



## ЕВРАЗИЙСКАЯ ЭКОНОМИЧЕСКАЯ КОМИССИЯ СОВЕТ

---

### РЕШЕНИЕ

«08» июля 2025 г.

№ 50

г. Минск

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

В соответствии с пунктом 2 статьи 31 Договора о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года, пунктами 2 и 4 статьи 4 Соглашения о единых принципах и правилах обращения медицинских изделий (изделий медицинского назначения и медицинской техники) в рамках Евразийского экономического союза от 23 декабря 2014 года, пунктом 92 приложения № 1 к Регламенту работы Евразийской экономической комиссии, утвержденному Решением Высшего Евразийского экономического совета от 23 декабря 2014 г. № 98, Совет Евразийской экономической комиссии **решил:**

1. Внести в Правила регистрации и экспертизы безопасности, качества и эффективности медицинских изделий, утвержденные Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 12 февраля 2016 г. № 46, изменения согласно приложению.

2. Настоящее Решение вступает в силу по истечении 180 календарных дней с даты его официального опубликования.

**Члены Совета Евразийской экономической комиссии:**

От Республики

От Республики

От Республики

От Кыргызской

От Российской

Армения

Беларусь

Казахстан

Республики

Федерации

для  
ДОКУМЕНТОВ

для  
ДОКУМЕНТОВ

для  
ДОКУМЕНТОВ

для  
ДОКУМЕНТОВ

для  
ДОКУМЕНТОВ

М. Григорян

Н. Петкевич

С. Жумангарин

Д. Амангельдиев

А. Оверчук

\*

\*

\*

\*

\*

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

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

1. Пункт 14 дополнить подпунктом «д» следующего содержания:

«д) срок, необходимый для выполнения уполномоченным органом (экспертной организацией) референтного государства мероприятий по включению нового вида медицинского изделия в Глобальную номенклатуру медицинских изделий и в номенклатуру медицинских изделий Союза (в случае выявления по результатам экспертизы необходимости обращения в Агентство Глобальной номенклатуры медицинских изделий и при условии отсутствия замечаний к документам, содержащимся в представленном регистрационном досье, или устранения замечаний, указанных в запросе).».

2. В абзаце восьмом подпункта «з» пункта 19 слово «модификациях» заменить словами «моделях (марках)».

3. В пункте 27:

а) подpunkt «в» дополнить абзацем следующего содержания:

«В случае выявления по результатам экспертизы (при условии отсутствия замечаний к документам, содержащимся в представленном регистрационном досье, или устранения замечаний, указанных в запросе) факта отсутствия в номенклатуре медицинских изделий Союза соответствующего вида для заявленного медицинского изделия (модели (марки) медицинского изделия) уполномоченный орган (экспертная организация) референтного государства вправе инициировать процедуру

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

б) в абзаце одиннадцатом подпункта «д» слово «процессинге» заменить словом «обработке»;

в) в подпункте «л» слова «нежелательных событиях и (или) несчастных случаях» заменить словами «неблагоприятных событиях (инцидентах)», слова «несчастных случаев» заменить словами «неблагоприятных событий (инцидентов)».

4. В приложении № 4 к указанным Правилам:

а) в пункте 14 в графе второй:

в абзаце первом слова «несчастных случаях» заменить словами «неблагоприятных событиях (инцидентах)»;

в абзаце втором:

слова «или несчастных случаев» исключить;

слово «случаи» заменить словами «события (инциденты)»;

б) в пункте 21 в графе четвертой слова «(кроме класса 1)» исключить;

в) в пункте 22:

в графе второй дополнить словами «(по применимости)»;

в графе третьей в отношении классов потенциального риска применения 1 и 2а знак «—» заменить знаком «+»;

в графе пятой после слова «организацией» дополнить словами «(клиническим центром)»;

г) в пункте 25:

в графе второй слова «(при наличии)» заменить словами «(по применимости)»;

в графе четвертой знак «–» заменить знаком «+».

5. В пункте 2 приложения № 5 к указанным Правилам:

а) в абзаце одиннадцатом подпункта «д» слово «процессинге» заменить словом «обработке»;

б) в подпункте «л» слова «нежелательных событиях и (или) несчастных случаях» заменить словами «неблагоприятных событиях (инцидентах)», слова «несчастных случаев» заменить словами «неблагоприятных событий (инцидентов)».

