



МИНИСТЕРСТВО ЮСТИЦИИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ЗАРЕГИСТРИРОВАНО

Регистрационный № 62187

от "22" января 2021.

**МИНИСТЕРСТВО СЕЛЬСКОГО ХОЗЯЙСТВА
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

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

ПРИКАЗ

от 30 ноября 2020 года

Москва

№ 1287

Об утверждении порядка выдачи и формы документа, который подтверждает, что лекарственный препарат для ветеринарного применения допущен к обращению в Российской Федерации, и подлежит представлению по требованию уполномоченного органа страны, в которую ввозится лекарственный препарат

В соответствии с пунктом 10.1 статьи 5 Федерального закона от 12 апреля 2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2010, № 16, ст. 1815; 2019, № 31, ст. 4456) и подпунктом 5.2(1).37 пункта 5 Положения о Федеральной службе по ветеринарному и фитосанитарному надзору, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июня 2004 г. № 327 (Российская газета, 2004, № 150; Собрание законодательства Российской Федерации, 2020, № 14, ст. 2119), приказываю:

1. Утвердить:

а) порядок выдачи документа, который подтверждает, что лекарственный препарат для ветеринарного применения допущен к обращению в Российской Федерации, и подлежит представлению по требованию уполномоченного органа страны, в которую ввозится лекарственный препарат (приложение № 1);

б) форму документа, который подтверждает, что лекарственный препарат для ветеринарного применения допущен к обращению

в Российской Федерации, и подлежит представлению по требованию уполномоченного органа страны, в которую ввозится лекарственный препарат (приложение № 2).

2. Настоящий приказ вступает в силу с 1 марта 2021 г. и действует до 1 марта 2027 г.

Руководитель



С.А. Данкверт

Приложение № 1
УТВЕРЖДЕНО
приказом Федеральной
службы по ветеринарному и
фитосанитарному надзору
от 30 ноября 2020 г. № 1287

**Порядок выдачи документа, который подтверждает, что
лекарственный препарат для ветеринарного применения допущен к
обращению в Российской Федерации, и подлежит представлению по
требованию уполномоченного органа страны, в которую ввозится
лекарственный препарат**

1. Настоящий Порядок определяет правила выдачи документа, который подтверждает, что лекарственный препарат для ветеринарного применения (далее – лекарственный препарат) допущен к обращению в Российской Федерации, и подлежит представлению по требованию уполномоченного органа страны, в которую ввозится лекарственный препарат (далее – ДПО).

2. ДПО выдается Федеральной службой по ветеринарному и фитосанитарному надзору держателям или владельцам регистрационных удостоверений лекарственных препаратов, производителям лекарственных средств для ветеринарного применения, разработчикам лекарственных средств для ветеринарного применения по заявлению их уполномоченных представителей (далее – заявитель).

3. ДПО выдается в отношении лекарственных препаратов, зарегистрированных в Российской Федерации в соответствии с Федеральным законом от 12 апреля 2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств».

4. Для выдачи ДПО заявитель направляет в Россельхознадзор заявление о выдаче ДПО, в котором указываются:

- а) торговое наименование лекарственного препарата;
- б) полное наименование и идентификационный номер налогоплательщика (далее – ИНН) держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата;
- в) полное и сокращенное (при наличии) наименования производителя лекарственного препарата;
- г) номер и дата лицензии производителя на осуществление деятельности по производству лекарственных средств для ветеринарного применения;
- д) адрес в пределах места нахождения производителя лекарственного препарата;
- е) наименование и адрес производственной площадки, на которой осуществляется производство лекарственного препарата;
- ж) лекарственная форма лекарственного препарата;
- з) формы выпуска лекарственного препарата;

- и) номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата;
- к) наименование и ИНН заявителя;
- л) наименование страны, в которую ввозится лекарственный препарат.

5. Лица, действующие от лица заявителя, дополнительно к заявлению о выдаче ДПО представляют копию документа, подтверждающего их полномочия.

6. В заявлении о выдаче ДПО указывается способ получения ДПО (уведомления об отказе в выдаче ДПО): выдача при личном обращении, заказное почтовое отправление с уведомлением о вручении, факс или электронная почта.

