

Об утверждении форм проверочных листов (списков контрольных вопросов, ответы на которые свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым лицом обязательных требований), применяемых Федеральной службой по ветеринарному и фитосанитарному надзору и ее территориальными органами при осуществлении федерального государственного контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств для ветеринарного применения

Статья 57. Федерального закона

№ 61-ФЗ

-
-
-
-

5.1.

фальсифицированных лекарственных средств?

5.2.

недоброкачественных лекарственных средств?

5.3.

контрафактных лекарственных
средств?

6.

Предоставляет ли субъект розничной торговли потребителям при розничной торговле лекарственными препаратами качественные, эффективные и безопасные лекарственные препараты?

Пункт 2 Правил аптечной практики

7.

Предоставляет ли субъект розничной торговли по просьбе потребителя информацию о способах применения лекарственных препаратов?

Пункт 2 Правил аптечной практики

8.

Поддерживает ли субъект розничной торговли в рабочем состоянии:

-
-
-
-
-

8.1.

здания для осуществления розничной торговли?

Подпункт "а" пункта 3 Правил аптечной практики

8.2.

помещения для осуществления розничной торговли?

8.3.

места, отведенные для осуществления розничной торговли?

8.4.

средства труда, связанные с местами осуществления розничной торговли?

8.5.

оборудование для производственных процессов (технические, программные средства)?

Подпункт "б" пункта 3 Правил аптечной практики

9.

Проходят ли средства измерения, которые используются субъектом розничной торговли,

метрологическую поверку в соответствии с Федеральным законом от 26 июня 2008 г. № 102-ФЗ "Об обеспечении единства измерений"?

Пункт 4 Правил аптечной практики

10.

Обеспечивает ли руководитель субъекта розничной торговли:

-
-
-
-
-

10.1.

соблюдение установленных Положением о лицензировании фармацевтической деятельности, утвержденным постановлением Правительства Российской Федерации от 31 марта 2022 г. № 547 2 , требований к квалификации, стажу работы и повышению квалификации руководителя субъекта розничной торговли и его работников, деятельность которых непосредственно связана с розничной торговлей лекарственными препаратами (далее - аптечные работники)?

Подпункт "а" пункта 5 Правил аптечной практики

2 Подпункт "о" пункта 6 Положения о лицензировании фармацевтической деятельности, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 31 марта 2022 г. № 547. Согласно пункту 3 постановления Правительства Российской Федерации от 31 марта 2022 г. № 547 данный акт действует до 1 сентября 2028 г.

10.2.

осуществление закупок лекарственных препаратов, не допускающее умышленное распространение фальсифицированных, недоброкачественных, контрафактных лекарственных препаратов?

Подпункт "б" пункта 5 Правил аптечной практики

10.3.

ведение внутренней технической документации (далее - стандартные операционные процедуры)?

Подпункт "в" пункта 5 Правил аптечной практики

10.4.

наличие оборудования, помещений и документации, подтверждающей соблюдение субъектом розничной торговли требований, установленных законодательством Российской Федерации о лицензировании отдельных видов деятельности?

Подпункт "г" пункта 5 Правил аптечной практики

10.5.

информирование аптечных работников об изменениях ветеринарного законодательства Российской Федерации и законодательства Российской Федерации об обращении лекарственных средств?

Подпункт "д" пункта 5 Правил аптечной практики

11.

Обеспечивает ли руководитель субъекта розничной торговли мониторинг информации, касающейся:

-
-
-
-
-

11.1.

приостановления (возобновления) реализации лекарственных препаратов?

Подпункт "е" пункта 5 Правил аптечной практики

11.2.

отзыва (изъятия) из обращения лекарственных препаратов?

11.3.

выявления случаев обращения незарегистрированных лекарственных препаратов?

11.4.

выявления фальсифицированных, лекарственных препаратов?

11.5.

выявления контрафактных лекарственных препаратов?

11.6.

выявления недоброкачественных лекарственных препаратов?

12.

Проводится ли руководителем субъекта розничной торговли (либо уполномоченным им лицом) для вновь принятых аптечных работников инструктаж по следующим вопросам:

-
-
-
-
-

12.1.

