

ОБЛАСТЬ АККРЕДИТАЦИИ ИСПЫТАТЕЛЬНОЙ ЛАБОРАТОРИИ (ЦЕНТРА)
 Федеральное государственное бюджетное учреждение "Всероссийский государственный Центр качества и стандартизации лекарственных средств для животных и кормов" (ФГБУ "ВГНКИ")
 наименование испытательной лаборатории (центра) юридического лица
 RA.RU.21ФВ02

1. г. Москва, Звенигородское шоссе д.5, стр.1
 2. Московская область, городской округ Истра, пос. ОПХ "Манихино", ЛК1, ЛК2, ЛК4, С31, С32, здание научно-методической работы.
 Адреса места осуществления деятельности

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
			123022, Москва, Звенигородское шоссе, д.5, стр.1			
1	ГФ, XI издание, вып. 1, стр. 110 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 15.12.11, 20.20.14, 20.20.14.000	3003 – 3004 из 4201 из 3808	Посторонние примеси / родственные соединения	0,01 - 20%; 0,01 - 20% от действующего вещества (при необходимости указать условия)
		Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции. Средства дезинфицирующие.			Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
		Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции. Средства дезинфицирующие.			Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация действующего вещества	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий); 0,1 – 1000000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий); 0,1 – 1000000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
		Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; Капли (глазные).			Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
2	ГФ, XI издание, вып. 1 стр. 105 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции. Средства дезинфицирующие.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 15.12.11, 20.20.14, 20.20.14.000	3003 – 3004 из 4201 из 3808	Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
		Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции. Средства дезинфицирующие.			Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация действующего вещества	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий); 0,1 – 1000000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
		Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; Капли (глазные)			Количественное определение антимикробных консервантов / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	0,1-10000 мкг/ мл (см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; пипет.; шприц; фла.); 0,00001-10000 мг/ мл (см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; пипет.; шприц; фла.); 0,00001-20%; 0,00001-20% весовых; 0,00001-20% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
		Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; Капли (глазные)			Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
3	ГФ, XI издание, вып. 1, стр. 98 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 15.12.11	3003 – 3004 из 4201	Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
		Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.			Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
4	ГФ, XI издание, вып. 1 стр. 102 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 15.12.11	3003 – 3004 из 4201	Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
5	ГФ, XI издание, вып. 1, стр. 120 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции. Средства дезинфекционные.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.54.110-21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 15.12.11, 20.20.14, 20.20.14.000	3003 – 3004 из 4201 из 3808	Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация действующего вещества	0,1-10000 мг/г (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,000001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10,0 г/г (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,01 -10 мг/КОНмл (см ³); 0,0001-150%; 0,0001-150% весовых; 0,0001-150% объемных; не обнаружено
6	ГФ, XI издание, вып. 1, стр. 186 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции. Средства дезинфекционные.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 15.12.11, 20.20.14, 20.20.14.000	3003 – 3004 из 4201 из 3808	Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация действующего вещества	0,1-10000 мг/г (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,000001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10,0 г/г (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,01 -10 мг/КОНмл (см ³); 0,0001-150%; 0,0001-150% весовых; 0,0001-150% объемных; не обнаружено
7	ГФ, XI издание, вып. 1, стр. 190 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции. Средства дезинфекционные.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110-21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 15.12.11, 20.20.14, 20.20.14.000	3003 – 3004 из 4201 из 3808	Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация действующего вещества	0,1-10000 мг/г (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,000001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10,0 г/г (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,01 -10 мг/КОНмл (см ³); 0,0001-150%; 0,0001-150% весовых; 0,0001-150% объемных; не обнаружено
8	ГФ, XI издание, вып. 1, стр. 176	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110-21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 15.12.11	3003 – 3004 из 4201	Потеря в массе при высушивании / метод высушивания / массовая доля влаги	(0,001 – 50,0) %
9	ГФ, XI издание, вып. 1, стр. 252 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза; и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропы; Балзамы. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения. Кормовые добавки.	21.1, 21.10, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140, 10.91.10.230	3003 – 3004; 2309	Содержание фармакологически активных веществ или биологическая активность	10 ⁸ – 10,0 %; 10 ⁸ – 0,1 %/таб (флакон); 10 ⁸ – 10,0 мг/г (мг; см ³ ; мл; дм ³ ; л); 10 ⁹ – 100 мг/г (мг; см ³ ; мл; дм ³ ; л)
10	ГФ, XI издание, вып. 1, стр. 285	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропы; Балзамы. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.	21.1, 21.10, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3003 – 3004	Потеря в массе при высушивании / определение влажности / сухой остаток	0,001 – 50,0 %

