарды зарарсыздандыру. Микробиологиялық әдістер. 1-бөлім. Өнімде микроағзалардың популяциясын бағалау | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 4-8 | 19 |
| 44 | МЕМСТ ISO 11737-2-2011  (ISO 11737-2:1998, IDT) | Медициналық бұйымдарды зарарсыздандыру. Микробиологиялық әдістер. 2-бөлім. Зарарсыздандыру процестерін валидтеу кезінде жүргізілетін зарарсыздыққа сынақ | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 4-7 | 19 |
| 45 | МЕМСТ ISO 13485-2011  (ISO 13485:2003, IDT) | Медициналық бұйымдар. Сапа менеджменті жүйелері. Реттеу мақсаттарына арналған жүйелік талаптар | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 4.1, 4.2, 5.1, 5.3-5.6, 6.4, 7.1-7.6, 8.2.2, 8.2.3, 8.2.4, 8.3, 8.4, 8.5.1-8.5.3 | 3 |
| 4.1, 4.2, 5.1, 5.3-5.6, 6.4, 7.1-7.6, 8.2.2, 8.2.3, 8.2.4, 8.3, 8.4, 8.5.1-8.5.3 | 4 |
| 4.1, 4.2, 5.1, 5.3-5.6, 6.4, 7.1-7.6, 8.2.2, 8.2.3, 8.2.4, 8.3, 8.4, 8.5.1-8.5.3 | 5 |
| 4.1, 4.2, 5.1, 5.3-5.6, 6.4, 7.1-7.6, 8.2.2, 8.2.3, 8.2.4, 8.3, 8.4, 8.5.1-8.5.3 | 6 |
| 4.1, 4.2, 5.1, 5.3-5.6, 6.4, 7.1-7.6, 8.2.2, 8.2.3, 8.2.4, 8.3, 8.4, 8.5.1-8.5.3 | 7 |
| 4.1, 4.2, 5.1, 5.3-5.6, 6.4, 7.1-7.6, 8.2.2, 8.2.3, 8.2.4, 8.3, 8.4, 8.5.1-8.5.3 | 8 |
| 46 | МЕМСТ ISO 14160-2011  (ISO 14160:1998, IDT) | Жануарлардан жасалған материалдарды қамтитын бір реттік медициналық бұйымдарды зарарсыздандыру. Сұйық зарарсыздандыратын құралдардың көмегімен зарарсыздандыруды валидтеу және ағымдағы бақылау | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 4-7 | 18 |
| 4-7 | 19 |
| 47 | МЕМСТ ISO 14971-2011  (ISO 14971:2007, IDT) | Медициналық бұйымдар. Медициналық бұйымдарға тәуекел менеджментін қолдану | 06.05.2017 |  | 1-9 | 3 |
| 1-9 | 4 |
| 1-9 | 5 |
| 1-9 | 7 |
| 6.4, 6.5, 7 | 8 |
| 48 | МЕМСТ ISO 7864-2011  (ISO 7864:1993, IDT) | Бір реттік қолданылатын зарарсыздандырылған инъекциялық инелер | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 4-15 | 3 |
| 4-15 | 4 |
| 14 | 5 |
| 4-15 | 6 |
| 8, 15 | 9 |
| 4-13 | 12 |
| 4-13 | 14 |
| 5, 6, 14 | 15 |
| 10, 14 | 16 |
| 10, 14 | 18 |
| 7-9, 13 | 27 |
| 7, 8, 12, 13, 15 | 28 |
| 49 | МЕМСТ ISO 7886-1-2011  (ISO 7886-1:1993, IDT) | Бір реттік қолданылатын зарарсыздандырылған инъекциялық шприцтер. 1-бөлім. Қолға пайдалануға арналған шприцтер | 06.05.2017 |  | 5-14 | 3 |
| 12-14 | 4 |
| 15 | 5 |
| 12, 14, 15 | 6 |
| 16 | 9 |
| 16 | 11 |
| 5, 6, 7, 8 | 12 |
| 5-8, 15 | 13 |
| 5-8, 14 | 15 |
| 14 | 16 |
| 15 | 18 |
| 13 | 27 |
| 9-11, 14.1 | 31 |
| 10, 11.1, 11.2, 12.1, 12.3 | 32 |
| 9, 10, 14.1 | 33 |
| 12.2 | 52 |
| 12.1, 12.2, 14 | 53 |
| 16 | 58 |
| 15.1, 15.2 | 60 |
| 16 | 65 |
| 50 | МЕМСТ ISO 7886-3-2011  (ISO 7886-3:2005, IDT) | Бір реттік қолданылатын зарарсыздандырылған инъекциялық шприцтер. 3-бөлім.  Белгіленген дозамен иммундауға арналған, қолданылғаннан кейін автоматты түрде жарамсыз болатын шприцтер | 06.05.2017 |  | 5, 6, 7, 8, 10, 11.1, 12.1, 12.2, 13.1, 13.2, 14.1, 14.2, 14.3 | 3 |
| 12.1, 12.2, 13.1, 13.2, 14.1, 14.2, 14.3 | 4 |
| 14.4 | 5 |
| 12.1, 12.2, 14.3, 15.1 | 6 |
| 16 | 9 |
| 16 | 11 |
| 5, 6, 7, 8 | 12 |
| 5, 6, 7, 8, 15.1, 15.2 | 13 |
| 5, 6, 7, 8, 14.2 | 15 |
| 14.3 | 16 |
| 15.1, 15.2 | 18 |
| 13.2 | 27 |
| 9, 10, 11.1, 14.1 | 31 |
| 10, 11.1, 11.2, 12.1, 12.3 | 32 |
| 9, 10, 14.1 | 33 |
| 12.2 | 52 |
| 12.1, 12.2, 14.3 | 53 |
| 16 | 58 |
| 15.1, 15.2 | 60 |
| 16 | 65 |
| 51 | МЕМСТ ISO 7886-4-2011  (ISO 7886-4:2006, IDT) | Бір реттік қолданылатын зарарсыздандырылған инъекциялық шприцтер. 4-бөлім.  Оларды қайта қолдануға кедергі келтіретін құрылғысы бар шприцтер | 06.05.2017 |  | 6-15 | 3 |
| 13-15 | 4 |
| 16 | 5 |
| 13, 15, 16 | 6 |
| 17 | 9 |
| 17 | 11 |
| 6-9 | 12 |
| 6-9, 16 | 13 |
| 6-9, 15 | 15 |
| 15 | 16 |
| 16 | 18 |
| 14 | 27 |
| 10-12, 15.1 | 31 |
| 11, 12, 13 | 32 |
| 10, 11 | 33 |
| 13 | 52 |
| 13, 15 | 53 |
| 17 | 58 |
| 16 | 60 |
| 17 | 65 |
| 52 | МЕМСТ ISO 8537-2011  (ISO 8537:2007, IDT) | Инсулинге арналған инесі бар немесе инесі жоқ бір реттік қолданылатын зарарсыздандырылған инъекциялық шприцтер. Техникалық талаптар және сынақ әдістері | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 4-14,  А-I қосымшасы | 3 |
| 4-14,  А-I қосымшасы | 4 |
| 4-15 | 5 |
| 4-14,  А-I қосымшасы | 6 |
| 16 | 9 |
| 16 | 11 |
| 4-14,  А-I қосымшасы | 12 |
| 4-14,  А-I қосымшасы | 13 |
| 4-14,  А-I қосымшасы | 15 |
| 4-14,  А-I қосымшасы | 16 |
| 15 | 18 |
| 4-14,  А-I қосымшасы | 27 |
| 9 | 32 |
| 4-14,  А-I қосымшасы | 52 |
| 4-14,  А-I қосымшасы | 53 |
| 16 | 58 |
| 16 | 60 |
| 53 | МЕМСТ ISO 9801-2011  (ISO 9801:1997, IDT) | Тексерілетін көзілдірік линзаларының жиынтығы. Техникалық талаптар және сынақ әдістері | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 4, 5 | 3 |
| 4, 5 | 4 |
| 4, 5 | 6 |
| 4, 5 | 7 |
| 4, 5 | 8 |
| 4.2, 5.1 | 31 |
| 4.2, 5.1 | 32 |
| 4.2, 5.1 | 33 |
| 6 | 58 |
| 7 | 65 |
| 54 | МЕМСТ ISO/TS 10993-19-2011  (ISO/TS 10993-19:2006, IDT) | Медициналық бұйымдар. Медициналық бұйымдардың биологиялық әсер етуін бағалау. 19-бөлім. Материалдардың физикалық-химиялық, морфологиялық және топографиялық қасиеттерін зерттеу | 06.05.2017 |  | 5-8 | 8 |
| 5-8 | 15 |
| 55 | МЕМСТ ISO/TS 10993-20-2011  (ISO/TS 10993-20:2006, IDT) | Медициналық бұйымдар. Медициналық бұйымдардың биологиялық әсер етуін бағалау. 20-бөлім. Медициналық бұйымдардың иммундық уыттылығын зерттеу қағидаттары мен әдістері | 06.05.2017 |  | 4-7 | 8 |
| 4-7 | 15 |
| 56 | МЕМСТ OIML R 76-1-2011  (OIML R76-1:2006, IDT) | Өлшем бірліктерін қамтамасыз етудің мемлекеттік жүйесі. Автоматты емес әрекет ету таразылары. 1-бөлім. Метрологиялық және техникалық талаптар. Сынақтар | 06.05.2017 |  | А қосымшасы | 31 |
| А қосымшасы | 32 |
| А қосымшасы | 33 |
| 57 | МЕМСТ ИСО 14644-1-2002  (ISO 14644-1:1999, IDT) | Таза үй-жайлар және олармен байланысты бақыланатын орталар. 1-бөлім. Ауаның тазалығын сыныптау | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 3, 4 | 20 |
| 58 | МЕМСТ ИСО 14698-1-2005  (ISO 14698-1:2003, IDT) | Таза үй-жайлар және олармен байланысты бақыланатын орталар. Биоластануды бақылау.  1-бөлім. Жалпы қағидаттар мен әдістер | 06.05.2017 |  | 4-9 | 20 |
| 59 | МЕМСТ ИСО 14698-2-2005  (ISO 14698-2:2003, IDT) | Таза үй-жайлар және олармен байланысты бақыланатын орталар. Биоластануды бақылау.  2-бөлім. Биоластанулар туралы деректерді талдау | 06.05.2017 |  | 4 | 20 |
| 60 | МЕМСТ Р 50267.2.54-2013  (IEC 60601-2-54:2009, MOD) | Электрлі медициналық бұйымдар. 2-54 бөлім. Рентгеноскопия рентгенографиясына арналған рентген аппараттарына негізгі функционалдық сипаттамаларды ескерумен қауіпсіздіктің жеке талаптары | 06.05.2017 |  | 201.4-201.17, 202, 203 | 3 |
| 201.4-201.17, 202, 203 | 4 |
| 201.4-201.17, 202, 203 | 5 |
| 201.4-201.17, 202, 203 | 6 |
| 201.4-201.17, 202, 203 | 7 |
| 201.4-201.17, 202, 203 | 8 |
| 201.11 | 12 |
| 201.11 | 14 |
| 201.11 | 15 |
| 201.15 | 26 |
| 201.16 | 27 |
| 201.9, 201.11-201.13, 201.15, 201.17, 202 | 28 |
| 201.11 | 29 |
| 201.7 | 30 |
| 201.12 | 31 |
| 201.10, 203 | 34 |
| 201.10, 203 | 35 |
| 201.10 | 36 |
| 201.10, 203 | 37 |
| 201.14 | 38 |
| 201.13 | 39 |
| 201.12 | 42 |
| 201.17, 202 | 43 |
| 201.17, 202 | 44 |
| 201.8 | 45 |
| 201.9 | 46 |
| 201.9 | 47 |
| 201.9 | 48 |
| 201.8, 201.15 | 49 |
| 201.15 | 50 |
| 201.11 | 51 |
| 201.12, 201.15 | 52 |
| 201.12, 201.15 | 53 |
| 201.12 | 54 |
| 201.7 | 58 |
| 201.7 | 65 |
| 61 | МЕМСТ Р 52459.27-2009  (EN 301 489-27:2004, MOD) | Техникалық құралдардың электромагнитті үйлесімділігі. Радиобайланыстың техникалық құралдары. 27-бөлім. Өте аз қуатты белсенді медициналық импланттарға және олармен байланысты перифериялық құрылғыларға қойылатын жеке талаптар | 06.05.2017 |  | 4-7 | 28 |
| 4-7 | 43 |
| 4-7 | 44 |
| 62 | МЕМСТ Р 52459.31-2009  (EN 301 489-31:2005, MOD) | Техникалық құралдардың электромагнитті үйлесімділігі. Радиобайланыстың техникалық құралдары. 31-бөлім. Өте аз қуатты белсенді медициналық импланттарға және олармен байланысты перифериялық құрылғыларға арналған, 9-дан 315 кГц дейінгі жиілік жолағында жұмыс істейтін радиожабдыққа қойылатын жеке талаптар | 06.05.2017 |  | 4-7 | 28 |
| 4-7 | 43 |
| 4-7 | 44 |
| 63 | МЕМСТ Р 52770-2007 | Медициналық бұйымдар. Қауіпсіздік талаптары. Санитариялық-химиялық және токсикологиялық сынақтар әдістері | 06.05.2017 | 30.09.2017 | 4.3, 5, Приложения А, Б | 13 |
| 4.3, 5, Приложения А, Б | 15 |
| 64 | МЕМСТ Р 52770-2016 | Медициналық бұйымдар. Қауіпсіздік талаптары. Санитариялық-химиялық және токсикологиялық сынақтар әдістері | 01.10.2017 |  | 4.1-4.5, 5, 6, Приложения А, Б, В | 13 |
| 4.1-4.5, 5, 6, Приложения А, Б, В | 15 |
| 65 | МЕМСТ Р 53469-2009  (ISO 8600-1:2005, MOD) | Оптика және оптикалық аспаптар. Эндоскоптар және эндотерапевтік медициналық аспаптар. 1-бөлім. Жалпы талаптар | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 5.2-5.6 | 3 |
| 5.2-5.6 | 6 |
| 66 | МЕМСТ Р 54794-2011 | Этанол буларының анализаторлары. Жалпы техникалық шарттар | 06.05.2017 |  | 5.2.1-5.2.3, 5.3, 7.4, 8.1, 8.3-8.5, 8.8, 9.1, 10, А қосымшасы | 3 |
| 5.2.1-5.2.3, 5.3, 7.4, 8.1, 8.3-8.5, 8.8, 9.1, 10, А қосымшасы | 4 |
| 5.2.1-5.2.3, 5.3, 7.4, 8.1, 8.3-8.5, 8.8, 9.1, 10, А қосымшасы | 5 |
| 5.2.1-5.2.3, 5.3, 7.4, 8.1, 8.3-8.5, 8.8, 9.1, 10, А қосымшасы | 6 |
