



**МИНИСТЕРСТВО СЕЛЬСКОГО ХОЗЯЙСТВА  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

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

**П Р И К А З**

от 27 февраля 2024 года

№ 253

**Москва**

**О внесении изменений в приказ Федеральной службы по ветеринарному и фитосанитарному надзору от 22 марта 2021 г. № 282 «Об установлении Порядка приостановления реализации и применения лекарственных препаратов для ветеринарного применения»**

В соответствии с частью 4 статьи 65 Федерального закона от 12 апреля 2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» и подпунктом 5.2(1).33 пункта 5 Положения о Федеральной службе по ветеринарному и фитосанитарному надзору, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июня 2004 г. № 327, п р и к а з ы в а ю:

1. Внести изменение в приказ Федеральной службы по ветеринарному и фитосанитарному надзору от 22 марта 2021 г. № 282 «Об установлении Порядка приостановления реализации и применения лекарственных препаратов для ветеринарного применения» (зарегистрирован Минюстом России 20 мая 2021 г., регистрационный № 63525), изложив его распорядительную часть в следующей редакции:

«1. Установить прилагаемый Порядок приостановления реализации и применения лекарственных препаратов для ветеринарного применения.

2. Настоящий приказ действует по 31 декабря 2025 г.».

2. Внести изменения в Порядок приостановления реализации и применения лекарственных препаратов для ветеринарного применения, утвержденный приказом Федеральной службы по ветеринарному и фитосанитарному надзору от 22 марта 2021 г. № 282, согласно приложению к настоящему приказу.

Руководитель

С.А. Данкверт

Приложение к  
приказу Федеральной службы по  
ветеринарному и фитосанитарному  
надзору  
от 27 февраля 2024 г. № 253

Изменения, которые вносятся в Порядок приостановления реализации и применения лекарственных препаратов для ветеринарного применения, утвержденный приказом Федеральной службы по ветеринарному и фитосанитарному надзору от 22 марта 2021 г. № 282

1. Пункт 3 дополнить абзацем следующего содержания:

«Срок направления Информации от территориальных органов Россельхознадзора о несоответствии производителя лекарственных средств требованиям правил надлежащей производственной практики и (или) о нарушении лицензионных требований составляет не более 3 рабочих дней со дня составления инспекционного отчета и (или) акта проверки.»

2. Пункт 4 дополнить словами «в срок, указанный в пункте 3 Порядка».