

Действующая редакция (без изменений и дополнений)

ПРАВИТЕЛЬСТВО
ПРИДНЕСТРОВКОЙ МОЛДАВСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

ПОСТАНОВЛЕНИЕ

23 июня 2020 года

№ 222

Об утверждении Положения
о порядке государственной регистрации лекарственных средств
для ветеринарного применения
и ведения Государственного регистра лекарственных средств
для ветеринарного применения

В соответствии со статьей 76-6 Конституции Приднестровской Молдавской Республики, Конституционным законом Приднестровской Молдавской Республики от 30 ноября 2011 года № 224-КЗ-V «О Правительстве Приднестровской Молдавской Республики» (САЗ 11-48), Законом Приднестровской Молдавской Республики от 20 декабря 1994 года «О ветеринарной деятельности» (СЗМР 94-4), Законом Приднестровской Молдавской Республики от 25 января 2005 года № 526-3-III «О фармацевтической деятельности в Приднестровской Молдавской Республике» (САЗ 05-5) Правительство Приднестровской Молдавской Республики
п о с т а н о в л я е т:

1. Утвердить Положение о порядке государственной регистрации лекарственных средств для ветеринарного применения и ведения Государственного регистра лекарственных средств для ветеринарного применения согласно Приложению к настоящему Постановлению.
2. Настоящее Положение вступает в силу со дня, следующего за днем его официального опубликования.

ПРЕДСЕДАТЕЛЬ ПРАВИТЕЛЬСТВА

А.МАРТЫНОВ

ПРИЛОЖЕНИЕ
к Постановлению Правительства
Приднестровской Молдавской
Республики
от 23 июня 2020 года № 222

ПОЛОЖЕНИЕ

о порядке государственной регистрации лекарственных средств
для ветеринарного применения и ведения Государственного регистра
лекарственных средств для ветеринарного применения

1. Общие положения

1. Настоящее Положение о порядке государственной регистрации лекарственных средств для ветеринарного применения и ведения Государственного регистра лекарственных средств для ветеринарного применения (далее – Положение) устанавливает единый порядок государственной регистрации лекарственных средств для ветеринарного применения, биологических препаратов, дезинфицирующих и антисептических средств и кормовых добавок (далее – лекарственные средства для ветеринарного применения), а также порядок ведения Государственного регистра лекарственных средств для ветеринарного применения.

2. Требования настоящего Положения являются обязательными для применения всеми физическими лицами, организациями, осуществляющими разработку, постановку на производство, изготовление, ввоз и реализацию лекарственных средств для ветеринарного применения.

3. Государственную регистрацию лекарственных средств для ветеринарного применения, ведение Государственного регистра лекарственных средств для ветеринарного применения, выдачу регистрационного удостоверения осуществляет уполномоченный Правительством Приднестровской Молдавской Республики исполнительный орган государственной власти (далее – уполномоченный орган).

4. Основные понятия, используемые в настоящем Положении:

а) лекарственные средства – вещества или смеси веществ различного происхождения, обладающие фармакологической активностью и применяемые для профилактики, диагностики, лечения заболеваний у животных, а также для производства и изготовления ветеринарных лекарственных препаратов;

б) качество лекарственного средства для ветеринарного применения – его соответствие государственным стандартам, действующим на территории Приднестровской Молдавской Республики в соответствии с законодательством Приднестровской Молдавской Республики;

в) дезинфицирующие и антисептические средства – вещества или смеси веществ, применяющиеся для уничтожения болезнетворных микроорганизмов

на путях передачи от источника инфекции к здоровому организму или предупреждения попадания микроорганизмов в организм животного;

г) кормовые добавки – продукты растительного, животного, минерального, химического и микробиологического происхождения, включая их смеси, используемые для кормления животных всех видов или как компоненты для производства кормов;

д) препараты-аналоги – препараты, содержащие одни и те же действующие вещества, одну лекарственную форму, назначение и способ применения;

