

ГОСТ ПМР ГОСТ Р 52239-2016  
(ИСО 11193-1:2002)

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ  
ПРИДНЕСТРОВСКОЙ МОЛДАВСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

---

# Перчатки медицинские диагностические одноразовые.

Часть 1.

## Спецификация на перчатки из каучукового латекса или раствора

ISO 11193-1:2002

Single-use medical examination gloves - Part 1: Specification for gloves  
made from rubber latex or rubber solution  
(MOD)

Издание официальное

Министерство регионального развития,  
транспорта и связи

Тирасполь

**ГОСТ ПМР ГОСТ Р 52239-2016  
(ИСО 11193-1:2002)**

**Предисловие**

1 Утвержден и введен в действие Приказом Министерства регионального развития, транспорта и связи Приднестровской Молдавской Республики от «16» марта 2016 года № 214 (газета «Приднестровье» от 26.03.2016 г. № 51) с редакционными изменениями.

2 Настоящий стандарт идентичен национальному стандарту Российской Федерации ГОСТ Р 52239-2004 (ИСО 11193-1:2002) «Перчатки медицинские диагностические одноразовые. Часть 1. Спецификация на перчатки из каучукового латекса или раствора».

3 Введен впервые

Настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания без разрешения государственного органа по стандартизации Приднестровской Молдавской Республики.

**РЕДАКЦИОННЫЕ ИЗМЕНЕНИЯ  
ГОСТ ПМР ГОСТ Р 52239-2016 (ИСО 11193-1:2002)  
«ПЕРЧАТКИ МЕДИЦИНСКИЕ ДИАГНОСТИЧЕСКИЕ  
ОДНОРАЗОВЫЕ. ЧАСТЬ 1. СПЕЦИФИКАЦИЯ НА ПЕРЧАТКИ  
ИЗ КАУЧУКОВОГО ЛАТЕКСА ИЛИ РАСТВОРА»**

**Раздел 2.** Заменить ссылки:

1 ГОСТ Р ИСО 10993-3-2009 на ГОСТ ISO 10993-3-2011 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 3. Исследования генотоксичности, канцерогенности и токсического действия на репродуктивную функцию»;

2 ГОСТ Р ИСО 10993-10-99 на ГОСТ ISO 10993-10-2011 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 10. Исследования раздражающего и сенсибилизирующего действия»;

3 ГОСТ Р ИСО 10993-11-2009 на ГОСТ ISO 10993-11-2011 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 11. Исследования общетоксического действия»;

4 ГОСТ Р ИСО 10993-13-2009 на ГОСТ ISO 10993-13-2011 «Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 13. Идентификация и количественное определение продуктов деградации полимерных медицинских изделий»;

5 ГОСТ Р ИСО 15223-1-2010 на ГОСТ ПМР ГОСТ Р ИСО 15223-1-2016 «Изделия медицинские. Символы, применяемые при маркировании на медицинских изделиях, этикетках и в сопроводительной документации. Часть 1. Основные требования»;

6 ГОСТ Р ИСО 2859-1-2007 на ГОСТ ПМР ГОСТ Р ИСО 2859-1-2011 «Статистические методы. Процедуры выборочного контроля по альтернативному признаку. Часть 1. Планы выборочного контроля последовательных партий на основе приемлемого уровня качества»;

последний абзац изложить в новой редакции:

«П р и м е ч а н и е – При пользовании настоящим стандартом целесообразно проверить действие ссылочных стандартов по государственной информационной базе данных «Государственные стандарты Приднестровской Молдавской Республики». Если ссылочный документ заменен (изменен), то при пользовании настоящим стандартом следует руководствоваться замененным (измененным) документом. Если ссылочный документ отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, применяется в части, не затрагивающей эту ссылку.».

В соответствующих пунктах стандарта применять нормативные ссылки согласно редакционным изменениям.