

Шифр темы	Наименование проекта стандарта	Вид работ	Наименование организации – разработчика	Срок направления в Росстандарт уведомления о разработке проекта стандарта (месяц, год)	Срок направления в Росстандарт уведомления о завершении публичного обсуждения проекта стандарта (месяц, год)	Срок утверждения стандарта (месяц, год)
1.10.011-1.004.17	Изделия медицинские электрические. Часть 2-63. Частные требования безопасности с учетом основных функциональных характеристик для рентгеновских дентальных экстраоральных аппаратов	Пересмотр ГОСТ Р МЭК 60601-2-63-2015 IEC 60601-2-63:2012, IDT	ООО «Медтехстандарт»	04.2018	09.2018	Разработка временно приостановлена
1.10.011-1.005.17	Изделия медицинские электрические. Требования к содержанию и оформлению технических заданий для конкурсной документации при проведении государственных закупок высокотехнологичного медицинского оборудования	Пересмотр ГОСТ Р 55719-2013	ООО «Медтехстандарт»	04.2018	09.2018	Разработка временно приостановлена
1.10.011-1.016.17	Изделия медицинские электрические. Часть 1-2. Общие требования безопасности с учетом основных функциональных характеристик. Дополнительный стандарт. Электромагнитная совместимость. Требования и испытания	Разработка ГОСТ Р Взамен ГОСТ Р МЭК 60601-1-2-2014 IEC 60601-1-2:2014, MOD	-	08.2017	04.2018	Разработка временно приостановлена

1.10.011-1.025.17	Изделия медицинские электрические. Часть 2-55. Частные требования безопасности с учетом основных функциональных характеристик к мониторам дыхательных смесей	Пересмотр ГОСТ Р ИСО 80601-2-55-2015 ISO 80601-2-55:2011, IDT	ООО «Медтехстандарт»	03.2018	09.2018	Разработка временно приостановлена
1.10.011-1.034.17	Изделия медицинские электрические. Часть 1. Общие требования безопасности с учетом основных функциональных характеристик	Пересмотр ГОСТ Р МЭК 60601-1-2010 IEC 60601-1(2012), IEC 60601-1(2005)/ Amd.1(2012)/ Cor.1(2014), MOD	-	08.2017	04.2018	Разработка временно приостановлена
1.10.011-1.018.18	Изделия медицинские. Фетальные мониторы. Технические требования для государственных закупок	Разработка ГОСТ Р	ООО «Медтехстандарт»	01.2018	03.2018	Разработка временно приостановлена
1.10.011-1.021.18	Ложемент универсальный съемный медицинский. Общие технические требования и характеристики	Разработка ГОСТ Р	ООО «Медтехстандарт»	11.2019	04.2020	10.2020
1.0.011-1.022.18	Изделия медицинские. Оборудование для контроля температурного режима хранения и транспортирования иммунобиологических лекарственных препаратов, термолабильных лекарственных средств, крови и ее продуктов. Технические требования для государственных закупок	Разработка ГОСТ Р	ООО «Медтехстандарт»	02.2018	08.2019	Разработка временно приостановлена
1.10.011-1.023.19	Техника ультразвуковая. Системы диагностические доплеровские импульсные. Методики испытания для определения рабочих характеристик	Разработка ГОСТ Р IEC/TS 61895:1999, IDT	ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» и ООО «Медтехстандарт»	07.2019	03.2020	09.2020

