



МИНИСТЕРСТВО СЕЛЬСКОГО ХОЗЯЙСТВ*К* РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

(Минсельхоз России)

ПРИКАЗ

от 9 июня 2017 г.

№ 280

Москва

Об утверждении Порядка ведения государственного реестра лекарственных средств для ветеринарного применения

33 В пелях реализации статьи Федерального закона от 12 апреля 2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2010, № 16, ст. 1815; No. 31, ct. 4161; № 42, ct. 5293; № 49, ct. 6409; 2011, № 50, ct. 7351; 2012, № 26, ст. 3446; № 53, ст. 7587; 2013, № 27, ст. 3477; № 48, ст. 6165; 2014, № 11, ст. 1098; № 43, ст. 5797; № 52, ст. 7540; 2015, № 10, ст. 1404; № 27, ст. 3951; № 29, ст. 4359, ст. 4367, ст. 4388; № 51, ст. 7245; 2016, № 1, ст. 9; № 23, ст. 3287; № 27, ст. 4194, ст. 4238, ст. 4283) и в соответствии с подпунктом 5.2.25(36) пункта 5 Положения о Министерстве сельского утвержденного хозяйства Российской Федерации, постановлением Правительства Российской Федерации от 12 июня 2008 г. № 450 (Собрание законодательства Российской Федерации, 2008, № 25, ст. 2983; № 32, ст. 3791; № 42, ст. 4825; № 46, ст. 5337; 2009, № 1, ст. 150; № 3, ст. 378; № 6, ст. 738; № 9, ст. 1119, ст. 1121; № 27, ст. 3364; № 33, ст. 4088; 2010, № 4, ст. 394; № 5, ст. 538; № 16, ст. 1917; № 23, ст. 2833; № 26, ст. 3350; № 31, ст. 4251, ст. 4262; № 32, ст. 4330; № 40, ст. 5068; 2011, № 6, ст. 888; № 7, ст. 983; № 12, ст. 1652; № 14, ст. 1935; № 18, ст. 2649; № 22, ст. 3179; № 36, ст. 5154; 2012, № 28, ст. 3900; № 32, ст. 4561; № 37, ст. 5001; 2013, № 10, ст. 1038; № 29, ст. 3969; № 33, ст. 4386; № 45, ст. 5822; 2014, № 4, ст. 382; № 10, ст. 1035; № 12, ст. 1297; № 28, ст. 4068; 2015, № 2, ст. 491; № 11, ст. 1611; № 26, ст. 3900; № 35, ст. 4981; № 38, ст. 5297; № 47, ct. 6603; 2016, № 2, ct. 325; № 28, ct. 4741; № 33, ct. 5188; № 35, ct. 5349; № 47, ст. 6650; № 49, ст. 6909, ст. 6910), приказываю:

Утвердить прилагаемый Порядок ведения государственного реестра лекарственных средств для ветеринарного применения. Divernot.

Министр

А.Н. Ткачев

порядок

ведения государственного реестра лекарственных средств для ветеринарного применения

- 1. Настоящий Порядок определяет процедуру ведения государственного реестра лекарственных средств для ветеринарного применения (далее Реестр).
- Реестр является государственным информационным ресурсом Федеральной государственной информационной системы области ветеринарии, правила создания, развития И эксплуатации которой утверждены постановлением Правительства Российской Федерации от 7 ноября 2016 г. № 11401.
- 3. Федеральным органом исполнительной власти, уполномоченным на ведение Реестра, является Россельхознадзор.
- 4. Ведение Реестра осуществляется в электронной форме, доступ к нему обеспечивается через информационно-телекоммуникационную сеть «Интернет».
 - 5. Реестр является общедоступным.
- 6. Размещение сведений в Реестре осуществляется в формате, позволяющем информационным системам без участия человека идентифицировать, обрабатывать, преобразовывать такие данные и их составные части (элементы), а также обеспечивать доступ к ним.
- 7. Ведение Реестра осуществляется с использованием инфраструктуры, обеспечивающей информационно-технологическое взаимодействие информационных систем, используемых для предоставления государственных и муниципальных услуг и исполнения государственных и муниципальных форме, включая использование федеральной государственной информационной системы «Единый портал государственных и муниципальных услуг (функций)» и единой системы межведомственного электронного взаимодействия.
- 8. Реестр содержит сведения о лекарственных препаратах для ветеринарного применения (далее лекарственный препарат), прошедших государственную регистрацию, фармацевтических субстанциях, входящих в состав лекарственных препаратов, и фармацевтических субстанциях, произведенных для реализации, в виде реестровых записей.
 - 9. Реестровая запись должна содержать следующую информацию:
 - 1) в отношении лекарственных препаратов:

¹ Собрание законодательства Российской Федерации, 2016, № 46, ст. 6470.