| 5.2.1-5.2.3, 5.3, 7.4, 8.1, 8.3-8.5, 8.8, 9.1, 10, А қосымшасы | 7 |
| 5.2.1-5.2.3, 5.3, 7.4, 8.1, 8.3-8.5, 8.8, 9.1, 10, А қосымшасы | 8 |
| 5.2.1 | 31 |
| 5.2.1 | 32 |
| 5.2.1 | 33 |
| 10 | 65 |
| 67 | МЕМСТ Р 8.605-2004  (IEC/TR 61206:1993, MOD) | Өлшем бірліктерін қамтамасыз етудің мемлекеттік жүйесі. Медициналық ультрадыбысты диагностикалық аспаптар. Үздіксіз толқынның доплердік аспаптарының параметрлерін өлшеу әдістемелеріне қойылатын жалпы талаптар | 06.05.2017 |  | 4, 5 | 3 |
| 4, 5 | 32 |
| 4, 5 | 38 |
| 4, 5 | 52 |
| 4, 5 | 53 |
| 4, 5 | 54 |
| 68 | МЕМСТ Р ИСО 10328-2007  (ISO 10328:2006, IDT) | Протездеу. Аяқты протездеу конструкциясының сынағы. Сынақтың талаптары мен әдістері | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 4-16 | 3 |
| 4-16 | 4 |
| 4-16 | 5 |
| 4-16 | 6 |
| 4-16 | 7 |
| 69 | МЕМСТ Р ИСО 10651-4-2015  (ISO 10651-4:2002, IDT) | Өкпені жасанды желдетудің медициналық аппараттары. 4-бөлім. Қол жетегімен жандандыруға арналған өкпені жасанды желдету аппараттарына негізгі фукнционалдық сипаттамаларды ескерумен қауіпсіздіктің жеке талаптары | 06.05.2017 |  | 4-10 | 3 |
| 4-10 | 4 |
| 5.4, 5.5, 7.1 | 5 |
| 4.1-4.3, 4.5-4.7,  5.2-5.4, 6.1-6.7,  7.1, 7.2 | 6 |
| 5.1-5.5, 7.1 | 7 |
| 9.1 | 8 |
| 70 | МЕМСТ Р ИСО 10993-2-2009  (ISO 10993-2:2006, IDT) | Медициналық бұйымдар. Медициналық бұйымдардың биологиялық әсер етуін бағалау.  2-бөлім. Жануарлармен қарым-қатынас жасауға қойылатын талаптар | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 4.5, 4.8 "a",  "b", "c", "d1",  "d2", "d8" | 3 |
| 4.5, 4.8 "a",  "b", "c", "d1",  "d2", "d8" | 6 |
| 71 | МЕМСТ Р ИСО 11334-1-2010  (ISO 11334-1:2007, IDT) | Жүруге арналған, бір қолмен басқарылатын көмекші құралдар. Сынақтың талаптары мен әдістері. 1-бөлім. Шынтақ балдақтары | 06.05.2017 |  | 4, 5 | 3 |
| 4, 5 | 4 |
| 4, 5 | 5 |
| 4, 5 | 6 |
| 4, 5 | 7 |
| 4, 5 | 8 |
| 6 | 9 |
| 4,5 | 12 |
| 4,5 | 46 |
| 4,5 | 55 |
| 4,5 | 56 |
| 4,5 | 57 |
| 6 | 58 |
| 6 | 65 |
| 72 | МЕМСТ Р ИСО 12866-2011  (ISO 12866:1999, IDT) | Өлшем бірліктерін қамтамасыз етудің мемлекеттік жүйесі. Офтальмологиялық периметрлер. Техникалық талаптар және сынақ әдістері | 06.05.2017 |  | 4.2-4.4, 5 | 3 |
| 4.2-4.4, 5 | 4 |
| 4.2-4.4, 5 | 6 |
| 4.2-4.4, 5 | 8 |
| 4.2-4.4, 5 | 31 |
| 4.2-4.4, 5 | 32 |
| 73 | МЕМСТ Р ИСО 13408-1-2000  (ISO 13408-1:1998, IDT) | Медициналық өнімді асептикалық өндіру. 1-бөлім. Жалпы талаптар | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 3-21 | 18 |
| 3-21 | 19 |
| 74 | МЕМСТ Р ИСО 13408-2-2007  (ISO 13408-2:2003, IDT) | Медициналық өнімді асептикалық өндіру. 2-бөлім. Сүзгіден өткізу | 06.05.2017 |  | 4-12 | 18 |
| 4-12 | 19 |
| 75 | МЕМСТ Р ИСО 13408-3-2011  (ISO 13408-3:2006, IDT) | Медициналық өнімді асептикалық өндіру. 3-бөлім. Лиофилизация | 06.05.2017 |  | 4-9 | 18 |
| 4-9 | 19 |
| 76 | МЕМСТ Р ИСО 13408-4-2011  (ISO 13408-4:2005, IDT) | Медициналық өнімді асептикалық өндіру. 4-бөлім. Орында тазарту | 06.05.2017 |  | 4-9 | 18 |
| 4-9 | 19 |
| 77 | МЕМСТ Р ИСО 13408-5-2011  (ISO 13408-5:2006, IDT) | Медициналық өнімді асептикалық өндіру. 5-бөлім. Орында зарарсыздандыру | 06.05.2017 |  | 4-9 | 18 |
| 4-9 | 19 |
| 78 | МЕМСТ Р ИСО 13408-6-2009  (ISO 13408-6:2005, IDT) | Медициналық өнімді асептикалық өндіру. 6-бөлім. Оқшаулағыш жүйелер | 06.05.2017 |  | 4-9 | 18 |
| 4-9 | 19 |
| 79 | МЕМСТ Р ИСО 14155-2014 (ISO 14155:2011, IDT) | Клиникалық зерттеулер. Тиісті клиникалық практика | 06.05.2017 |  | 4-9, А қосымшасы | 3 |
| 4-9, А қосымшасы | 6 |
| 4-9, А қосымшасы | 8 |
| 80 | МЕМСТ Р ИСО 14630-2011  (ISO 14630:2008, IDT) | Хирургиялық белсенді емес имплантаттар. Жалпы талаптар | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 4-8 | 3 |
| 4-8 | 4 |
| 4, 5, 7, 8, 10 | 5 |
| 4-10 | 6 |
| 4-8 | 7 |
| 5, 7 | 8 |
| 4-8 | 12 |
| 4, 6-8, 10 | 13 |
| 6, 7, 8 | 14 |
| 9, 10 | 16 |
| 9, 10 | 18 |
| 9, 10 | 19 |
| 9, 10 | 20 |
| 9, 10 | 21 |
| 6 | 22 |
| 6 | 23 |
| 5, 6, 11 | 27 |
| 4, 5, 6 | 28 |
| 9 | 58 |
| 9, 10 | 60 |
| 81 | МЕМСТ Р ИСО 14937-2012  (ISO 14937:2009, IDT) | Медициналық өнімдерді зарарсыздандыру. Зарарсыздандыратын агенттің сипаттамаларын анықтауға және медициналық бұйымдарды зарарсыздандыру процесін әзірлеуге, валидтеуге және ағымдағы бақылауға қойылатын жалпы талаптар | 06.05.2017 |  | 4-12 | 18 |
| 4-12 | 19 |
| 82 | МЕМСТ Р ИСО 15032-2001  (ISO 15032:2000, IDT) | Протездер. Жамбас түйіндері конструкциясының сынағы | 06.05.2017 |  | 4-9 | 3 |
| 4-9 | 4 |
| 4-9 | 5 |
| 4-9 | 6 |
| 4-9 | 7 |
| 4-9 | 8 |
| 4-9 | 9 |
| 4-9 | 12 |
| 83 | МЕМСТ Р ИСО 15223-1-2014  (ISO 15223-1:2012, IDT) | Медициналық бұйымдар. Медициналық бұйымдарды таңбалау кезінде, этикеткаларда және ілеспе құжаттамада қолданылатын символдар. 1-бөлім. Негізгі талаптар | 06.05.2017 |  | 4 | 11 |
| 5.1-5.4 | 58 |
| 5.2.7 | 60 |
| 84 | МЕМСТ Р ИСО 15882-2012  (ISO 15882:2008, IDT) | Медициналық өнімдерді зарарсыздандыру. Химиялық индикаторлар. Нәтижелерді таңдау, пайдалану және түсіндіру жөніндегі нұсқаулық | 06.05.2017 |  | 3-11 | 18 |
| 3-11 | 19 |
| 85 | МЕМСТ Р ИСО 16061-2011  (ISO 16061:2008, IDT) | Белсенді емес хирургиялық имплантаттармен бірге пайдаланылатын құрал-саймандар. Жалпы талаптар | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 4-8 | 3 |
| 4-8 | 4 |
| 4, 5, 7, 8, 10 | 5 |
| 4-10 | 6 |
| 4-8 | 7 |
| 5, 7 | 8 |
| 4-8 | 12 |
| 4, 6-8, 10 | 13 |
| 6, 7, 8 | 14 |
| 9, 10 | 16 |
| 9, 10 | 18 |
| 9, 10 | 19 |
| 9, 10 | 20 |
| 9, 10 | 21 |
| 6 | 22 |
| 6 | 23 |
| 5, 6, 11 | 27 |
| 4, 5, 6 | 28 |
| 9 | 58 |
| 9, 10 | 60 |
| 86 | МЕМСТ Р ИСО 16201-2010  (ISO 16201:2006, IDT) | Тіршілік әрекеті шектеулі адамдарды оңалту техникалық құралдары. Қоршаған ортаны бақылаудың тұрмыстық жүйелері | 06.05.2017 |  | 4-6 | 3 |
| 4-6 | 4 |
| 4-6 | 5 |
| 4-6 | 6 |
| 4-6 | 7 |
| 4.1 | 8 |
| 4.3 | 12 |
| 4.2, 6 | 27 |
| 6 | 28 |
| 6 | 29 |
| 5.1 | 38 |
| 6 | 43 |
| 6 | 45 |
| 6 | 46 |
| 6 | 49 |
| 6 | 51 |
| 5.2 | 54 |
| 87 | МЕМСТ Р ИСО 17664-2012  (ISO 17664:2004, IDT) | Медициналық бұйымдарды зарарсыздандыру. Медициналық бұйымдарды қайта зарарсыздандыруды жүргізу үшін әзірлеуші ұсынатын ақпарат | 06.05.2017 |  | 3-6 | 58 |
| 3-6 | 65 |
| 88 | МЕМСТ Р ИСО 17665-1-2016  (ISO 17665-1:2006, IDT) | Медициналық өнімді ылғал жылумен зарарсыздандыру.  1-бөлім. Медициналық бұйымдарды зарарсыздандыру процесін әзірлеуге, валидтеуге және ағымдағы бақылауға қойылатын талаптар | 01.03.2017 |  | 4-12 | 18 |
| 4-12 | 19 |
| 89 | МЕМСТ Р ИСО 20857-2016  (ISO 20857:2010, IDT) | Медициналық өнімдерді зарарсыздандыру. Ыстық ауа. Медициналық бұйымдарды зарарсыздандыру процесін әзірлеуге, валидтеуге және ағымдағы бақылауға қойылатын талаптар | 01.03.2017 |  | 4-12 | 18 |
| 4-12 | 19 |
| 90 | МЕМСТ Р ИСО 21534-2013  (ISO 21534:2007, IDT) | Хирургиялық белсенді емес имплантаттар. Буындарды алмастыруға арналған имплантаттар. Жеке талаптар | 06.05.2017 |  | 4-8 | 3 |
| 4-8 | 4 |
| 4, 5, 7, 8, 10 | 5 |
| 4-10 | 6 |
| 4-8 | 7 |
| 5, 7 | 8 |
| 4-8 | 12 |
| 4, 6-8, 10 | 13 |
| 6, 7, 8 | 14 |
| 9, 10 | 16 |
| 9, 10 | 18 |
| 9, 10 | 19 |
| 9, 10 | 20 |
| 9, 10 | 21 |
| 6 | 22 |
| 6 | 23 |
| 5, 6, 11 | 27 |
| 4, 5, 6 | 28 |
| 9 | 58 |
| 9, 10 | 60 |
| 9 | 65 |
| 91 | МЕМСТ Р ИСО 21535-2013  (ISO 21535:2007, IDT) | Хирургиялық белсенді емес имплантаттар. Буындарды алмастыруға арналған имплантаттар. Жамбас буындарын протездеуге арналған имплантаттарға қойылатын арнайы талаптар | 06.05.2017 |  | 4-8 | 3 |
| 4-8 | 4 |
| 4, 5, 7, 8, 10 | 5 |
| 4-10 | 6 |
| 4-8 | 7 |
| 5, 7 | 8 |
| 4-8 | 12 |
| 4, 6-8, 10 | 13 |
| 6, 7, 8 | 14 |
| 9, 10 | 16 |
| 9, 10 | 18 |
| 9, 10 | 19 |
| 9, 10 | 20 |
| 9, 10 | 21 |
| 6 | 22 |
| 6 | 23 |
| 5, 6, 11 | 27 |
| 4, 5, 6 | 28 |
| 9 | 58 |
| 9, 10 | 60 |
| 9 | 65 |
| 92 | МЕМСТ Р ИСО 21536-2013  (ISO 21536:2007, IDT) | Хирургиялық белсенді емес имплантаттар. Буындарды алмастыруға арналған имплантаттар. Тізе буындарын протездеуге арналған имплантаттарға қойылатын арнайы талаптар | 06.05.2017 |  | 4-8 | 3 |
| 4-8 | 4 |
| 4, 5, 7, 8, 10 | 5 |
| 4-10 | 6 |
| 4-8 | 7 |
| 5, 7 | 8 |
| 4-8 | 12 |
| 4, 6-8, 10 | 13 |
| 6, 7, 8 | 14 |
| 9, 10 | 16 |
| 9, 10 | 18 |
| 8, 9, 10 | 19 |
| 8, 9 | 20 |
| 9, 10 | 21 |
| 6 | 22 |
| 6 | 23 |
| 5, 6, 11 | 27 |
| 4, 5, 6 | 28 |
| 9 | 58 |
| 9, 10 | 60 |
| 9, 11 | 65 |
| 93 | МЕМСТ Р ИСО 22442-1-2011  (ISO 22442-1:2007, IDT) | Ұлпаларды және олардың жануарлардан жасалған туындыларын пайдаланатын медициналық бұйымдар. 1-бөлім. Тәуекел менеджменті | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 4.1-4.6,  С қосымшасы | 12 |
| 4.1-4.6,  С қосымшасы | 13 |
| 4.1-4.6,  С қосымшасы | 16 |
| 4.1-4.6,  С қосымшасы | 23 |
| 94 | МЕМСТ Р ИСО 22442-2-2011  (ISO 22442-2:2007, IDT) | Ұлпаларды және олардың жануарлардан жасалған туындыларын пайдаланатын медициналық бұйымдар. 2-бөлім.  Іріктеуді, жинауды және өңдеуді бақылау | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 4-8, А қосымшасы | 12 |
| 4-8, А қосымшасы | 13 |
| 4-8, А қосымшасы | 16 |
| 4-8, А қосымшасы | 23 |
| 95 | МЕМСТ Р ИСО 22442-3-2011  (ISO 22442-3:2007, IDT) | Ұлпаларды және олардың жануарлардан жасалған туындыларын пайдаланатын медициналық бұйымдар. 3-бөлім.  Инфекциялық кеуекті энцефалопатия вирустары мен агенттерін жоюды және/немесе қатерсіздендіруді валидтеу | 06.05.2017 |  | 4-9, А қосымшасы | 12 |