1.10.011-1.024.19	Техника ультразвуковая. Системы измерения потока. Объект испытания потока	Разработка ГОСТ Р ИЕС 61685:2001, IDT	ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» и ООО «Медтехстандарт»	07.2019	03.2020	09.2020
1.10.011-1.026.19	Оборудование магнитно-резонансное для получения медицинского изображения. Часть 2. Критерии классификации последовательности импульсов	Разработка ГОСТ Р ИЕС 62464-2:2010, IDT	ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ», ГБУЗ «НПКЦ ДиТ ДЗМ» и ООО «Медтехстандарт»с	07.2019	03.2020	09.2020
1.10.011-1.027.19	Оборудование магнитно-резонансное для медицинской визуализации. Параметры качества изображений основные. Методы испытаний	Разработка ГОСТ Р	ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ», ГБУЗ «НПКЦ ДиТ ДЗМ» и ООО «Медтехстандарт»	07.2019	03.2020	09.2020
1.10.011-1.028.19	Изделия медицинские имплантируемые. Оценка безопасности при проведении магнитно-резонансной томографии. Требования к испытаниям. Классификация	Разработка ГОСТ Р	ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ», ГБУЗ «НПКЦ ДиТ ДЗМ» и ООО «Медтехстандарт»	07.2019	03.2020	09.2020
1.10.011-1.031.19	Приборы, аппараты и оборудование медицинские. Общие технические требования	Пересмотр ГОСТ Р 50444-92	ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» и ООО «Медтехстандарт»	07.2019	03.2020	09.2020
1.10.011-1.033.19	Основные принципы безопасности электрического оборудования, применяемого в медицинской практике	Пересмотр ГОСТ Р 50326-92	ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» и ООО «Медтехстандарт»	07.2019	03.2020	09.2020
1.10.011-1.053.19	Трубки игольные из нержавеющей стали для изготовления медицинских изделий. Требования и методы испытаний	Разработка ГОСТ Р ISO 9626:2016, IDT Взамен ГОСТ Р ИСО 9626-2013	ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» и ООО «Медтехстандарт»	07.2019	03.2020	09.2020
1.10.011-1.054.19	Иглы инъекционные однократного применения. Цветовое кодирование	Разработка ГОСТ Р ISO 6009:2016, IDT Взамен ГОСТ Р ИСО 6009-2013	ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» и ООО «Медтехстандарт»	07.2019	03.2020	09.2020

1.10.011-1.066.19	Изделия медицинские электрические. Часть 2-34. Частные требования безопасности с учетом основных функциональных характеристик к приборам для инвазивного мониторинга кровяного давления	Разработка ГОСТ Р ИЕС 60601-2-34:2011, IDT Взамен ГОСТ Р 50267.34-95	ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» и ООО «Медтехстандарт»	07.2019	03.2020	09.2020
1.10.011-1.067.19	Изделия медицинские электрические. Часть 2-3. Частные требования безопасности с учетом основных функциональных характеристик к аппаратам для коротковолновой терапии	Разработка ГОСТ Р ИЕС 60601-2-3:2016, IDT Взамен ГОСТ Р 50267.3-92	ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» и ООО «Медтехстандарт»	07.2019	03.2020	09.2020
1.10.011-1.069.19	Изделия медицинские электрические. Часть 2-5. Частные требования безопасности с учетом основных функциональных характеристик к аппаратам для ультразвуковой терапии	Разработка ГОСТ Р ИЕС 60601-2-5:2009, IDT Взамен ГОСТ Р 50267.5-92	ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» и ООО «Медтехстандарт»	07.2019	03.2020	09.2020
1.10.011-1.070.19	Изделия медицинские электрические. Часть 2-23. Частные требования безопасности с учетом основных функциональных характеристик к приборам для чрезкожного мониторинга парциального давления	Разработка ГОСТ Р ИЕС 60601-2-23:2011, IDT Взамен ГОСТ Р 50267.23-95	ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» и ООО «Медтехстандарт»	07.2019	03.2020	09.2020
1.10.011-1.071.19	Изделия медицинские эластичные фиксирующие. Общие технические требования. Методы испытаний	Разработка ГОСТ Р	ООО «Медтехстандарт»	02.2019	06.2019	02.2020
1.10.011-1.075.19	Изделия медицинские электрические. Дефибрилляторы наружные автоматические. Технические требования для государственных закупок	Пересмотр ГОСТ Р 57155–2016	ООО «ЦСД»	05.2019	03.2020	07.2020