е) серия – определенное количество однородного лекарственного средства для ветеринарного применения, полученное в результате одного технологического цикла;

ж) срок годности лекарственного средства для ветеринарного применения – период времени, в течение которого при соблюдении условий хранения лекарственное средство для ветеринарного применения не утрачивает свое качество, безопасность и эффективность;

з) эффективность лекарственного средства для ветеринарного применения – характеристика степени влияния лекарственного средства для ветеринарного применения на уменьшение клинических проявлений заболевания;

и) постановка на производство лекарственных средств для ветеринарного применения – осуществление деятельности по производству лекарственных средств для ветеринарного применения организациями – производителями на одной стадии, нескольких или всех стадиях технологического процесса, а также по хранению и реализации произведенных лекарственных средств;

к) разработчик лекарственного средства для ветеринарного применения – юридическое или физическое лицо, разрабатывающее новое (оригинальное) лекарственное средство для ветеринарного применения на основе патента, выданного в порядке, установленном законодательством Приднестровской Молдавской Республики, или по иным основаниям, не противоречащим законодательству Приднестровской Молдавской Республики;

л) регистрация – система учета и оценки целесообразности использования лекарственных средств для ветеринарного применения в Приднестровской Молдавской Республике;

м) заявитель – физическое лицо, юридическое лицо, которое проводит все необходимые юридические и финансовые действия относительно регистрации лекарственных средств для ветеринарного применения, изменений и дополнений к регистрационным материалам и несет ответственность за достоверность представленных данных;

н) экспертиза – проверка, анализ, экспертная оценка материалов лекарственных средств для ветеринарного применения с целью подготовки мотивированных выводов для принятия решения о государственной регистрации или отказа в государственной регистрации лекарственных средств для ветеринарного применения;

о) экспертиза изменений – экспертиза материалов относительно зарегистрированного лекарственного средства для ветеринарного применения, результатом которой является принятие решения о внесении изменений или дополнений в регистрационное удостоверение на лекарственное средство для

ветеринарного применения или первоначальная регистрация лекарственного средства для ветеринарного применения в установленном порядке;

п) ветеринарно-санитарные требования – комплекс санитарных норм и правил, направленный на создание благоприятных санитарных условий внешней среды с целью охраны животных от инфекционных и инвазионных болезней, а также на получение продукции животноводства высокого санитарного качества;

р) регистрационный номер – кодовая пометка, которая присваивается лекарственному средству для ветеринарного применения при государственной регистрации;

с) регистрационное удостоверение – документ, подтверждающий регистрацию лекарственных средств для ветеринарного применения в Приднестровской Молдавской Республике.

2. Порядок государственной регистрации лекарственных средств для ветеринарного применения и ведения Государственного регистра лекарственных средств для ветеринарного применения

5. Государственной регистрации подлежат все лекарственные средства для ветеринарного применения, не включенные в Государственный регистр лекарственных средств для ветеринарного применения (далее – Государственный регистр).

6. Государственной регистрации не подлежат лекарственные средства для ветеринарного применения, изготавливаемые в фармацевтических организациях по рецептам ветеринарных врачей и требованиям лечебно-профилактических учреждений, а также готовые лекарственные средства для ветеринарного применения, расфасованные ветеринарной аптекой (внутриаптечная фасовка), и лекарственное растительное сырье, приобретенное и расфасованное ветеринарной аптекой для дальнейшей реализации (внутриаптечная заготовка), а также парафармацевтическая продукция.

7. Запрещается реализация лекарственных средств для ветеринарного применения, пришедших в негодность, с истекшим сроком годности (эксплуатации), забракованных, фальсифицированных (незаконной копии), незарегистрированных и находящихся в незаконном обороте на территории Приднестровской Молдавской Республики, а также не соответствующих требованиям, предъявляемым к качеству, без документов, подтверждающих их качество, и в иных случаях, установленных законодательством Приднестровской Молдавской Республики.

