



**МИНИСТЕРСТВО СЕЛЬСКОГО ХОЗЯЙСТВА
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

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

П Р И К А З

от 4 апреля 2022 года

Москва

№ 512

**О внесении изменений в приложение № 2 к приказу Россельхознадзора
от 22 декабря 2020 г. № 1378**

В целях актуализации Перечня нормативных правовых актов (их отдельных положений), содержащих обязательные требования, оценка соблюдения которых осуществляется в рамках предоставления лицензий и иных разрешений, утвержденного приказом Россельхознадзора от 22 декабря 2020 г. № 1378, п р и к а з ы в а ю:

1. Внести изменения в приложение № 2 к приказу Россельхознадзора от 22 декабря 2020 г. № 1378 (с изменениями, внесенными приказами от 26 января 2021 г. № 71, от 15 февраля 2021 г. № 172, от 19 февраля 2021 г. № 190, от 1 марта 2021 г. № 210, от 13 апреля 2021 г. № 380, от 5 мая 2021 г. № 461, от 12 июля 2021 г. № 791, от 1 сентября 2021 г. № 987, от 10 сентября 2021 г. № 1022, от 15 октября 2021 г. № 1170, от 29 октября 2021 г. № 1260, от 25 ноября 2021 г. № 1378, от 14 декабря 2021 г. № 1465, от 28 декабря 2021 г. № 1584, от 01.03.2022 № 317 и от 23.03.2022 № 449) согласно приложению к настоящему приказу.

2. Управлению делами, государственной службы и правового обеспечения Россельхознадзора (С.А. Павлов) обеспечить размещение актуализированного приложения, указанного в пункте 1 настоящего приказа, на официальном сайте Россельхознадзора.

Руководитель



С.А. Данкверт

Изменения, внесенные в приложение № 2 к приказу Россельхознадзора от 22 декабря 2020 г. № 1378 (с изменениями, внесенными приказами от 26 января 2021 г. № 71, от 15 февраля 2021 г. № 172, от 19 февраля 2021 г. № 190, от 1 марта 2021 г. № 210, от 13 апреля 2021 г. № 380, от 5 мая 2021 г. № 461, от 12 июля 2021 г. № 791, от 1 сентября 2021 г. № 987, от 10 сентября 2021 г. № 1022, от 15 октября 2021 г. № 1170, от 29 октября 2021 г. № 1260, от 25 ноября 2021 г. № 1378, от 14 декабря 2021 г. № 1465, от 28 декабря 2021 г. № 1584, от 01.03.2022 № 317 и от 23.03.2022 № 449) (далее - Приказ)

Раздел 7 «Выдача заключений о соответствии производителей лекарственных средств для ветеринарного применения требованиям правил надлежащей производственной практики» к Приказу изложить в следующей редакции:

"7. Выдача заключений о соответствии производителей лекарственных средств для ветеринарного применения требованиям правил надлежащей производственной практики

