

**О внесении изменений в классификатор видов документов регистрационного досье медицинского изделия**

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 15 августа 2023 года № 110.

      В соответствии со статьей 31 Договора о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года, пунктами 4 и 7 Протокола об информационно-коммуникационных технологиях и информационном взаимодействии в рамках Евразийского экономического союза (приложение № 3 к указанному Договору) и руководствуясь Положением о единой системе нормативно-справочной информации Евразийского экономического союза, утвержденным Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 17 ноября 2015 г. № 155, Коллегия Евразийской экономической комиссии **решила:**

      1. Внести в классификатор видов документов регистрационного досье медицинского изделия, утвержденный Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 3 апреля 2018 г. № 48, изменения согласно приложению.

      2. Настоящее Решение вступает в силу по истечении 30 календарных дней с даты его официального опубликования.

|  |  |
| --- | --- |
|
*Врио Председателя Коллегии**Евразийской экономической комиссии*
 |
*В. Назаренко*
 |

|  |  |
| --- | --- |
|   | ПРИЛОЖЕНИЕк Решению КоллегииЕвразийской экономической комиссииот 15 августа 2023 г. № 110 |

 **ИЗМЕНЕНИЯ,**

 **вносимые в классификатор видов документов регистрационного досье медицинского изделия**

      1. В разделе I:

      после позиции с кодом вида документа 0105 дополнить позициями следующего содержания:

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|
" |  |
0106 |
заявление о внесении изменений в регистрационное досье медицинского изделия в уведомительном порядке |  |
|  |  |
0107 |
заявление о проведении согласования экспертного заключения на зарегистрированное медицинское изделие |
"; |

      а) в позиции с кодом раздела 02:

      после слова "Доверенности" дополнить словами "и договоры";

      дополнить позициями следующего содержания:

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|
" |  |
0202 |
доверенность от производителя или уполномоченного представителя производителя на право представления интересов при проведении процедуры согласования экспертного заключения на зарегистрированное медицинское изделие |  |
|  |  |
0203 |
договор производителя с уполномоченным представителем производителя |
"; |

      б) позиции с кодами вида документа 0301 и 0302 изложить в следующей редакции:

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|
" |  |
0301 |
декларация о соответствии медицинского изделия обязательным требованиям государств, не являющихся членами Евразийского экономического союза |  |
|  |  |
0302 |
документ, эквивалентный декларации о соответствии медицинского изделия обязательным требованиям государств, не являющихся членами Евразийского экономического союза |
"; |

      в) после позиции с кодом вида документа 0403 дополнить позициями следующего содержания:

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|
" |  |
0404 |
сертификат о соответствии системы менеджмента качества производственной площадки требованиям стандарта ISO 13485 |  |
|  |  |
0405 |
сертификат о соответствии системы менеджмента качества производственной площадки требованиям регионального стандарта государства – члена Евразийского экономического союза |  |
|  |  |
0406 |
сертификат о соответствии системы менеджмента качества производственной площадки требованиям национального стандарта государства – члена Евразийского экономического союза |
"; |

      г) после позиции с кодом вида документа 0601 дополнить позицией следующего содержания:

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|
" |  |
0602 |
сведения о регистрации в других странах со ссылкой на действующие источники таких сведений |
"; |

      д) в позиции с кодом раздела 07:

      слова "Сертификаты на экспорт, свободной продажи" заменить словами "Регистрационные удостоверения, сертификаты на экспорт, сертификаты свободной продажи";

      дополнить позициями следующего содержания:

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|
" |  |
0705 |
регистрационное удостоверение медицинского изделия, выданное в стране производителя |  |
|  |  |
0706 |
регистрационное удостоверение медицинского изделия, выданное в соответствии с правом Евразийского экономического союза  |  |
|  |  |
0707 |
дубликат регистрационного удостоверения медицинского изделия, выданного в соответствии с правом Евразийского экономического союза |
"; |