7. Заявление о выдаче ДПО может быть подано на бумажном носителе либо в электронном виде.

8. В течение десяти рабочих дней с даты регистрации заявления о выдаче ДПО, уполномоченное должностное лицо Россельхознадзора осуществляет проверку правильности его заполнения и достоверности, содержащихся в нем сведений, и принимает решение о выдаче (отказе в выдаче) ДПО либо о направлении заявителю уведомления о необходимости устранения выявленных нарушений и (или) предоставления документов (далее – уведомление).

9. Решение о направлении заявителю уведомления принимается в следующих случаях:

а) несоответствие заявления о выдаче ДПО требованиям пункта 4 настоящего Порядка;

б) непредставление копии документа, указанного в пункте 5 настоящего Порядка или его оформление с нарушениями требований законодательства Российской Федерации.

10. Решение об отказе в выдаче ДПО принимается в следующих случаях:

а) наличие в представленном заявлении о выдаче ДПО и (или) в документе недостоверных и (или) искаженных сведений;

б) представление заявления о выдаче ДПО и (или) документа, предусмотренного пунктом 5 настоящего Порядка, оформленных с нарушением требований законодательства Российской Федерации и неустранение указанных нарушений в течение тридцати календарных дней со дня получения заявителем уведомления;

в) решение Россельхознадзора о приостановлении обращения лекарственного препарата, в том числе о приостановлении применения и реализации лекарственного препарата;

г) приостановление или аннулирование лицензии производителя лекарственного препарата на производство лекарственных средств для ветеринарного применения.

11. В течение пяти рабочих дней со дня принятия решения о выдаче (отказе в выдаче) ДПО уполномоченное должностное лицо Россельхознадзора обеспечивает издание приказа о выдаче (об отказе

в выдаче) ДПО и подписание ДПО (уведомления об отказе в выдаче ДПО).

12. Уполномоченное должностное лицо Россельхознадзора в течение трех рабочих дней с даты подписания вручает заявителю ДПО (уведомление об отказе в выдаче ДПО) или направляет его почтовым отправлением с уведомлением о вручении, или по выбору заявителя в форме электронного документа, подписанного усиленной квалифицированной электронной подписью Россельхознадзора, способом, обеспечивающим подтверждение получения заявителем такой копии и подтверждение доставки указанного документа.

Приложение № 2
УТВЕРЖДЕНО
приказом Федеральной
службы по ветеринарному и
фитосанитарному надзору
от 30 ноября 2020 г. № 1287

Форма

Федеральная служба по ветеринарному и фитосанитарному надзору

ДОКУМЕНТ,

который подтверждает, что лекарственный препарат для ветеринарного применения допущен к обращению в Российской Федерации, и подлежит представлению по требованию уполномоченного органа страны, в которую ввозится лекарственный препарат

№ _____

Федеральная служба по ветеринарному и фитосанитарному надзору подтверждает, что лекарственный препарат для ветеринарного применения,

(торговое наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения)

(лекарственная форма лекарственного препарата для ветеринарного применения)

(формы выпуска лекарственного препарата для ветеринарного применения)

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата для ветеринарного применения)

(полное наименование и ИНН держателя или

владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата)
производство которого осуществляется производителем лекарственных средств для ветеринарного применения,

(полное и сокращенное (при наличии) наименования производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения)

(адрес в пределах места нахождения производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения)

(наименования и адреса производственных площадок производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения, на которых осуществляется производство заявляемого лекарственного препарата для ветеринарного применения)

(номер и дата предоставления лицензии на производство лекарственных средств для ветеринарного применения)

допущен к обращению в Российской Федерации.

Настоящий документ выдан по заявлению _____

(наименование и ИНН заявителя)

Настоящий документ подлежит представлению по требованию уполномоченного органа страны, в которую ввозится лекарственный препарат для ветеринарного применения.

Иная информация по требованию уполномоченного органа страны, в которую ввозится лекарственный препарат для ветеринарного применения, _____

(фамилия, имя, отчество (при наличии), должность)

(подпись)

Дата выдачи

м.п. (при наличии)