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
11	ГФ, XI издание, вып. 1, стр. 276 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.	21.1, 21.10, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3003 – 3004	Содержание примесей	0,1-20%; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание; Наличие/ отсутствие (при необходимости указать условия)
12	ГФ, XI издание, вып. 2, стр. 141	Лекарственные средства: Растворы- для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрастернального введения; - для местного применения; - для инфузий; Суспензии и эмульсии; - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрастернального введения; - для местного применения; Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные - для местного применения; - для орального применения.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Номинальный объем / извлекаемый объем / объем наполнения флаконов / объем препарата во флаконе	0,1 – 1000 мл (см ³ ; л; дм ³); 80-150 % от номинального; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
13	ГФ, XI издание, вып. 2, стр. 156 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки и драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы (микрочастицы, пеллеты); Капли (глазные); Мазь; Пленки (глазные); Аэрозоли и спреи; Система: - для вагинального введения	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Однородность дозирования	50 -150 % от заявленного/ от среднего содержания; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
		Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы (микрочастицы, пеллеты); Система: - для вагинального введения			Средняя масса и однородность по массе	0,1 – 10 кг; 0,001 – 500 г; 1,0 – 5000 мг; 0,01 – 50 % от средней массы; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
		Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы.			Распадеваемость	1 – 60 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
		Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы.			Растворение	0,1 – 120% от заявленного; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
14	ГФ, XI издание, вып. 2, стр. 157 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикеты, пастилки.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Определение талька, аэрозоля, титана диоксида и др. вспомогательных веществ	0 – 5%
15	ГФ, XI издание, вып. 2, стр. 154 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Суспензии; Капли (глазные).	21.10.51.120, 21.10.52.110, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10	3004	Седиментационная устойчивость	0,5 – 120 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
					Способность к ресуспендированию	0,5 – 120 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
16	ГФ, XI издание, вып. 2, стр. 143 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Суспензии; Капли (глазные).	21.10.51.120, 21.10.52.110, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10	3004	Прохождение через иглу (суспензии для парентерального применения)	от 0,2 с до 10 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
		Лекарственные средства: Суспензии и эмульсии; Аэрозоли и спреи.			Расlosure (расщепление)	0,5 – 120 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКЦД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
17	ГФ, XII издание, часть 1, стр. 17, ОФС 42-0031-07 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции. Продукция зоотехнической моющей жидкая для непродуктивных животных: - шампуни; - жидкое мыло; - пенка; - мусс; - гель; - лосьон; - тоник. Среды для разбавления спермы производителей сельскохозяйственных животных.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 20.4, 15.12.11, 01.49.28.000	3003 – 3004, из 3305, из 4201, из 5102	Внешний вид (описание) Цвет (описание) Запах Консистенция (описание)	- - Описание -
18	ГФ, XII издание, часть 1, стр. 115, ОФС 42-0057-07	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 15.12.11	3003 – 3004, из 4201	Остаточные органические растворители	10 -5000 ppm (мг/кг; мкг/г)
19	ГФ, XII издание, часть 1, стр. 85, ОФС 42-0048-07	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции. Продукция зоотехнической моющей жидкая для непродуктивных животных: - шампуни; - жидкое мыло; - пенка; - мусс; - гель; - лосьон; - тоник. Среды для разбавления спермы производителей сельскохозяйственных животных.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 20.4, 15.12.11, 01.49.28.000	3003 – 3004, из 3305, из 4201	pH / активность (концентрация) водородных ионов / водородный показатель	от 0 до 14
20	ГФ, XII издание, часть 1, стр. 56, ОФС 42-0042-07 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003 – 3004	Подлинность Оптическая плотность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) 0,0001 – 3,0
					Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация действующего вещества	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мг; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пилет.; шприц; фла.; планшета, суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мг; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пилет.; шприц; фла.; планшета; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мг; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пилет.; шприц; фла.; планшета, суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пилет.; шприц; фла.; планшета, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пилет.; шприц; фла.; планшета, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
21	ГФ, XII издание, часть 1, стр. 52, ОФС 42-0040-07 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции. Средства дезинфекционные.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 20.20.14, 20.20.14.000	3003 – 3004, из 3808	Показатель преломления / индекса рефракции Количественное определение	1,3 – 1,7 0,0001 – 500 г/мл; мг/мл; г/л; мг/дл; г/см ³ ; мг/см ³

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
22	ГФ, XII издание, часть 1, стр. 38, ОФС 42-0037-07	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интравитреального введения; - для местного применения; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интравитреального введения; - для местного применения; Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные; - для местного применения; - для орального применения.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.12, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Плотность	700 – 1840 кг/м ³ ; 0,001 – 3,000 мг/см ³ (мг/мл); 0,0001 – 3,000 мг/см ³ (мг/мл)
23	ГФ, XII издание, часть 1, стр. 93, ОФС 42-0050-07	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интравитреального введения; - для местного применения; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интравитреального введения; - для местного применения; Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные; - для местного применения; - для орального применения.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.12, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Степень окраски жидкостей (описание)	Сравнение с эталонными растворами / Соответствует/ не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
24	ГФ, XII издание, часть 1, стр. 98, ОФС 42-0051-07	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интравитреального введения; - для местного применения; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интравитреального введения; - для местного применения; Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные; - для местного применения; - для орального применения.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.12, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Прозрачность и степень мутности жидкостей (описание)	Прозрачный/Непрозрачный; Сравнение с эталонными растворами / Соответствует/ не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
25	ГФ, XII издание, часть 1, стр. 41, ОФС 42-0038-07	Лекарственные средства: Растворы; Суспензии и эмульсии; Капли (глазные). Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.12, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003-3004	Вязкость	0,0001–100000 мПа·с; м; санти; Пахе; мПахе; м ² /с; санти; сг
26	ГФ, XII издание, часть 1, стр. 29, ОФС 42-0034-07 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10	3003	Температура плавления	25 – 400 °С
27	ГФ, XII издание, часть 1, стр. 92, ОФС 42-0049-07,	Фармацевтические субстанции. Лекарственные средства: Экстракты; Порошки.	21.1, 21.10, 21.20.1, 21.20.10	3003 - 3004	Растворимость	Очень легко растворимы/легко растворимы/растворимы/умеренно растворимы/мало растворимы/очень мало растворимы/практически не растворимы. Соответствует/Не соответствует (при необходимости указать условия)
28	ГФ, XII издание, часть 1, стр.115, ОФС 42-0055-07	Фармацевтические субстанции Лекарственное растительное сырье и сборы.	21.1, 21.10, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3003 - 3004	Зола общая	0,001 – 10,000%
29	ГФ, XII издание, часть 1, стр.115, ОФС 42-0056-07	Фармацевтические субстанции Лекарственное растительное сырье и сборы.	21.1, 21.10, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3003 - 3004	Сульфатная зола	0,001 – 10,000%

