

УТВЕРЖДЕНЫ
приказом Федерального
агентства по техническому
регулированию и метрологии
от «27» марта 2025 г. № 617

**ИЗМЕНЕНИЯ,
вносимые в Перечень документов национальной системы стандартизации,
закрепленных за техническим комитетом по стандартизации «Разработка,
производство и контроль качества лекарственных средств» (ТК 458),
утвержденный приказом Федерального агентства по техническому
регулированию и метрологии от 31 января 2023 г. № 208**

Дополнить пунктами 603–606 следующего содержания:

«

85	ГОСТ Р ИСО 13408-1–2000	Асептическое производство медицинской продукции. Часть 1. Общие требования
86	ГОСТ Р ИСО 13408-6–2009	Асептическое производство медицинской продукции. Часть 6. Изолирующие системы
87	ГОСТ Р 52379–2005	Надлежащая клиническая практика

».