8. Заявителем государственной регистрации лекарственных средств для ветеринарного применения может выступать физическое лицо, организация – разработчик медико-фармацевтической продукции или юридическое лицо по поручению организации-разработчика медико-фармацевтической продукции либо организация, ввозящая медико-фармацевтическую продукцию, подлежащую регистрации.

Для государственной регистрации лекарственных средств для ветеринарного применения, производимых на территории Приднестровской

Молдавской Республики, заявитель представляет в уполномоченный орган заявление о государственной регистрации лекарственных средств для ветеринарного применения по форме согласно Приложению № 1 к настоящему Положению в двух экземплярах и регистрационное досье, включающее следующие документы и данные:

а) документ об уплате сбора за государственную регистрацию лекарственного средства для ветеринарного применения;

б) перечень компонентов, входящих в состав лекарственного средства для ветеринарного применения, и их количество;

в) инструкция по применению лекарственного средства для ветеринарного применения на одном из официальных языков Приднестровской Молдавской Республики;

г) образец лекарственного средства для ветеринарного применения одной серии в товарной упаковке;

д) нормативно-техническая документация – правила организации производства и контроля качества лекарственного средства для ветеринарного применения;

е) методика испытания лекарственного средства для ветеринарного применения или фармакопейная статья предприятия;

ж) документ, подтверждающий качество лекарственного средства для ветеринарного применения.

9. Для государственной регистрации лекарственных средств для ветеринарного применения, ввозимых на территорию Приднестровской Молдавской Республики, заявитель представляет в уполномоченный орган заявление о государственной регистрации лекарственных средств для ветеринарного применения по форме согласно Приложению № 1 к настоящему Положению в двух экземплярах и регистрационное досье, включающее документы и данные, указанные в подпунктах «а», «б», «в», «г», «ж» пункта 8 настоящего Положения.

10. Государственная регистрация лекарственного средства для ветеринарного применения включает в себя следующие этапы работы:

а) прием и входной контроль заявления, документов, образцов лекарственных средств для ветеринарного применения;

б) просмотр базы данных Государственного регистра;

в) просмотр документов и определение комплектности регистрационного досье на лекарственное средство для ветеринарного применения, для принятия документов на экспертизу либо отказа в случае отсутствия (несоответствия) документов и материалов регистрационного досье;

г) работа с представленными на регистрацию образцами и документами (изучение и анализ материалов регистрационного досье, экспертиза, результаты контроля качества) с целью составления мотивированного вывода относительно эффективности, безопасности и качества лекарственного средства для ветеринарного применения;

д) лабораторные исследования (испытания), при необходимости.

Для проведения лабораторных исследований (испытаний) заявитель представляет в лабораторию образцы лекарственных средств для ветеринарного

применения в количестве, необходимом для их проведения. На основании проведенных лабораторных исследований (испытаний) лабораторией составляется отчет о результатах лабораторных исследований (испытаний) в двух экземплярах, один из которых выдается заявителю, второй – присоединяется к регистрационному досье;

е) принятие решения о государственной регистрации или отказе в регистрации.

При принятии решения о государственной регистрации один экземпляр заявления возвращается заявителю с отметкой о регистрации;

ж) внесение информации в базу данных, ведение базы данных;

з) выдачу регистрационного свидетельства или мотивированный отказ в государственной регистрации.

Государственная регистрация лекарственных средств для ветеринарного применения, производимых на территории Приднестровской Молдавской Республики, проводится в срок, не превышающий 30 (тридцати) рабочих дней со дня подачи заявления о государственной регистрации лекарственных средств и документов. Государственная регистрация лекарственных средств для ветеринарного применения, ввозимых на территорию Приднестровской Молдавской Республики, проводится в срок, не превышающий 10 (десяти) рабочих дней со дня подачи заявления о государственной регистрации и документов. В срок регистрации лекарственных средств для ветеринарного применения не входит срок работ по проведению лабораторных исследований (испытаний), при их необходимости.