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
30	ГФ, XII издание, часть 1, стр.66, ОФС 42-0044-07 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для орального применения; - для инъекций; Порошки и гранулы (микрoгранулы, пеллеты): - для орального применения. Фармацевтические субстанции.</p> <p>Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.</p>	21.1, 21.10, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3003 - 3004	<p>Количественное определение селена / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация</p> <p>Количественное определение мышьяка / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация</p> <p>Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация тяжелых металлов (кадмий, свинец, мышьяк, ртуть)</p> <p>Количественное определение кобальта / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация</p>	<p>(0,25 - 1,50) мг/кг, мг/дм³</p> <p>(0,010 - 500) мг/кг, мг/дм³</p> <p>(0,002 - 500) мг/кг, мг/дм³</p> <p>(0,50 - 5,00) мг/кг, мг/дм³</p>
31	ГФ, XII издание, часть 1, стр. 114, ОФС 42-0054-07 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; - для инфузий; Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - для местного применения; - для орального применения; Порошки и гранулы (микрoгранулы, пеллеты); Таблетки; Мазь; Аэрозоли и спреи; Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы; Шашки лекарственные; Шпур. Фармацевтические субстанции. Средства дезинфекционные.</p>	21.1, 21.10, 21.10.20.120, 21.10.51.120, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.213, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 21.20.14, 21.20.14.000, 02.30.40.140, 32.99.59.000	3004, из 3808	Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация действующего вещества	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³); 100мг; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³); 100мг; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,0001-10,0 г/ кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³); 100мг; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,01 -10 мКОН/мл (см ³ г); 0,0001-150%; 0,0001-150% весовых; 0,0001-150% объёмных; не обнаружено
32	ГФ, XII издание, часть 1, стр. 160, ОФС 42-0067-07 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; Суспензии и эмульсии: - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; Капли: - ушные; - назальные; - для орального применения; Мазь (кремы, гели, линименты, пасты); - для наружного применения; - для местного применения; Порошки и гранулы (микрoгранулы, пеллеты) - для приготовления (раствора для орального применения, капс.); - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Аэрозоли и спреи; Капсулы; Суппозитории (палочки); Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Настойки и экстракты; - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Сиропы; Бальзамы; Системы: - для вагинального введения. Фармацевтические субстанции. Продукция зоогигиеническая жидкая для непродуктивных животных: - шампунь; - жидкое мыло; - пенка; - мусс; - гель; - лосьон; - тоник</p>	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 01.49.28.000, 20.4	3003 - 3004, из 5102, из 3305	Микробиологическая чистота	<p>Общее число аэробных бактерий / Общее число аэробных микроорганизмов / Общее количество аэробов (ОМЧ / ОБЧ / ТАМС / ОКА / ОКМ не более 5*10⁹ КОЕ/г (мл) КОЕ в 1 г (мл) / КОЕ в 1 г (мл) препарата / КОЕ в единице препарата г (мл) / Общее число грибов / общее число дрожжевых и плесневых грибов / Общее количество грибов / ОКДП / ТУМС / ОКГ не более 5* 10⁹ КОЕ/г (мл); КОЕ в 1 г (мл.) / КОЕ в 1 г (мл) препарата / КОЕ в единице препарата г (мл); Общее число аэробных бактерий и грибов (суммарно) / общее число аэробных бактерий и дрожжевых и плесневых грибов (суммарно) не более 10⁶ КОЕ/г (мл) КОЕ в 1 г (мл.);</p> <p>Энтеробактерии и других грамотрицательных бактерий / Других энтеробактерий / Энтеробактерий не более 10⁶ КОЕ/г (мл) КОЕ в 1 г (мл); Escherichia coli не более 10⁶ КОЕ в 1 г (мл);</p> <p>Отсутствие энтеробактерий (энтеробактерий и других грамотрицательных бактерий) в 1 г (мл) отсутствуют/ обнаружено</p> <p>Отсутствие Escherichia coli в 1 г (мл, пластине) отсутствуют/ обнаружено;</p> <p>Отсутствие Pseudomonas aeruginosa в 1 г (мл) отсутствуют/ обнаружено;</p> <p>Отсутствие Staphylococcus aureus в 1 г (мл) отсутствуют/ обнаружено;</p> <p>Отсутствие Salmonella в 10 (25) г (мл) отсутствуют/ обнаружено;</p> <p>Выдерживает испытание/не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) Соответствует/не соответствует</p>
33	ГФ, XII издание, часть 1, стр. 150, ОФС 42-0066-07	<p>Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для наружного применения (при нанесении на раны); - для интравитеринального введения; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; - для интравитеринального введения; Капли (глазные); Мазь (кремы, гели, линименты, пасты); - для наружного применения; - для интравитеринального введения; - глазные; Порошки и гранулы (микрoгранулы, пеллеты): - для приготовления раствора для инъекций; - для наружного применения (при нанесении на раны). Среды для разведения спермы производителей сельскохозяйственных животных.</p>	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003 - 3004	Стерильность	Стерильно/нестерильно; выдерживает испытание/не выдерживает испытание

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
34	ГФ, XII издание, часть 1 стр. 128, ОФС 42-0062-07 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; Порошки и гранулы: - для приготовления раствора для инъекций	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.14	3003 - 3004	Бактериальные эндотоксины	Выдерживает испытание/не выдерживает испытание; Соответствует/ Не соответствует; 0,001-1000000000 ЕЭ/ мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см ³ ; 10 мл; л; дм ³ ; 100 мл; порох.; лиофилизат; шприц; ампл.; фла.; упаковка; пакет; ЕД); 0,001-1000000000 ЕУ/ мг (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см ³ ; 10 мл; л; дм ³ ; 100 мл; порох.; лиофилизат; шприц; ампл.; фла.; упаковка; пакет; ЕД); 0,001-1000000000 МЕ/ мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см ³ ; 10 мл; л; дм ³ ; 100 мл; порох.; лиофилизат; шприц; ампл.; фла.; упаковка; пакет; ЕД)
35	ГФ, XII издание, часть 1 стр. 194, ОФС 42-0068-07 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интранатального введения; - для местного применения; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; - для орального применения; - для внутриматочного введения; - для интранатального введения; - для местного применения; Капли; Мазь; Порошки и гранулы (микроранулы, пеллеты) - для приготовления (раствора для инъекций, для орального применения, кашель); - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Лиофилизат; Таблетки; Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.14	3003 - 3004	Определение антимикробной активности антибиотиков методом диффузии в агар / Количественное определение / количественное содержание	0,001-1000000 мкг/ кг (мг; г; 10 мг; 100 г; мл; см ³ ; 10 мл; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/ кг (мг; г; 10 г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 10 мл; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000,0 г/ кг (г; 10 г; 100 г; мл; 10 мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 - 100000000 МЕ/кг (мг; г; 10 г; 100 г; 1000 г; мл; 10 мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,1 - 100000000 ЕД/кг (мг; г; 10 г; 100 г; мл; 10 мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 1,0 - 200,0 % от заявленного; не обнаружено
36	ГФ, XIII издание, ОФС.1.1.0001.15 Правила пользования фармакопейными статьями и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции. Продукция зоогигиеническая мошочная жидкая для непродуктивных животных: - шампуни; - жидкое мыло; - пена; - мусс; - гель; - лосьон; - тоник. Среды для разбавления спермы производителей сельскохозяйственных животных.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 20.4, 15.12.11, 01.49.28.000	3003 - 3004, из 3305, из 4201, из 5102	Внешний вид (описание)	Соответствует/не соответствует (при необходимости указать условия)
					Цвет (описание)	Соответствует/не соответствует (при необходимости указать условия)
					Запах	Описание
					Консистенция (описание)	Соответствует/не соответствует (при необходимости указать условия)
37	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.1.0015.15 Таблетки и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 20.4	3003 - 3004, из 3305	Внешний вид (описание)	-
					Цвет (описание)	-
					Определение талька, аэросила, титана двуокиси и др. вспомогательных веществ	0 - 5%
38	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.1.0013.15 Суппозитории и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Суппозитории.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 20.4	3003 - 3004, из 3305	Внешний вид (описание)	-