| 4-9, А қосымшасы | 13 |
| 4-9, А қосымшасы | 16 |
| 4-9, А қосымшасы | 23 |
| 96 | МЕМСТ Р ИСО 22523-2007  (ISO 22523:2006, IDT) | Қол-аяқ протездері және сыртқы ортездер. Сынақтың талаптары мен әдістері | 06.05.2017 |  | 4-14 | 3 |
| 4-14 | 4 |
| 4-14 | 5 |
| 4-14 | 6 |
| 4-14 | 7 |
| 4-14 | 8 |
| 13 | 9 |
| 5.1, 5.2 | 12 |
| 5.2, 13, 14 | 13 |
| 5.2.2, 5.4 | 14 |
| 5.2, 5.3 | 16 |
| 14 | 21 |
| 12.1, 13 | 27 |
| 7, 9, 11.1, 12.2, 12.3 | 28 |
| 5.1, 8.2, 8.4 | 29 |
| 8.3 | 38 |
| 8.1, 8.2 | 40 |
| 7 | 43 |
| 8 | 45 |
| 11, 12 | 46 |
| 6 | 47 |
| 6 | 48 |
| 8.2, 11.2 | 49 |
| 9 | 51 |
| 8.5 | 53 |
| 13.1, 13.2 | 54 |
| 13 | 58 |
| 13 | 65 |
| 97 | МЕМСТ Р ИСО 22675-2009  (ISO 22675:2006, IDT) | Протездеу. Аяқ протездерінің табан буыны түйіндерінің және өкше түйіндерінің сынағы. Сынақтың талаптары мен әдістері | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 5-10, 15, 16, 17 | 4 |
| 5-10, 15, 16, 17 | 7 |
| 5, 20, 21 | 9 |
| 5, 20, 21 | 27 |
| 5-10, 15, 16, 17 | 46 |
| 20 | 58 |
| 98 | МЕМСТ Р ИСО 25424-2013  (ISO 25424:2009, IDT) | Медициналық бұйымдарды зарарсыздандыру. Төмен температурада булы формальдегидпен зарарсыздандыру. Зарарсыздандыру процесін әзірлеуге, валидтеуге және рутинді бақылауға қойылатын талаптар | 06.05.2017 |  | 4-12 | 18 |
| 4-12 | 19 |
| 99 | МЕМСТ Р ИСО 25539-1-2012  (ISO 25539-1:2003, IDT) | Жүрек-қан тамыры иплантаттары. Тамырішілік имплантаттар. 1-бөлім. Эндоваскулярлық протездер | 06.05.2017 |  | 4-10 | 3 |
| 4-10 | 4 |
| 5, 8, 10.1 | 5 |
| 4, 5, 7, 8, 10.1 | 6 |
| 4, 5, 7 | 7 |
| 7 | 8 |
| 4-8 | 12 |
| 5-9, 10.1 | 13 |
| 5-7, 10.1 | 14 |
| 9 | 16 |
| 9, 10.1 | 18 |
| 9, 10.1 | 19 |
| 6, 10.1 | 22 |
| 6, 9 | 23 |
| 5, 7, 10.2, 10.3 | 27 |
| 5, 6, 7 | 28 |
| 10.2 | 58 |
| 10.2 | 60 |
| 10.3 | 65 |
| 100 | МЕМСТ Р ИСО 25539-2-2012  (ISO 25539-2:2008, IDT) | Жүрек-қан тамыры иплантаттары. Тамырішілік имплантаттар. 2-бөлім. Қан тамыры стенттері | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 4-8, 10-12 | 3 |
| 4-8, 10 | 4 |
| 4-8, 10-12 | 5 |
| 4-8, 10-12 | 6 |
| 4-8, 10-12 | 7 |
| 6-8 | 8 |
| 101 | МЕМСТ Р ИСО 7396-1-2011  (ISO 7396-1:2007, IDT) | Медициналық газдардың құбыр желісі жүйелері. 1-бөлім. Сығымдалған медициналық газдар мен ваккумға арналған құбыр желісі жүйелері | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 4, 5.1-5.2.7, 6, 7, 8, 11, 12.1-12.4 | 3 |
| 4, 5.1-5.2.7, 5.3.1-5.3.4, 5.8-5.10, 6, 7, 8, 11, 12.1-12.4, 12.6.2-12.6.9 | 4 |
| 4.4.1, 4.4.2, 5.1-5.2.7, 5.2.8, 5.3.1-5.3.4, 5.4, 5.5.1, 5.5.2.12, 5.5.2.1-5.5.2.10, 5.5.3, 5.6, 5.7.1-5.7.7, 5.8-5.10, 6, 7, 11, 12.1-12.4, 12.6.2-12.6.9 | 6 |
| 4.4.2, 5.1-5.2.7, 6, 7.3, 11, 13, | 7 |
| 13 | 9 |
| 4, 4.3.3, 4.3.6, 5.3.7, 5.3.8 | 12 |
| 4.3.7, 4.3.8, 5.5.2.1-5.5.2.10, 5.5.3, 5.6, 12.6.10, 12.6.11, 12.6.12, 12.6.13, 12.6.14 | 13 |
| 4 | 14 |
| 4.3.7, 4.3.8, 5.1-5.2.7, 5.3.1-5.3.4, 5.5.2.11, 5.5.3, 5.6, 5.7.8-5.7.9, 12.5.2, 12.6.1, 12.6.2-12.6.9 | 15 |
| 5.7.1-5.7.7 | 16 |
| 9 | 27 |
| 4.3.4, 4.3.9, 5.5.2.12, 7.2.5, 7.2.6, 9.3, 12.5.1, 12.5.2 | 28 |
| 4.3.2, 4.3.4, 4.3.5, 4.3.6, 5.3.7, 5.6, 7.1, 12.5.1, 12.5.2 | 29 |
| 6, 9.3, 9.3, 11.1.3, 4.3.4 | 41 |
| 9.3 | 43 |
| 9.3, 11.1.3 | 45 |
| 4.3.4, 4.3.6, 5.3.5, 5.3.6, 7.1, 12.5.1, 12.5.2, 12.6.1 | 46 |
| 5.5.2.13, 5.7.10 | 47 |
| 12.6.15-12.6.16, 9 | 49 |
| 5.1-5.2.7, 5.7.1-5.7.7, 6, 12.6.15-12.6.16 | 52 |
| 5.1-5.2.7, 6 | 53 |
| 6 | 54 |
| 13 | 58 |
| 13, 9 | 65 |
| 102 | МЕМСТ Р ИСО 80601-2-12-2013  (ISO 80601-2-12:2011, IDT) | Электрлі медициналық бұйымдар. 2-12 бөлім. Интенсивті терапияға арналған өкпені жасанды желдету аппараттарына негізгі фукнционалдық сипаттамаларды ескерумен қауіпсіздіктің жеке талаптары | 06.05.2017 |  | 201.4-201.17, 201.101-201.108, 202, 206, 208 | 3 |
| 201.4-201.17, 201.101-201.108, 202, 206, 208 | 4 |
| 201.7 | 5 |
| 201.4-201.17, 201.101-201.108, 202, 206, 208 | 6 |
| 201.12.1, 201.12.4, 201.13, 201.15, 201.102, 201.105 | 7 |
| 201.103 | 8 |
| 201.7, 201.16 | 9 |
| 201.9, 201.11 | 12 |
| 201.11 | 13 |
| 201.11 | 14 |
| 201.11, 201.13 | 15 |
| 201.11 | 16 |
| 201.11 | 20 |
| 201.7 | 21 |
| 201.15 | 26 |
| 201.8, 201.9, 201.11, 201.14, 201.15, 201.16, 201.101, 201.102, 201.106, 201.108 | 27 |
| 201.8, 201.9, 201.12, 201.15, 201.101, 201.106, 201.108, 202, 206 | 28 |
| 201.8, 201.11, 201.12, 201.15 | 29 |
| 201.7 | 30 |
| 201.12 | 31 |
| 201.12 | 32 |
| 201.7 | 33 |
| 201.10, 201.12, 201.17, 202 | 34 |
| 201.14 | 38 |
| 201.13 | 39 |
| 201.11.8 | 40 |
| 201.12, 201.11.8 | 41 |
| 201.12.4, 201.12, 208 | 42 |
| 201.17, 202 | 43 |
| 201.17, 202 | 44 |
| 201.8, 201.15, 201.16 | 45 |
| 201.9, 201.15, 201.16 | 46 |
| 201.9, 201.16 | 47 |
| 201.9, 201.16 | 48 |
| 201.7, 201.8, 201.15, 201.16, 201.101 | 49 |
| 201.15 | 50 |
| 201.11, 201.15, 201.16 | 52 |
| 201.12, 201.101 | 53 |
| 201.7 | 60 |
| 201.7, 201.16 | 65 |
| 103 | МЕМСТ Р ИСО 80601-2-13-2013  (ISO 80601-2-13:2011, IDT) | Электрлі медициналық бұйымдар. 2-13 бөлім. Анестезиологиялық кешендерге негізгі функционалдық сипаттамаларды ескерумен қауіпсіздіктің жеке талаптары | 06.05.2017 |  | 201.4-201.17, 201.101-201.107, 202, 203, 206, 208-211 | 3 |
| 201.4-201.17, 201.101-201.107, 202, 203, 206, 208-211 | 4 |
| 201.4-201.17, 201.101-201.107, 202, 203, 206, 208-211 | 5 |
| 201.4-201.17, 201.101-201.107, 202, 203, 206, 208-211 | 6 |
| 201.4-201.17, 201.101-201.107, 202, 203, 206, 208-211 | 7 |
| 201.4-201.17, 201.101-201.107, 202, 203, 206, 208-211 | 8 |
| 201.11 | 12 |
| 201.11 | 14 |
| 201.11 | 15 |
| 201.15 | 26 |
| 201.16 | 27 |
| 201.9, 201.11-201.13, 201.15, 201.17, 202, 206 | 28 |
| 201.11 | 29 |
| 201.7 | 30 |
| 201.12 | 31 |
| 201.10 | 34 |
| 201.10 | 35 |
| 201.10 | 36 |
| 201.10 | 37 |
| 201.14 | 38 |
| 201.13 | 39 |
| 201.12 | 42 |
| 201.17, 202 | 43 |
| 201.17, 202 | 44 |
| 201.8 | 45 |
| 201.9 | 46 |
| 201.9 | 47 |
| 201.9 | 48 |
| 201.8, 201.15 | 49 |
| 201.15 | 50 |
| 201.11 | 51 |
| 201.12, 201.15 | 52 |
| 201.12, 201.15 | 53 |
| 201.12 | 54 |
| 201.7 | 58 |
| 201.7 | 65 |
| 104 | МЕМСТ Р ИСО 80601-2-55-2015  (ISO 80601-2-55:2011, IDT) | Электрлі медициналық бұйымдар. 2-55 бөлім. Тыныс алу қоспалары мониторына негізгі функционалдық сипаттамаларды ескерумен қауіпсіздіктің жеке талаптары | 06.05.2017 |  | 201.11.6.4-201.11.6.6 | 13 |
| 201.11.6.4, 201.11.6.8 | 14 |
| 201.11.6.4 | 15 |
| 201.11.6.6, 201.11.6.7, 201.105 | 16 |
| 201.11.6.7 | 19 |
| 201.7.2.101, 201.7.2.4.101, 201.7.2.13.101, 201.7.2.17.101, 201.12.1.102, 201.102, 201.103, 208 | 27 |
| 201.9, 201.101, 202, 206 | 28 |
| 201.11 | 29 |
| 201.12.1, 201.101 | 31 |
| 201.7, 201.12.1.103, 201.12.1.104, 206, 208 | 32 |
| 201.7.4.3 | 33 |
| 202 | 36 |
| 201.14 | 38 |
| 208 | 42 |
| 202 | 43 |
| 201.8 | 45 |
| 201.9 | 46 |
| 201.9 | 47 |
| 201.9 | 48 |
| 201.8, 201.15, 201.103 | 49 |
| 201.11 | 51 |
| 201.104 | 54 |
| 201.7.9.1 | 58 |
| 201.7.2.17.101 | 60 |
| 201.7, 201.12 | 65 |
| 105 | МЕМСТ Р МЭК 60601-1-2010  (IEC 60601-1:2005, IDT) | Электрлі медициналық бұйымдар. 1-бөлім. Негізгі функционалдық сипаттамаларды ескерумен қауіпсіздіктің жалпы талаптары | 06.05.2017 |  | 4-17 | 3 |
| 4-17 | 4 |
| 4-17 | 5 |
| 4-17 | 6 |
| 4-17 | 7 |
| 4-17 | 8 |
| 11 | 12 |
| 11 | 14 |
| 11 | 15 |
| 15 | 26 |
| 16 | 27 |
| 9, 11-13, 15, 17 | 28 |
| 11 | 29 |
| 7 | 30 |
| 12 | 31 |
| 10 | 34 |
| 10 | 35 |
| 10 | 36 |
| 10 | 37 |
| 14 | 38 |
| 13 | 39 |
| 12 | 42 |
| 17 | 43 |
| 17 | 44 |
| 8 | 45 |
| 9 | 46 |
| 9 | 47 |
| 9 | 48 |
| 8, 15 | 49 |
| 15 | 50 |
| 11 | 51 |
| 12, 15 | 52 |
| 12, 15 | 53 |
| 12 | 54 |
| 7, 12, 16 | 55 |
| 7, 12, 16 | 56 |
| 7, 12, 16 | 57 |
| 7 | 58 |
| 7 | 65 |
| 106 | МЕМСТ Р МЭК 60601-1-2-2014  (IEC 60601-1-2:2007, IDT) | Электрлі медициналық бұйымдар. 1-2 бөлім. Негізгі функционалдық сипаттамаларды ескерумен қауіпсіздіктің жалпы талаптары. Параллельді стандарт. Электромагнитті үйлесімділік. Талаптар және сынақ | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 4-6 (импланттау бұйымдарына өзгеріссіз қолданылмайды) | 28 |
| 4-6 (импланттау бұйымдарына өзгеріссіз қолданылмайды) | 43 |
| 4-6 (импланттау бұйымдарына өзгеріссіз қолданылмайды) | 44 |
| 107 | МЕМСТ Р МЭК 60601-1-3-2013  (IEC 60601-1-3:2008, IDT) | Электрлі медициналық бұйымдар. 1-3 бөлім. Негізгі функционалдық сипаттамаларды ескерумен қауіпсіздіктің жалпы талаптары. Қосалқы стандарт.  Диагностикалық рентген аппараттарында сәулеленуден қорғау | 06.05.2017 |  | 4-13 | 3 |
| 4-13 | 4 |
| 4-13 | 5 |
| 4-13 | 6 |
| 4-13 | 7 |
| 4-13 | 8 |
| 4-13 | 34 |
| 4-13 | 35 |
| 4-13 | 37 |
| 108 | МЕМСТ Р МЭК 60601-1-6-2014  (IEC 60601-1-6:2010, IDT) | Электрлі медициналық бұйымдар. 1-6 бөлім. Негізгі функционалдық сипаттамаларды ескерумен қауіпсіздіктің жалпы талаптары. Қосалқы стандарт. Пайдалануға жарамдылық | 06.05.2017 |  | 4-5 | 28 |
| 4-5 | 32 |
| 4-5 | 55 |
| 4-5 | 56 |
| 4-5 | 57 |
| 109 | МЕМСТ Р МЭК 60601-2-1-2013  (IEC 60601-2-1:2009, IDT) | Электрлі медициналық бұйымдар. 2-1 бөлім. 1-ден 50 МэВ дейінгі диапазонда жұмыс істейтін электронды жылдамдатқыштарға негізгі функционалдық сипаттамаларды ескерумен қауіпсіздіктің жеке талаптары | 06.05.2017 |  | 201.4-201.17, 206 | 3 |
| 201.4-201.17, 206 | 4 |
| 201.4-201.17, 206 | 5 |
| 201.4-201.17, 206 | 6 |
| 201.4-201.17, 206 | 7 |
| 201.4-201.17, 206 | 8 |
| 201.11 | 12 |
| 201.11 | 14 |
| 201.11 | 15 |
| 201.15 | 26 |
| 201.16 | 27 |
| 201.9, 201.11-201.13, 201.15, 201.17, 206 | 28 |
| 201.11 | 29 |
| 201.7 | 30 |
| 201.12 | 31 |
| 201.10 | 34 |
| 201.10 | 35 |
| 201.10 | 36 |
| 201.10 | 37 |
| 201.14 | 38 |
| 201.13 | 39 |
| 201.12 | 42 |
| 201.17 | 43 |
| 201.15 | 44 |
| 201.8 | 45 |
| 201.9 | 46 |
| 201.9 | 47 |
| 201.9 | 48 |
| 201.8, 201.15 | 49 |
| 201.15 | 50 |
| 201.11 | 51 |
| 201.12, 201.15 | 52 |
| 201.12, 201.15 | 53 |
| 201.12 | 54 |
| 201.7 | 58 |
| 201.7 | 65 |
| 110 | МЕМСТ Р МЭК 60601-2-16-2016  (IEC 60601-2-16:2012, IDT) | Электрлі медициналық бұйымдар. 2-16 бөлім. Гемодиализге, гемодиафильтрацияға және гемофильтрацияға арналған аппараттарға негізгі функционалдық сипаттамаларды ескерумен қауіпсіздіктің жеке талаптары | 06.05.2017 |  | 201.4-201.17, 202, 208, 210, 211 | 3 |
| 201.4-201.17, 202, 208, 210, 211 | 4 |
| 201.4-201.17, 202, 208, 210, 211 | 5 |
| 201.4-201.17, 202, 208, 210, 211 | 6 |
| 201.4-201.17, 202, 208, 210, 211 | 7 |
| 201.4-201.17, 202, 208, 210, 211 | 8 |
| 201.11 | 12 |
| 201.11 | 14 |
| 201.11 | 15 |
| 201.15 | 26 |
| 201.16 | 27 |
| 201.9, 201.11-201.13, 201.15, 201.17, 202 | 28 |
| 201.11 | 29 |
| 201.7 | 30 |
| 201.12 | 31 |
| 201.10 | 34 |
| 201.10 | 35 |
| 201.10 | 36 |
| 201.10 | 37 |
| 201.14 | 38 |
| 201.13 | 39 |
| 201.12 | 42 |
| 201.17, 202 | 43 |
| 201.17, 202 | 44 |
| 201.8 | 45 |
| 201.9 | 46 |
| 201.9 | 47 |
| 201.9 | 48 |
| 201.8, 201.15 | 49 |
| 201.15 | 50 |
| 201.11 | 51 |
| 201.12, 201.15 | 52 |
| 201.12, 201.15 | 53 |
| 201.12 | 54 |
| 201.7 | 58 |
| 201.7 | 65 |
| 111 | МЕМСТ Р МЭК 60601-2-18-2014  (IEC 60601-2-18:2009, IDT) | Электрлі медициналық бұйымдар. 2-18 бөлім. Эндоскопиялық аппаратураға негізгі функционалдық сипаттамаларды ескерумен қауіпсіздіктің жеке талаптары | 06.05.2017 |  | 201.4-201.17, 202 | 3 |
| 201.4-201.17, 202 | 4 |
| 201.4-201.17, 202 | 5 |
| 201.4-201.17, 202 | 6 |
| 201.4-201.17, 202 | 7 |
| 201.4-201.17, 202 | 8 |
| 201.11 | 12 |
| 201.11 | 14 |
| 201.11 | 15 |
| 201.15 | 26 |
| 201.16 | 27 |
| 201.9, 201.11-201.13, 201.15, 201.17, 202 | 28 |
| 201.11 | 29 |
| 201.7 | 30 |
| 201.12 | 31 |
| 201.10 | 34 |
| 201.10 | 35 |
| 201.10 | 36 |
| 201.10 | 37 |
| 201.14 | 38 |
| 201.13 | 39 |
| 201.12 | 42 |
| 201.17, 202 | 43 |
| 201.17, 202 | 44 |
| 201.8 | 45 |
| 201.9 | 46 |
| 201.9 | 47 |
| 201.9 | 48 |
| 201.8, 201.15 | 49 |
| 201.15 | 50 |
| 201.11 | 51 |
| 201.12, 201.15 | 52 |
| 201.12, 201.15 | 53 |
| 201.12 | 54 |
| 201.7 | 58 |
| 201.7 | 65 |
| 112 | МЕМСТ Р МЭК 60601-2-19-2011  (IEC 60601-2-19:2009, IDT) | Электрлі медициналық бұйымдар. 2-19 бөлім. Жаңа туылған балаларға арналған инкубаторларға негізгі функционалдық сипаттамаларды ескерумен қауіпсіздіктің жеке талаптары | 06.05.2017 |  | 201.4-201.17, 202, 210 | 3 |
| 201.4-201.17, 202, 210 | 4 |
| 201.4-201.17, 202, 210 | 5 |
| 201.4-201.17, 202, 210 | 6 |
| 201.4-201.17, 202, 210 | 7 |
| 201.4-201.17, 202, 210 | 8 |
| 201.11 | 12 |
| 201.11 | 14 |
| 201.11 | 15 |
| 201.15 | 26 |
| 201.16 | 27 |
| 201.9, 201.11-201.13, 201.15, 201.17, 202, 210 | 28 |
| 201.11 | 29 |
| 201.7 | 30 |
| 201.12 | 31 |
| 201.10 | 34 |
| 201.10 | 35 |
| 201.10 | 36 |
| 201.10 | 37 |
| 201.14 | 38 |
| 201.13 | 39 |
| 201.12 | 42 |
| 201.17, 202 | 43 |
| 201.17, 202 | 44 |
| 201.8 | 45 |
| 201.9 | 46 |
| 201.9 | 47 |
| 201.9 | 48 |
| 201.8, 201.15 | 49 |
| 201.15 | 50 |
| 201.11 | 51 |
| 201.12, 201.15 | 52 |
| 201.12, 201.15 | 53 |
| 201.12 | 54 |
| 201.7, 210 | 58 |
| 201.7, 210 | 65 |
| 113 | МЕМСТ Р МЭК 60601-2-20-2011  (IEC 60601-2-20:2009, IDT) | Электрлі медициналық бұйымдар. 2-20 бөлім. Жаңа туылған балаларға арналған көлік инкубаторларына негізгі функционалдық сипаттамаларды ескерумен қауіпсіздіктің жеке талаптары | 06.05.2017 |  | 201.4-201.17, 202, 210 | 3 |
| 201.4-201.17, 202, 210 | 4 |
| 201.4-201.17, 202, 210 | 5 |
| 201.4-201.17, 202, 210 | 6 |
| 201.4-201.17, 202, 210 | 7 |
| 201.4-201.17, 202, 210 | 8 |
| 201.11 | 12 |
| 201.11 | 14 |
| 201.11 | 15 |
| 201.15 | 26 |
| 201.16 | 27 |
| 201.9, 201.11-201.13, 201.15, 201.17, 202, 210 | 28 |
| 201.11 | 29 |
| 201.7 | 30 |
| 201.12 | 31 |
| 201.10 | 34 |
| 201.10 | 35 |
| 201.10 | 36 |
| 201.10 | 37 |
| 201.14 | 38 |
| 201.13 | 39 |
| 201.12 | 42 |
| 201.17, 202 | 43 |
| 201.17, 202 | 44 |
| 201.8 | 45 |
| 201.9 | 46 |
| 201.9 | 47 |
| 201.9 | 48 |
| 201.8, 201.15 | 49 |
| 201.15 | 50 |
| 201.11 | 51 |
| 201.12, 201.15 | 52 |
| 201.12, 201.15 | 53 |
| 201.12 | 54 |
| 201.7, 210 | 58 |
| 201.7, 210 | 65 |
| 114 | МЕМСТ Р МЭК 60601-2-21-2013  (IEC 60601-2-21:2009, IDT) | Электрлі медициналық бұйымдар. 2-21 бөлім. Жаңа туылған балаларға арналған сәуле шығарғыш жылытқышқа негізгі функционалдық сипаттамаларды ескерумен қауіпсіздіктің жеке талаптары | 06.05.2017 |  | 201.4-201.17, 202, 210 | 3 |
| 201.4-201.17, 202, 210 | 4 |
| 201.4-201.17, 202, 210 | 5 |
| 201.4-201.17, 202, 210 | 6 |
| 201.4-201.17, 202, 210 | 7 |
| 201.4-201.17, 202, 210 | 8 |
| 201.11 | 12 |
| 201.11 | 14 |
| 201.11 | 15 |
| 201.15 | 26 |
| 201.16 | 27 |
| 201.9, 201.11-201.13, 201.15, 201.17, 202, 210 | 28 |
| 201.11 | 29 |
| 201.7 | 30 |
| 201.12 | 31 |
| 201.10 | 34 |
| 201.10 | 35 |
| 201.10 | 36 |
| 201.10 | 37 |
| 201.14 | 38 |
| 201.13 | 39 |
| 201.12 | 42 |
| 201.17, 202 | 43 |
| 201.17, 202 | 44 |
| 201.8 | 45 |
| 201.9 | 46 |
| 201.9 | 47 |
| 201.9 | 48 |
| 201.8, 201.15 | 49 |
| 201.15 | 50 |
| 201.11 | 51 |
| 201.12, 201.15 | 52 |
| 201.12, 201.15 | 53 |
| 201.12 | 54 |
| 201.7, 210 | 58 |
| 201.7, 210 | 65 |
| 115 | МЕМСТ Р МЭК 60601-2-2-2013  (IEC 60601-2-2:2009, IDT) | Электрлі медициналық бұйымдар. 2-2 бөлім. Жоғары жиіліктегі электрлі хирургиялық аппараттарға және жоғары жиіліктегі электрлі хирургиялық керек-жарақтарға негізгі функционалдық сипаттамаларды ескерумен қауіпсіздіктің жеке талаптары | 06.05.2017 |  | 201.4-201.17, 202, 208 | 3 |
| 201.4-201.17, 202, 208 | 4 |
| 201.4-201.17, 202, 208 | 5 |
| 201.4-201.17, 202, 208 | 6 |
| 201.4-201.17, 202, 208 | 7 |
| 201.4-201.17, 202, 208 | 8 |
| 201.11 | 12 |
| 201.11 | 14 |
| 201.11 | 15 |
| 201.15 | 26 |
| 201.16 | 27 |
| 201.9, 201.11-201.13, 201.15, 201.17, 202 | 28 |
| 201.11 | 29 |
| 201.7 | 30 |
| 201.12 | 31 |
| 201.10 | 34 |
| 201.10 | 35 |
| 201.10 | 36 |
| 201.10 | 37 |
| 201.14 | 38 |
| 201.13 | 39 |
| 201.12 | 42 |
| 201.17, 202 | 43 |
| 201.17, 202 | 44 |
| 201.8 | 45 |
| 201.9 | 46 |
| 201.9 | 47 |
| 201.9 | 48 |
| 201.8, 201.15 | 49 |
| 201.15 | 50 |
| 201.11 | 51 |
| 201.12, 201.15 | 52 |
| 201.12, 201.15 | 53 |
| 201.12 | 54 |
| 201.7 | 58 |
| 201.7 | 65 |
| 116 | МЕМСТ Р МЭК 60601-2-25-2016  (IEC 60601-2-25:2011, IDT) | Электрлі медициналық бұйымдар. 2-25 бөлім. Электрокардиографтарға негізгі функционалдық сипаттамаларды ескерумен қауіпсіздіктің жеке талаптары | 06.05.2017 |  | 201.4-201.17, 202 | 3 |
| 201.4-201.17, 202 | 4 |
| 201.4-201.17, 202 | 5 |
| 201.4-201.17, 202 | 6 |
| 201.4-201.17, 202 | 7 |
| 201.4-201.17, 202 | 8 |
| 201.11 | 12 |
| 201.11 | 14 |
| 201.11 | 15 |
| 201.15 | 26 |
| 201.16 | 27 |
| 201.9, 201.11-201.13, 201.15, 201.17, 202 | 28 |
| 201.11 | 29 |
| 201.7 | 30 |
| 201.12 | 31 |
| 201.10 | 34 |
| 201.10 | 35 |
| 201.10 | 36 |
| 201.10 | 37 |
| 201.14 | 38 |
| 201.13 | 39 |
| 201.12 | 42 |
| 201.17, 202 | 43 |
| 201.17, 202 | 44 |
| 201.8 | 45 |
| 201.9 | 46 |
| 201.9 | 47 |
| 201.9 | 48 |
| 201.8, 201.15 | 49 |
| 201.15 | 50 |
| 201.11 | 51 |
| 201.12, 201.15 | 52 |
| 201.12, 201.15 | 53 |
| 201.12 | 54 |
| 201.7 | 58 |
| 201.7 | 65 |
| 117 | МЕМСТ Р МЭК 60601-2-27-2013  (IEC 60601-2-27:2011, IDT) | Электрлі медициналық бұйымдар. 2-27 бөлім. Электрокардиографиялық мониторларға негізгі функционалдық сипаттамаларды ескерумен қауіпсіздіктің жеке талаптары | 06.05.2017 |  | 201.4-201.17, 202, 208 | 3 |
| 201.4-201.17, 202, 208 | 4 |
| 201.4-201.17, 202, 208 | 5 |
| 201.4-201.17, 202, 208 | 6 |
| 201.4-201.17, 202, 208 | 7 |
| 201.4-201.17, 202, 208 | 8 |
| 201.11 | 12 |
| 201.11 | 14 |
| 201.11 | 15 |
| 201.15 | 26 |
| 201.16 | 27 |
| 201.9, 201.11-201.13, 201.15, 201.17, 202 | 28 |
| 201.11 | 29 |
| 201.7 | 30 |
| 201.12 | 31 |
| 201.10 | 34 |
| 201.10 | 35 |
| 201.10 | 36 |
| 201.10 | 37 |
| 201.14 | 38 |
| 201.13 | 39 |
| 201.12 | 42 |
| 201.17, 202 | 43 |
| 201.17, 202 | 44 |
| 201.8 | 45 |
| 201.9 | 46 |
| 201.9 | 47 |
| 201.9 | 48 |
| 201.8, 201.15 | 49 |
| 201.15 | 50 |
| 201.11 | 51 |
| 201.12, 201.15 | 52 |
| 201.12, 201.15 | 53 |
| 201.12 | 54 |
| 201.7 | 58 |
| 201.7 | 65 |
| 118 | МЕМСТ Р МЭК 60601-2-28-2013  (IEC 60601-2-28:2010, IDT) | Электрлі медициналық бұйымдар. 2-28 бөлім. Медициналық диагностикалық рентген сәулелендіргіштердің негізгі функционалдық сипаттамаларды ескерумен қауіпсіздіктің жеке талаптары | 06.05.2017 |  | 201.4-201.17, 203 | 3 |
| 201.4-201.17, 203 | 4 |
| 201.4-201.17, 203 | 5 |
| 201.4-201.17, 203 | 6 |
| 201.4-201.17, 203 | 7 |
| 201.4-201.17, 203 | 8 |
| 201.11 | 12 |