11. По окончании процедуры государственной регистрации лекарственных средств для ветеринарного применения уполномоченный орган принимает решение о регистрации или о мотивированном отказе в регистрации лекарственных средств для ветеринарного применения.

12. На основании решения о государственной регистрации уполномоченный орган в течение 2 (двух) рабочих дней выдает заявителю документ установленного образца о государственной регистрации на каждую форму лекарственных средств для ветеринарного применения – регистрационное удостоверение согласно Приложению № 4 к настоящему Положению сроком на 5 лет с внесением его в Государственный регистр согласно приложениям № 5 и 6 к настоящему Положению.

13. В Государственный регистр включаются следующие сведения:

а) торговое наименование лекарственного средства для ветеринарного применения;

б) фармакологическое (международное непатентованное) наименование лекарственного средства для ветеринарного применения;

в) действующие вещества лекарственного средства для ветеринарного применения;

г) лекарственная форма выпуска и упаковка лекарственного средства для ветеринарного применения;

д) производитель, название страны происхождения лекарственного средства для ветеринарного применения;

е) данные ответственного заявителя;

ж) срок годности лекарственного средства для ветеринарного применения;
з) условия отпуска лекарственного средства для ветеринарного применения;

и) регистрационный номер лекарственного средства для ветеринарного применения.

14. Регистрационный номер лекарственного средства для ветеринарного применения состоит из следующих значений: порядковый пятизначный номер, присвоенный в порядке последовательной нумерации, начиная с цифры 1, отделенный знаком «/» от двух цифр месяца, последних двух цифр года и двухбуквенного международного обозначения страны происхождения (RU – Россия, UA – Украина, MD – Молдавия и так далее), разделенные между собой знаками «-».

Например: 00001/10-19-RU, где:

00001 – порядковый номер;

10 – месяц регистрации (10 – октябрь);

19 – последние две цифры года регистрации (19 – 2019 год);

RU – буквенное обозначение страны происхождения (RU – Россия).

15. Уполномоченный орган вправе отказать в государственной регистрации на стадии приема документов, их экспертизы, проведения лабораторных исследований (испытаний) в случаях:

а) непредставления документов и данных, указанных в пунктах 8, 9 настоящего Положения;

б) запрета использования в Приднестровской Молдавской Республике регистрируемого лекарственного средства для ветеринарного применения;

в) представления недостоверных сведений, касающихся регистрируемого лекарственного средства для ветеринарного применения;

г) отказа от проведения лабораторных исследований (испытаний);

д) отказа в представлении запрашиваемых материалов;

е) получения отрицательных результатов регистрационных исследований (испытаний).

Отказ в проведении государственной регистрации лекарственного средства для ветеринарного применения оформляется в письменном виде с указанием основания такого отказа.

16. Повторная государственная регистрация лекарственных средств для ветеринарного применения, ранее зарегистрированных и внесенных в Государственный регистр, осуществляется в течение 5 (пяти) дней в порядке, предусмотренном для первоначальной государственной регистрации лекарственных средств для ветеринарного применения, на основании заявления о повторной государственной регистрации лекарственных средств для ветеринарного применения по форме согласно Приложению № 3 к настоящему Положению.

3. Порядок внесения изменений и (или) дополнений в регистрационное досье и (или) регистрационное свидетельство

17. В течение срока действия документа о государственной регистрации заявитель несет ответственность за качество зарегистрированных лекарственных средств для ветеринарного применения и обязан сообщать о любых изменениях, которые предполагается внести в регистрационные документы, и представлять исчерпывающую информацию о причинах этих изменений и их влиянии на эффективность, безопасность и качество зарегистрированного лекарственного средства для ветеринарного применения, в том числе об изменении технологии и места производства.

18. Экспертиза изменений проводится в том же порядке, что и экспертиза регистрационных материалов при регистрации лекарственных средств для ветеринарного применения.