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКЦД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
39	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.1.0010.15 Порошки и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Порошки.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 20.4	3003 – 3004, из 3305	Внешний вид (описание) Время растворения	- 0,5 – 120 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
40	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.1.0004.15 Гранулы и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Гранулы (микрогранулы, пеллеты).	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 20.4	3003 – 3004, из 3305	Внешний вид (описание)	-
41	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.1.0014.15 Суспензии и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Суспензии, Капли (глазные).	21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Внешний вид (описание) Седиментационная устойчивость Способность к ресуспендированию Прохождение через иллу (суспензии для парентерального применения) Расслоение (расслаивание)	- 0,5 – 120 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание 0,5 – 120 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание от 0,2 с до 10 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание 0,5 – 120 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
42	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.1.0017.15 Эмульсии и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Эмульсии.	21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Внешний вид (описание) Расслоение (расслаивание)	- 0,5 – 120 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
43	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.1.0008.15 Мази и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Мази (кремы, гели, линименты, пасты).	21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10	3004	Внешний вид (описание) Цвет (описание) Запах Консистенция (описание) Однородность массы дозы / однородность массы Однородность дозирования Однородность	- Описание - - 0,1 – 10 кг; 0,001 – 500 г; 1,0 – 5000 мг; 0,01 – 50 % от средней массы; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание 50 - 150 % от заявленного/ от среднего содержания; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание Однородна/не однородна; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
44	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.1.0004.15 Иonomетрия	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции. Продукция зоогигиеническая моющая жидкая для непродуктивных животных: - шампуни; - жидкое мыло; - пенка; - мусс; - гель; - лосьон; - тоник. Среды для разбавления спермы производителей сельскохозяйственных животных.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 20.20.14, 20.20.14.000, 20.4, 01.49.28.000	3003 – 3004, из 5102, из 3305	pH / активность (концентрация) водородных ионов / водородный показатель	от 0 до 14

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКЦД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
45	ГФ, XIII издание, ОФС.1.1.0008.15 Остаточные органические растворители и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003 – 3004	Остаточные органические растворители	10 - 5000 ppm (мг/кг; мкг/г)
46	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.1.0010.15 Потеря в массе при высушивании	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003 – 3004	Потеря в массе при высушивании / метод высушивания / массовая доля влаги	0,001 – 50,0 %
47	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.1.2.0005.15 Высокоэффективная жидкостная хроматография и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 15.12.11, 20.20.14, 20.20.14.000	3003 – 3004, из 4201, из 3808	Посторонние примеси / растительные соединения	0,01 - 20%; 0,01 - 20% от действующего вещества (при необходимости указать условия)
		Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции. Средства дезинфекционные.			Подлинность	Соответствует/ не соответствует; выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
		Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; Капли (глазные).			Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация действующего вещества	0,1-10000 мкг/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объёмных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
		Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; Капли (глазные).			Подлинность	Соответствует/ не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
		Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для орального применения; Порошки и гранулы (микрочастицы, пеллеты); - для орального применения. Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.			Количественное определение антимикробных консервантов / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	0,1-10000 мкг/мл (см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; пипет.; шприц; фла.); 0,00001-10000 мг/мл (см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; пипет.; шприц; фла.); 0,00001-20%; 0,00001-20% весовых; 0,00001-20% объёмных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
		Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для орального применения. Порошки и гранулы (микрочастицы, пеллеты); - для орального применения. Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.			Подлинность	Соответствует/ не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
		Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для орального применения. Порошки и гранулы (микрочастицы, пеллеты); - для орального применения. Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.			Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация антиоксидантов	(0,1 – 50,0) %
Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для орального применения. Порошки и гранулы (микрочастицы, пеллеты); - для орального применения. Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.	Количественное определение / количественное содержание / массовая доля органических кислот	0,1-10000 мкг/кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объёмных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено				

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
48	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.1.2.0004.15 Газовая хроматография и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства.</p> <p>Лекарственное растительное сырье и сборы.</p> <p>Фармацевтические субстанции.</p> <p>Средства дезинфекционные.</p>	<p>21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 15.12.11, 20.20.14, 20.20.14.000</p>	3003 – 3004, из 4201, из 3808	<p>Подлинность</p> <p>Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация действующего вещества</p> <p>Подлинность</p> <p>Количественное определение антимикробных консервантов / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация</p>	<p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мг; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мг; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p> <p>Соответствует/ не соответствует;</p> <p>Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>0,1-10000 мкг/ мл (см³; л; дм³; 100мл; пипет.; шприц; фла.); 0,00001-10000 мг/ мл (см³; л; дм³; 100мл; пипет.; шприц; фла.); 0,00001-20%; 0,00001-20% весовых; 0,00001-20% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p>
49	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.1.2.0002.15 Хроматография на бумаге и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства.</p> <p>Лекарственное растительное сырье и сборы.</p> <p>Фармацевтические субстанции.</p>	<p>21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140</p>	3003 – 3004	Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
50	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.1.2.0003.15 Тонкослойная хроматография и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства.</p> <p>Лекарственное растительное сырье и сборы.</p> <p>Фармацевтические субстанции.</p>	<p>21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140</p>	3003 – 3004	Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
51	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.1.1.0003.15 Спектрофотометрия в ультрафиолетовой и видимой областях и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства.</p> <p>Лекарственное растительное сырье и сборы.</p> <p>Фармацевтические субстанции.</p>	<p>21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140</p>	3003 – 3004	<p>Подлинность</p> <p>Оптическая плотность</p> <p>Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация действующего вещества</p>	<p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>0,0001 – 3,0</p> <p>0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мг; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мг; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p>
52	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.1.1.0008.15 Масс-спектрометрия и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства.</p> <p>Лекарственное растительное сырье и сборы.</p> <p>Фармацевтические субстанции.</p>	<p>21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140</p>	3003 – 3004	<p>Подлинность</p> <p>Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация действующего вещества</p>	<p>Соответствует/ не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>(0,001 - 5000) мг/кг; мг/дм³</p>