№ п/п	Вид акта ¹	Наименование акта ¹	Дата утверждения акта ²	Номер акта ³	Дата государственной регистрации акта в Министре России ⁴	Регистрационный номер Министра России ⁵	Документ, содержащий текст нормативного правового акта ⁷	Ссылка на текст нормативного правового акта на Официальном интернет-портале правовой информации (www.pravo.gov.ru) ⁸	Ссылка на структурные единицы нормативного правового акта, содержащие обязательные требования ⁹	Физическое лицо ¹⁰	Физические лица, зарегистрированные как индивидуальные предприниматели ¹⁰	Юридическое лицо ¹⁰	Иные категории лиц ¹¹	Виды законической деятельности лиц, обязанных соблюдать установленные нормативными правовыми актами обязательные требования, в соответствии с Общероссийским классификатором видов экономической деятельности (в случае если обязательные требования устанавливаются в отношении деятельности лиц) ¹²	Вид государственного контроля (надзора), наличием которого в рамках которых обеспечивается соблюдение обязательных требований, установленных нормативными правовыми актами ¹³	Наименование органа государственной власти, осуществляющего государственный контроль (надзор) и/или разрешительную деятельность ¹⁴	Ссылка на положения нормативных правовых актов, предусматривающих установление административной ответственности за несоблюдение обязательных требований ¹⁵	Интересы, на которые утверждены проверочные листы (при их наличии) ¹⁶	Интересы, на которые утверждены документы, содержащие информацию о соответствии и/или выполнении требований (при ее наличии) ¹⁷	Интересы, на которые утверждены документы, содержащие информацию о соответствии и/или выполнении требований, иные документы ¹⁸
1	Решение Совета Евразийской экономической комиссии	Об утверждении Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза	03.11.2016	77			https://eurasia.ec.europa.eu/portal/act/acting/technical/technicalRules.html		пункты 1.1-1.13, Главы 1, пункты 2.1-2.23, Главы 2, пункты 3.1.-3.44, Главы 3, пункты 4.1.-4.32, Главы 4, пункты 5.1.-5.71, Главы 5, пункты 6.1.-6.41, Главы 6, пункты 7.1-7.17, Главы 7, пункты 8.1.-8.31, Главы 8, пункты 9.1.-9.3, Главы 9, Части 1, пункты 1.1, 1.2, 2.1-2.6, 3.1.-3.3, 4.1-4.7, 5.1-5.4, 6.1-6.7, 7.1-7.5, 8.1-8.5, 9.1-9.4, 10.1.-10.2, 11.1-11.7, 12.1-12.8, 13, 14.1-14.5, 15, 16, 17.1-17.8, 18.1-18.5, 19.1-19.9, Части 2, пункты 1-9, Главы 1, пункты 1-7, Главы 2, пункты 1.1-1.9, Дополнения 1, пункты 1.1-1.8, Дополнения 2, Части 3, пункты 1-4, Главы 3, Глава 4, пункты 1-127, Приложение 1, пункты 1-70, Части А, пункты 1-7, разделы B1, пункты 1-4, разделы B2, пункты 1-3, разделы B3, пункты 1-5, разделы B4, пункты 1, 2, разделы B5, пункты 1-3, разделы B6, пункты 1-4, разделы B7, пункты 1-5, разделы B8, пункты 1-12, разделы B9, пункты 1-7, разделы B10, Приложение 2, пункты 1-51, Приложение 3, пункты 1-10, Приложение 4, пункты 1-68, Приложение 5, пункты 1-45	нет	нет	да	уполномоченные лица на территории РФ	21.20.1; 21.10	Выдача заключений о соответствии производителей лекарственных средств для ветеринарного применения требованиям правил надлежащей производственной практики	Россельхознадзор	в рамках предоставления государственной услуги не предусмотрено	нет	нет	https://euras.ec.europa.eu/portal/act/acting/technical/technicalRules.html
2	Федеральный закон	Об обращении лекарственных средств	12.04.2010	61-ФЗ	нет	нет	https://www.gov.ru/legislation/legislation/legislation/61-ФЗ.html	http://www.gov.ru/legislation/legislation/legislation/61-ФЗ.html	ст. 45	нет	нет	да	уполномоченные лица на территории РФ	21.20.1; 21.10	Выдача заключений о соответствии производителей лекарственных средств для ветеринарного применения требованиям правил надлежащей производственной практики	Россельхознадзор	в рамках предоставления государственной услуги не предусмотрено	нет	нет	https://www.gov.ru/legislation/legislation/legislation/61-ФЗ.html
3	Постановление Правительства Российской Федерации	Об определении соответствия производителей лекарственных средств требованиям правил надлежащей производственной практики	03.12.2015	1314	нет	нет	http://publication.pravo.gov.ru/Document/View/0001201512100006	http://publication.pravo.gov.ru/Document/View/0001201512100006	п. 4, 5	нет	нет	да	уполномоченные лица на территории РФ	21.20.1; 21.10	Выдача заключений о соответствии производителей лекарственных средств для ветеринарного применения требованиям правил надлежащей производственной практики	Россельхознадзор	в рамках предоставления государственной услуги не предусмотрено	нет	нет	-