



МИНИСТЕРСТВО ПРОМЫШЛЕННОСТИ И ТОРГОВЛИ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ
(Росстандарт)

П Р И К А З

24 октября 2022 г.

№ 2666

Москва

О внесении изменений в приказ Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 31 октября 2017 г. № 2322, структуру, состав и положение о техническом комитете по стандартизации «Клинические лабораторные исследования и диагностические тест-системы ин витро»

В соответствии с пунктом 25 статьи 9 Федерального закона от 29 июня 2015 г. № 162-ФЗ «О стандартизации в Российской Федерации» и в целях актуализации информации о деятельности технического комитета по стандартизации «Профессиональное обучение и сертификация персонала» п р и к а з ы в а ю:

1. Внести в приказ Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 31 октября 2017 г. № 2322 «Об организации деятельности технического комитета по стандартизации «Клинические лабораторные исследования и диагностические тест-системы ин витро» (с изменениями, внесенным приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 14 сентября 2021 г. № 2021) (далее – Приказ) следующие изменения:

пункт 2 изложить в следующей редакции:

«2. Закрепить за техническим комитетом объекты стандартизации в соответствии с кодами ОКПД2 (в части клинических лабораторных исследований и диагностических тест-систем ин витро):

26.51.53.190 «Приборы и аппаратура для физического или химического анализа прочие, не включенные в другие группировки»;

21.10.60.195 «Бактериофаги (включая бактериофаги для ветеринарии)»;

20.59.52.140 «Среды готовые питательные для выращивания микроорганизмов»;

21.10.60.190 «Вещества человеческого или животного происхождения прочие, не включенные в другие группировки»;

21.10.60.196 «Препараты диагностические (реагенты) микробного и вирусного происхождения; наборы диагностические»;

21.20.23.110 «Реагенты диагностические»;
 21.20.23.190 «Препараты фармацевтические прочие»;
 26.60.12.119 «Аппараты электродиагностические прочие»;
 26.60.12.124 «Приборы для измерения объема и газового состава
 вдыхаемого и выдыхаемого воздуха и крови»;

кодами ОКС (в части клинических лабораторных исследований
 и диагностических тест-систем ин витро):

07.100.10 «Медицинская микробиология»;
 07.100.99 «Микробиология, прочие аспекты»;
 11.040.20 «Аппараты для переливания крови, вливаний и инъекций»;
 11.040.55 «Диагностическое оборудование»;
 11.040.99 «Медицинское оборудование прочее»;
 11.100.01 «Лабораторные препараты в целом»;
 11.100.10 «Диагностические системы ин витро (in vitro)»;
 11.100.20 «Биологическая оценка медицинских средств»;
 11.100.30 «Анализ крови и мочи»;
 11.100.99 «Лабораторные препараты, прочие аспекты»;
 11.120.99 «Фармацевтика, прочие аспекты.»;

пункт 3 изложить в следующей редакции:

«3. Возложить выполнение функций по ведению дел секретариата
 технического комитета на Ассоциацию специалистов и организаций
 лабораторной службы «Федерация лабораторной медицины» (далее –
 Ассоциация «ФЛМ»).»;

пункт 4 изложить в следующей редакции:

«4. Назначить:

председателем технического комитета - заместителя директора
 Ассоциации «ФЛМ» Тарасенко Ольгу Анатольевну»;

ответственным секретарем технического комитета - заведующую
 лабораторией стандартизации федерального государственного бюджетного
 учреждения «Всероссийский научно-исследовательский и испытательный
 институт медицинской техники» (ФГБУ «ВНИИИМТ» Росздравнадзора)
 Соломонову Надежду Борисовну.»;

дополнить пунктом 7(1) следующего содержания:

«7(1). Предоставить право техническому комитету по стандартизации
 «Клинические лабораторные исследования и диагностические тест-системы
 ин витро» участвовать в работе Международного технического комитета
 ИСО/ТК212 «Системы для клинических лабораторных анализов
 и для диагностики в искусственных условиях (in vitro)» (участие с правом
 голосования).».

2. Внести в структуру технического комитета по стандартизации
 «Клинические лабораторные исследования и диагностические тест-системы
 ин витро», утвержденную Приказом, изменение, изложив ее в новой редакции
 согласно приложению № 1 к настоящему приказу.

3. Внести в состав технического комитета по стандартизации «Клинические лабораторные исследования и диагностические тест-системы ин витро», утвержденный Приказом, изменение, изложив его в новой редакции согласно приложению № 2 к настоящему приказу.

4. Внести в положение о техническом комитете по стандартизации «Клинические лабораторные исследования и диагностические тест-системы ин витро», утвержденное Приказом, изменение, изложив его в новой редакции согласно приложению № 3 к настоящему приказу.

Руководитель

А.П.Шалаев

Подлинник электронного документа, подписанного ЭП,
хранится в системе электронного документооборота
Федеральное агентство по техническому регулированию и
метрологии.

СВЕДЕНИЯ О СЕРТИФИКАТЕ ЭП

Сертификат: 02A929B5000BAEF7814AB38FF70B046437
Кому выдан: Шалаев Антон Павлович
Действителен: с 27.12.2021 до 27.12.2022