

**МИНИСТЕРСТВО СЕЛЬСКОГО ХОЗЯЙСТВА
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**
(Минсельхоз России)

ПРИКАЗ

от 20 сентября 2024 г.

№ 543

Москва

О внесении изменений в Порядок ведения государственного реестра лекарственных средств для ветеринарного применения, утвержденный приказом Минсельхоза России от 9 июня 2017 г. № 280

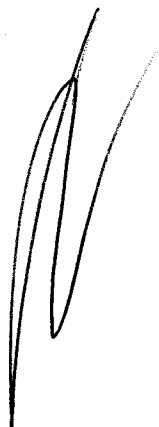
В соответствии с частью 3 статьи 33 Федерального закона от 12 апреля 2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств», пунктом 29 статьи 1 Федерального закона от 30 января 2024 г. № 1-ФЗ «О внесении изменений в Федеральный закон «Об обращении лекарственных средств» и статьи 1 и 4 Федерального закона «О внесении изменений в Федеральный закон «Об обращении лекарственных средств» и Федеральный закон «О внесении изменений в Федеральный закон «Об обращении лекарственных средств», подпунктом 5.2.25(36) пункта 5 Положения о Министерстве сельского хозяйства Российской Федерации, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 12 июня 2008 г. № 450, приказываю:

1. Внести изменения в Порядок ведения государственного реестра лекарственных средств для ветеринарного применения, утвержденный приказом Минсельхоза России от 9 июня 2017 г. № 280 (зарегистрирован

Минюстом России 25 августа 2017 г., регистрационный № 47952), согласно приложению к настоящему приказу.

2. Пункт 1 изменений, прилагаемых к настоящему приказу, вступает в силу с 1 марта 2025 г.

Министр



О.Н. Лут

**Приложение
к приказу Минсельхоза России
от 20 сентября 2024 г. № 543**

**ИЗМЕНЕНИЯ,
которые вносятся в Порядок ведения государственного реестра
лекарственных средств для ветеринарного применения,
утвержденный приказом Минсельхоза России от 9 июня 2017 г. № 280**

1. Сноска 1 к пункту 2 изложить в следующей редакции:

«¹ В соответствии с пунктом 5 постановления Правительства Российской Федерации от 7 ноября 2016 г. № 1140 данный акт действует до 1 марта 2028 г.».

2. В пункте 9:

а) в подпункте 1:

сноски 1 и 2 к подпункту «п» изложить в следующей редакции:

«¹ Российская Федерация присоединилась к данному Протоколу в соответствии с Федеральным законом от 23 ноября 1995 г. № 172-ФЗ «О присоединении Российской Федерации к Протоколу 1972 года о поправках к Единой конвенции о наркотических средствах 1961 года» (Протокол вступил в силу для Российской Федерации 3 июля 1996 г.).

² Конвенция ратифицирована Указом Президиума Верховного Совета СССР от 23 октября 1978 г. № 8282-IX «О ратификации Конвенции о психотропных веществах от 21 февраля 1971 года» и вступила в силу для СССР 1 февраля 1979 г.»;

дополнить подпунктом «у» следующего содержания:

«у) информация о том, является ли данный лекарственный препарат иммунобиологическим лекарственным препаратом, радиофармацевтическим лекарственным препаратом, гомеопатическим лекарственным препаратом, биологическим лекарственным препаратом, тканеинженерным лекарственным препаратом (препаратом тканевой инженерии), впервые зарегистрированным в Российской Федерации

в соответствии с Федеральным законом от 12 апреля 2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» или Правилами регулирования обращения ветеринарных лекарственных средств на таможенной территории Евразийского экономического союза, утвержденными Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 21 января 2022 г. № 1³;»;

дополнить подпункт «у» сноской 3 следующего содержания:

«³ Является обязательным для Российской Федерации в соответствии с Договором о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 г., ратифицированным Федеральным законом от 3 октября 2014 г. № 279-ФЗ «О ратификации Договора о Евразийском экономическом союзе» и вступившим в силу для Российской Федерации 1 января 2015 г.»;

б) в подпункте 2:

подпункт «а» дополнить словами «, форма выпуска (с указанием дозировки (при наличии), фасовки и упаковки)»;

подпункт «б» дополнить словами «(для российских юридических лиц – идентификационный номер налогоплательщика (ИНН), для иностранных юридических лиц – страна регистрации, наименование регистрирующего органа, регистрационный номер, код налогоплательщика в стране регистрации (инкорпорации) или его аналог)»;

в) подпункт «а» подпункта 3 дополнить словами «, форма выпуска (с указанием дозировки (при наличии), фасовки и упаковки)».