Для внесения изменений и (или) дополнений в регистрационное досье и (или) регистрационное свидетельство лекарственного средства для ветеринарного применения заявителю необходимо представить следующие документы:

а) заявление в двух экземплярах о внесении изменений и (или) дополнений по форме согласно Приложению № 2 к настоящему Положению;

б) проект нового документа регистрационного досье, в который планируется внести изменения и (или) дополнения;

в) документы, подтверждающие основания вносимых изменений и (или) дополнений;

г) информация о влиянии вносимых изменений на эффективность и качество лекарственного средства для ветеринарного применения.

При внесении изменений и (или) дополнений в регистрационное удостоверение зарегистрированного лекарственного средства для ветеринарного применения выдается новое регистрационное удостоверение, при этом ранее действующее регистрационное удостоверение изымается.

19. В регистрационное досье и (или) регистрационное удостоверение зарегистрированного лекарственного средства для ветеринарного применения могут вноситься изменения и (или) дополнения в следующих случаях:

а) изменение наименования лекарственного средства для ветеринарного применения;

б) реорганизация и (или) изменение наименование юридического лица – производителя лекарственного средства для ветеринарного применения, изменение фамилии, имени, отчества (если таковое имеется) индивидуального предпринимателя – производителя лекарственного средства для ветеринарного применения;

в) определение других видов животных, в отношении которых согласно инструкции разрешено применение лекарственного средства для ветеринарного применения;

г) введение, исключение и (или) замена в составе лекарственного средства для ветеринарного применения одного или нескольких вспомогательных веществ;

д) изменение методов контроля качества лекарственного средства для ветеринарного применения;

е) изменение срока годности лекарственного средства для ветеринарного применения;

ж) изменение условий хранения;

з) изменение материала или вида первичной упаковки;

и) внесение изменений в процесс производства;

к) изменение объема упаковки.

20. В случаях изменения состава лекарственного средства для ветеринарного применения, получения обоснованных претензий к его качеству уполномоченный орган имеет право принять решение о приостановлении действия регистрационного удостоверения до устранения выявленных несоответствий или дать указание заявителю об их устранении в срок, не превышающий 60 календарных дней, не приостанавливая действие регистрационного удостоверения лекарственного средства для ветеринарного применения.

О принятом решении уполномоченный орган письменно в течение 2 (двух) рабочих дней уведомляет заявителя с указанием причин приостановления действия регистрационного удостоверения лекарственного средства для ветеринарного применения, даты, с которой оно приостанавливается, и срока приостановления.

Срок приостановления действия регистрационного удостоверения лекарственного средства для ветеринарного применения не может быть более 60 календарных дней.

Заявитель в течение установленного срока устраняет нарушения, повлекшие его приостановление, и в течение 2 (двух) рабочих дней после их устранения письменно уведомляет об этом уполномоченный орган.

Уполномоченный орган на основании результатов лабораторных исследований (испытаний) лекарственного средства для ветеринарного применения, которые были проведены в лаборатории после устранения нарушений, повлекших приостановление действия регистрационного удостоверения, принимает решение о возобновлении или прекращении действия регистрационного удостоверения лекарственного средства для ветеринарного применения.

О принятом решении уполномоченный орган письменно в течение 2 (двух) рабочих дней уведомляет заявителя с указанием даты возобновления или прекращения действия регистрационного удостоверения лекарственного средства для ветеринарного применения.

Решение о возобновлении действия регистрационного удостоверения лекарственного средства для ветеринарного применения принимается уполномоченным органом при соответствии показателей качества и безопасности лекарственного средства для ветеринарного применения, произведенного после устранения выявленных нарушений.

