



ЕВРАЗИЙСКАЯ ЭКОНОМИЧЕСКАЯ КОМИССИЯ

Смоленский б-р, д. 3/5, стр. 1, Москва, 119121, тел. 8 (495) 669-24-00, доб. 4133

« 13 » февраля 20 20 г.

№ 16-303

Уполномоченным органам
(организациям) государств – членов
Евразийского экономического союза
(по списку)

О проведении заседания рабочей группы
2 – 4 марта 2020 года

Департамент технического регулирования и аккредитации Евразийской экономической комиссии информирует, что заседание рабочей группы по формированию общих подходов к регулированию обращения медицинских изделий в рамках Евразийского экономического союза (далее – рабочая группа) состоится 2 – 4 марта 2020 года по адресу: г. Москва, Смоленский бульвар, д. 3/5, стр. 1, каб. См-408, начало в 10:00 по московскому времени (повестка заседания прилагается).

Материалы к заседанию направлены членам рабочей группы по электронной почте.

Для своевременного оформления пропусков и организации видеоконференцсвязи (при необходимости) информацию о кандидатурах для участия в заседании рабочей группы, а также сведения об IP-адресах и лицах, ответственных за проведение видеоконференцсвязи, просим представить не позднее 27 февраля 2020 года на адрес электронной почты ormanova@ecommission.org.

Дополнительно сообщаем, что в связи с изменениями, внесенными в состав рабочей группы в соответствии с распоряжением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 14 января 2020 г. № 1, при необходимости актуализации списка электронных адресов для рассылки материалов рабочей группы просим направить соответствующие предложения на адрес электронной почты ormanova@eecommission.org не позднее 3 апреля 2020 года.

Приложение: на 1 л. в 1 экз.

Заместитель директора Департамента
технического регулирования и аккредитации



Д.Д. Джусупова

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

2 – 4 марта 2020 года

г. Москва

2 марта

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

3 марта

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.

4 марта

3. О внесении изменений в Критерии отнесения продукции к медицинским изделиям в рамках Евразийского экономического союза (приложение к Рекомендации Коллегии Евразийской экономической комиссии от 12 ноября 2018 г. № 25).

4. О предложении Министерства здравоохранения Республики Беларусь (письмо от 10 февраля 2020 г. № 1-4-22/1682) разработать порядок отнесения продукции к медицинским изделиям.

5. Разное.

5.1. О дате и месте проведения очередного заседания.