соблюдение требований ветеринарного законодательства Российской Федерации?

Подпункт "а" пункта 6 Правил аптечной практики

12.2.

соблюдение требований законодательства Российской Федерации об обращении лекарственных средств, включая требования к розничной торговле лекарственными препаратами?

Подпункт "а" пункта 6 Правил аптечной практики

12.3.

предоставление по требованию потребителя информации о взаимозаменяемых лекарственных препаратах, их стоимости и наличии, о новых лекарственных препаратах, лекарственных формах лекарственных препаратов, показаниях к применению лекарственных препаратов?

Подпункт "б" пункта 6 Правил аптечной практики

12.4.

предоставление доступа потребителю по его требованию к информации, содержащейся в инструкции по ветеринарному применению лекарственного препарата?

Подпункт "в" пункта 6 Правил аптечной практики

12.5.

направление в Россельхознадзор информации, полученной от потребителей, касающейся применения лекарственных препаратов, а также о выявленных в процессе их применения побочных действиях, нежелательных реакциях, серьезных нежелательных реакциях, непредвиденных нежелательных реакциях, индивидуальной непереносимости, отсутствии эффективности лекарственных препаратов, а также об иных фактах и обстоятельствах, представляющих угрозу жизни или здоровью животного?

Подпункт "г" пункта 6 Правил аптечной практики

13.

Выделены ли в помещениях, используемых субъектами розничной торговли, зоны и (или) комнаты, предназначенные для:

-
-
-

-
-

13.1.

торговли лекарственными препаратами?

Подпункт "а" пункта 8 Правил аптечной практики

13.2.

приемки лекарственных препаратов?

Подпункт "б" пункта 8 Правил аптечной практики

13.3.

хранения лекарственных препаратов с истекшим сроком годности, в поврежденной упаковке, недоброкачественных, фальсифицированных или контрафактных лекарственных препаратов (в случае, если руководителем субъекта розничной торговли не принято решение о хранении таких лекарственных препаратов в отдельном контейнере)?

Подпункт "в" пункт 8 Правил аптечной практики

13.4.

хранения одежды работников и хозяйственных материалов, инвентаря, моющих, чистящих и дезинфицирующих средств для уборки и обработки помещений и оборудования?

Подпункт "г" пункт 8 Правил аптечной практики

14.

Допускается ли у субъекта обращения лекарственных средств доступ потребителей к лекарственным препаратам только при розничной торговле лекарственными препаратами, отпускаемыми без рецепта?

Абзац первый пункта 9 Правил аптечной практики

15.

Оборудована ли у субъекта обращения лекарственных средств зона доступа к лекарственным препаратам витринами, стеллажами, обеспечивающими возможность обзора лекарственных препаратов, реализуемых субъектом розничной торговли?

Абзац второй пункта 9 Правил аптечной практики

16.

Размещаются ли у субъекта обращения лекарственных средств лекарственные препараты, отпускаемые без рецепта на витринах (стеллажах) с учетом условий хранения, предусмотренных инструкциями по ветеринарному применению лекарственных препаратов и (или) на упаковках лекарственных препаратов?

Абзац первый пункта 10 Правил аптечной практики

17.

Размещаются ли лекарственные препараты, отпускаемые по рецепту, аптечным работником в закрытых витринах и стеклянных шкафах с учетом условий хранения, предусмотренных инструкциями по ветеринарному применению лекарственных препаратов и (или) на упаковках лекарственных препаратов?

Абзац второй пункта 10 Правил аптечной практики

18.

Размещаются ли у субъекта обращения лекарственных средств лекарственные препараты, отпускаемые по рецепту, отдельно от лекарственных препаратов, отпускаемых без рецепта, с отметкой "по рецепту на лекарственный препарат", нанесенной на полку или шкаф, в которых размещены такие лекарственные препараты?

Пункт 11 Правил аптечной практики

19.

Размещаются ли у субъекта обращения лекарственных средств лекарственные препараты, в том

числе в зоне доступа, отдельно от других товаров, реализуемых субъектом розничной торговли?

Пункт 12 Правил аптечной практики

20.

Размещается ли у субъекта обращения лекарственных средств информация о наименовании и стоимости лекарственного препарата за единицу товара на ценнике лекарственного препарата?

Пункт 13 Правил аптечной практики

21.

Обеспечено ли руководителем субъекта розничной торговли ведение на бумажном носителе или в электронном виде:

-
-
-
-
-

21.1.

документов, содержащих сведения о структуре и кадровом составе субъекта розничной торговли, включая приказы и распоряжения, сведения о количестве штатных единиц, а также должностных инструкций с отметкой об ознакомлении с ними работников?

Подпункт "а" пункта 14 Правил аптечной практики

21.2.

документов, содержащих информацию о соблюдении субъектом розничной торговли требований законодательства Российской Федерации при осуществлении государственного контроля (надзора), муниципального контроля (акты проверок субъекта розничной торговли должностными лицами органов государственного контроля (надзора), органов муниципального контроля)?

Подпункт "б" пункта 14 Правил аптечной практики

21.3.

журнала учета рецептов?

Подпункт "в" пункта 14 Правил аптечной практики

22.

Утверждены ли субъектом розничной торговли стандартные операционные процедуры, описывающие порядок осуществления и учета следующих действий:

-
-
-
-
-

22.1.

выбора организации, осуществляющей поставку лекарственных препаратов (далее - поставщик)?

Подпункт "а" пункта 15 Правил аптечной практики

22.2.

приемки лекарственных препаратов?

Подпункт "б" пункта 15 Правил аптечной практики

22.3.

изъятия из обращения фальсифицированных, недоброкачественных, контрафактных лекарственных препаратов и уничтожения таких препаратов?

Подпункт "в" пункта 15 Правил аптечной практики

22.4.

рассмотрения жалоб и предложений потребителей?

Подпункт "г" пункта 15 Правил аптечной практики

23.

Описаны ли у субъекта обращения лекарственных средств в стандартных операционных процедурах:

-
-
-
-
-

23.1.

учет данных при выполнении стандартных операционных процедур (включая составление актов, ведение журналов)?

Подпункт "а" пункта 16 Правил аптечной практики

23.2.

осуществление анализа стандартных операционных процедур?

Подпункт "б" пункта 16 Правил аптечной практики

23.3.

установление причин нарушения стандартных операционных процедур?

Подпункт "в" пункта 16 Правил аптечной практики

24.

Обеспечивает ли стандартная операционная процедура по выбору поставщика проверку субъектом розничной торговли:

-
-
-
-
-

24.1.

наличия у поставщика лицензии на осуществление фармацевтической деятельности в сфере обращения лекарственных средств для ветеринарного применения с указанием выполняемых работ, оказываемых услуг или лицензии на производство лекарственных средств для ветеринарного применения с указанием перечня работ?

Подпункт "а" пункта 17 Правил аптечной практики

24.2.

соблюдения поставщиком сроков и условий поставки лекарственных препаратов, в том числе условий хранения лекарственных препаратов, установленных инструкциями по ветеринарному применению лекарственных препаратов?

Подпункт "б" пункта 17 Правил аптечной практики

25.

Предусматривает ли у субъекта розничной торговли стандартная операционная процедура по приемке лекарственных препаратов:

-
-
-
-
-

25.1.

проверку количества поставленных лекарственных препаратов?

Подпункт "а" пункта 18 Правил аптечной практики

25.2.

проверку наличия документа, подтверждающего качество и безопасность лекарственного препарата, выдаваемого производителем лекарственного препарата, или копии указанного документа?

Подпункт "б" пункта 18 Правил аптечной практики

25.3.

проверку соответствия лекарственных препаратов сведениям, указанным в транспортных и сопроводительных документах?

Подпункт "в" пункта 18 Правил аптечной практики

25.4.

осуществление приемки лекарственных препаратов лицом, уполномоченным субъектом розничной торговли?

Подпункт "г" пункта 18 Правил аптечной практики

26.

Заключается ли приемочный контроль у субъекта розничной торговли в проверке поступающих лекарственных препаратов путем визуальной оценки:

-
-
-
-
-

26.1.

наименования и количества лекарственных препаратов?

Подпункт "а" пункта 19 Правил аптечной практики

26.2.

внешнего вида, цвета, запаха (если применимо)?

Подпункт "б" пункта 19 Правил аптечной практики

26.3.

целостности упаковки?

Подпункт "в" пункта 19 Правил аптечной практики

26.4.

соответствия маркировки лекарственных препаратов требованиям, установленным законодательством Российской Федерации об обращении лекарственных средств?

Подпункт "г" пункта 19 Правил аптечной практики

26.5.

срока годности лекарственных препаратов?

Подпункт "д" пункта 19 Правил аптечной практики

26.6.

наличия документа, подтверждающего качество и безопасность лекарственного препарата, выдаваемого производителем лекарственного препарата, или копии указанного документа?

Подпункт "е" пункта 19 Правил аптечной практики

27.

Проходят ли у субъекта розничной торговли лекарственные препараты до подачи в зону и (или) помещение, предназначенные для торговли лекарственными препаратами:

-
-
-

-
-
- 27.1.
распаковку?
Пункт 20 Правил аптечной практики
- 27.2.
рассортировку?
- 27.3.
осмотр?
- 27.4.
проверку качества лекарственных препаратов (по внешним признакам)?
- 27.5.
проверку наличия информации о лекарственных препаратах, их поставщике и производителе?
- 28.
Осуществляется ли у субъекта обращения лекарственных средств отпуск лекарственного препарата в первичной и вторичной (потребительской) упаковках, маркировка которых должна соответствовать требованиям статьи 46 Федерального закона № 61-ФЗ?
Пункт 21 Правил аптечной практики
-
- 29.
Запрещено ли у субъекта розничной торговли нарушение первичной упаковки лекарственного препарата при его отпуске?
Пункт 21
Правил аптечной практики
- 30.
Предоставляется ли субъектом обращения лекарственных средств инструкция по ветеринарному применению лекарственного препарата или ее копия в случае нарушения вторичной (потребительской) упаковки лекарственного препарата и отпуска лекарственного препарата в первичной упаковке, если количество лекарственного препарата, указанное в рецепте или необходимое потребителю (при отпуске лекарственного препарата без рецепта), меньше количества лекарственного препарата, содержащегося во вторичной (потребительской) упаковке?
Пункт 21 Правил аптечной практики
- 31.
Информирует ли аптечный работник при отпуске лекарственного препарата по просьбе потребителя о режиме и дозах приема лекарственного препарата, условиях хранения, взаимодействии с другими лекарственными препаратами?
Пункт 22 Правил аптечной практики
- 32.
Предоставляет ли при отпуске лекарственного препарата аптечный работник информацию о наличии лекарственных препаратов?
Пункт 23
Правил аптечной практики
- 33.
Предоставляет ли аптечный работник по просьбе потребителя информацию о наличии лекарственных препаратов, имеющих одинаковое международное непатентованное наименование, в том числе о наличии лекарственных препаратов, имеющих более низкую цену?
Пункт 23 Правил аптечной практики
- 34.

Осуществляется ли субъектом обращения лекарственных средств отпуск лекарственных препаратов по рецепту в течение указанного в рецепте срока его действия в количествах, указанных в рецепте?
Пункт 25 Правил аптечной практики

35.

Обеспечивает ли у субъекта розничной торговли стандартная операционная процедура по изъятию из обращения фальсифицированных, недоброкачественных, контрафактных лекарственных препаратов и уничтожению таких препаратов:

-
-
-
-
-

35.1.

идентификацию лекарственных препаратов, не соответствующих требованиям нормативного документа, в целях предотвращения их продажи?

Подпункт "а" пункта 26 Правил аптечной практики

35.2.

соблюдение требований правил хранения лекарственных средств 7 в части хранения фальсифицированных, недоброкачественных, контрафактных лекарственных препаратов?

Подпункт "б" пункта 26 Правил аптечной практики

35.3.

соблюдение порядка действий по изъятию из обращения и уничтожению фальсифицированных, недоброкачественных, контрафактных лекарственных препаратов 8 ?

Подпункт "в" пункта 26 Правил аптечной практики

7 Пункт 19 Правил хранения лекарственных средств для ветеринарного применения, утвержденных приказом Минсельхоза России от 29 июля 2020 г. № 426 (зарегистрирован Минюстом России 29 октября 2020 г., регистрационный № 60648).

8 Правила уничтожения изъятых фальсифицированных лекарственных средств, недоброкачественных лекарственных средств и контрафактных лекарственных средств, утвержденные постановлением Правительства Российской Федерации от 15 сентября 2020 г. № 1447. В соответствии с пунктом 2 постановления Правительства Российской Федерации от 15 сентября 2020 г. № 1447 срок действия данного документа ограничен до 1 января 2027 г.

35.4.

установление причин поступления, хранения и реализации субъектом розничной торговли недоброкачественных, контрафактных, фальсифицированных лекарственных препаратов и принятие предупреждающих мер?

Подпункт "г" пункта 26 Правил аптечной практики

36.

Обеспечивает ли у субъекта розничной торговли стандартная операционная процедура по рассмотрению жалоб и предложений потребителей рассмотрение таких жалоб и предложений, их анализ и принятие по ним решений?

Пункт 27

Правил аптечной практики

(фамилия, имя, отчество (при наличии) должностного лица, заполнившего проверочный лист)

(место для подписи должностного лица, заполнившего проверочный лист)

Приложение № 6

к приказу Федеральной службы по ветеринарному и фитосанитарному надзору от 1 августа 2025 г.
№ 937

Форма

Место для QR-кода

Проверочный лист

(список контрольных вопросов, ответы на которые свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым лицом обязательных требований), применяемый Федеральной службой по ветеринарному и фитосанитарному надзору и ее территориальными органами при осуществлении федерального государственного контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств для ветеринарного применения в части соблюдения контролируемым лицом обязательных требований к применению лекарственных препаратов
Федеральный государственный контроль (надзор) в сфере обращения лекарственных средств для ветеринарного применения

(наименование вида федерального государственного контроля (надзора), включенного в единый реестр видов федерального государственного контроля (надзора))

(наименование контрольного (надзорного) органа (подразделения Россельхознадзора/территориального органа Россельхознадзора))

(вид контрольного (надзорного) мероприятия)

(учетный номер контрольного (надзорного) мероприятия)

"__" ____ 20 г.

(дата заполнения проверочного листа)

1. Фамилия, имя и отчество (при наличии) гражданина или индивидуального предпринимателя, его идентификационный номер налогоплательщика и основной государственный регистрационный номер индивидуального предпринимателя, адрес регистрации по месту жительства (пребывания) гражданина или индивидуального предпринимателя, наименование юридического лица, его идентификационный номер налогоплательщика и основной государственный регистрационный номер юридического лица, адрес юридического лица (его филиалов, представительств, обособленных структурных подразделений), являющихся контролируемыми лицами (далее - контролируемое лицо):

2. Место (места) проведения контрольного (надзорного) мероприятия с заполнением проверочного листа: _____

3. Реквизиты решения контрольного (надзорного) органа о проведении контрольного (надзорного) мероприятия, подписанного уполномоченным должностным лицом контрольного (надзорного) органа:

4. Должность, фамилия и инициалы должностного лица контрольного (надзорного) органа, в должностные обязанности которого в соответствии с положением о виде контроля, должностным регламентом или должностной инструкцией входит осуществление полномочий по виду контроля, в том числе проведение контрольных (надзорных) мероприятий, проводящего контрольное (надзорное) мероприятие и заполняющего проверочный лист:

5. Список контрольных вопросов, отражающих содержание обязательных требований, ответы на которые свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым лицом обязательных требований:

№ п/п

Контрольные вопросы, отражающие содержание обязательных требований

Реквизиты нормативных правовых актов с указанием структурных единиц, которыми установлены обязательные требования

Ответы на вопросы, отражающие содержание обязательных требований

"да""нет""неприменимо""примечание" (обязательно для заполнения в случае заполнения графы "неприменимо")

1.

2.

3.4.5.6.7.

1.

Соблюдается ли контролируемым лицом запрет на использование фармацевтических субстанций при разведении, выращивании и содержании животных?

