

МИНИСТЕРСТВО СЕЛЬСКОГО ХОЗЯЙСТВА РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО ВETERИНАРНОМУ
И ФИТОСАНИТАРНОМУ НАДЗОРУ**

**ПРИКАЗ
от 22 октября 2020 г. N 1124**

**ОБ УТВЕРЖДЕНИИ ПОРЯДКА
РАЗМЕЩЕНИЯ НА ОФИЦИАЛЬНОМ САЙТЕ ФЕДЕРАЛЬНОЙ
СЛУЖБЫ ПО ВETERИНАРНОМУ И ФИТОСАНИТАРНОМУ НАДЗОРУ
В ИНФОРМАЦИОННО-ТЕЛЕКОММУНИКАЦИОННОЙ СЕТИ "ИНТЕРНЕТ"
ИНФОРМАЦИИ, СВЯЗАННОЙ С ОСУЩЕСТВЛЕНИЕМ ГОСУДАРСТВЕННОЙ
РЕГИСТРАЦИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ ВETERИНАРНОГО
ПРИМЕНЕНИЯ, В ТОМ ЧИСЛЕ ПРОВЕДЕНИЕМ ЭКСПЕРТИЗЫ
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ (ВКЛЮЧАЯ РЕЗУЛЬТАТЫ ЕЕ ПРОВЕДЕНИЯ),
ИНФОРМАЦИИ О ЗАРЕГИСТРИРОВАННЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТАХ
И ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТАХ, ИСКЛЮЧЕННЫХ ИЗ ГОСУДАРСТВЕННОГО
РЕЕСТРА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ**

В соответствии с [частью 2 статьи 37](#) Федерального закона от 12 апреля 2010 г. N 61-ФЗ "Об обращении лекарственных средств" (Собрание законодательства Российской Федерации, 2010, N 16, ст. 1815; 2014, N 52, ст. 7540) и [подпунктом 5.2\(1\).39 пункта 5](#) Положения о Федеральной службе по ветеринарному и фитосанитарному надзору, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июня 2004 N 327 (Российская газета, 2004, N 150; Собрание законодательства Российской Федерации 2020, N 14, ст. 2119), приказываю:

Утвердить прилагаемый [Порядок](#) размещения на официальном сайте Федеральной службы по ветеринарному и фитосанитарному надзору в информационно-телекоммуникационной сети "Интернет" информации, связанной с осуществлением государственной регистрации лекарственных препаратов для ветеринарного применения, в том числе проведением экспертизы лекарственных средств (включая результаты ее проведения), информации о зарегистрированных лекарственных препаратах и лекарственных препаратах, исключенных из государственного реестра лекарственных средств.

Руководитель
С.А.ДАНКВЕРТ

**ПОРЯДОК
РАЗМЕЩЕНИЯ НА ОФИЦИАЛЬНОМ САЙТЕ ФЕДЕРАЛЬНОЙ
СЛУЖБЫ ПО ВЕТЕРИНАРНОМУ И ФИТОСАНИТАРНОМУ НАДЗОРУ
В ИНФОРМАЦИОННО-ТЕЛЕКОММУНИКАЦИОННОЙ СЕТИ "ИНТЕРНЕТ"
ИНФОРМАЦИИ, СВЯЗАННОЙ С ОСУЩЕСТВЛЕНИЕМ ГОСУДАРСТВЕННОЙ
РЕГИСТРАЦИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ ВЕТЕРИНАРНОГО
ПРИМЕНЕНИЯ, В ТОМ ЧИСЛЕ ПРОВЕДЕНИЕМ ЭКСПЕРТИЗЫ
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ (ВКЛЮЧАЯ РЕЗУЛЬТАТЫ ЕЕ ПРОВЕДЕНИЯ),
ИНФОРМАЦИИ О ЗАРЕГИСТРИРОВАННЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТАХ
И ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТАХ, ИСКЛЮЧЕННЫХ ИЗ ГОСУДАРСТВЕННОГО
РЕЕСТРА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ**

1. Настоящий Порядок определяет правила размещения на официальном сайте Федеральной службы по ветеринарному и фитосанитарному надзору в информационно-телекоммуникационной сети "Интернет" (далее - сайт Россельхознадзора) информации, связанной с осуществлением государственной регистрации лекарственных препаратов для ветеринарного применения (далее - лекарственные препараты), в том числе проведением экспертизы лекарственных средств для ветеринарного применения (включая результаты ее проведения), информации о зарегистрированных лекарственных препаратах и лекарственных препаратах, исключенных из государственного [реестра](#) лекарственных средств.

2. К информации, размещаемой на сайте Россельхознадзора, относится:

а) информация о зарегистрированных лекарственных препаратах и лекарственных препаратах, исключенных из государственного реестра лекарственных средств;

б) информация об этапах прохождения процедур государственной регистрации лекарственных препаратов, подтверждения государственной регистрации лекарственных препаратов, внесения изменений в документы, содержащиеся в регистрационном досье на зарегистрированный лекарственный препарат;

в) информация об этапах прохождения процедур государственной регистрации лекарственных препаратов, подтверждения государственной регистрации лекарственных препаратов, внесения изменений в документы, содержащиеся в регистрационном досье на зарегистрированный лекарственный препарат, в том числе информация о результатах проведения экспертизы лекарственных препаратов.

3. Россельхознадзор в течение пяти рабочих дней со дня принятия решения о государственной регистрации лекарственных препаратов, об отказе в государственной регистрации лекарственных препаратов, подтверждении государственной регистрации лекарственных препаратов, об отказе в подтверждении государственной регистрации лекарственных препаратов, внесении изменений в документы, содержащиеся в регистрационном досье на зарегистрированный лекарственный препарат, об отказе во внесении изменений в документы, содержащиеся в регистрационном досье на зарегистрированный лекарственный препарат, размещает информацию, указанную в [пункте 2](#) настоящего Порядка, на сайте Россельхознадзора.

4. Информация, указанная в [подпункте "а" пункта 2](#) настоящего Порядка, размещается в государственном реестре лекарственных средств для ветеринарного применения в соответствии с [Порядком](#) ведения государственного реестра лекарственных средств для ветеринарного применения, утвержденным приказом Минсельхоза России от 9 июня 2017 г. N 280 (зарегистрирован Минюстом России 25 августа 2017 г., регистрационный N 47952).

5. Обновление информации, указанной в [пункте 2](#) настоящего Порядка, на сайте Россельхознадзора осуществляется непрерывно по мере реализации каждого этапа государственной регистрации лекарственного препарата, подтверждения государственной регистрации лекарственного препарата, внесения изменений в документы, содержащиеся в регистрационном досье на зарегистрированный лекарственный препарат, но не позднее срока, указанного в [пункте 3](#) настоящего Порядка.

6. Размещение информации на сайте Россельхознадзора осуществляется в соответствии с требованиями, установленными Федеральным [законом](#) от 27 июля 2006 г. N 149-ФЗ "Об информации, информационных технологиях и о защите информации" (Собрание законодательства Российской Федерации 2006, N 31, ст. 3448; 2020, N 14, ст. 2035).

7. Информация, указанная в [пункте 2](#) настоящего Порядка и размещенная на сайте Россельхознадзора, должна быть достоверной и доступ к ней должен быть открытым.
