

МІНІСТЕРСТВО ЕКОНОМІЧНОГО РОЗВИТКУ І ТОРГІВЛІ УКРАЇНИ (Мінекономрозвитку України)

НАКАЗ

24 06. 2015

№ <u>663</u>

Київ

Про затвердження переліку національних стандартів, які відповідають європейським гармонізованим стандартам та добровільне застосування яких може сприйматися як доказ відповідності медичних виробів вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів

Відповідно до статті 9 Закону України "Про підтвердження відповідності" та пункту 3 плану заходів із застосування Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 02.10.2013 № 753,

наказую:

- 1. Затвердити перелік національних стандартів, які відповідають європейським гармонізованим стандартам та добровільне застосування яких може сприйматися як доказ відповідності медичних виробів вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів, що додається.
- 2. Департаменту технічного регулювання оприлюднити на офіційному веб-сайті Мінекономрозвитку України перелік національних стандартів, які відповідають європейським гармонізованим стандартам та добровільне застосування яких може сприйматися як доказ відповідності медичних виробів вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів, затверджений цим наказом.
- 3. Державному підприємству "Український науково-дослідний і навчальний центр проблем стандартизації, сертифікації та якості" забезпечити

опублікування цього наказу в наступному номері щомісячного інформаційного покажчика "Стандарти".

Контроль за виконанням цього наказу покласти на заступника Міністра
 Нефьодова М. €.

Міністр економічного розвитку і торгівлі України

Айварас АБРОМАВИЧУС

3411

ЗАТВЕРДЖЕНО Наказ Міністерства економічного розвитку і торгівлі України М. 06. 2015 № 663

ПЕРЕЛІК

національних стандартів, добровільне застосування яких може сприйматися як доказ відповідності медичних виробів вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів

№ 3/п	Позначення національних стандартів	Назви національних стандартів
1	2	3
1	ДСТУ EN 455-1:2014	Захисні засоби. Рукавички медичні
_		одноразового використання. Частина 1.
		Вимоги та методи випробування щодо
		відсутності отворів
2	ДСТУ EN 455-3:2014	Захисні засоби. Рукавички медичні
		одноразового використання. Частина 3.
		Вимоги та методи випробування щодо
		біологічного оцінювання
3	ДСТУ EN 455-4:2014	Захисні засоби. Рукавички медичні
		одноразового використання. Частина 4.
		Вимоги та методи випробування для
		визначення строку придатності
4	ДСТУ EN 556-1:2014	Стерилізація медичних виробів. Вимоги до
		медичних виробів з позначенням
		"СТЕРИЛЬНІ". Частина 1. Вимоги до кінцевої
		стерилізації медичних виробів
5	ДСТУ EN 556-2:2014	Стерилізація медичних виробів. Вимоги до
		медичних виробів з позначенням
		"СТЕРИЛЬНІ". Частина 2. Вимоги до
		медичних виробів, що підлягають
		асептичному оброблению
6	дсту EN 980:2007	Символи графічні для маркування медичних
		виробів
7	ДСТУ EN 1060-4:2014	Сфігмоманометри неінвазивні. Частина 4.
		Випробувальні процедури для визначання
		загальної систематичної похибки
		автоматизованих сфігмоманометрів
		неінвазивних
8	ДСТУ EN 1618:2014	Катетери, крім внутрішньосудинних. Методи
		випробування загальних властивостей