| 201.11 | 14 |
| 201.11 | 15 |
| 201.15 | 26 |
| 201.16 | 27 |
| 201.9, 201.11-201.13, 201.15, 201.17 | 28 |
| 201.11 | 29 |
| 201.7 | 30 |
| 201.12 | 31 |
| 201.10 | 34 |
| 201.10 | 35 |
| 201.10 | 36 |
| 201.10 | 37 |
| 201.14 | 38 |
| 201.13 | 39 |
| 201.12 | 42 |
| 201.17 | 43 |
| 201.17 | 44 |
| 201.8 | 45 |
| 201.9 | 46 |
| 201.9 | 47 |
| 201.9 | 48 |
| 201.8, 201.15 | 49 |
| 201.15 | 50 |
| 201.11 | 51 |
| 201.12, 201.15 | 52 |
| 201.12, 201.15 | 53 |
| 201.12 | 54 |
| 201.7 | 58 |
| 201.7 | 65 |
| 119 | МЕМСТ Р МЭК 60601-2-29-2013  (IEC 60601-2-29:2008, IDT) | Электрлі медициналық бұйымдар. 2-29 бөлім. Сәулелі терапияға арналған симуляторларға функционалдық сипаттамаларды ескерумен қауіпсіздіктің жеке талаптары | 06.05.2017 |  | 201.4-201.17 | 3 |
| 201.4-201.17 | 4 |
| 201.4-201.17 | 5 |
| 201.4-201.17 | 6 |
| 201.4-201.17 | 7 |
| 201.4-201.17 | 8 |
| 201.11 | 12 |
| 201.11 | 14 |
| 201.11 | 15 |
| 201.15 | 26 |
| 201.16 | 27 |
| 201.9, 201.11-201.13, 201.15, 201.17 | 28 |
| 201.11 | 29 |
| 201.7 | 30 |
| 201.12 | 31 |
| 201.10 | 34 |
| 201.10 | 35 |
| 201.10 | 36 |
| 201.10 | 37 |
| 201.14 | 38 |
| 201.13 | 39 |
| 201.12 | 42 |
| 201.17 | 43 |
| 201.17 | 44 |
| 201.8 | 45 |
| 201.9 | 46 |
| 201.9 | 47 |
| 201.9 | 48 |
| 201.8, 201.15 | 49 |
| 201.15 | 50 |
| 201.11 | 51 |
| 201.12, 201.15 | 52 |
| 201.12, 201.15 | 53 |
| 201.12 | 54 |
| 201.7 | 58 |
| 201.7 | 65 |
| 120 | МЕМСТ Р МЭК 60601-2-33-2013  (IEC 60601-2-33:2010, IDT) | Электрлі медициналық бұйымдар. 2-33 бөлім. Магнитті резонанс негізінде жұмыс істейтін медициналық диагностикалық жабдыққа негізгі функционалдық сипаттамаларды ескерумен қауіпсіздіктің жеке талаптары | 06.05.2017 |  | 201.4-201.17, 202 | 3 |
| 201.4-201.17, 202 | 4 |
| 201.4-201.17, 202 | 5 |
| 201.4-201.17, 202 | 6 |
| 201.4-201.17, 202 | 7 |
| 201.4-201.17, 202 | 8 |
| 201.11 | 12 |
| 201.11 | 14 |
| 201.11 | 15 |
| 201.15 | 26 |
| 201.16 | 27 |
| 201.9, 201.11-201.13, 201.15, 201.17, 202 | 28 |
| 201.11 | 29 |
| 201.7 | 30 |
| 201.12 | 31 |
| 201.10 | 34 |
| 201.10 | 35 |
| 201.10 | 36 |
| 201.10 | 37 |
| 201.14 | 38 |
| 201.13 | 39 |
| 201.12 | 42 |
| 201.17, 202 | 43 |
| 201.17, 202 | 44 |
| 201.8 | 45 |
| 201.9 | 46 |
| 201.9 | 47 |
| 201.9 | 48 |
| 201.8, 201.15 | 49 |
| 201.15 | 50 |
| 201.11 | 51 |
| 201.12, 201.15 | 52 |
| 201.12, 201.15 | 53 |
| 201.12 | 54 |
| 201.7 | 58 |
| 201.7 | 65 |
| 121 | МЕМСТ Р МЭК 60601-2-36-2016  (IEC 60601-2-36:2014, IDT) | Электрлі медициналық бұйымдар. 2-36 бөлім. Экстракорпоральді литотрипсияға арналған аппараттарға негізгі функционалдық сипаттамаларды ескерумен қауіпсіздіктің жеке талаптары | 06.05.2017 |  | 201.4-201.17, 202 | 3 |
| 201.4-201.17, 202 | 4 |
| 201.4-201.17, 202 | 5 |
| 201.4-201.17, 202 | 6 |
| 201.4-201.17, 202 | 7 |
| 201.4-201.17, 202 | 8 |
| 201.11 | 12 |
| 201.11 | 14 |
| 201.11 | 15 |
| 201.15 | 26 |
| 201.16 | 27 |
| 201.9, 201.11-201.13, 201.15, 201.17, 202 | 28 |
| 201.11 | 29 |
| 201.7 | 30 |
| 201.12 | 31 |
| 201.10 | 34 |
| 201.10 | 35 |
| 201.10 | 36 |
| 201.10 | 37 |
| 201.14 | 38 |
| 201.13 | 39 |
| 201.12 | 42 |
| 201.17, 202 | 43 |
| 201.17, 202 | 44 |
| 201.8 | 45 |
| 201.9 | 46 |
| 201.9 | 47 |
| 201.9 | 48 |
| 201.8, 201.15 | 49 |
| 201.15 | 50 |
| 201.11 | 51 |
| 201.12, 201.15 | 52 |
| 201.12, 201.15 | 53 |
| 201.12 | 54 |
| 201.7 | 58 |
| 201.7 | 65 |
| 122 | МЕМСТ Р МЭК 60601-2-37-2009  (IEC 60601-2-37:2007, IDT) | Электрлі медициналық бұйымдар. 2-37 бөлім. Ультрадыбысты медициналық диагностикалық және бақылау аппаратурасының қауіпсіздігіне және негізгі сипаттамаларына қойылатын жеке талаптар | 06.05.2017 |  | 201.4-201.17, 202.6 | 3 |
| 201.4-201.17, 202.6 | 4 |
| 201.4-201.17, 202.6 | 5 |
| 201.4-201.17, 202.6 | 6 |
| 201.4-201.17, 202.6 | 7 |
| 201.4-201.17, 202.6 | 8 |
| 201.11 | 12 |
| 201.11 | 14 |
| 201.11 | 15 |
| 201.15 | 26 |
| 201.16 | 27 |
| 201.9, 201.11-201.13, 201.15, 201.17, 202.6 | 28 |
| 201.11 | 29 |
| 201.7 | 30 |
| 201.12 | 31 |
| 201.10 | 34 |
| 201.10 | 35 |
| 201.10 | 36 |
| 201.10 | 37 |
| 201.14 | 38 |
| 201.13 | 39 |
| 201.12 | 42 |
| 201.17, 202.6 | 43 |
| 201.17, 202.6 | 44 |
| 201.8 | 45 |
| 201.9 | 46 |
| 201.9 | 47 |
| 201.9 | 48 |
| 201.8, 201.15 | 49 |
| 201.15 | 50 |
| 201.11 | 51 |
| 201.12, 201.15 | 52 |
| 201.12, 201.15 | 53 |
| 201.12 | 54 |
| 201.7 | 58 |
| 201.7 | 65 |
| 123 | МЕМСТ Р МЭК 60601-2-41-2014  (IEC 60601-2-41:2009, IDT) | Электрлі медициналық бұйымдар. 2-41 бөлім. Хирургиялық және қарап тексеру (диагностикалық) жарықшамдарға негізгі функционалдық сипаттамаларды ескерумен қауіпсіздіктің жеке талаптары | 06.05.2017 |  | 201.4-201.17 | 3 |
| 201.4-201.17 | 4 |
| 201.4-201.17 | 5 |
| 201.4-201.17 | 6 |
| 201.4-201.17 | 7 |
| 201.4-201.17 | 8 |
| 201.11 | 12 |
| 201.11 | 14 |
| 201.11 | 15 |
| 201.15 | 26 |
| 201.16 | 27 |
| 201.9, 201.11-201.13, 201.15, 201.17 | 28 |
| 201.11 | 29 |
| 201.7 | 30 |
| 201.12 | 31 |
| 201.10 | 34 |
| 201.10 | 35 |
| 201.10 | 36 |
| 201.10 | 37 |
| 201.14 | 38 |
| 201.13 | 39 |
| 201.12 | 42 |
| 201.17 | 43 |
| 201.17 | 44 |
| 201.8 | 45 |
| 201.9 | 46 |
| 201.9 | 47 |
| 201.9 | 48 |
| 201.8, 201.15 | 49 |
| 201.15 | 50 |
| 201.11 | 51 |
| 201.12, 201.15 | 52 |
| 201.12, 201.15 | 53 |
| 201.12 | 54 |
| 201.7 | 58 |
| 201.7 | 65 |
| 124 | МЕМСТ Р МЭК 60601-2-4-2013  (IEC 60601-2-4:2010, IDT) | Электрлі медициналық бұйымдар. 2-4 бөлім. Кардиодефибрилляторларға негізгі функционалдық сипаттамаларды ескерумен қауіпсіздіктің жеке талаптары | 06.05.2017 |  | 201.4-201.17, 201.101-201.109, 202 | 3 |
| 201.4-201.17, 201.101-201.109, 202 | 4 |
| 201.4-201.17, 201.101-201.109, 202 | 5 |
| 201.4-201.17, 201.101-201.109, 202 | 6 |
| 201.4-201.17, 201.101-201.109, 202 | 7 |
| 201.4-201.17, 201.101-201.109, 202 | 8 |
| 201.11 | 12 |
| 201.11 | 14 |
| 201.11 | 15 |
| 201.15 | 26 |
| 201.16 | 27 |
| 201.9, 201.11-201.13, 201.15, 201.17, 202 | 28 |
| 201.11 | 29 |
| 201.7 | 30 |
| 201.12 | 31 |
| 201.10 | 34 |
| 201.10 | 35 |
| 201.10 | 36 |
| 201.10 | 37 |
| 201.14 | 38 |
| 201.13 | 39 |
| 201.12 | 42 |
| 201.17, 202 | 43 |
| 201.17, 202 | 44 |
| 201.8 | 45 |
| 201.9 | 46 |
| 201.9 | 47 |
| 201.9 | 48 |
| 201.8, 201.15 | 49 |
| 201.15 | 50 |
| 201.11 | 51 |
| 201.12, 201.15 | 52 |
| 201.12, 201.15 | 53 |
| 201.12 | 54 |
| 201.7 | 58 |
| 201.7 | 65 |
| 125 | МЕМСТ Р МЭК 60601-2-43-2013  (IEC 60601-2-43:2010, IDT) | Электрлі медициналық бұйымдар. 2-43 бөлім. Интервенциялық рәсімдерге арналған рентген аппараттарына негізгі функционалдық сипаттамаларды ескерумен қауіпсіздіктің жеке талаптары | 06.05.2017 |  | 201.4-201.17, 202, 203 | 3 |
| 201.4-201.17, 202, 203 | 4 |
| 201.4-201.17, 202, 203 | 5 |
| 201.4-201.17, 202, 203 | 6 |
| 201.4-201.17, 202, 203 | 7 |
| 201.4-201.17, 202, 203 | 8 |
| 201.11 | 12 |
| 201.11 | 14 |
| 201.11 | 15 |
| 201.15 | 26 |
| 201.16 | 27 |
| 201.9, 201.11-201.13, 201.15, 201.17, 202 | 28 |
| 201.11 | 29 |
| 201.7 | 30 |
| 201.12 | 31 |
| 201.10, 203 | 34 |
| 201.10, 203 | 35 |
| 201.10 | 36 |
| 201.10, 203 | 37 |
| 201.14 | 38 |
| 201.13 | 39 |
| 201.12 | 42 |
| 201.17, 202 | 43 |
| 201.17, 202 | 44 |
| 201.8 | 45 |
| 201.9 | 46 |
| 201.9 | 47 |
| 201.9 | 48 |
| 201.8, 201.15 | 49 |
| 201.15 | 50 |
| 201.11 | 51 |
| 201.12, 201.15 | 52 |
| 201.12, 201.15 | 53 |
| 201.12 | 54 |
| 201.7 | 58 |
| 201.7 | 65 |
| 126 | МЕМСТ Р МЭК 60601-2-44-2013  (IEC 60601-2-44:2009, IDT) | Электрлі медициналық бұйымдар. 2-44 бөлім. Рентгендік компьютерлік томографтарға негізгі функционалдық сипаттамаларды ескерумен қауіпсіздіктің жеке талаптары | 06.05.2017 |  | 201.4-201.17, 203 | 3 |
| 201.4-201.17, 203 | 4 |
| 201.4-201.17, 203 | 5 |
| 201.4-201.17, 203 | 6 |
| 201.4-201.17, 203 | 7 |
| 201.4-201.17, 203 | 8 |
| 201.11 | 12 |
| 201.11 | 14 |
| 201.11 | 15 |
| 201.15 | 26 |
| 201.16 | 27 |
| 201.9, 201.11-201.13, 201.15, 201.17 | 28 |
| 201.11 | 29 |
| 201.7 | 30 |
| 201.12 | 31 |
| 201.10, 203 | 34 |
| 201.10, 203 | 35 |
| 201.10 | 36 |
| 201.10, 203 | 37 |
| 201.14 | 38 |
| 201.13 | 39 |
| 201.12 | 42 |
| 201.17 | 43 |
| 201.17 | 44 |
| 201.8 | 45 |
| 201.9 | 46 |
| 201.9 | 47 |
| 201.9 | 48 |
| 201.8, 201.15 | 49 |
| 201.15 | 50 |
| 201.11 | 51 |
| 201.12, 201.15 | 52 |
| 201.12, 201.15 | 53 |
| 201.12 | 54 |
| 201.7 | 58 |
| 201.7 | 65 |
| 127 | МЕМСТ Р МЭК 60601-2-45-2014  (IEC 60601-2-45:2011, IDT) | Электрлі медициналық бұйымдар. 2-45 бөлім. Маммографиялық рентген аппараттарына және стереотаксиске арналған маммографиялық құрылғыларға негізгі функционалдық сипаттамаларды ескерумен қауіпсіздіктің жеке талаптары | 06.05.2017 |  | 201.4-201.17, 202, 203 | 3 |
| 201.4-201.17, 202, 203 | 4 |
| 201.4-201.17, 202, 203 | 5 |
| 201.4-201.17, 202, 203 | 6 |
| 201.4-201.17, 202, 203 | 7 |
| 201.4-201.17, 202, 203 | 8 |
| 201.11 | 12 |
| 201.11 | 14 |
| 201.11 | 15 |
| 201.15 | 26 |
| 201.16 | 27 |
| 201.9, 201.11-201.13, 201.15, 201.17, 202 | 28 |
| 201.11 | 29 |
| 201.7 | 30 |
| 201.12 | 31 |
| 201.10, 203 | 34 |
| 201.10, 203 | 35 |
| 201.10 | 36 |
| 201.10, 203 | 37 |
| 201.14 | 38 |
| 201.13 | 39 |
| 201.12 | 42 |
| 201.17, 202 | 43 |
| 201.17, 202 | 44 |
| 201.8 | 45 |
| 201.9 | 46 |
| 201.9 | 47 |
| 201.9 | 48 |
| 201.8, 201.15 | 49 |