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
53	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.1.0017.15 Рефрактометрия и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции. Средства дезинфекционные.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 20.20.14, 20.20.14.000	3003 – 3004, из 3808	Показатель преломления / индексе рефракции Количественное определение	1,3 – 1,7 0,0001 – 500 г/мл; мг/мл; г/д; мг/д; г/см ³ ; мг/см ³
54	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.2.0005.15 Видимые механические включения в лекарственных формах для парентерального применения и в глазных лекарственных формах и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Жидкие и твердые парентеральные лекарственные формы, глазные лекарственные формы.	21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139	3004	Механические включения	Отсутствуют/ присутствуют; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
55	ГФ, XIII издание, ОФС.1.1.0015.15 Ситовой анализ и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Порошки и гранулы.	21.10.32, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10	3004	Определение фракционного состава / распределение по размерам частиц / размер частиц	0-100%; 45 мкм – 11,2 мм
56	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.3.0002.15 Определение воды и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Порошки и гранулы (микроргранулы, пеллеты); - для приготовления (раствора для инъекций, для орального применения, капле); - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Лифофилизат; Капсулы; Мази; Таблетки и драже; Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.21.130, 21.20.21.139	3003 - 3004	Содержание влаги / содержание воды	(0,01 – 100) %
57	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.1.0014.15 Плотность	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрастерильного введения; - для местного применения; - для инфузий; Суспензии и эмульсии; - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрастерильного введения; - для местного применения; Капли; - для интрастерильного введения; - для местного применения; - для орального применения; - подъязычные - для местного применения; - для орального применения.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Плотность	700 – 1840 кг/м ³ ; 0,001 – 3,000 мг/см ³ (мг/мл); 0,0001 – 3,000 мг/см ³ (мг/мл)
58	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.1.0006.15 Степень окраски жидкостей и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрастерильного введения; - для местного применения; для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрастерильного введения; - для местного применения; Капли: - для интрастерильного введения; - для местного применения; - для орального применения; - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные - для местного применения; - для орального применения.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Степень окраски жидкостей / цвет / цветность / цветность раствора / окраска / окраска раствора (описание)	Сравнение с эталонными растворами / Соответствует/ не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
59	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.1.0007.15 Прозрачность и степень мутности жидкостей	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрастерильного введения; - для местного применения; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрастерильного введения; - для местного применения; Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные - для местного применения; - для орального применения.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Прозрачность и степень мутности жидкостей (описание)	Прозрачный/Непрозрачный; Сравнение с эталонными растворами / Соответствует/ не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
60	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.2.0002.15 Извлекаемый объем	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрастернального введения; - для местного применения; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрастернального введения; - для местного применения; Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - полярные; - для местного применения; - для орального применения.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Номинальный объем / извлекаемый объем / объем наполнения флаконов / объем препарата во флаконе	0,1 – 1000 мл (см ³ ; л; дм ³); 80 -150 % от номинального; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
61	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.2.0003.15 Извлекаемый объем для лекарственных форм для парентерального применения	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрастернального введения; - для местного применения; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрастернального введения; - для местного применения; Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - полярные; - для местного применения; - для орального применения.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Номинальный объем / извлекаемый объем / объем наполнения флаконов / объем препарата во флаконе	0,1 – 1000 мл (см ³ ; л; дм ³); 80 -150 % от номинального; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
62	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.2.0007.15 Масса (объем) содержимого упаковки	Лекарственные средства: Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - полярные; - для местного применения; - для орального применения; Суспензии и эмульсии; Аэрозоли, спреи, пены, Настои и экстракты: - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Мази; Сиропы; Балзамы.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Масса (объем) содержимого упаковки	0,1 – 25000 мл (см ³ ; л; дм ³); 0,1 – 10 кг; 0,001 – 500 г; 1,0 – 5000 мг; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
63	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.1.0002.15 Аэрозоли и спреи и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Аэрозоли, спреи, пены.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Масса (объем) содержимого упаковки; выход содержимого упаковки (для аэрозолей) Однородность массы дозы / однородность массы Однородность дозирования Распloffение (раствивание) Герметичность упаковки (для аэрозолей) Количество доз в упаковке	0,1 – 25000 мл (см ³ ; л; дм ³); 0,1 – 10 кг; 0,001 – 500 г; 1,0 – 5000 мг; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание 0,1 – 10 кг; 0,001 – 500 г; 1,0 – 5000 мг; 0,01 – 50 % от средней массы; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание 50 -150 % от заявленного/ от среднего содержания; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание 0,5 -120 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание; Герметичен / не герметичен 0-1000; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
64	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.1.0006.15 Лекарственные формы для ингаляций и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Капли: - глазные; ушные; - назальные; - полярные; для местного применения; - для орального применения; Аэрозоли и спреи; Пленки (глазные).	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Однородность массы дозы / однородность массы	0,1 – 10 кг; 0,001 – 500 г; 1,0 – 5000 мг; 0,01 – 50 % от средней массы; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
65	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.1.0015.15 Вязкость	Лекарственные средства: Растворы; Суспензии и эмульсии; Капли (глазные). Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Вязкость	0,0001–100000 мПа·с; m; cm; Пахс; мПахс; м ² /с; сг; ссг
66	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.1.0011.15 Температура плавления и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10	3003	Температура плавления	25 - 400 оС
67	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.1.0005.15 Растворимость	Фармацевтические субстанции. Лекарственные средства: Экстракты; Порошки.	21.1, 21.10, 21.20.1, 21.20.10	3003 - 3004	Растворимость	Очень легко растворим/легко растворим/растворим/умеренно растворим/мало растворим/очень мало растворим/практически не растворим. Соответствует/Не соответствует (при необходимости указать условия)
68	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.2.2.0013.15 Зола общая	Фармацевтические субстанции. Лекарственное растительное сырье и сборы.	21.1, 21.10, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3003 - 3004	Зола общая	0,001 – 10,000%
69	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.2.2.0014.15 Сульфатная зола	Фармацевтические субстанции. Лекарственное растительное сырье и сборы.	21.1, 21.10, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3003 - 3004	Сульфатная зола	0,001 – 10,000%

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
70	ГФ, XIII издание, ОФС.1.1.0006.15 Фармацевтические субстанции	Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10	3003	Растворимость	Очень легко растворим/легко растворим/растворим/умеренно растворим/мало растворим/очень мало растворим/практически не растворим. Соответствует/Не соответствует (при необходимости указать условия)
					Зольная	0,001 – 10,000%
					Сульфатная золь	0,001 – 10,000%
71	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.2.0008.15 Однородность дозирования и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки и драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты); Капли (глазные); Мазь; Пленки (глазные); Аэрозоли и спреи; Система: - для вагинального введения.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 02.30.40.140	3004	Однородность дозирования	50 - 150 % от заявленного / от среднего содержания; Выдерживает испытание / не выдерживает испытание
72	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.1.0003.15 Глазные лекарственные формы и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Капли (глазные); Лекарственные средства: Пленки (глазные).	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 02.30.40.140	3004	Однородность дозирования Седиментационная устойчивость	50 - 150 % от заявленного / от среднего содержания; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание 0,5 – 120 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
					Размер	10-160000 мкм; 0,01-160 мкм; 0,001-16 см
73	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.2.0009.15 Однородность массы дозированных лекарственных форм и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты); Система: - для вагинального введения.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 02.30.40.140	3004	Средняя масса и однородность по массе	0,1 – 10 кг; 0,001 – 500 г; 1,0 – 5000 мг; 0,01 – 50 % от средней массы; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
74	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.2.0013.15 Распадемость таблеток и капсул и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Порошки и гранулы.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 02.30.40.140	3004	Распадемость	1 – 60 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
75	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.2.0012.15 Распадемость суппозитория и вагинальных таблеток и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки; Суппозитории.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 02.30.40.140	3004	Распадемость	1 – 60 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
76	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.2.0014.15 Растворение для твердых дозированных лекарственных форм и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 02.30.40.140	3004	Растворение	0,1 – 120% от заявленного; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
77	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.1.0005.15 Капсулы и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Капсулы.	21.10.51.120, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10	3004	Размер капсулы	0,01-160 мм; 0,001-16 см; 000-5
78	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.1.0007.15 Лекарственные формы для парентерального применения и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; Капли (глазные).	21.10.51.120, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10	3004	Подлинность	Соответствует/ не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Количественное определение антимикробных консервантов / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	0,1-10000 мкг/мл (см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; пипет.; шприц; фла.); 0,00001-10000 мг/мл (см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; пипет.; шприц; фла.); 0,00001-20%; 0,00001-20% весовых; 0,00001-20% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
79	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.1.0019.15 Настойки и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза; и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения. Кормовые добавки.	21.1, 21.10, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140, 10.91.10.230	3003 – 3004; 2309	Содержание фармакологически активных веществ или биологическая активность	10 ⁻⁸ – 10,0 %; 10 ⁻⁸ – 0,1 %/таб (флакон); 10 ⁻⁸ – 10,0 мг/г (мг; см ³ ; мл; дм ³ ; л); 10 ⁻³ – 100 мкг/г (мг; см ³ ; мл; дм ³ ; л)
80	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.1.0020.15 Сборы и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза; и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения. Кормовые добавки.	21.1, 21.10, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140, 10.91.10.230	3003 – 3004; 2309	Содержание фармакологически активных веществ или биологическая активность	10 ⁻⁸ – 10,0 %; 10 ⁻⁸ – 0,1 %/таб (флакон); 10 ⁻⁸ – 10,0 мг/г (мг; см ³ ; мл; дм ³ ; л); 10 ⁻³ – 100 мкг/г (мг; см ³ ; мл; дм ³ ; л)