1.10.011-1.076.19	Изделия медицинские электрические. Изделия медицинские ультразвуковые диагностические. Технические требования для государственных закупок	Пересмотр ГОСТ Р 56331–2014	ООО «ЦСД»	05.2019	03.2020	07.2020
1.10.011-1.077.19	Изделия медицинские электрические. Ультразвуковые аппараты экспертного класса. Технические требования для государственных закупок	Пересмотр ГОСТ Р 56327–2014	ООО «ЦСД»	05.2019	03.2020	07.2020
1.10.011-1.078.19	Изделия медицинские эластичные компрессионные. Общие технические требования. Методы испытаний	Пересмотр ГОСТ Р 58236–2018	ООО «Медтехстандарт»	07.2019	10.2019	02.2020
1.10.011-1.079.19	Изделия медицинские электрические. Томографы магнитно-резонансные со сверхпроводящими магнитами. Технические требования для государственных закупок	Пересмотр ГОСТ Р 56310–2014	ООО «Медтехстандарт»	01.2020	04.2020	07.2020
1.10.011-1.080.20	Аппараты медицинские для вливания. Часть 8. Аппаратура для вливания, используемая с аппаратами для вливания под давлением	Разработка ГОСТ Р ISO 8536-8:2015, IDT	ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»	06.2020	02.2021	07.2021
1.10.011-1.081.20	Аппараты медицинские для вливаний. Часть 9. Линии для жидких растворов однократного применения, используемые с аппаратами для вливаний под давлением	Разработка ГОСТ Р ISO 8536-9:2015, IDT	ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»	06.2020	02.2021	07.2021
1.10.011-1.082.20	Аппараты медицинские для вливания. Часть 10. Приспособления к линиям для жидких растворов, применяющимся с аппаратами для вливания под давлением	Разработка ГОСТ Р ISO 8536-10:2015, IDT	ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»	06.2020	02.2021	07.2021

1.10.011-1.083.20	Аппараты медицинские для вливания. Часть 11. Инфузионные фильтры, применяющиеся с аппаратами для вливания под давлением	Разработка ГОСТ Р ISO 8536-11:2015, IDT	ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»	06.2020	02.2021	07.2021
1.10.011-1.084.20	Аппараты медицинские для вливания. Часть 12. Обратные клапаны	Разработка ГОСТ Р ISO 8536-12:2007; ISO 8536-12:2007/Amd.1:2012, IDT	ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»	06.2020	02.2021	07.2021
1.10.011-1.085.20	Переходники в сборе для лекарственных средств. Требования и методы испытаний	Разработка ГОСТ Р ISO 22413:2010, IDT	ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»	06.2020	02.2021	07.2021
1.10.011-1.088.20	Средства радиационной рентгеновской защиты при медицинских процедурах. Методы контроля технического состояния	Разработка ГОСТ Р	ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»	06.2020	02.2021	07.2021
1.10.011-1.089.20	Изделия медицинские. Аппараты наркозно-дыхательные. Методы контроля технического состояния	Разработка ГОСТ Р	ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»	06.2020	02.2021	07.2021
1.10.011-1.090.20	Активные имплантируемые медицинские изделия. Осевые насосы для вспомогательного кровообращения. Общие технические требования	Разработка ГОСТ Р	ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»	06.2020	02.2021	07.2021
1.10.011-1.091.20	Техническое обеспечение медицинской деятельности. Организация и учет	Разработка ГОСТ Р	ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»	06.2020	02.2021	07.2021
1.10.011-1.092.20	Подготовка жидкостей для гемодиализа и сопутствующей терапии и менеджмент качества. Часть 1. Общие требования	Разработка ГОСТ Р ISO 23500-1:2019, IDT	ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»	06.2020	02.2021	07.2021