| 201.15 | 50 |
| 201.11 | 51 |
| 201.12, 201.15 | 52 |
| 201.12, 201.15 | 53 |
| 201.12 | 54 |
| 201.7 | 58 |
| 201.7 | 65 |
| 128 | МЕМСТ Р МЭК 60601-2-46-2014  (IEC 60601-2-46:2010, IDT) | Электрлі медициналық бұйымдар. 2-46 бөлім. Операция үстелдеріне негізгі функционалдық сипаттамаларды ескерумен қауіпсіздіктің жеке талаптары | 06.05.2017 |  | 201.4-201.17, 202 | 3 |
| 201.4-201.17, 202 | 4 |
| 201.4-201.17, 202 | 5 |
| 201.4-201.17, 202 | 6 |
| 201.4-201.17, 202 | 7 |
| 201.4-201.17, 202 | 8 |
| 201.11 | 12 |
| 201.11 | 14 |
| 201.11 | 15 |
| 201.15 | 26 |
| 201.16 | 27 |
| 201.9, 201.11-201.13, 201.15, 201.17, 202 | 28 |
| 201.11 | 29 |
| 201.7 | 30 |
| 201.12 | 31 |
| 201.10 | 34 |
| 201.10 | 35 |
| 201.10 | 36 |
| 201.10 | 37 |
| 201.14 | 38 |
| 201.13 | 39 |
| 201.12 | 42 |
| 201.17, 202 | 43 |
| 201.17, 202 | 44 |
| 201.8 | 45 |
| 201.9 | 46 |
| 201.9 | 47 |
| 201.9 | 48 |
| 201.8, 201.15 | 49 |
| 201.15 | 50 |
| 201.11 | 51 |
| 201.12, 201.15 | 52 |
| 201.12, 201.15 | 53 |
| 201.12 | 54 |
| 201.7 | 58 |
| 201.7 | 65 |
| 129 | МЕМСТ Р МЭК 60601-2-47-2015  (IEC 60601-2-47:2012, IDT) | Электрлі медициналық бұйымдар. 2-47 бөлім. Амбулаторлық электрокардиографиялық жүйелерге негізгі функционалдық сипаттамаларды ескерумен қауіпсіздіктің жеке талаптары | 06.05.2017 |  | 201.4-201.17 | 3 |
| 201.4-201.17 | 4 |
| 201.4-201.17 | 5 |
| 201.4-201.17 | 6 |
| 201.4-201.17 | 7 |
| 201.4-201.17 | 8 |
| 201.11 | 12 |
| 201.11 | 14 |
| 201.11 | 15 |
| 201.15 | 26 |
| 201.16 | 27 |
| 201.9, 201.11-201.13, 201.15, 201.17 | 28 |
| 201.11 | 29 |
| 201.7 | 30 |
| 201.12 | 31 |
| 201.10 | 34 |
| 201.10 | 35 |
| 201.10 | 36 |
| 201.10 | 37 |
| 201.14 | 38 |
| 201.13 | 39 |
| 201.12 | 42 |
| 201.17 | 43 |
| 201.17 | 44 |
| 201.8 | 45 |
| 201.9 | 46 |
| 201.9 | 47 |
| 201.9 | 48 |
| 201.8, 201.15 | 49 |
| 201.15 | 50 |
| 201.11 | 51 |
| 201.12, 201.15 | 52 |
| 201.12, 201.15 | 53 |
| 201.12 | 54 |
| 201.7 | 58 |
| 201.7 | 65 |
| 130 | МЕМСТ Р МЭК 60601-2-49-2015  (IEC 60601-2-49:2011, IDT) | Электрлі медициналық бұйымдар. 2-49 бөлім. Пациенттің көпфункционалды мониторына негізгі функционалдық сипаттамаларды ескерумен қауіпсіздіктің жеке талаптары | 06.05.2017 |  | 201.4-201.17, 202, 208 | 3 |
| 201.4-201.17, 202, 208 | 4 |
| 201.4-201.17, 202, 208 | 5 |
| 201.4-201.17, 202, 208 | 6 |
| 201.4-201.17, 202, 208 | 7 |
| 201.4-201.17, 202, 208 | 8 |
| 201.11 | 12 |
| 201.11 | 14 |
| 201.11 | 15 |
| 201.15 | 26 |
| 201.16 | 27 |
| 201.9, 201.11-201.13, 201.15, 201.17, 202 | 28 |
| 201.11 | 29 |
| 201.7 | 30 |
| 201.12 | 31 |
| 201.10 | 34 |
| 201.10 | 35 |
| 201.10 | 36 |
| 201.10 | 37 |
| 201.14 | 38 |
| 201.13 | 39 |
| 201.12 | 42 |
| 201.17, 202 | 43 |
| 201.17, 202 | 44 |
| 201.8 | 45 |
| 201.9 | 46 |
| 201.9 | 47 |
| 201.9 | 48 |
| 201.8, 201.15 | 49 |
| 201.15 | 50 |
| 201.11 | 51 |
| 201.12, 201.15 | 52 |
| 201.12, 201.15 | 53 |
| 201.12 | 54 |
| 201.7 | 58 |
| 201.7 | 65 |
| 131 | МЕМСТ Р МЭК 60601-2-50-2012  (IEC 60601-2-50:2009, IDT) | Электрлі медициналық бұйымдар. 2-50 бөлім. Жаңа туған балалардың фототерапиясына арналған аппараттарға негізгі функционалдық сипаттамаларды ескерумен қауіпсіздіктің жеке талаптары | 06.05.2017 |  | 201.4-201.17, 202 | 3 |
| 201.4-201.17, 202 | 4 |
| 201.4-201.17, 202 | 5 |
| 201.4-201.17, 202 | 6 |
| 201.4-201.17, 202 | 7 |
| 201.4-201.17, 202 | 8 |
| 201.11 | 12 |
| 201.11 | 14 |
| 201.11 | 15 |
| 201.15 | 26 |
| 201.16 | 27 |
| 201.9, 201.11-201.13, 201.15, 201.17, 202 | 28 |
| 201.11 | 29 |
| 201.7 | 30 |
| 201.12 | 31 |
| 201.10 | 34 |
| 201.10 | 35 |
| 201.10 | 36 |
| 201.10 | 37 |
| 201.14 | 38 |
| 201.13 | 39 |
| 201.12 | 42 |
| 201.17, 202 | 43 |
| 201.17, 202 | 44 |
| 201.8 | 45 |
| 201.9 | 46 |
| 201.9 | 47 |
| 201.9 | 48 |
| 201.8, 201.15 | 49 |
| 201.15 | 50 |
| 201.11 | 51 |
| 201.12, 201.15 | 52 |
| 201.12, 201.15 | 53 |
| 201.12 | 54 |
| 201.7 | 58 |
| 201.7 | 65 |
| 132 | МЕМСТ Р МЭК 60601-2-63-2015  (IEC 60601-2-63:2012, IDT) | Электрлі медициналық бұйымдар. 2-63 бөлім. Рентгендік дентальді экстраоральды аппараттар үшін негізгі функционалдық сипаттамаларды ескерумен қауіпсіздіктің жеке талаптары | 06.05.2017 |  | 201.4-201.17, 202, 203 | 3 |
| 201.4-201.17, 202, 203 | 4 |
| 201.4-201.17, 202, 203 | 5 |
| 201.4-201.17, 202, 203 | 6 |
| 201.4-201.17, 202, 203 | 7 |
| 201.4-201.17, 202, 203 | 8 |
| 201.11 | 12 |
| 201.11 | 14 |
| 201.11 | 15 |
| 201.15 | 26 |
| 201.16 | 27 |
| 201.9, 201.11-201.13, 201.15, 201.17, 202 | 28 |
| 201.11 | 29 |
| 201.7 | 30 |
| 201.12 | 31 |
| 201.10, 203 | 34 |
| 201.10, 203 | 35 |
| 201.10 | 36 |
| 201.10, 203 | 37 |
| 201.14 | 38 |
| 201.13 | 39 |
| 201.12 | 42 |
| 201.17, 202 | 43 |
| 201.17, 202 | 44 |
| 201.8 | 45 |
| 201.9 | 46 |
| 201.9 | 47 |
| 201.9 | 48 |
| 201.8, 201.15 | 49 |
| 201.15 | 50 |
| 201.11 | 51 |
| 201.12, 201.15 | 52 |
| 201.12, 201.15 | 53 |
| 201.12 | 54 |
| 201.7 | 58 |
| 201.7 | 65 |
| 133 | МЕМСТ Р МЭК 60601-2-65-2015  (IEC 60601-2-65:2012, IDT) | Электрлі медициналық бұйымдар. 2-65 бөлім. Рентгендік дентальды интраоральды аппараттар үшін негізгі функционалдық сипаттамаларды ескерумен қауіпсіздіктің жеке талаптары | 06.05.2017 |  | 201.4-201.17, 202, 202.101, 203 | 3 |
| 201.4-201.17, 202, 202.101, 203 | 4 |
| 201.4-201.17, 202, 202.101, 203 | 5 |
| 201.4-201.17, 202, 202.101, 203 | 6 |
| 201.4-201.17, 202, 202.101, 203 | 7 |
| 201.4-201.17, 202, 202.101, 203 | 8 |
| 201.11 | 12 |
| 201.11 | 14 |
| 201.11 | 15 |
| 201.15 | 26 |
| 201.16 | 27 |
| 201.9, 201.11-201.13, 201.15, 201.17, 202 | 28 |
| 201.11 | 29 |
| 201.7 | 30 |
| 201.12 | 31 |
| 201.10, 203 | 34 |
| 201.10, 203 | 35 |
| 201.10 | 36 |
| 201.10, 203 | 37 |
| 201.14 | 38 |
| 201.13 | 39 |
| 201.12 | 42 |
| 201.17, 202 | 43 |
| 201.17, 202 | 44 |
| 201.8 | 45 |
| 201.9 | 46 |
| 201.9 | 47 |
| 201.9 | 48 |
| 201.8, 201.15 | 49 |
| 201.15 | 50 |
| 201.11 | 51 |
| 201.12, 201.15 | 52 |
| 201.12, 201.15 | 53 |
| 201.12 | 54 |
| 201.7 | 58 |
| 201.7 | 65 |
| 134 | МЕМСТ Р МЭК 60627-2005  (IEC 60627:2001, IDT) | Рентгендік диагностикалық кескіндер алуға арналған жабдық.  Жалпы тағайындалатын електен өткізу растрларының және маммографиялық електен өткізу растрларының сипаттамалары | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 4-6 | 3 |
| 4-6 | 4 |
| 4-6 | 6 |
| 4-6 | 8 |
| 135 | МЕМСТ Р МЭК 62083-2013  (IEC 62083:2009, IDT) | Электрлі медициналық бұйымдар. Сәулелі терапияны жоспарлау жүйелеріне қойылатын қауіпсіздік талаптары | 06.05.2017 |  | 4-16 | 3 |
| 4-16 | 4 |
| 4-16 | 6 |
| 4-16 | 8 |
| 136 | МЕМСТ Р МЭК 62220-1-2-2010  (IEC 62220-1-2:2007, IDT) | Электрлі медициналық бұйымдар. Цифрлы рентген кескіндерін алуға арналған құрылғылардың сипаттамалары. 1-2 бөлім. Тіркеудің квантты тиімділігін анықтау. Маммография кезінде пайдаланылатын детекторлар | 06.05.2017 |  | 4-8 | 3 |
| 4-8 | 4 |
| 4-8 | 6 |
| 4-8 | 8 |
| 137 | МЕМСТ Р МЭК 62220-1-3-2013  (IEC 62220-1-3:2008, IDT) | Электрлі медициналық бұйымдар. Рентген кескіндерін цифрлық қабылдағыштардың сипаттамалары. 1-3 бөлім. Тіркеудің квантты тиімділігін анықтау. Кескін алудың динамикалық режимінде жұмыс істейтін қабылдағыштар | 06.05.2017 |  | 4-8 | 3 |
| 4-8 | 4 |
| 4-8 | 6 |
| 4-8 | 8 |
| 138 | МЕМСТ Р МЭК 62304-2013  (IEC 62304:2006, IDT) | Медициналық бұйымдар. Бағдарламалық қамтамасыз ету. Өмірлік цикл процестері | 06.05.2017 |  | 4-9 | 3 |
| 4-9 | 4 |
| 4-9 | 5 |
| 4-9 | 8 |
| 4-9 | 38 |
| 139 | МЕМСТ Р МЭК 62366-2013  (IEC 62366:2007, IDT) | Медициналық бұйымдар. Пайдалануға жарамдылығын ескерумен медициналық бұйымдарды жобалау | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 4-7 | 8 |
| 4-7 | 32 |
| 4-7 | 33 |
| 4-7 | 50 |
| 4-7 | 55 |
| 4-7 | 56 |
| 4-7 | 57 |
| 140 | СТ РК 2.189-2010  (IEC/TR 61206:1993, MOD) | Медициналық ультрадыбысты диагностикалық аспаптар. Үздіксіз толқынның доплердік аспаптарының параметрлерін өлшеу әдістемелеріне қойылатын жалпы талаптар | 06.05.2017 |  | 5, 6 | 3 |
| 5, 6 | 32 |
| 5, 6 | 38 |
| 5, 6 | 52 |
| 5, 6 | 53 |
| 5, 6 | 54 |
| 141 | СТ РК МЕМСТ Р ИСО 10328-2010 (ISO 10328:2006, IDT) | Протездеу. Аяқ протездері конструкциясының сынағы. Сынақтың талаптары мен әдістері | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 4-16 | 3 |
| 4-16 | 4 |
| 4-16 | 5 |
| 4-16 | 6 |
| 4-16 | 7 |
| 142 | СТ РК МЕМСТ Р ИСО 15032-2008  (ISO 15032:2000, IDT) | Протездер. Жамбас түйіндері конструкциясының сынағы | 06.05.2017 |  | 4-9 | 3 |
| 4-9 | 4 |
| 4-9 | 5 |
| 4-9 | 6 |
| 4-9 | 7 |
| 4-9 | 8 |
| 4-9 | 9 |
| 4-9 | 12 |
| 143 | СТ РК ИСО 3826-2-2011  (ISO 3826-2:2008, IDT) | Адамның қанына және оның компоненттеріне арналған қоймалық пластмасса контейнерлер. 2-бөлім. Этикеткалар мен нұсқаулықтарда пайдаланылатын графикалық символдар | 06.05.2017 |  | 4 | 9 |
| 4 | 11 |
| 4 | 58 |
| 144 | СТ РК ИСО 3826-3-2011  (ISO 3826-3:2006, IDT) | Адамның қанына және оның компоненттеріне арналған қоймалық пластмасса контейнерлер. 3-бөлім. Орнатылған элементтері бар қанды қаптау жүйелері | 06.05.2017 |  | 5-9 | 3 |
| 5-9 | 4 |
| 5-9 | 5 |
| 5-9 | 6 |
| 8 | 9 |
| 5, 6, 9 | 12 |
| 5, 6, 9 | 14 |
| 5, 6, 9 | 15 |
| 5-7, 9 | 16 |
| 5-7, 9 | 18 |
| 5 | 27 |
| 5 | 28 |
| 8 | 58 |
