**ПОВЕСТКА**

**заседания рабочей группы по формированию общих подходов
к регулированию обращения медицинских изделий
в рамках Евразийского экономического союза**

|  |  |
| --- | --- |
| 29 – 30 января 2020 года | г. Москва |

29 января

1. О внесении изменений в Правила проведения технических испытаний медицинских изделий, утвержденные Решением Совета ЕЭК от 12 февраля 2016 г. № 28.

2. О внесении изменений в Правила проведения исследований (испытаний)
с целью оценки биологического действия медицинских изделий, утвержденные Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 16 мая 2016 г. № 38.

30 января

3. О письме Министерства здравоохранения Республики Беларусь
от 29 ноября 2019 г. № 1-4-20/13106 по вопросам внесения изменений в Перечень видов медицинских изделий, подлежащих отнесению при их регистрации к средствам измерений, утвержденный Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 12 февраля 2016 г. № 42, и Единый перечень продукции, в отношении которой устанавливаются обязательные требования в рамках Таможенного союза, утвержденный Решением Комиссии Таможенного союза от 28 января 2011 г. № 526.

4. Разное.

4.1. О дополнении Критериев отнесения продукции к медицинским изделиям в рамках Евразийского экономического союза (приложение к Рекомендации Коллегии Евразийской экономической комиссии от 12 ноября 2018 г. № 25).

4.2. Об определении понятия «восстановленное медицинское изделие».

4.3. О дате и месте проведения очередного заседания.