



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

П Р И К А З

от 8 октября 2024 г.

№ 581

Москва

О внесении изменений в перечень индикаторов риска нарушения обязательных требований по федеральному государственному лицензионному контролю деятельности по производству лекарственных средств для ветеринарного применения, утвержденный приказом Минсельхоза России от 19 января 2022 г. № 19

В соответствии с пунктом 1 части 10 статьи 23 Федерального закона от 31 июля 2020 г. № 248-ФЗ «О государственном контроле (надзоре) и муниципальном контроле в Российской Федерации», частью 1 статьи 9 Федерального закона от 12 апреля 2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» и пунктом 1 Положения о Министерстве сельского хозяйства Российской Федерации, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 12 июня 2008 г. № 450, **п р и к а з ы в а ю:**

Внести изменения в перечень индикаторов риска нарушения обязательных требований по федеральному государственному лицензионному контролю деятельности по производству лекарственных средств для ветеринарного применения, утвержденный приказом Минсельхоза России от 19 января 2022 г. № 19 (зарегистрирован Минюстом России 22 февраля 2022 г., регистрационный № 67432), с изменениями, внесенными приказами Минсельхоза России от 16 июня 2023 г.

№ 574 (зарегистрирован Минюстом России 20 июля 2023 г., регистрационный № 74353) и от 28 декабря 2023 г. № 947 (зарегистрирован Минюстом России 26 марта 2024 г., регистрационный № 77639), согласно приложению к настоящему приказу.

Министр

A handwritten signature in black ink, consisting of several fluid, overlapping strokes that form a stylized, somewhat abstract shape.

О.Н. Лут

Приложение
к приказу Минсельхоза России
от 8 октября 2024 г. № 581

**ИЗМЕНЕНИЯ,
вносимые в перечень индикаторов риска нарушения обязательных
требований по федеральному государственному лицензионному
контролю деятельности по производству лекарственных средств для
ветеринарного применения, утвержденный приказом Минсельхоза
России от 19 января 2022 г. № 19**

1. Дополнить пунктом 5 следующего содержания:

«5. Выявление несоответствия сведений о количестве потребительских упаковок введенного в оборот лекарственного препарата для ветеринарного применения, сведения о вводе в оборот которого подлежат представлению в государственную информационную систему мониторинга за оборотом товаров, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации¹¹, содержащихся в Федеральной государственной информационной системе в области ветеринарии, и сведений о количестве кодов маркировки, предоставленных производителю указанного лекарственного препарата для ветеринарного применения, содержащихся в государственной информационной системе мониторинга за оборотом товаров, подлежащих обязательной маркировке средствами идентификации.».

2. Дополнить сноской 11 к пункту 5 следующего содержания:

«11. Статья 20.1 Федерального закона от 28 декабря 2009 г. № 381-ФЗ «Об основах государственного регулирования торговой деятельности в Российской Федерации. Абзац сорок четвертый пункта 2 Правил маркировки лекарственных препаратов для ветеринарного применения средствами идентификации, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 27 мая 2024 г. № 675.».