1	2	3
9	ДСТУ 7032:2009	Колісні транспортні засоби. Автомобілі
		швидкої медичної допомоги та їхнє
		устатковання. Технічні вимоги та методи
		випробування
10	ДСТУ EN 1865-3:2014	Засоби переміщення пацієнтів, застосовні у
		спеціалізованих автомобілях швидкої
		медичної допомоги. Частина 3. Ноші
		підвищеної вантажності
11	ДСТУ EN 1865-4:2014	Засоби переміщення пацієнтів, застосовні у
		спеціалізованих автомобілях швидкої
		медичної допомоги. Частина 4. Складане
10	TOTAL EN 100 5266 1 2014	крісло для транспортування пацієнтів
12	ДСТУ EN ISO 5366-1:2014	Анестезійне та респіраторне устатковання.
		Трубки трахеотомічні. Частина 1. Трубки та
13	TOTA EN 180 5940-2014	з'єднувачі для застосування у дорослих Серцево-судинні імплантати. Протези
13	ДСТУ EN ISO 5840:2014	серцевого клапана
14	ДСТУ EN ISO 7197:2014	Нейрохірургічні імплантати. Стерильні,
17	дету Еміво (15/1.2014	одноразові шунти та компоненти, які
		застосовують у разі гідроцефалії. Загальні
		технічні вимоги
15	ДСТУ EN ISO 7886-3:2014	Шприци стерильні для підшкірних ін'єкцій
	, ,	одноразового використання. Частина 3.
		Шприци із самоблокуванням для імунізації
		фіксованою дозою
16	ДСТУ EN ISO 7886-4:2014	Шприци стерильні для підшкірних ін'єкцій
		одноразового використання. Частина 4.
		Шприци із пристроєм запобігання повторному
		використанню
17	ДСТУ EN ISO 10079-2:2014	Медичне устатковання для відсмоктування.
		Частина 2. Устатковання відсмоктувальне з
10	TCTT 100 10000 0010	ручним приводом
18	ДСТУ ISO 10328:2010	Протезування. Вимоги та методи
		випробування конструкцій протезів нижніх
19	TOTA EN 190 10555 1:2014	кінцівок Катетери внутрішньосудинні стерильні
19	ДСТУ EN ISO 10555-1:2014	одноразового застосування. Частина 1.
		Загальні технічні вимоги
20	ДСТУ ISO 10993-1:2004	Біологічне оцінювання медичних виробів.
20	MO19 100 10000 1.2001	Частина 1. Оцінювання та випробування
21	ДСТУ ISO 10993-4:2004	Біологічне оцінювання медичних
	——————————————————————————————————————	виробів. Частина 4. Вибір випробувань на
		взаємодію з кров'ю
		• • •

1	2	3
22	ДСТУ ISO 10993-5:2004	Біологічне оцінювання медичних
22	ДС13 130 10393-3.2004	виробів. Частина 5. Випробування на
		питотоксичність in-vitro
23	ДСТУ ISO 10993-6:2004	
23	ДСТУ 13О 10993-0.2004	Біологічне оцінювання медичних виробів.
		Частина 6. Випробування на локальні ефекти після імплантації
24	ДСТУ ISO 10993-7:2004	Біологічне оцінювання медичних виробів.
		Частина 7. Залишки після стерилізації
		етиленоксидом
25	ДСТУ ISO 10993-9:2004	Біологічне оцінювання медичних
		виробів. Частина 9. Основні принципи
		якісного та кількісного аналізу потенційних
		продуктів деградації
26	ДСТУ ISO 10993-11:2004	Біологічне оцінювання медичних виробів.
		Частина 11. Випробування на системну
		токсичність
27	ДСТУ ISO 10993-12:2004	Біологічне оцінювання медичних
		виробів. Частина 12. Відбирання зразків та
		еталонні матеріали
28	ДСТУ ISO 10993-13:2004	Біологічне оцінювання медичних
		виробів. Частина 13. Якісний та кількісний
		аналіз продуктів деградації полімерних
		медичних виробів
29	ДСТУ ISO 10993-15:2004	Біологічне оцінювання медичних виробів.
		Частина 15. Якісний та кількісний аналіз
		продуктів деградації металів та сплавів
30	ДСТУ ISO 10993-16:2004	Біологічне оцінювання медичних виробів.
		Частина 16. Побудова токсикокінетичних
		досліджень продуктів деградації та
		вилуговування
31	ДСТУ ISO 11135:2003	Вироби медичні. Валідація та поточний
		контроль стерилізування оксидом етилену
32	ДСТУ ISO 11137-2003	Стерилізація виробів медичного призначення.
		Вимоги до валідації та поточного контролю.
		Радіаційна стерилізація
22	HOWN 100 11100 0 0000	
33	ДСТУ ISO 11138-2:2003	Стерилізація виробів медичного призначення.
		Біологічні індикатори. Частина 2. Біологічні
		індикатори для стерилізування оксидом
		етилену