      ж) в позиции с кодом раздела 08:

      позицию с кодом вида документа 0801 исключить;

      позицию с кодом вида документа 0802 изложить в следующей редакции:

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|
" |  |
0802 |
фотографическое изображение общего вида медицинского изделия и его принадлежностей (при наличии) |
"; |

      з) после позиции с кодом вида документа 0905 дополнить позициями следующего содержания:

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|
" |  |
0906 |
документ, содержащий данные о маркировке и упаковке, утвержденный при регистрации медицинского изделия, с учетом изменений, внесенных в регистрационное досье медицинского изделия |  |
|  |  |
0907 |
документ, содержащий текст маркировки на государственном языке (государственных языках) государства (государств) признания, указанного в заявлении о проведении согласования экспертного заключения на зарегистрированное медицинское изделие |
"; |

      и) в позиции с кодом раздела 10:

      позицию с кодом вида документа 1005 дополнить словами "на русском языке";

      дополнить позициями следующего содержания:

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|
" |  |
1006 |
руководство по сервисному обслуживанию медицинского изделия на государственном языке государства – члена Евразийского экономического союза |  |
|  |  |
1007 |
эксплуатационный документ, утвержденный при регистрации медицинского изделия, с учетом изменений, внесенных в регистрационное досье медицинского изделия, на государственном языке (государственных языках) государства (государств) признания, указанного в заявлении о проведении согласования экспертного заключения на зарегистрированное медицинское изделие |  |
|  |  |
1008 |
инструкция по применению медицинского изделия, утвержденная при регистрации медицинского изделия, с учетом изменений, внесенных в регистрационное досье медицинского изделия, на государственном языке (государственных языках) государства (государств) признания, указанного в заявлении о проведении согласования экспертного заключения на зарегистрированное медицинское изделие |  |
|  |  |
1009 |
руководство по сервисному обслуживанию, утвержденное при регистрации медицинского изделия, с учетом изменений, внесенных в регистрационное досье медицинского изделия,
на государственном языке (государственных языках) государства (государств) признания, указанного в заявлении о проведении согласования экспертного заключения
на зарегистрированное медицинское изделие |
"; |

      к) в позиции с кодом раздела 12:

      позицию с кодом вида документа 1201 изложить в следующей редакции:

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|
" |  |
1201 |
отчет о результатах первичного инспектирования производства медицинского изделия |
"; |

      позицию с кодом вида документа 1202 дополнить словами "и управлении ими";

      дополнить позициями следующего содержания:

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|
" |  |
1205 |
отчет о клиническом испытании (исследовании) медицинского изделия |  |
|  |  |
1206 |
отчет о клинико-лабораторном испытании (исследовании) медицинского изделия для диагностики *in vitro* |  |
|  |  |
1207 |
отчеты о результатах периодического (планового) инспектирования производства |  |
|  |  |
1208 |
отчеты о результатах внепланового инспектирования производства |  |
|  |  |
1209 |
отчет по оценке биологического действия медицинского изделия |
";  |

      л) позицию с кодом вида документа 1301 изложить в следующей редакции:

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|
" |  |
1301 |
перечень стандартов, которые применялись производителем при проектировании и производстве медицинского изделия |
"; |

      м) в позиции с кодом раздела 15:

      после слова "Протоколы" дополнить словами "и программы испытаний (исследований) для оценки безопасности изделия";

      в позиции с кодом вида документа 1502 слово "оценки" заменить словами "по оценке";

      дополнить позициями следующего содержания:

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|
" |  |
1504 |
программа технических испытаний медицинского изделия, проведенных в целях доказательства его соответствия общим требованиям безопасности и эффективности медицинских изделий, требованиям к их маркировке и эксплуатационной документации на них |  |
|  |  |
1505 |
документы, содержащие доказательства первой стороны
(в части технических испытаний медицинского изделия) |  |
|  |  |
1506 |
программа исследований (испытаний) по оценке биологического действия медицинского изделия, проведенных
в целях доказательства его соответствия общим требованиям безопасности и эффективности медицинских изделий, требованиям к их маркировке и эксплуатационной документации на них |
"; |

