

**Н. В. Давыдовская,  
А. А. Дельцов**

Министерство сельского хозяйства  
Российской Федерации  
Федеральное государственное бюджетное  
образовательное учреждение высшего  
профессионального образования  
«Московская государственная академия  
ветеринарной медицины и биотехнологии  
имени К. И. Скрябина»

# **Г Р**ОСУДАРСТВЕННАЯ РЕГИСТРАЦИЯ

**лекарственных средств  
для ветеринарного  
применения**

**Ленин**

**Москва  
2014**



**А. А. Дельцов  
Н. В. Данилевская**

**Государственная регистрация  
лекарственных средств  
для ветеринарного  
применения. Лекция**

*Текст предоставлен правообладателем*

*[http://www.litres.ru/pages/biblio\\_book/?art=18014215](http://www.litres.ru/pages/biblio_book/?art=18014215)*

*Государственная регистрация лекарственных средств для  
ветеринарного применения [Текст] / Н.В. Данилевская, А.А. Дельцов :  
лекция.: НАУЧНАЯ БИБЛИОТЕКА; Москва ; 2014*

**Аннотация**

Лекция составлена в соответствии с ФГОС ВПО по специальности «Ветеринария», специализации «Ветеринарная фармация». Способствует формированию у студентов компетенций по соблюдению правил работы с лекарственными средствами на всех этапах обращения. Описаны административные процедуры государственной регистрации лекарственных средств для ветеринарного применения со ссылками на нормативные документы, составляющие нормативно-правовую основу процедуры государственной

регистрации лекарственных средств для ветеринарного применения. Для студентов по специальности «Ветеринария». Также может быть использована для слушателей ФПК, ветеринарных врачей и специалистов, работающих в сфере обращения лекарственных средств для ветеринарного применения.

# Содержание

1. Нормативно-правовая основа государственной регистрации лекарственных средств для ветеринарного применения	7
Конец ознакомительного фрагмента.	12

**Данилевская  
Н.В., Дельцов А.А  
Государственная  
регистрация  
лекарственных средств  
для ветеринарного  
применения. Лекция**



Утверждена учебно-методической комиссией факультета  
ветеринарной медицины (протокол № от\_2014 г.)

*Рецензенты:*

**Н.М. Василевский,**

доктор ветеринарных наук, профессор, заведующий ка-  
федрой организации и экономики ветеринарного дела ФГ-  
БОУ ВПО МГАВМиБ;

**Л.А. Гнездилова,**

Доктор ветеринарных наук, профессор кафедры диагностики болезней и терапии животных.

# **1. Нормативно-правовая основа государственной регистрации лекарственных средств для ветеринарного применения**

*Лекарственные средства* – это вещества или их комбинации, вступающие в контакт с организмом человека или животного, проникающие в органы, ткани организма человека или животного, применяемые для человека или животного с целью:

- Профилактики;
- Диагностики;
- лечения заболевания;
- реабилитации;
- сохранения, предотвращения или прерывания беременности.

ности.

Они могут быть получены: из крови, плазмы крови, из органов, тканей организма человека или животного, растений, минералов методами синтеза или с применением биологических технологий. К лекарственным средствам относятся фармацевтические субстанции и лекарственные препараты.

В соответствии с Федеральным законом от 12 апреля 2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств»

лекарственные препараты вводятся в гражданский оборот на территории Российской Федерации, если они зарегистрированы соответствующим уполномоченным федеральным органом исполнительной власти.

**Регистрацией** называется официальная процедура допуска лекарственного средства в обращение путем оценки и утверждения содержащихся в регистрационном досье данных о его безопасности и эффективности, а также об условиях его производства и контроля качества. Она завершается выдачей регистрационного свидетельства и внесением лекарственного средства в Государственный реестр лекарственных средств для животных.

***Государственной регистрации подлежат:***

оригинальные лекарственные препараты;

- воспроизведенные лекарственные препараты;
  - новые комбинации зарегистрированных ранее лекарственных препаратов;
  - лекарственные препараты, зарегистрированные ранее, но произведенные в других лекарственных формах, в новой дозировке.
- Государственная регистрация лекарственных препаратов осуществляется соответствующим уполномоченным федеральным органом исполнительной власти в срок, не превышающий 210-и рабочих дней со дня принятия заявления о государственной регистрации лекарственного препарата. Срок государственной регистрации лекарственного препарата исчисляется со дня принятия соответ-

ствующим уполномоченным федеральным органом исполнительной власти заявления о государственной регистрации лекарственного препарата с приложением необходимых документов по день выдачи регистрационного удостоверения лекарственного препарата.

***Государственной регистрации не подлежат:***

лекарственные препараты, изготовленные ветеринарными аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, которые имеют лицензию на фармацевтическую деятельность, по рецептам на лекарственные препараты и требованиям ветеринарных организаций;

- лекарственное растительное сырье;
- лекарственные препараты, предназначенные для экспорта;
- радиофармацевтические лекарственные препараты, изготовленные непосредственно в медицинских организациях в порядке, установленном уполномоченным федеральным органом исполнительной власти.

***Допускается применение незарегистрированных лекарственных средств*** при доклинических исследованиях, оценке их эффективности, а также для лечения конкретных животных в зоопарках и цирках.

Не допускается государственная регистрация:

- различных лекарственных препаратов под одинаковым торговым наименованием;
- одного лекарственного препарата, выпускаемого про-

изводителем под различными торговыми наименованиями и представленного на государственную регистрацию в виде двух и более лекарственных препаратов.

В целях реализации требований Закона Российской Федерации «О ветеринарии», Федерального закона «Об обращении лекарственных средств» Министерство сельского хозяйства Российской

Федерации издало приказ от 1 апреля 2005 г. «Об утверждении правил государственной регистрации лекарственных средств и кормовых добавок», которым утверждены Правила государственной регистрации лекарственных средств для лечения животных.

Согласно Правилам на Россельхознадзор возложены обязанности осуществления государственной регистрации ветеринарных препаратов.

Для государственной регистрации лекарственного средства Заявитель представляет в Россельхознадзор следующие регистрационные документы и данные:

- заявление о государственной регистрации лекарственного средства;
- юридический адрес организации – производителя лекарственного средства;
- название лекарственного средства, включая международное непатентованное название, научное название на латинском языке, основные синонимы;
- оригинальное название лекарственного средства, если

оно зарегистрировано как торговый знак в соответствии с законодательством Российской Федерации о торговых знаках, знаках обслуживания и наименованиях мест происхождения товаров;

- перечень компонентов, входящих в состав лекарственного средства, их количество;
- инструкцию по применению лекарственного средства, оформленную в соответствии с требованиями Федерального закона «Об обращении лекарственных средств»;

# Конец ознакомительного фрагмента.

Текст предоставлен ООО «ЛитРес».

Прочитайте эту книгу целиком, [купив полную легальную версию](#) на ЛитРес.

Безопасно оплатить книгу можно банковской картой Visa, MasterCard, Maestro, со счета мобильного телефона, с платежного терминала, в салоне МТС или Связной, через PayPal, WebMoney, Яндекс.Деньги, QIWI Кошелек, бонусными картами или другим удобным Вам способом.