4. Приостановление или прекращение (отмена) регистрации лекарственного средства для ветеринарного применения

21. Решение о прекращении (отмене) действия регистрационного удостоверения лекарственного средства для ветеринарного применения принимается уполномоченным органом:

а) при несоответствии показателей качества и безопасности лекарственного средства для ветеринарного применения, произведенного после устранения выявленных нарушений, требованиям ветеринарно-санитарных правил, норм, единым ветеринарным (ветеринарно-санитарным) требованиям;

б) при неуведомлении заявителем в течение срока, на который приостановлено действие регистрационного удостоверения лекарственного средства для ветеринарного применения, об устранении выявленных нарушений, повлекших его приостановление;

в) по заявлению заявителя.

22. Решения о приостановлении, возобновлении и прекращении (отмене) действия регистрационного удостоверения лекарственного средства для ветеринарного применения оформляются приказом уполномоченного органа.

При принятии решения о прекращении (отмене) действия регистрационного удостоверения лекарственного средства для ветеринарного применения уполномоченный орган исключает лекарственное средство для ветеринарного применения из Государственного регистра.

23. В случае, когда препарат неэффективен в условиях, определенных для его применения, или представляет опасность для здоровья людей или животных, проводится его изъятие из обращения.

Приложение № 1 к Положению
о порядке государственной регистрации
лекарственных средств для ветеринарного
применения и ведения Государственного
регистра лекарственных средств
для ветеринарного применения

ЗАЯВЛЕНИЕ

Прошу зарегистрировать в Приднестровской Молдавской Республике ветеринарный препарат, биологический препарат, кормовую добавку отечественного (зарубежного) производства

(торговое название продукции – ветеринарного препарата, биологического препарата, кормовой добавки)

1. Заявитель _____
(юридическое лицо, фамилия, имя, отчество (при наличии) руководителя)

2. Местонахождение заявителя _____

(адрес, телефон/факс, E-mail)

3. Представитель заявителя _____

(фамилия, имя, отчество (при наличии), адрес, телефон, доверенность – дата, №)

4. Сведения о продукции (о ветеринарном препарате, биологическом препарате, кормовой добавке):

а) название продукции _____
(торговое название, оригинальное название на русском языке, научное название на

латинском языке, включая международное непатентованное название)

б) форма выпуска _____

в) состав _____
(компонентный состав продукции по фарм. группе, действующее вещество)

(наличие компонентов растительного, животного происхождения, не содержащих ГМО)

г) назначение _____

5. Наличие патента страны-производителя на регистрируемый продукт, его номер

6. Разработчик продукции _____
(наименование юридического лица, адрес места нахождения, телефон)

7. Производитель продукции _____
(адрес места нахождения, телефон)

(наименование фирмы-производителя, наименование зарубежного производителя)

Заявитель гарантирует оплату расходов по экспертизе, испытаниям и регистрации.

Заявка подана:

«_____» _____ 20____ г.

(подпись заявителя)

(фамилия, имя, отчество (при наличии))

Печать

Приложение № 2 к Положению
о порядке государственной регистрации
лекарственных средств для
ветеринарного применения
и ведения Государственного регистра
лекарственных средств для
ветеринарного применения

ЗАЯВЛЕНИЕ

Заявитель _____
(фамилия, имя, отчество (при наличии), место
жительства индивидуального предпринимателя, наименование и место нахождения
юридического лица, контактный телефон, регистрационный номер в Едином
государственном регистре юридических лиц и индивидуальных предпринимателей,
наименование государственного органа, иной государственной организации,
осуществивших государственную регистрацию)

Прошу внести изменения и (или) дополнения в регистрационное досье и (или)
регистрационное свидетельство ветеринарного препарата

_____ (наименование ветеринарного препарата)
номер регистрационного свидетельства _____
срок действия регистрации _____
производитель _____
(адрес, контактный телефон, факс)

_____ ,
который относится к _____
(указать клинико-фармакологическую группу)

_____ ,
в состав которого входят _____
(указать действующие и вспомогательные вещества)

_____ ,
выпускаемый в форме _____
(лекарственная форма)

Заявитель гарантирует достоверность информации, содержащейся в настоящем
заявлении.