| 145 | СТБ EN 12470-1-2014  (EN 12470-1:2000, IDT) | Медициналық термометрлер.  1-бөлім. Ең үлкен сұйық металды шыны термометрлер. Сынақтың талаптары мен әдістері | 06.05.2017 |  | 5-7 | 3 |
| 5-7 | 4 |
| 6, 7 | 5 |
| 6, 7 | 6 |
| 6, 7 | 7 |
| 8 | 9 |
| 8.1, 8.2 | 11 |
| 6.2, 7.2-7.4 | 12 |
| 8.3 | 16 |
| 6.1.2.7, 6.3.3, 7.8 | 28 |
| 6.4-6.6, 7.9 | 31 |
| 6.1 | 32 |
| 4, 8.2 | 33 |
| 8.2, 8.3 | 58 |
| 8.2, 8.3 | 65 |
| 146 | СТБ EN 12470-2-2014  (EN 12470-2:2000, IDT) | Медициналық термометрлер.  2-бөлім. Фазалық өзгерістері бар термометрлер (нүктелі матрица). Сынақтың талаптары мен әдістері | 06.05.2017 |  | 5-7 | 3 |
| 5-7 | 4 |
| 6, 7 | 5 |
| 6, 7 | 6 |
| 6, 7 | 7 |
| 8 | 9 |
| 8 | 11 |
| 6.8 | 12 |
| 6.7 | 18 |
| 6.11 | 28 |
| 6.2-6.6, 6.9, 6.10,  7.2-7.7, 8.3 | 31 |
| 6.11 | 32 |
| 4, 8.2.1 | 33 |
| 8.2 | 58 |
| 6.7 | 60 |
| 8.3 | 65 |
| 147 | СТБ EN 556-2-2008  (EN 556-2:2003, IDT) | Медициналық бұйымдарды зарарсыздандыру. "Зарарсыздандырылған" деп таңбаланған медициналық бұйымдарға қойылатын талаптар.  2-бөлім. Асептикалық өңделген медициналық бұйымдарға қойылатын талаптар | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 4.1 "a", 4.1 "e",  4.1 "h" | 3 |
| 4.1 "a", 4.1 "e",  4.1 "h" | 16 |
| 4.2 | 19 |
| 148 | СТБ IEC 60601-1-2012  (IEC 60601-1:2005, IDT) | Электрлі медициналық бұйымдар. 1-бөлім. Жалпы қауіпсіздік талаптары және негізгі сипаттамаларға қойылатын талаптар | 06.05.2017 |  | 4-17 | 3 |
| 4-17 | 4 |
| 4-17 | 5 |
| 4-17 | 6 |
| 4-17 | 7 |
| 4-17 | 8 |
| 11 | 12 |
| 11 | 14 |
| 11 | 15 |
| 15 | 26 |
| 16 | 27 |
| 9, 11-13, 15, 17 | 28 |
| 11 | 29 |
| 7 | 30 |
| 12 | 31 |
| 10 | 34 |
| 10 | 35 |
| 10 | 36 |
| 10 | 37 |
| 14 | 38 |
| 13 | 39 |
| 12 | 42 |
| 17 | 43 |
| 17 | 44 |
| 8 | 45 |
| 9 | 46 |
| 9 | 47 |
| 9 | 48 |
| 8, 15 | 49 |
| 15 | 50 |
| 11 | 51 |
| 12, 15 | 52 |
| 12,15 | 53 |
| 12 | 54 |
| 7, 12, 16 | 55 |
| 7, 12, 16 | 56 |
| 7, 12, 16 | 57 |
| 7 | 58 |
| 7 | 65 |
| 149 | СТБ IEC 60601-2-43-2012  (IEC 60601-2-43:2010, IDT) | Электрлі медициналық бұйымдар. 2-43 бөлім. Қауіпсіздіктің қосалқы талаптары және интервенциялық рәсімдерге арналған рентген аппаратураның негізгі сипаттамаларына қойылатын талаптар | 06.05.2017 |  | 201.4-201.17, 202, 203 | 3 |
| 201.4-201.17, 202, 203 | 4 |
| 201.4-201.17, 202, 203 | 5 |
| 201.4-201.17, 202, 203 | 6 |
| 201.4-201.17, 202, 203 | 7 |
| 201.4-201.17, 202, 203 | 8 |
| 201.11 | 12 |
| 201.11 | 14 |
| 201.11 | 15 |
| 201.15 | 26 |
| 201.16 | 27 |
| 201.9, 201.11-201.13, 201.15, 201.17, 202 | 28 |
| 201.11 | 29 |
| 201.7 | 30 |
| 201.12 | 31 |
| 201.10, 203 | 34 |
| 201.10, 203 | 35 |
| 201.10 | 36 |
| 201.10, 203 | 37 |
| 201.14 | 38 |
| 201.13 | 39 |
| 201.12 | 42 |
| 201.17, 202 | 43 |
| 201.17, 202 | 44 |
| 201.8 | 45 |
| 201.9 | 46 |
| 201.9 | 47 |
| 201.9 | 48 |
| 201.8, 201.15 | 49 |
| 201.15 | 50 |
| 201.11 | 51 |
| 201.12, 201.15 | 52 |
| 201.12, 201.15 | 53 |
| 201.12 | 54 |
| 201.7 | 58 |
| 201.7 | 65 |
| 150 | СТБ IEC 60645-1-2014  (IEC 60645-1:2012, IDT) | Электроакустика. Аудиометриялық жабдық. 1-бөлім. Тоналдық аудиометрлер | 06.05.2017 |  | 4-14 | 3 |
| 4-14 | 4 |
| 4-14 | 6 |
| 4-14 | 7 |
| 4-14 | 8 |
| 4-14 | 31 |
| 4-14 | 32 |
| 4-14 | 33 |
| 15.1 | 58 |
| 15.5 | 65 |
| 151 | СТБ IEC 60645-2-2010  (IEC 60645-2:1993, IDT) | Аудиометрлер. 2-бөлім. Сөйлеу аудиометриясына арналған жабдық | 06.05.2017 |  | 4-16 | 3 |
| 4-16 | 4 |
| 4-16 | 6 |
| 4-16 | 7 |
| 4-16 | 8 |
| 4-16 | 31 |
| 4-16 | 32 |
| 4-16 | 33 |
| 17.1 | 58 |
| 17.2 | 65 |
| 152 | СТБ ISO 3826-3-2014  (ISO 3826-3:2006, IDT) | Адамның қаны мен оның компоненттеріне арналған иілгіш полимерлі контейнерлер. 3-бөлім. Орнатылған элементтері бар қанды сақтау жүйелері | 06.05.2017 |  | 5-9 | 3 |
| 5-9 | 4 |
| 5-9 | 5 |
| 5-9 | 6 |
| 8 | 9 |
| 5, 6, 9 | 12 |
| 5, 6, 9 | 14 |
| 5, 6, 9 | 15 |
| 5-7, 9 | 16 |
| 5-7, 9 | 18 |
| 5 | 27 |
| 5 | 28 |
| 8 | 58 |
| 153 | СТБ ISO 80601-2-56-2016  (ISO 80601-2-56:2009, IDT) | Электрлі медициналық бұйымдар. 2-56 бөлім. Қауіпсіздіктің қосалқы талаптары және дене температурасын өлшеуге арналған медициналық термометрлердің негізгі сипаттамаларына қойылатын талаптар | 06.05.2017 |  | 201.7, 201.7.2.1, 201.7.2.1.101, 201.7.2.2,  201.7.9 | 9 |
| 201.7, 201.7.2.1, 201.8, 201.9 | 11 |
| 201.11 | 13 |
| 201.11 | 14 |
| 201.11 | 15 |
| 201.11 | 16 |
| 201.11 | 19 |
| 201.4,  201.4.2.101, 201.7, 201.7.9.2.101 "e", 201.16, 201.101.1, 201.102.1, 201.103, 201.103.2 | 27 |
| 201.9, 201.12.1.101, 201.12.2, 201.15, 202 | 28 |
| 201.11, 201.13 | 29 |
| 201.7.9.2.101 "d", 201.12, 201.101, 201.102, 201.103 | 31 |
| 201.12.2 | 32 |
| 201.7 | 33 |
| 202 | 36 |
| 201.14 | 38 |
| 201.12 | 42 |
| 202 | 43 |
| 201.8 | 45 |
| 201.9 | 46 |
| 201.9 | 47 |
| 201.9 | 48 |
| 201.8, 201.11, 201.15 | 49 |
| 201.11, 201.15 | 51 |
| 201.7, 201.12.2, 201.15, 206 | 54 |
| 201.7 | 58 |
| 201.7.2.1.101 | 60 |
| 201.7, 201.16 | 65 |
| 154 | СТБ МЕМСТ Р 8.605-2012  (IEC/TR 61206:1993, MOD) | Беларусь Республикасының өлшем бірліктерін қамтамасыз ету жүйесі. Медициналық ультрадыбысты диагностикалық аспаптар. Үздіксіз толқынның доплердік аспаптарының параметрлерін өлшеу әдістемелеріне қойылатын жалпы талаптар | 06.05.2017 |  | 4, 5 | 3 |
| 4, 5 | 32 |
| 4, 5 | 38 |
| 4, 5 | 52 |
| 4, 5 | 53 |
| 4, 5 | 54 |
| 155 | СТБ ЕН 1041-2006  (EN 1041:1998, IDT) | Медициналық бұйымдар. Әзірлеуші ұсынған ақпарат | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 4.1.1-4.1.9 | 9 |
| 4.1.1-4.1.9 | 11 |
| 4.1.1-4.1.9 | 27 |
| 4.1.1-4.1.9 | 33 |
| 4.1.1-4.1.9 | 54 |
| 4.1.1-4.1.9 | 58 |
| 4.1.1-4.1.9 | 60 |
| 4.1.1-4.1.9 | 65 |
| II. in vitro диагностикасына арналған медициналық бұйымдар үшін қолданылатын стандарттар | | | | | | |
| 1 | МЕМСТ EN 556-1-2011  (EN 556-1:2001, IDT) | Медициналық бұйымдарды зарарсыздандыру. "Зарарсыздандырылған" санатындағы медициналық бұйымдарға қойылатын талаптар. 1-бөлім. Соңғы зарарсыздандыруға жататын медициналық бұйымдарға қойылатын талаптар | 06.05.2017 |  | 4.1 | 3 |
| 4.1 | 11 |
| 4.1 | 72 |
| 4.2 | 74 |
| 2 | МЕМСТ IEC 60825-1-2013  (IEC 60825-1:2007, IDT) | Лазерлі аппаратураның қауіпсіздігі. 1-бөлім. Жабдықты сыныптау, пайдаланушыға арналған талаптар мен нұсқаулық | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 4-6, 7.2, 8, 9 | 88 |
| 4-6, 7.2, 8, 9 | 89 |
| 3 | МЕМСТ IEC 61010-1-2014  (IEC 61010-1:2010, IDT) | Электрді бақылау-өлшеу аспаптарының және зертханалық жабдықтың қауіпсіздігі. 1-бөлім. Жалпы талаптар | 06.05.2017 |  | 4-16 | 3 |
| 4-16 | 4 |
| 4-16 | 5 |
| 4-16 | 6 |
| 4-16 | 7 |
| 4-16 | 8 |
| 4-16 | 80 |
| 4-16 | 82 |
| 4-16 | 83 |
| 4-16 | 84 |
| 4-16 | 85 |
| 4-16 | 94 |
| 4-16 | 95 |
| 4-16 | 96 |
| 4-16 | 99 |
| 4-16 | 100 |
| 4-16 | 101 |
| 4 | МЕМСТ IEC 61010-2-101-2013  (IEC 61010-2-101:2002, IDT) | Электрді бақылау-өлшеу аспаптарының және зертханалық жабдықтың қауіпсіздігі. 2-101 бөлім. Зертханалық диагностикаға (IVD) арналған медициналық жабдыққа қойылатын жеке талаптар | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 4-16 | 3 |
| 4-16 | 4 |
| 4-16 | 5 |
| 4-16 | 6 |
| 4-16 | 7 |
| 4-16 | 8 |
| 4-16 | 80 |
| 4-16 | 82 |
| 4-16 | 83 |
| 4-16 | 84 |
| 4-16 | 85 |
| 4-16 | 94 |
| 4-16 | 95 |
| 4-16 | 96 |
| 4-16 | 99 |
| 4-16 | 100 |
| 4-16 | 101 |
| 5 | МЕМСТ ISO 11135-2012  (ISO 11135:1994, IDT) | Медициналық бұйымдар. Этилен оксидімен зарарсыздандыруды валидтеу және ағымдағы бақылау | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 4-7 | 74 |
| 6 | МЕМСТ ISO 11137-1-2011  (ISO 11137-1:2006, IDT) | Медициналық өнімдерді зарарсыздандыру. Радиациялық зарарсыздандыру. 1-бөлім. Медициналық бұйымдарды зарарсыздандыру процесін әзірлеуге, валидтеуге және ағымдағы бақылауға қойылатын талаптар | 06.05.2017 |  | 4-12 | 74 |
| 7 | МЕМСТ ISO 11137-2-2011  (ISO 11137-2:2006, IDT) | Медициналық өнімдерді зарарсыздандыру. Радиациялық зарарсыздандыру. 2-бөлім. Зарарсыздандырылатын дозаны белгілеу | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 4-10 | 74 |
| 8 | МЕМСТ ISO 11737-2-2011  (ISO 11737-2:1998, IDT) | Медициналық бұйымдарды зарарсыздандыру. Микробиологиялық әдістер. 2-бөлім. Зарарсыздандыру процестерін валидтеу кезінде жүргізілетін зарарсыздыққа сынақ | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 4-7 | 74 |
| 9 | МЕМСТ ISO 13485-2011  (ISO 13485:2003, IDT) | Медициналық бұйымдар. Сапа менеджменті жүйелері. Реттеу мақсаттарына арналған жүйелік талаптар | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 4.1, 4.2, 5.1, 5.3-5.6, 6.4, 7.1-7.6, 8.2.2, 8.2.3, 8.2.4, 8.3, 8.4, 8.5.1-8.5.3 | 3 |
| 4.1, 4.2, 5.1, 5.3-5.6, 6.4, 7.1-7.6, 8.2.2, 8.2.3, 8.2.4, 8.3, 8.4, 8.5.1-8.5.3 | 4 |
| 4.1, 4.2, 5.1, 5.3-5.6, 6.4, 7.1-7.6, 8.2.2, 8.2.3, 8.2.4, 8.3, 8.4, 8.5.1-8.5.3 | 5 |
| 4.1, 4.2, 5.1, 5.3-5.6, 6.4, 7.1-7.6, 8.2.2, 8.2.3, 8.2.4, 8.3, 8.4, 8.5.1-8.5.3 | 6 |
| 4.1, 4.2, 5.1, 5.3-5.6, 6.4, 7.1-7.6, 8.2.2, 8.2.3, 8.2.4, 8.3, 8.4, 8.5.1-8.5.3 | 7 |
| 4.1, 4.2, 5.1, 5.3-5.6, 6.4, 7.1-7.6, 8.2.2, 8.2.3, 8.2.4, 8.3, 8.4, 8.5.1-8.5.3 | 8 |
| 10 | МЕМСТ ISO 14971-2011  (ISO 14971:2007, IDT) | Медициналық бұйымдар. Медициналық бұйымдарға тәуекел менеджментін қолдану | 06.05.2017 |  | 1-9 | 3 |
| 1-9 | 4 |
| 1-9 | 5 |
| 1-9 | 7 |