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
81	ГФ, XIII издание, ОФС.1.5.1.0001.15 Лекарственное растительное сырье. Фармацевтические субстанции растительного происхождения и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза, и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения. Кормовые добавки.	21.1, 21.10, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140, 10.91.10.230	3003 – 3004; 2309	Содержание фармакологически активных веществ или биологическая активность.	$10^8 - 10,0 \%$; $10^8 - 0,1 \%$ /таб (флакон); $10^8 - 10,0$ мг/г (мг; см ³ ; мл; дм ³ ; л); $10^3 - 100$ мкг/г (мг; см ³ ; мл; дм ³ ; л)
82	ГФ, XIII издание, ОФС.1.5.3.0007.15 Определение влажности лекарственного растительного сырья и лекарственных растительных препаратов	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.	21.1, 21.10, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3003 – 3004	Потеря в массе при высушивании / определение влажности / сухой остаток	0,001 – 50,0 %
83	ГФ, XIII издание, ОФС.1.5.3.0004.15 Определение подлинности, измельченности и содержания примесей в лекарственном сырье и лекарственных растительных препаратах и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.	21.1, 21.10, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3003 – 3004	Содержание примесей	0,1-20%; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание; Наличие/ отсутствие (при необходимости указать условия)
84	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.3.0017.15 Методы количественного определения витаминов и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для орального применения; - для инъекций; Порошки и гранулы (микроргранулы, pellets): - для орального применения. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.51.120, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003-3004	Подлинность	Соответствует/ не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капсул.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капсул.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 МЕ/кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капсул.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капсул.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
85	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.4.0012.15 Определение содержания витаминов в многокомпонентных лекарственных препаратах микробиологическим методом и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для орального применения; - для инъекций; Порошки и гранулы (микроргранулы, pellets): - для орального применения. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.51.120, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003-3004	Количественное определение / количественное содержание	0,001-10000 мкг/ кг (мг; г; 10 мг; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 10 мл; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капсул.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,000001-10000 мг/ кг (г; 10 г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 10 мл; 100 мл; таб.; капсул.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 10 г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капсул.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 10 г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капсул.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
86	ГФ, XIII издание, ОФС.1.5.3.0009.15 Определение содержания тяжелых металлов и мышьяка в лекарственном растительном сырье и лекарственных растительных препаратах и иные утвержденные и установленные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.51.120, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003-3004	количественное определение мышьяка / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	(0,010 – 500) мг/кг, мг/дм ³
87	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.2.2.0005.15 Ртуть и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.51.120, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003-3004	количественное определение ртути / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	(0,010-20) мг/кг, мг/дм ³
88	ГФ, XIII издание, ОФС.1.5.2.0001.15 Эфирные масла и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для инъекций; Суспензии и эмульсии - для орального применения; - для инъекций; Порошки и гранулы (микроргранулы, пеллеты) - для орального применения. Настойки и экстракты. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.51.120, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003-3004	Подлинность Количественное определение ароматических компонентов / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) 0,1-10000 мкг/ кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; пипет.; фл.; пластина; упаковка; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; пипет.; фл.; пластина; упаковка; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; пипет.; фл.; пластина; упаковка; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; пипет.; фл.; пластина); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; пипет.; фл.; пластина); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
89	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.1.0016.15 Определение спирта этилового в лекарственных средствах и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Настойки и экстракты; - для орального применения; - для наружного применения; Сиропы.	21.10.51.120, 21.10.52.110, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3004	Количественное определение спирта этилового / количественное содержание	0,01-96 % (масс. об); г/л (дм ³ , см ³ , мл); мг/мл (см ³)
90	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.3.0004.15 Кислотное число и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Мази; Капли (глазные); Экстракты.	21.10.51.120, 21.10.52.110, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3004	Кислотное число	0,01 -10 мКОН/мл (см ³ ; г)
91	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.3.0007.15 Перекисное число и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Мази; Капли (глазные); Экстракты.	21.10.51.120, 21.10.52.110, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3004	Перекисное число	0,01-50 ммольО2/кг
92	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.1.19.0002.15 Потенциометрическое титрование и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; - для инфузий; Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - для местного применения; - для орального применения; Порошки и гранулы (микроргранулы, пеллеты); Таблетки; Мази; Аэрозоли и спреи; Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы; Шашки лекарственные; Шпур. Фармацевтические субстанции. Средства дезинфекционные.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.51.120, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.213, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 21.20.14, 21.20.14.000, 02.30.40.140, 32.99.59.000	3004, из 3808	Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация действующего вещества	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,000001-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10,0 г/ кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; не обнаружено

N п/л	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
93	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.3.0013.15. Интритометрия и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; - для инфузий; Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - для местного применения; - для орального применения; Порошки и гранулы (микроранулы, пеллеты); Таблетки; Мазь; Аэрозоли и спреи; Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы; Шапки лекарственные; Шнуур. Фармацевтические субстанции. Средства дезинфекционные.	21.1, 21.10, 21.10.20.120, 21.10.51.120, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.213, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 21.20.14, 21.20.14.000, 02.30.40.140, 32.99.59.000	3004, из 3808	Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация действующего вещества	0,1-10000 мкг/кг (г; 100г; мг; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб; капс; пипет; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,000001-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10,0 г/кг (г; 100г; мг; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,0001-10,0 г/кг (г; 100г; мг; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,01 -10 мкгОН/мл (см ³); 0,0001-150%; 0,0001-150% весомых; 0,0001-150% объемами; не обнаружено
94	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.3.0015.15. Комплексонометрическое титрование и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; - для инфузий; Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - для местного применения; - для орального применения; Порошки и гранулы (микроранулы, пеллеты); Таблетки; Мазь; Аэрозоли и спреи; Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы; Шапки лекарственные; Шнуур. Фармацевтические субстанции. Средства дезинфекционные.	21.1, 21.10, 21.10.20.120, 21.10.51.120, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.213, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 21.20.14, 21.20.14.000, 02.30.40.140, 32.99.59.000	3004, из 3808	Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация действующего вещества	0,1-10000 мкг/кг (г; 100г; мг; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,000001-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10,0 г/кг (г; 100г; мг; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,01 -10 мкгОН/мл (см ³); 0,0001-150%; 0,0001-150% весомых; 0,0001-150% объемами; не обнаружено
95	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.2.0001.15. Общие реакции на подлинность и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; - для инфузий; Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - для местного применения; - для орального применения; Порошки и гранулы (микроранулы, пеллеты); Таблетки; Мазь; Аэрозоли и спреи; Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы; Шапки лекарственные; Шнуур. Фармацевтические субстанции. Средства дезинфекционные.	21.1, 21.10, 21.10.20.120, 21.10.51.120, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.213, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 21.20.14, 21.20.14.000, 02.30.40.140, 32.99.59.000	3004, из 3808	Подлинность	Соответствует/не соответствует; выдерживает испытание/не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
96	ГФ, XIII издание, ОФС.1.7.2.0033.15. Метод иммуноферментного анализа и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; Порошки и гранулы (микроранулы, пеллеты); - для приготовления (раствора для инъекций, капсул); Лиофилизат.	21.10.52.110, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.213	3004	Подлинность; Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация действующего вещества	0,1-10000 мкг/кг (г; 100 г; мг; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мг; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/кг (г; 100 г; мг; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мг; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мг; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл); не обнаружено
97	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.3.0021.15. Определение адсорбционной активности энтеросорбентов и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Порошки и гранулы; - для орального применения; Таблетки; Капсулы; Пасты; - для орального применения; Гели; - для орального применения; Коллоидные растворы.	21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3004	Адсорбционная активность	1-1000 мг/л (мг/таб; мг/капс.; мг/мл; мкмоль/г; см ³ /г)
98	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.4.0002.15. Микробиологическая чистота и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; Суспензии и эмульсии: - для орального применения; Капли: - ушные; - назальные; - для местного применения; - для орального применения; Мазь (кремы, гели, линименты, пасты): - для наружного применения; - для местного применения; Порошки и гранулы (микроранулы, пеллеты): - для приготовления (раствора для орального применения, капсул); - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Аэрозоли и спреи; Капсулы; Суппозитории (палочки); Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Настойки и экстракты: - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Сиропы; Бальзамы; Система: - для вагинального введения. Фармацевтические субстанции: Продукция зоогигиеническая моющая жидкая для непродуктивных животных - шампуню; - жидкое мыло; - пенка; - мусс; - гель; - лосьон; - тоник.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 01.49.28.000, 20.4	3003 – 3004, из 5102, из 3305	Микробиологическая чистота	Общее число аэробных бактерий / Общее число аэробных микроорганизмов / Общее количество аэробов / ОМЧ / ОЧБ / ТАМС / ОКА / ОКАМ не более 5*10 ⁹ КОЕ/г (мл) КОЕ в 1 г (мл) / КОЕ в 1 г (мл) препарата / КОЕ в единице препарата г (мл). Общее число грибов / Общее число дрожжевых и плесневых грибов / Общее количество грибов / ОКШГ / ТАМС / ОКГ не более 5* 10 ⁶ КОЕ/г (мл.) КОЕ в 1 г (мл.) КОЕ в 1 г (мл) препарата / КОЕ в единице препарата г (мл). Энтеробактерии и другие грамотрицательные бактерии / Другие энтеробактерии / Энтеробактерии / Энтеробактерий, устойчивых к желчи не более 10 ⁶ КОЕ/г (мл) КОЕ в 1 г (мл). Escherichia coli не более 10 ⁶ КОЕ в 1 г (мл); Отсутствие энтеробактерий / энтеробактерий и других грамотрицательных бактерий / Отсутствие энтеробактерий, устойчивых к желчи / Отсутствие бактерий семейства Enterobacteriaceae в 1 г (мл) отсутствуют/обнаружено Отсутствие Escherichia coli в 1 г (мл) отсутствуют/обнаружено; Отсутствие Pseudomonas aeruginosa в 1 г (мл) отсутствуют/обнаружено; Отсутствие Staphylococcus aureus в 1 (мл) отсутствуют/обнаружено; Отсутствие Salmonella / Отсутствие Salmonella spp. / Отсутствие бактерий рода Salmonella в 10 (25) г (мл) отсутствуют/обнаружено; Отсутствие Candida albicans в 1 г (мл) отсутствуют / обнаружено; Выдерживает испытание/не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) Соответствует/не соответствует