1	2	3
34	ДСТУ ISO 11138-3:2003	Стерилізація виробів медичного призначення.
	A010 100 11100 002000	Біологічні індикатори. Частина 3. Біологічні
		індикатори для стерилізування вологим
		теплом
35	ДСТУ ISO 11140-1:2003	Стерилізація виробів медичного призначення.
		Хімічні індикатори. Частина 1. Загальні
		вимоги
36	ДСТУ ISO 11737-1:2013	Стерилізація засобів медичної техніки.
		Мікробіологічні методи. Частина 1.
		Визначення популяції мікроорганізмів на виробах
37	ДСТУ ISO 11737-2:2013	Стерилізація засобів медичної техніки.
		Мікробіологічні методи. Частина 2.
		Випробування на стерильність, що проводять
		під час визначення, валідації та підтримання
		процесу стерилізації
38	ДСТУ EN 12470-1:2014	Медичні термометри. Частина 1. Скляні
20	######################################	максимальні термометри
39	ДСТУ EN 12470-2:2014	Медичні термометри. Частина 2. Термометри
		фазового переходу (точкова матриця)
40	ДСТУ ISO 13485:2005	Вироби медичні. Системи управління якістю.
		Вимоги щодо регулювання
41	ДСТУ EN 13624:2014	Засоби хімічні дезінфекційні та антисептики.
		Кількісне визначання фунгіцидної активності
		суспензії хімічних дезінфекційних засобів
		стосовно медичних інструментів. Метод
		випробовування та вимоги (стадія 2, етап 1)
42	ДСТУ EN 14079:2009	Неактивні медичні засоби. Марля медична
	A	бавовняна та бавовняно-віскозна. Вимоги та
		методи випробування
43	ДСТУ EN ISO 14155:2015	Клінічні дослідження медичних виробів для
		людей. Належна клінічна практика
44	ДСТУ 4659-1:2006	Клінічні дослідження медичних виробів для
		людей. Частина 1. Загальні вимоги
45	ДСТУ 4659-2:2006	Клінічні дослідження медичних виробів для
		людей. Частина 2. Плани клінічного
		дослідження

1	2	3
46	ДСТУ EN 14348:2014	Засоби хімічні дезінфекційні та антисептики. Кількісне визначання мікобактерицидної активності суспензії хімічних дезінфекційних засобів стосовно медичних інструментів. Метод випробовування та вимоги (стадія 2, етап 1)
47	ДСТУ EN 14561:2014	Засоби хімічні дезінфекційні та антисептики. Кількісне визначання бактерицидної активності з використанням носія стосовно інструментів медичної призначеності. Метод випробовування та вимоги (стадія 2, етап 2)
48	ДСТУ EN ISO 14602:2014	Неактивні хірургічні імплантати. Імплантати для остеосинтезу. Окремі вимоги
49	ДСТУ EN ISO 14607:2014	Неактивні хірургічні імплантати. Імплантати молочної залози. Окремі вимоги
50	ДСТУ EN 14683:2014	Маски хірургічні. Вимоги та методи випробування
51	ДСТУ EN ISO 14937:2014	Стерилізація виробів медичного призначення. Загальні вимоги до характеристик агента, що стерилізує, а також до розробляння, валідації та поточного контролювання процесу стерилізації медичних виробів
52	ДСТУ ISO 14971:2009	Вироби медичні. Настанови щодо управління ризиком
53	ДСТУ EN ISO 15747:2014	. Контейнери для внутрішньовенних ін'єкцій пластикові. Загальні вимоги та методи випробування
54	ДСТУ EN ISO 15798:2014	Офтальмологічні імплантати. Вироби віскохірургічні офтальмологічні. Загальні технічні вимоги
55	ДСТУ EN ISO 17665-1:2014	Стерилізація медичних виробів. Вологий жар. Частина 1. Вимоги до розробки, валідації та поточного контролю процесу стерилізації медичних виробів
56	ДСТУ EN ISO 18777:2014	Системи рідкого кисню для медичного застосування пересувні. Окремі вимоги
57	ДСТУ EN ISO 21534:2014	Неактивні хірургічні імплантати. Імплантати для заміни суглобів. Окремі вимоги