- а) наименование лекарственного препарата (международное непатентованное, или группировочное, или химическое и торговое наименования);
- б) лекарственная форма с указанием дозировки лекарственного препарата и его количества в потребительской упаковке;
- в) наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата;
 - г) наименование и адрес производителя лекарственного препарата;
 - д) фармакотерапевтическая группа;
- е) показания и противопоказания к применению лекарственного препарата;
 - ж) побочные действия лекарственного препарата;
 - з) срок годности лекарственного препарата;
 - и) условия хранения лекарственного препарата;
 - к) условия отпуска лекарственного препарата;
- л) номер фармакопейной статьи или в случае ее отсутствия номер нормативного документа;
- м) дата государственной регистрации лекарственного препарата и его регистрационный номер, дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата на бессрочное регистрационное удостоверение лекарственного препарата, дата подачи заявления о подтверждении государственной регистрации лекарственного препарата, дата отмены государственной регистрации лекарственного препарата;
- н) качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ лекарственного препарата;
- о) информация обо всех разрешенных видах вторичной (потребительской) упаковки;
- п) наличие в лекарственном препарате наркотических средств, прекурсоров, психотропных вешеств И их подлежащих контролю в Российской Федерации, в соответствии с законодательством Российской Федерации, международными договорами Российской Федерации, в том Единой конвенцией 0 наркотических средствах 1961 года с поправками, внесенными в нее в соответствии с Протоколом 1972 года о поправках к Единой конвенции о наркотических средствах 1961 года¹ (далее - Единая конвенция о наркотических средствах 1961 года) и Конвенцией о психотропных веществах 1971 года²;
- р) информация о том, является ли данный лекарственный препарат референтным лекарственным препаратом;
- с) сведения о подаче заявления о внесении изменений в документы, содержащиеся в регистрационном досье на лекарственный препарат;

¹ Собрание законодательства Российской Федерации, 2000, № 22, ст. 2269.

² Сборник действующих договоров, соглашений и конвенций, заключенных СССР с иностранными государствами, Вып. XXXV.- М., 1981.

- т) срок введения лекарственного препарата в гражданский оборот;
- 2) в отношении фармацевтических субстанций, входящих в состав лекарственных препаратов:
- а) наименование фармацевтической субстанции (международное непатентованное, или группировочное, или химическое и торговое наименования);
- б) наименование и адрес производителя фармацевтической субстанции;
 - в) срок годности фармацевтической субстанции;
 - г) условия хранения фармацевтической субстанции;
- д) номер фармакопейной статьи либо в случае ее отсутствия номер нормативного документа;
- е) наличие фармацевтической субстанции в перечне наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, в соответствии с законодательством Российской Федерации, международными договорами Российской Федерации, в том числе Единой конвенцией о наркотических средствах 1961 года и Конвенцией о психотропных веществах 1971 года;
- 3) в отношении фармацевтических субстанций, произведенных для реализации:
- а) наименование фармацевтической субстанции (международное непатентованное, или группировочное, или химическое и торговое наименования);
- б) наименование и адрес производителя фармацевтической субстанции;
 - в) срок годности фармацевтической субстанции;
 - г) условия хранения фармацевтической субстанции;
- д) номер фармакопейной статьи либо в случае ее отсутствия номер нормативного документа;
- е) наличие фармацевтической субстанции в перечне наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, в соответствии с законодательством Российской Федерации, международными договорами Российской Федерации, в том числе Единой конвенцией о наркотических средствах 1961 года и Конвенцией о психотропных веществах 1971 года;
- ж) дата включения фармацевтической субстанции в государственный реестр лекарственных средств, дата внесения изменений в документы фармацевтической субстанции, дата исключения фармацевтической субстанции из государственного реестра лекарственных средств.
- 10. Внесение в Реестр реестровых записей осуществляется в срок, не превышающий одного рабочего дня со дня принятия решения:
 - 1) о государственной регистрации лекарственного препарата;
- 2) о подтверждении государственной регистрации лекарственного препарата;
- о внесении изменений в документы, содержащиеся в регистрационном досье на зарегистрированный лекарственный препарат;

- 4) об отмене государственной регистрации лекарственного препарата;
- 5) о включении фармацевтической субстанции, произведенной для реализации, в Реестр;
- 6) о внесении изменений в документы фармацевтической субстанции, произведенной для реализации и включенной в Реестр;
- 7) об исключении из Реестра фармацевтической субстанции, произведенной для реализации.
- 11. Не допускается включение в Реестр одной фармацевтической субстанции, произведенной для реализации и выпускаемой одним и тем же производителем, в виде двух и более реестровых записей.
- 12. Лекарственный препарат подлежит исключению из Реестра в случаях, установленных статьей 32 Федерального закона от 12 апреля 2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств».
- 13. Фармацевтическая субстанция, произведенная для реализации, подлежит исключению из Реестра в случаях, установленных частью 13 статьи 34 Федерального закона от 12 апреля 2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств».