



МИНИСТЕРСТВО ЮСТИЦИИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ЗАРЕГИСТРИРОВАНО

Регистрационный № 74353

от 20 июля 2023 г.

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

П Р И К А З

от 16 июня 2023 г.

№ 574

Москва

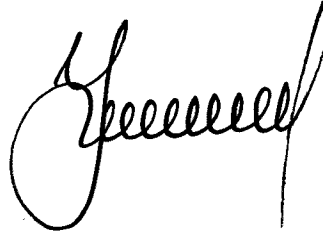
**О внесении изменений в перечень индикаторов риска нарушения
обязательных требований по федеральному государственному
лицензионному контролю деятельности по производству
лекарственных средств для ветеринарного применения,
утвержденный приказом Минсельхоза России
от 19 января 2022 г. № 19**

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), согласно приложению к настоящему приказу.

И.о. Министра

A handwritten signature in black ink, appearing to read 'Увайдов', written in a cursive style.

М.И. Увайдов

Приложение
к приказу Минсельхоза России
от 16 июня 2023 г. № 574

**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 3 следующего содержания:

«3. Выявление несоответствия показателей качества, установленных при государственной регистрации лекарственного препарата для ветеринарного применения, по трем и более образцам одной лекарственной формы⁸ различных наименований лекарственных препаратов для ветеринарного применения, произведенных одним производителем на одном производственном оборудовании, в течение календарного года.».

2. Дополнить сноской к пункту 3 следующего содержания:

«8. Пункт 5 статьи 4 Закона.».