1.10.011-1.093.20	Подготовка жидкостей для гемодиализа и сопутствующей терапии и менеджмент качества. Часть 2. Оборудование для подготовки воды для гемодиализа и сопутствующей терапии	Разработка ГОСТ Р ISO 23500-2:2019, IDT	ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»	06.2020	02.2021	07.2021
1.10.011-1.094.20	Подготовка жидкостей для гемодиализа и сопутствующей терапии и менеджмент качества. Часть 3. Вода для гемодиализа и сопутствующей терапии	Разработка ГОСТ Р ISO 23500-3:2019, IDT	ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»	06.2020	02.2021	07.2021
1.10.011-1.095.20	Подготовка жидкостей для гемодиализа и сопутствующей терапии и менеджмент качества. Часть 4. Концентраты для гемодиализа и сопутствующей терапии	Пересмотр ГОСТ Р ИСО 13958-2015 Взамен ГОСТ Р ИСО 13958-2015 ISO 23500-4:2019, IDT	ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»	06.2020	02.2021	07.2021
1.10.011-1.096.20	Подготовка жидкостей для гемодиализа и сопутствующей терапии и менеджмент качества. Часть 5. Качество жидкостей для гемодиализа и сопутствующей терапии	Разработка ГОСТ Р ISO 23500-5:2019, IDT	ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»	06.2020	02.2021	07.2021
1.10.011-1.097.20	Изделия медицинские электрические. Флюорографы цифровые. Технические требования для государственных закупок	Пересмотр ГОСТ Р 56312-2014 Взамен ГОСТ Р 56312-2014	ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»	06.2020	02.2021	07.2021
1.10.011-1.098.20	Изделия медицинские электрические. Комплексы рентгеновские для просвечивания и снимков цифровые. Технические требования для государственных закупок	Пересмотр ГОСТ Р 55772-2013 Взамен ГОСТ Р 55772-2013	ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»	06.2020	02.2021	07.2021

1.10.011-1.099.20	Изделия медицинские электрические. Магнитно-резонансные томографы. Методы контроля технического состояния	Разработка ГОСТ Р	ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»	06.2020	02.2021	07.2021
1.10.011-2.100.20	Катетеры внутрисосудистые однократного применения стерильные. Часть 1. Общие требования	Пересмотр ГОСТ ISO 10555-1-2011 Взамен ГОСТ ISO 10555-1-2011 ISO 10555-1:2013; ISO 10555-1:2013/Amd.1:2017, IDT	ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»	06.2020	02.2021	07.2021
1.10.011-2.101.20	Катетеры внутрисосудистые однократного применения стерильные. Часть 3. Центральные венозные катетеры	Пересмотр ГОСТ ISO 10555-3-2011 Взамен ГОСТ ISO 10555-3-2011 ISO 10555-3:2013, IDT	ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»	06.2020	02.2021	07.2021
1.10.011-2.102.20	Катетеры внутрисосудистые однократного применения стерильные. Часть 5. Периферические катетеры с внутренней иглой	Пересмотр ГОСТ ISO 10555-5-2012 Взамен ГОСТ ISO 10555-5-2012 ISO 10555-5:2013, IDT	ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»	06.2020	02.2021	07.2021
1.10.011-2.103.20	Дозаторы медицинские лабораторные. Общие технические требования и методы испытаний	Пересмотр ГОСТ 28311-89 Взамен ГОСТ 28311-89	ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»	06.2020	02.2021	07.2021
1.10.011-2.105.20	Медицинская марля. Общие технические условия	Пересмотр ГОСТ 9412-93 Взамен ГОСТ 9412-93	ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»	06.2020	02.2021	07.2021
1.10.011-2.106.20	Сфигмоманометры (измерители артериального давления) неинвазивные. Часть 1. Требования и методы испытаний моделей с неавтоматическим типом измерения	Разработка ГОСТ Взамен ГОСТ 31515.2-2012; ГОСТ 31515.1-2012 ISO 81060-1:2007, IDT	ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»	06.2020	02.2021	07.2021

1.10.011-2.107.20	Сфигмоманометры (измерители артериального давления) неинвазивные. Часть 2. Клинические испытания моделей с автоматическим типом измерения	Разработка ГОСТ ISO 81060-2:2018, ИДТ	ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»	06.2020	02.2021	07.2021
-------------------	---	---------------------------------------	-----------------------	---------	---------	---------