| 1-9 | 8 |
| 11 | МЕМСТ ISO 17511-2011  (ISO 17511:2003, IDT) | In vitro диагностикаға арналған медициналық бұйымдар. Биологиялық сынамаларда шамаларды өлшеу. Калибратор және бақылау материалдары тіркеген мәндерді метрологиялық қадағалап отыру | 06.05.2017 |  | 4-8 | 6 |
| 8 | 106 |
| 12 | МЕМСТ ISO 18153-2011  (ISO 18153:2003, IDT) | In vitro диагностикаға арналған медициналық бұйымдар. Биологиялық сынамаларда шамаларды өлшеу. Калибратор және бақылау материалдары тіркеген ферменттердің каталитикалық концентрациясы мәндерін метрологиялық қадағалап отыру | 06.05.2017 |  | 4, 5 | 6 |
| 13 | МЕМСТ ISO 6710-2011  (ISO 6710:1995, IDT) | Көктамыр қанының үлгілерін жинауға арналған бір реттік контейнерлер. Техникалық талаптар және сынақ әдістері | 06.05.2017 |  | 5.1, 7.2 | 3 |
| 5.1, 7.2 | 4 |
| 5.1, 7.2 | 7 |
| 4.2, 5.1, 5.2, 6.2, 7.1, 7.2 | 69 |
| 4.2, 5.1, 6.2, 6.3, 7.1 | 71 |
| 4.4, 6.2, 6.3, 7.1 | 72 |
| 8.1, 8.2 | 73 |
| 8.1, 8.2 | 74 |
| 5.1 | 80 |
| 5.1, 7.1, 7.2 | 82 |
| 14 | МЕМСТ ИСО 14644-1-2002  (ISO 14644-1:1999, IDT) | Таза үй-жайлар және олармен байланысты бақыланатын орталар. 1-бөлім. Ауаның тазалығын сыныптау | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 3, 4 | 75 |
| 15 | МЕМСТ ИСО 14698-1-2005  (ISO 14698-1:2003, IDT) | Таза үй-жайлар және олармен байланысты бақыланатын орталар. Биоластануды бақылау.  1-бөлім. Жалпы қағидаттар мен әдістер | 06.05.2017 |  | 4-9 | 75 |
| 16 | МЕМСТ ИСО 14698-2-2005  (ISO 14698-2:2003, IDT) | Таза үй-жайлар және олармен байланысты бақыланатын орталар. Биоластануды бақылау.  2-бөлім. Биоластанулар туралы деректерді талдау | 06.05.2017 |  | 4 | 75 |
| 17 | МЕМСТ Р ЕН 12322-2010  (EN 12322:1999, IDT) | In vitro диагностикаға арналған медициналық бұйымдар. Микробиологияға арналған қоректік орталар. Қоректік орталардың функционалдық сипаттамаларының критерийлері | 06.05.2017 |  | 4.1-4.4 | 6 |
| 5 | 105 |
| 5 | 106 |
| 18 | МЕМСТ Р ЕН 13532-2010  (EN 13532:2002, IDT) | Өзіндік тестілеу үшін in vitro диагностикаға арналған медициналық бұйымдарға қойылатын жалпы талаптар | 06.05.2017 |  | 4.11 | 3 |
| 4.11 | 4 |
| 4.11 | 5 |
| 4.11 | 7 |
| 4.8 | 71 |
| 4.10 | 81 |
| 4.1-4.4, 4.6, 4.7 | 82 |
| 4.9 | 83 |
| 4.2 | 92 |
| 4.3 | 94 |
| 4.4 | IV.9 |
| 4.5 | 97 |
| 4.3 | 99 |
| 4.1 | IV.10 |
| 4.1 | 102 |
| 4.1 | 103 |
| 19 | МЕМСТ Р ЕН 13612-2010  (EN 13612:2002, IDT) | in vitro диагностикаға арналған медициналық бұйымдардың функционалдық сипаттамаларын бағалау | 06.05.2017 |  | 4.2, 4.4, 4.5 | 6 |
| 4.5 | 7 |
| 4.5 | 72 |
| 4.5 | 90 |
| 4.3 | IV.10 |
| 20 | МЕМСТ Р ЕН 13641-2010  (EN 13641:2002, IDT) | in vitro диагностикаға арналған реагенттермен байланысты індет жұқтыру тәуекелін жою немесе төмендету | 06.05.2017 |  | 4.1 | 3 |
| 4.1 | 4 |
| 4.1, 4.2, 4.3.2, 4.4 | 72 |
| 5 | 105 |
| 21 | МЕМСТ Р ЕН 14254-2010  (EN 14254:2004, IDT) | In vitro диагностикаға арналған медициналық бұйымдар.  Адамнан үлгілер (қаннан басқа) жинауға арналған бір реттік ыдыстар | 06.05.2017 |  | 11.1, 11,2, 11.4 | 9 |
| 11.4 | 11 |
| 4.1, 5.3, 7.1, 7.2, 8.1, 8.2, 8.3, 10 | 69 |
| 4.1, 5.1, 5.2, 7.1, 7.2, 8.1, 8.2 | 71 |
| 4.2, 4.3, 7.1, 7.2, 8.1, 8.2 | 72 |
| 9 | 73 |
| 9 | 74 |
| 4.1, 5.1, 5.2 | 80 |
| 5.1 | 81 |
| 8.1, 8.2, 8.3, 5.1 | 82 |
| 5.2 | 83 |
| 22 | МЕМСТ Р ИСО 13408-1-2000  (ISO 13408-1:1998, IDT) | Медициналық өнімді асептикалық өндіру. 1-бөлім. Жалпы талаптар | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 3-21 | 74 |
| 23 | МЕМСТ Р ИСО 13408-2-2007  (ISO 13408-2:2003, IDT) | Медициналық өнімді асептикалық өндіру. 2-бөлім. Сүзгіден өткізу | 06.05.2017 |  | 4-12 | 74 |
| 24 | МЕМСТ Р ИСО 13408-3-2011  (ISO 13408-3:2006, IDT) | Медициналық өнімді асептикалық өндіру. 3-бөлім. Лиофилизация | 06.05.2017 |  | 4-9 | 74 |
| 25 | МЕМСТ Р ИСО 13408-4-2011  (ISO 13408-4:2005, IDT) | Медициналық өнімді асептикалық өндіру. 4-бөлім. Орында тазарту | 06.05.2017 |  | 4-9 | 74 |
| 26 | МЕМСТ Р ИСО 13408-5-2011  (ISO 13408-5:2006, IDT) | Медициналық өнімді асептикалық өндіру. 5-бөлім. Орында зарарсыздандыру | 06.05.2017 |  | 4-9 | 74 |
| 27 | МЕМСТ Р ИСО 13408-6-2009  (ISO 13408-6:2005, IDT) | Медициналық өнімді асептикалық өндіру. 6-бөлім. Оқшаулағыш жүйелер | 06.05.2017 |  | 4-9 | 74 |
| 28 | МЕМСТ Р ИСО 14937-2012  (ISO 14937:2009, IDT) | Медициналық өнімдерді зарарсыздандыру. Зарарсыздандыратын агенттің сипаттамаларын анықтауға және медициналық бұйымдарды зарарсыздандыру процесін әзірлеуге, валидтеуге және ағымдағы бақылауға қойылатын жалпы талаптар | 06.05.2017 |  | 4-12 | 74 |
| 29 | МЕМСТ Р ИСО 15193-2015  (ISO 15193:2009, IDT) | In vitro диагностикаға арналған медициналық бұйымдар. Биологиялық алынған сынамаларда шамалардың өзгеруі. Өлшеуді орындаудың референттік әдістемелерін сипаттауға қойылатын талаптар | 06.05.2017 |  | 4 | 85 |
| 4 | 86 |
| 30 | МЕМСТ Р ИСО 15194-2013  (ISO 15194:2009, IDT) | In vitro диагностикаға арналған медициналық бұйымдар. Биологиялық алынған сынамаларда шамалардың өзгеруі. Аттестатталған стандартты үлгілерге және ілеспе құжаттаманың мазмұнына қойылатын талаптар | 06.05.2017 |  | 4-6 | 85 |
| 4-6 | 86 |
| 31 | МЕМСТ Р ИСО 15197-2015  (ISO 15197:2013, IDT) | in vitro диагностикалық жүйелері.  Қант диабетін емдеу кезінде өзіндік бақылау үшін қандағы глюкоза концентрациясын мониторлық қадағалау жүйелеріне қойылатын талаптар | 06.05.2017 |  | 4.3, 4.4, 6.5, 7 | 5 |
| 4.2, 6 | 6 |
| 4.3, 4.4 | 7 |
|  |  |  |  |  | 7 | 9 |
| 5.1 | 11 |
| 4.3, 5.2-5.6, 5.8,  5.10-5.12 | 82 |
| 5.7 | 83 |
| 6 | 90 |
| 5.2 | 94 |
| 5.3, 5.6 | 95 |
| 5.2 | 99 |
| 4.4, 7, 8 | 102 |
| 4.4, 7, 8 | 103 |
| 4.4, 7, 8 | 104 |
| 32 | МЕМСТ Р ИСО 15223-1-2014  (ISO 15223-1:2012, IDT) | Медициналық бұйымдар. Медициналық бұйымдарды таңбалау кезінде, этикеткаларда және ілеспе құжаттамада қолданылатын символдар. 1-бөлім. Негізгі талаптар | 06.05.2017 |  | 4 | 11 |
| 5.1-5.5 | 105 |
| 33 | МЕМСТ Р ИСО 15882-2012  (ISO 15882:2008, IDT) | Медициналық өнімдерді зарарсыздандыру. Химиялық индикаторлар. Нәтижелерді таңдау, пайдалану және түсіндіру жөніндегі нұсқаулық | 06.05.2017 |  | 3-11 | 74 |
| 34 | МЕМСТ Р ИСО 17665-1-2016  (ISO 17665-1:2006, IDT) | Медициналық өнімді ылғал жылумен зарарсыздандыру.  1-бөлім. Медициналық бұйымдарды зарарсыздандыру процесін әзірлеуге, валидтеуге және ағымдағы бақылауға қойылатын талаптар | 01.03.2017 |  | 4-12 | 74 |
| 35 | МЕМСТ Р ИСО 20776-1-2010  (ISO 20776-1:2006, IDT) | Клиникалық зертханалық зерттеулер және in vitro диагностикалық тест-жүйелері.  Жұқпалы агенттердің сезімталдығын зерттеу және микробқа қарсы құралдарға сезімталдығын зерттеу үшін бұйымдардың функционалдық сипаттамаларын бағалау.  1-бөлім. Жұқпалы ауруларды тудыратын аэробты бактериялардың жылдам өсуіне қарсы микробқа қарсы агенттердің белсенділігін зертханалық зерттеудің референттік әдісі | 06.05.2017 |  | 3, 4 | 6 |
| 3, 4 | 86 |
| 36 | МЕМСТ Р ИСО 20857-2016  (ISO 20857:2010, IDT) | Медициналық өнімдерді зарарсыздандыру. Ыстық ауа. Медициналық бұйымдарды зарарсыздандыру процесін әзірлеуге, валидтеуге және ағымдағы бақылауға қойылатын талаптар | 01.03.2017 |  | 4-12 | 74 |
| 37 | МЕМСТ Р ИСО 23640-2015  (ISO 23640:2011, IDT) | In vitro диагностикаға арналған медициналық бұйымдар. in vitro диагностикаға арналған реагенттердің тұрақтылығын бағалау | 06.05.2017 |  | 4.1-4.3, 5.1-5.3 | 7 |
| 38 | МЕМСТ Р ИСО 25424-2013  (ISO 25424:2009, IDT) | Медициналық бұйымдарды зарарсыздандыру. Төмен температурада булы формальдегидпен зарарсыздандыру. Зарарсыздандыру процесін әзірлеуге, валидтеуге және рутинді бақылауға қойылатын талаптар | 06.05.2017 |  | 4-12 | 74 |
| 39 | МЕМСТ Р МЭК 61326-1-2014  (IEC 61326-1:2012, IDT) | Өлшеуге, басқаруға және зертханалық қолдануға арналған электрлі жабдық. Электромагнитті үйлесімділік талаптары. 1-бөлім. Жалпы талаптар | 06.05.2017 |  | 4-8 | 82 |
| 4-8 | 92 |
| 4-8 | 93 |
| 40 | МЕМСТ Р МЭК 61326-2-6-2014  (IEC 61326-2-6:2012, IDT) | Өлшеуге, басқаруға және зертханалық қолдануға арналған электрлі жабдық. Электромагнитті үйлесімділік талаптары. 2-6 бөлім. Жеке талаптар. Зертханалық жағдайда диагностикаға арналған медициналық жабдық | 06.05.2017 |  | 4-9 | 82 |
| 4-9 | 92 |
| 4-9 | 93 |
| 41 | МЕМСТ Р МЭК 62304-2013  (IEC 62304:2006, IDT) | Медициналық бұйымдар. Бағдарламалық қамтамасыз ету. Өмірлік цикл процестері | 06.05.2017 |  | 4-9 | 3 |
| 4-9 | 4 |
| 4-9 | 5 |
| 4-9 | 8 |
| 4-9 | 90 |
| 42 | МЕМСТ Р МЭК 62366-2013  (IEC 62366:2007, IDT) | Медициналық бұйымдар. Пайдалануға жарамдылығын ескерумен медициналық бұйымдарды жобалау | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 4-7 | 8 |
| 4-7 | 72 |
| 4-7 | 87 |
| 4-7 | 100 |
| 4-7 | 102 |
| 4-7 | 103 |
| 4-7 | 104 |
| 43 | СТБ EN 556-2-2008  (EN 556-2:2003, IDT) | Медициналық бұйымдарды зарарсыздандыру. "Зарарсыздандырылған" деп таңбаланған медициналық бұйымдарға қойылатын талаптар.  2-бөлім. Асептикалық өңделген медициналық бұйымдарға қойылатын талаптар | 06.05.2017 | 31.12.2019 | 4.1 "a", 4.1 "e",  4.1 "h" | 3 |
| 4.1 "a", 4.1 "e",  4.1 "h" | 72 |
| 4.2 | 74 |

|  |
| --- |
|  |
|  |

© 2012. Қазақстан Республикасы Әділет министрлігінің «Қазақстан Республикасының Заңнама және құқықтық ақпарат институты» ШЖҚ РМК