1	2	3
58	ДСТУ EN ISO 21535:2014	Неактивні хірургічні імплантати. Імплантати
50	доту 144 100 21000.2014	для заміни суглобів. Спеціальні вимоги до
		імплантатів для заміни тазостегнових суглобів
		imiliantatib gin samini tasocici nobia cythooib
59	ДСТУ EN ISO 21536:2014	Неактивні хірургічні імплантати. Імплантати
		для заміни сутлобів. Спеціальні вимоги до
		імплантатів для заміни колінних суглобів
60	ДСТУ EN ISO 25539-1:2014	Імплантанти серцево-судинні.
		Внутрішньосудинні вироби. Загальні технічні
		умови. Частина 1. Внутрішньосудинні протези
<i>(</i> 1	TOTAL TEN 07740.0014	Viii i
61	ДСТУ EN 27740:2014	Хірургічні інструменти. Скальпелі зі змінними
62	ДСТУ EN 60118-13:2014	лезами. Приєднувальні розміри Електроакустика. Слухові апарати. Частина
02	дету ем 00116-13.2014	13. Електромагнітна сумісність (ЕМС)
63	ДСТУ 3798–98	Вироби медичні електричні. Частина 1.
0.5	(IEC 60601-1:1988)	Загальні вимоги безпеки
64	ДСТУ IEC 60601-1-2-2001	Електроустатковання медичне. Частина 1.
U -1	ДСТУ ПЕС 00001-1-2-2001	Загальні вимоги безпеки. Частина 2.
		Додатковий стандарт. Електромагнітна
		додатковии стандарт. Електромагнтна сумісність. Вимоги та випробування
65	ДСТУ ІЕС 60601-1-3:2008	Вироби медичні електричні. Частина 1-3.
05	Детэ пре 00001-1-3.2000	Загальні вимоги безпеки. Додатковий
		стандарт. Загальні вимоги до радіаційного
		захисту діагностичного рентгенологічного
		обладнання
66	ДСТУ ІЕС 60601-2-2:2008	Вироби медичні електричні. Частина 2-2.
00	A011 IEC 00001 2 2.2000	Окремі вимоги щодо безпеки
		високочастотного хірургічного обладнання
67	ДСТУ ІЕС 60601-2-4:2008	Вироби медичні електричні. Частина 2-4.
	,,	Окремі вимоги щодо безпеки
		кардіодефібриляторів
68	ДСТУ ІЕС 60601-2-18:2008	Вироби медичні електричні. Частина 2-18.
-	, .	Окремі вимоги щодо безпеки ендоскопічного
		обладнання
69	ДСТУ 3828-98	Вироби медичні електричні. Частина 2.
_	(IEC 60601-2-25:1993)	Окремі вимоги безпеки до
	,	електрокардіографів
70	ДСТУ ІЕС 60601-2-26:2009	Вироби медичні електричні. Частина 2-26.
		Окремі вимоги безпеки до енцефалографів

1	2	3
71	ДСТУ 7090:2009	Вироби медичні електричні. Частина 2.
		Додаткові вимоги щодо безпеки
		діагностичних блоків джерела рентгенівського
		випромінення та рентгенівських
		випромінювачів
72	ДСТУ ІЕС 60601-2-43:2009	Вироби медичні електричні. Частина 2-43.
		Окремі вимоги щодо безпеки рентгенівських
		апаратів для інтервенційних процедур
73	ДСТУ ІЕС 60601-2-45:2008	Вироби медичні електричні. Частина 2-45.
		Окремі вимоги щодо безпеки мамографічних
		рентгенівських апаратів та мамографічних
		стереотаксичних пристроїв
74	ДСТУ EN 60627:2014	Діагностичне устатковання для отримання
		рентгенівських зображень. Характеристики
		відсіювальних растрів загальної призначеност
		та мамографічних відсіювальних растрів
75	ДСТУ EN 60645-1:2014	Електроакустика. Устатковання
	* *	аудіометричне. Частина 1. Устатковання для
		тональної аудіометрії
76	ДСТУ EN 60645-3:2014	Електроакустика. Устатковання
		аудіометричне. Частина 3. Сигнали
		випробувальні короткотривалі
77	ДСТУ EN 60645-4-2001	Аудіометри. Частина 4. Прилади для
		аудіометрії з розширеним діапазоном високих
		частот
78	ДСТУ EN 62304:2014	Програмне забезпечення медичних пристроїв
		Процеси життєвого циклу програмного
		забезпечення
79	ДСТУ EN 80601-2-35:2014	Вироби медичні електричні. Частина 2-35.
		Додаткові вимоги щодо безпеки та основних
		характеристик ковдр, подушок і матраців з
		електропідігрівом для медичного застосуванн
80	ДСТУ EN 80601-2-58:2014	Вироби медичні електричні. Частина 2-58.
		Окремі вимоги щодо основної безпеки та
		основних робочих характеристик приладів дл
		видалення кришталиків і приладів для
		видалення склоподібного тіла в очній хірургії
		7 /

Директор департаменту технічного регулювання

Леонід ВІТКІН