Пункт 4 части 4 статьи 10 Федерального закона от 30 декабря 2020 г. № 492-ФЗ "О биологической безопасности в Российской Федерации" (далее - Федеральный закон № 492-ФЗ)

2.

Соблюдается ли контролируемым лицом запрет на применение лекарственных препаратов, предназначенных для лечения инфекционных и паразитарных болезней животных, вызываемых патогенными микроорганизмами и условно-патогенными микроорганизмами, без клинического подтверждения диагноза?

Пункт 5 части 4 статьи 10 Федерального закона № 492-ФЗ

3.

Соблюдается ли контролируемым лицом запрет на продолжение применения лекарственных препаратов, предназначенных для лечения инфекционных и паразитарных болезней животных, вызываемых патогенными микроорганизмами и условно-патогенными микроорганизмами, при отсутствии эффективности лечения?

Пункт 5 части 4 статьи 10 Федерального закона № 492-ФЗ

4.

Вводится ли контролируемым лицом ограничение на применение в лечебных целях, в том числе для лечения сельскохозяйственных животных, лекарственных препаратов, предназначенных для лечения инфекционных и паразитарных болезней животных, вызываемых патогенными микроорганизмами и условно-патогенными микроорганизмами, согласно утвержденному перечню 1 ?

Пункт 6 части 4 статьи 10 Федерального закона № 492-ФЗ

1 Приказ Минсельхоза России от 18 ноября 2021 г. № 771 "Об утверждении Перечня лекарственных препаратов, предназначенных для лечения инфекционных и паразитарных болезней животных, вызываемых патогенными микроорганизмами и условно-патогенными микроорганизмами, в отношении которых вводится ограничение на применение в лечебных целях, в том числе для лечения сельскохозяйственных животных" (зарегистрирован Минюстом России 29 ноября 2021 г., регистрационный № 66038) (далее - Приказ № 771). В соответствии с пунктом 2 Приказа № 771 данный акт действует до 1 марта 2028 г.

5.

Применяются ли контролируемым лицом лекарственных препаратов, предназначенные для лечения инфекционных и паразитарных болезней животных, вызываемых патогенными микроорганизмами и условно-патогенными микроорганизмами без клинического подтверждения диагноза в случае назначения лекарственного препарата:

-
-
-
-
-

5.1.

в порядке 2 , утвержденном в соответствии со статьей 16.1 Закона Российской Федерации от 14 мая 1993 г. № 4979-1 "О ветеринарии"?

Подпункт "а" пункта 1 приказа Минсельхоза России от 6 октября 2021 г. № 692 "Об установлении случаев, в которых не устанавливается запрет на применение лекарственных препаратов, предназначенных для лечения инфекционных и паразитарных болезней животных, вызываемых патогенными микроорганизмами и условно-патогенными микроорганизмами, без клинического подтверждения диагноза, а также запрет на продолжение применения таких препаратов при отсутствии эффективности лечения" 3 (далее - Приказ № 692)

2 Порядок назначения лекарственных препаратов для ветеринарного применения, утвержденный приказом Минсельхоза России от 2 ноября 2022 г. № 776 (зарегистрирован Минюстом России 30 ноября 2022 г., регистрационный № 71227), с изменениями, внесенными приказом Минсельхоза России от 19 января 2023 г. № 31 (зарегистрирован Минюстом России 3 февраля 2023 г., регистрационный № 72246). В соответствии с пунктом 4 приказа Минсельхоза России от 2 ноября 2022 г. № 776 данный акт действует до 1 марта 2031 г.

3 Зарегистрирован Минюстом России 9 ноября 2021 г., регистрационный № 65730. В соответствии с пунктом 3 приказа Минсельхоза России от 6 октября 2021 г. № 692 данный акт действует до 1 марта 2028 г.

5.2.

при подготовке к хирургическому вмешательству?

Подпункт "а" пункта 1 Приказа № 692

5.3.

в процессе хирургического вмешательства и после него?

5.4.

при патологических родах?

Подпункт "б" пункта 1 Приказа № 692

6.

