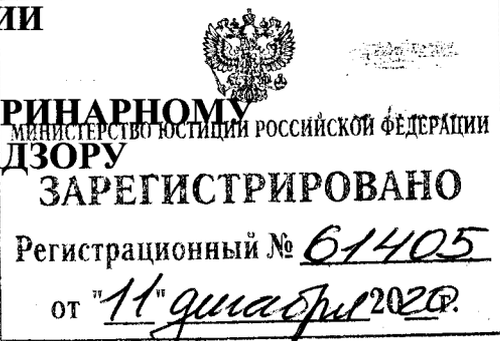




**МИНИСТЕРСТВО СЕЛЬСКОГО ХОЗЯЙСТВА
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО ВЕТЕРИНАРНОМУ
И ФИТОСАНИТАРНОМУ НАДЗОРУ**
(Россельхознадзор)



П Р И К А З

от 22 октября 2020 года

№ 1124

Москва

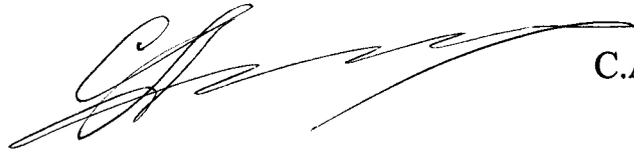
**Об утверждении Порядка
размещения на официальном сайте Федеральной службы
по ветеринарному и фитосанитарному надзору в информационно-
телекоммуникационной сети «Интернет» информации, связанной
с осуществлением государственной регистрации лекарственных
препаратов для ветеринарного применения, в том числе проведением
экспертизы лекарственных средств (включая результаты
ее проведения), информации о зарегистрированных лекарственных
препаратах и лекарственных препаратах, исключенных
из государственного реестра лекарственных средств**

В соответствии с частью 2 статьи 37 Федерального закона от 12 апреля 2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2010, № 16, ст. 1815; 2014, № 52, ст. 7540) и подпунктом 5.2(1).39 пункта 5 Положения о Федеральной службе по ветеринарному и фитосанитарному надзору, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июня 2004 № 327 (Российская газета, 2004, № 150; Собрание законодательства Российской Федерации 2020, № 14, ст. 2119),
п р и к а з ы в а ю:

Утвердить прилагаемый Порядок размещения на официальном сайте Федеральной службы по ветеринарному и фитосанитарному надзору в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет» информации, связанной с осуществлением государственной регистрации лекарственных препаратов для ветеринарного применения, в том числе проведением экспертизы лекарственных средств (включая результаты ее проведения), информации о зарегистрированных лекарственных препаратах и

лекарственных препаратах, исключенных из государственного реестра лекарственных средств.

Руководитель

A handwritten signature in black ink, consisting of several fluid, connected strokes. The signature is positioned between the word 'Руководитель' and the name 'С.А. Данкверт'.

С.А. Данкверт

**Порядок
размещения на официальном сайте Федеральной службы
по ветеринарному и фитосанитарному надзору в информационно-
телекоммуникационной сети «Интернет» информации, связанной
с осуществлением государственной регистрации лекарственных
препаратов для ветеринарного применения, в том числе проведением
экспертизы лекарственных средств (включая результаты ее проведения),
информации о зарегистрированных лекарственных препаратах
и лекарственных препаратах, исключенных из государственного
реестра лекарственных средств**

1. Настоящий Порядок определяет правила размещения на официальном сайте Федеральной службы по ветеринарному и фитосанитарному надзору в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет» (далее – сайт Россельхознадзора) информации, связанной с осуществлением государственной регистрации лекарственных препаратов для ветеринарного применения (далее – лекарственные препараты), в том числе проведением экспертизы лекарственных средств для ветеринарного применения (включая результаты ее проведения), информации о зарегистрированных лекарственных препаратах и лекарственных препаратах, исключенных из государственного реестра лекарственных средств.

2. К информации, размещаемой на сайте Россельхознадзора, относится:

а) информация о зарегистрированных лекарственных препаратах и лекарственных препаратах, исключенных из государственного реестра лекарственных средств;

б) информация об этапах прохождения процедур государственной регистрации лекарственных препаратов, подтверждения государственной регистрации лекарственных препаратов, внесения изменений в документы, содержащиеся в регистрационном досье на зарегистрированный лекарственный препарат;

в) информация об этапах прохождения процедур государственной регистрации лекарственных препаратов, подтверждения государственной регистрации лекарственных препаратов, внесения изменений в документы, содержащиеся в регистрационном досье на зарегистрированный лекарственный препарат, в том числе информация о результатах проведения экспертизы лекарственных препаратов.

3. Россельхознадзор в течение пяти рабочих дней со дня принятия решения о государственной регистрации лекарственных препаратов, об отказе в государственной регистрации лекарственных препаратов, подтверждении

государственной регистрации лекарственных препаратов, об отказе в подтверждении государственной регистрации лекарственных препаратов, внесении изменений в документы, содержащиеся в регистрационном досье на зарегистрированный лекарственный препарат, об отказе во внесении изменений в документы, содержащиеся в регистрационном досье на зарегистрированный лекарственный препарат, размещает информацию, указанную в пункте 2 настоящего Порядка, на сайте Россельхознадзора.

4. Информация, указанная в подпункте «а» пункта 2 настоящего Порядка, размещается в государственном реестре лекарственных средств для ветеринарного применения в соответствии с Порядком ведения государственного реестра лекарственных средств для ветеринарного применения, утвержденным приказом Минсельхоза России от 9 июня 2017 г. № 280 (зарегистрирован Минюстом России 25 августа 2017 г., регистрационный № 47952).

5. Обновление информации, указанной в пункте 2 настоящего Порядка, на сайте Россельхознадзора осуществляется непрерывно по мере реализации каждого этапа государственной регистрации лекарственного препарата, подтверждения государственной регистрации лекарственного препарата, внесения изменений в документы, содержащиеся в регистрационном досье на зарегистрированный лекарственный препарат, но не позднее срока, указанного в пункте 3 настоящего Порядка.

6. Размещение информации на сайте Россельхознадзора осуществляется в соответствии с требованиями, установленными Федеральным законом от 27 июля 2006 г. № 149-ФЗ «Об информации, информационных технологиях и о защите информации» (Собрание законодательства Российской Федерации 2006, № 31, ст. 3448; 2020, № 14, ст. 2035).

7. Информация, указанная в пункте 2 настоящего Порядка и размещенная на сайте Россельхознадзора, должна быть достоверной и доступ к ней должен быть открытым.