      н) в позиции с кодом раздела 16:

      слова "Письма производителей медицинских изделий" заменить словами "Документы и сведения об изменениях, вносимых в регистрационное досье медицинского изделия";

      позиции с кодами вида документа 1601 – 1605 исключить;

      дополнить позициями с кодами вида документа 1606 и 1607 следующего содержания:

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|
" |  |
1606 |
документы и сведения об изменениях, вносимых
в регистрационное досье медицинского изделия |  |
|  |  |
1607 |
документы, подтверждающие изменения и свидетельствующие о том, что внесение этих изменений не влечет за собой изменения свойств и характеристик медицинского изделия, влияющих на его безопасность, качество и эффективность,
или совершенствует его свойства и характеристики при неизменности функционального назначения и (или) принципа действия медицинского изделия |
"; |

      о) после позиции с кодом вида документа 1710 дополнить позициями следующего содержания:

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|
" |  |
1711 |
документы, ссылки на которые имеются в сведениях
о соответствии медицинского изделия общим требованиям безопасности и эффективности медицинских изделий, требованиям к их маркировке и эксплуатационной документации на них |  |
|  |  |
1712 |
документы, подтверждающие качество лекарственного средства, биологического материала и иных веществ, которые входят
в состав медицинского изделия и контактируют с организмом человека в соответствии с назначением медицинского изделия,
а также предназначены для применения только с учетом назначения медицинского изделия, определенного производителем, и выданные в соответствии
с законодательством страны происхождения лекарственного средства, биологического материала и иного вещества |  |
|  |  |
1713 |
документ производителя, подтверждающий его намерение отменить действие регистрационного удостоверения медицинского изделия (аннулировать его) |  |
|  |  |
1714 |
опись  |  |
|  |  |
1799 |
другое |
"; |

      п) дополнить позициями с кодами разделов 18 и 19 следующего содержания:

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|
 " |
18 |
Документы о регистрации юридических лиц либо физических лиц, зарегистрированных в качестве индивидуальных предпринимателей |  |
|  |
1801 |
документ, подтверждающий регистрацию уполномоченного представителя производителя в качестве юридического лица либо индивидуального предпринимателя |  |
|  |
1802 |
документ либо сведения, подтверждающие регистрацию производителя в качестве юридического лица либо индивидуального предпринимателя |  |
|  |
19 |
Документы, подтверждающие оплату |  |
|  |
1901 |
документы, подтверждающие оплату процедур регистрации и экспертизы в референтном государстве |  |
|  |
1902 |
документы, подтверждающие оплату процедуры внесения изменений в регистрационное досье медицинского изделия в референтном государстве и процедуры согласования экспертного заключения в государстве (государствах) признания, а также выдачи регистрационного удостоверения медицинского изделия в референтном государстве |  |
|  |
1903 |
документы, подтверждающие оплату процедуры внесения изменений в регистрационное досье медицинского изделия в уведомительном порядке в референтном государстве,
а также выдачи регистрационного удостоверения медицинского изделия в референтном государстве |  |
|  |
1904 |
документы об оплате выдачи нового регистрационного удостоверения медицинского изделия в референтом государстве  |  |
|  |
1905 |
документы об оплате процедуры согласования экспертного заключения в государстве (государствах) признания, указанном в заявлении о согласовании экспертного заключения на медицинское изделие |
". |

      2. В разделе II в позиции 5 в графе 3 текст изложить в следующей редакции: "ЕК 048 – 2023 (ред. 2)".

 © 2012. РГП на ПХВ «Институт законодательства и правовой информации Республики Казахстан» Министерства юстиции Республики Казахстан