в лечебно-профилактической дозе, указанной в инструкциях по ветеринарному применению лекарственных препаратов (далее - инструкции), и с продолжительностью лечения, не превышающей четырнадцати календарных дней, группе животных, контактирующих с животными, больными инфекционной или паразитарной болезнью животных, вызываемой патогенными микроорганизмами и условно-патогенными микроорганизмами, и не имеющих клинических признаков соответствующей болезни, в целях предотвращения распространения соответствующей болезни при групповом содержании животных или если для ухода за такими животными используется одно и то же оборудование и (или) инвентарь?

Подпункт "в" пункта 1 Приказа № 692

7.

Применяются ли контролируемым лицом лекарственные препараты при отсутствии эффективности лечения в течение срока, определенного инструкциями, в следующих случаях:

-
-
-

-
-

7.1.

установление диагноза, требующего замены применяемого лекарственного препарата иным лекарственным, препаратом?

Подпункт "а" пункта 2 Приказа № 692

7.2.

возникновение устойчивости возбудителя болезни к применяемому лекарственному препарату при условии его замены другим лекарственным препаратом, отсутствие устойчивости возбудителя болезни к которому подтверждено результатами лабораторных исследований?

Подпункт "б" пункта 2 Приказа № 692

(фамилия, имя, отчество (при наличии) должностного лица, заполнившего проверочный лист)

(место для подписи должностного лица, заполнившего проверочный лист)

Приложение № 7

к приказу Федеральной службы по ветеринарному и фитосанитарному надзору от 1 августа 2025 г. № 937

Форма

Место для QR-кода

Проверочный лист

(список контрольных вопросов, ответы на которые свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым лицом обязательных требований), применяемый Федеральной службой по ветеринарному и фитосанитарному надзору и ее территориальными органами при осуществлении федерального государственного контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств для ветеринарного применения в части соблюдения контролируемым лицом обязательных требований к уничтожению лекарственных средств
Федеральный государственный контроль (надзор) в сфере обращения лекарственных средств для ветеринарного применения

(наименование вида федерального государственного контроля (надзора), включенного в единый реестр видов федерального государственного контроля (надзора))

(наименование контрольного (надзорного) органа (подразделения Россельхознадзора/территориального органа Россельхознадзора)

(вид контрольного (надзорного) мероприятия)

(учетный номер контрольного (надзорного) мероприятия)

"__" _____ 20 г.

1. Фамилия, имя и отчество (при наличии) гражданина или индивидуального предпринимателя, его идентификационный номер налогоплательщика и основной государственный регистрационный номер индивидуального предпринимателя, адрес регистрации по месту жительства (пребывания) гражданина или индивидуального предпринимателя, наименование юридического лица, его идентификационный номер налогоплательщика и основной государственный регистрационный номер юридического лица, адрес юридического лица (его филиалов, представительств, обособленных структурных подразделений), являющихся контролируемыми лицами (далее - контролируемое лицо):

2. Место (места) проведения контрольного (надзорного) мероприятия с заполнением проверочного листа: _____

3. Реквизиты решения контрольного (надзорного) органа о проведении контрольного (надзорного) мероприятия, подписанного уполномоченным должностным лицом контрольного (надзорного) органа: _____

4. Должность, фамилия и инициалы должностного лица контрольного (надзорного) органа, в должностные обязанности которого в соответствии с положением о виде контроля, должностным регламентом или должностной инструкцией входит осуществление полномочий по виду контроля, в том числе проведение контрольных (надзорных) мероприятий, проводящего контрольное (надзорное) мероприятие и заполняющего проверочный лист: _____

5. Список контрольных вопросов, отражающих содержание обязательных требований, ответы на которые свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым лицом обязательных требований:

№ п/п

Контрольные вопросы, отражающие содержание обязательных требований

Реквизиты нормативных правовых актов с указанием структурных единиц, которыми установлены обязательные требования

Ответы на вопросы, отражающие содержание обязательных требований

"да""нет""неприменимо""примечание" (обязательно для заполнения в случае заполнения графы "неприменимо")

1.

2.

3.4.5.6.7.

1.

Проводится ли контролируемым лицом изъятие из обращения фальсифицированных лекарственных средств?