(дата)

(подпись)

(фамилия, имя, отчество (при наличии))

М.П.

Приложение № 3 к Положению
о порядке государственной регистрации
лекарственных средств для ветеринарного
применения и ведения Государственного
регистра лекарственных средств
для ветеринарного применения

ЗАЯВЛЕНИЕ

Заявитель _____
(фамилия, имя, отчество (при наличии), место
жительства индивидуального предпринимателя, наименование и место нахождения
юридического лица, контактный телефон, регистрационный номер в Едином
государственном регистре юридических лиц и индивидуальных предпринимателей,
наименование государственного органа, иной государственной организации,
осуществивших государственную регистрацию)

Прошу повторно зарегистрировать в Приднестровской Молдавской Республике
ветеринарный препарат, биологический препарат, кормовую добавку отечественного
(зарубежного) производства

_____ (наименование ветеринарного препарата)
номер регистрационного свидетельства _____
срок действия регистрации _____
производитель _____
(адрес, контактный телефон, факс)

_____ ,
который относится к _____
(указать клинико-фармакологическую группу)

_____ ,
в состав которого входят _____
(указать действующие и вспомогательные вещества)

_____ ,
выпускаемый в форме _____
(лекарственная форма)

Заявитель гарантирует достоверность информации, содержащейся в настоящем
заявлении.

_____ (дата)

_____ (подпись)

_____ (фамилия, имя, отчество (при наличии))

М.П.

Приложение № 4 к Положению
о порядке государственной регистрации
лекарственных средств для ветеринарного
применения и ведения Государственного
регистра лекарственных средств
для ветеринарного применения

**МИНИСТЕРУА АГРИКУЛТУРИЙ
ШИ РЕСУРСЕЛОР НАТУРАЛЕ
РЕПУБЛИЧИЙ
МОЛДОВЕНЕШТЬ НИСТРЕНЕ**



**МІНІСТЕРСТВО
СІЛЬСЬКОГО ГОСПОДАРСТВА
ТА ПРИРОДНИХ РЕСУРСІВ
ПРИДНІСТРОВСЬКОЇ МОЛДАВСЬКОЇ
РЕСПУБЛІКИ**

**МИНИСТЕРСТВО СЕЛЬСКОГО ХОЗЯЙСТВА И ПРИРОДНЫХ РЕСУРСОВ
ПРИДНЕСТРОВСКОЙ МОЛДАВСКОЙ РЕСПУБЛИКИ**

**ГУ «Республиканский центр ветеринарно-санитарного и
фитосанитарного благополучия»**

MD-3300, ПМР, г. Тирасполь, ул. Гвардейская, 31 «а»
тел./факс (0533) 7 65 71

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
о государственной регистрации лекарственных средств для ветеринарного применения

Регистрационный номер _____
от _____ срок действия до _____
(дата) (дата)

Настоящее свидетельство выдано _____
(заявитель)

о том, что _____
(полное название ветеринарного препарата, биопрепарата, кормовой добавки)

в виде _____
(форма ветеринарного препарата, биопрепарата, кормовой добавки)

Зарегистрировано в Приднестровской Молдавской Республике

(должность)

(подпись, печать)

(Ф.И.О.)

Приложение № 6 к Положению
о порядке государственной регистрации
лекарственных средств для ветеринарного
применения и ведения Государственного
регистра лекарственных средств
для ветеринарного применения

Утверждаю:
Главный государственный ветеринарный инспектор
Приднестровской Молдавской Республики

_____ (подпись, фамилия, имя, отчество (при
наличии)) «_____» _____ 20__ г.

Государственный регистр
кормовых добавок, зарегистрированных
в Приднестровской Молдавской Республике

Выпуск № _____

№ п/п	Регистрационный номер	Дата регистрации	Срок действия	Торговое название кормовой добавки	Форма выпуска	Наименование производителя и страны происхождения	Действующие вещества
1	2	3	4	5	6	7	8