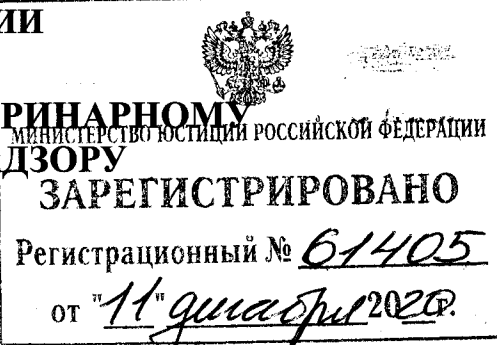




**МИНИСТЕРСТВО СЕЛЬСКОГО ХОЗЯЙСТВА
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

**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' on the left and the name 'С.А. Данкверт' on the right.

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.