



**МИНИСТЕРСТВО СЕЛЬСКОГО ХОЗЯЙСТВА
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

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

П Р И К А З

от 19 декабря 2017 года

№ 1230

Москва

**Об утверждении форм проверочных листов
(список контрольных вопросов), используемых должностными лицами
территориальных органов Федеральной службы по ветеринарной
и фитосанитарному надзору при проведении плановых проверок в рамках
осуществления федерального государственного надзора в сфере обращения
лекарственных средств для ветеринарного применения**

В соответствии с частью 11.3 статьи 9 Федерального закона от 26.12.2008 №294-ФЗ «О защите прав юридических лиц и индивидуальных предпринимателей при осуществлении государственного контроля (надзора) и муниципального контроля» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2008, №52, ст.6249; 2016, №27, ст. 4210), постановлением Правительства Российской Федерации от 13.02.2017 №177 «Об утверждении общих требований к разработке и утверждению проверочных листов (списков контрольных вопросов)» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2017, №9, ст. 1359) приказываю:

1. Утвердить:

Форму проверочного листа (списка контрольных вопросов) по осуществлению государственного контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств для ветеринарного применения применяемую в части осуществления производства лекарственных средств для ветеринарного применения (общий) согласно приложению №1 к настоящему приказу;

Форму проверочного листа (списка контрольных вопросов) по осуществлению государственного контроля (надзора) в сфере обращения

лекарственных средств для ветеринарного применения применяемую в части осуществления производства фармацевтических субстанций согласно приложению №2 к настоящему приказу;

Форму проверочного листа (списка контрольных вопросов) по осуществлению государственного контроля (надзору) в сфере обращения лекарственных средств для ветеринарного применения применяемую в части осуществления производства жидкостей, кремов и мазей согласно приложению № 3 к настоящему приказу;

Форму проверочного листа (списка контрольных вопросов) по осуществлению государственного контроля (надзору) в сфере обращения лекарственных средств для ветеринарного применения применяемую в части осуществления производства биологических (в том числе иммунобиологических) фармацевтических субстанций и лекарственных препаратов) и производства иммунобиологических лекарственных средств для ветеринарного применения согласно приложению № 4 к настоящему приказу;

Форму проверочного листа (списка контрольных вопросов) по осуществлению государственного контроля (надзору) в сфере обращения лекарственных средств для ветеринарного применения применяемую в части осуществления производства дозированных аэрозольных лекарственных препаратов под давлением для ингаляций согласно приложению № 5 к настоящему приказу;

Форму проверочного листа (списка контрольных вопросов) по осуществлению государственного контроля (надзору) в сфере обращения лекарственных средств для ветеринарного применения применяемую в части осуществления производства лекарственных растительных препаратов согласно приложению № 6 к настоящему приказу;

Форму проверочного листа (списка контрольных вопросов) по осуществлению государственного контроля (надзору) в сфере обращения лекарственных средств для ветеринарного применения применяемую в части осуществления производства стерильных лекарственных средств согласно приложению № 7 к настоящему приказу;

Форму проверочного листа (списка контрольных вопросов) по осуществлению государственного контроля (надзору) в сфере обращения лекарственных средств для ветеринарного применения применяемую в части осуществления хранения субъектами обращения лекарственных средств для ветеринарного применения (производителями, организациями, занимающимися оптовой и розничной торговлей, индивидуальными предпринимателями, организациями, осуществляющими разведение выращивание и лечение животных) согласно приложению № 8 к настоящему приказу;

Форму проверочного листа (списка контрольных вопросов) по осуществлению государственного контроля (надзору) в сфере обращения

лекарственных средств для ветеринарного применения применяемую в части осуществления хранения субъектами обращения лекарственных средств для ветеринарного применения наркотических, психотропных, сильнодействующих и ядовитых лекарственных средств согласно приложению № 9 к настоящему приказу.

2. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на заместителя руководителя Россельхознадзора Н.А. Власова.

Руководитель



С.А. Данкверт