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
99	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.4.0003.15 Стерильность	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для наружного применения (при нанесении на рану); - для интравитреального введения; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: для инъекций; - для интравитреального введения; Капли (глазные); Мази (кремы, гели, линименты, пасты); - для наружного применения; - для интравитреального введения; - глазные; Порошки и гранулы (микроргранулы, пеллеты): - для приготовления раствора для инъекций; - для наружного применения (при нанесении на рану); Среды для разведения спермы производителей сельскохозяйственных животных.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 01.49.28.000, 20.4	3003 – 3004, из 5102, из 3305	Стерильность	Стерильно /а/стерильно; выдерживает испытание/не выдерживает испытание
100	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.4.0006.15 Бактериальные эндотоксины и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; Порошки и гранулы: - для приготовления раствора для инъекций. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003 - 3004	Бактериальные эндотоксины	Выдерживает испытание/не выдерживает испытание; Соответствует/ Не соответствует; 0,001-1000000000 ЕЭ/ мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см ³ ; 10 мл; л; дм ³ ; 100 мл; порош.; лиофилизат; шприц; амп.; фл.; упаковку; пакет; ЕД); 0,001-1000000000 ЕУ/ мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см ³ ; 10 мл; л; дм ³ ; 100 мл; порош.; лиофилизат; шприц; амп.; фл.; упаковку; пакет; ЕД); 0,001-1000000000 МЕ/ мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см ³ ; 10 мл; л; дм ³ ; 100 мл; порош.; лиофилизат; шприц; амп.; фл.; упаковку; пакет; ЕД)
101	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.4.0010.15 Определение антимикробной активности антибиотиков методом диффузии в агар и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интравитреального введения; - для местного применения; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интравитреального введения; - для местного применения; Капли; Мази; Порошки и гранулы (микроргранулы, пеллеты) - для приготовления (раствора для инъекций, для орального применения, капель); - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Лиофилизат; Таблетки; Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003 - 3004	Определение антимикробной активности антибиотиков методом диффузии в агар / Количественное определение / количественное содержание	0,001-1000000 мкг/ кг (мг; г; 10 мг; 100 г; мл; см ³ ; 10 мл; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/ кг (мг; г; 10 г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 10 мл; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000,0 г/ кг (г; 10 г; 100 г; мг; 10 мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 1000000000 МЕ/кг (мг; г; 10 г; 100г; 10 мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 10 г; 100 г; мл; 10 мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
102	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.2.2.0009.15 Хлориды	Продукция зоогигиеническая моющая жидкая для непродутивных животных: - шампунь; - жидкое мыло; - пенка; - мусс; - гель; - лосьон; - тоник.	20.4	из 3305	Массовая доля хлоридов	0,1-10000 мг/ кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; фл.; упаковку; пакет); 0,000001-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; фл.; упаковку; пакет); 0,00001-10,0 г/ кг (г; 100г; мг; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; фл.; упаковку; пакет); 0,0001-150%; 0,0001-150% в/всех; 0,0001-150% объема; не обнаружено
103	ЕР, раздел 1 «Общие сведения» и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции. Продукция зоогигиеническая моющая жидкая для непродутивных животных: - шампунь; - жидкое мыло; - пенка; - мусс; - гель; - лосьон; - тоник. Среды для разведения спермы производителей сельскохозяйственных животных.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 20.4, 15.12.11, 01.49.28.000	3003 – 3004, из 3305, из 4201, из 5102	Внешний вид (описание)	-
		Цвет (описание)			-	
		Запах			Описание	
		Консистенция (описание)			-	
		Растворимость			Очень легко растворим/легко растворим/растворим/умеренно растворим/мало растворим/очень мало растворим/практически не растворим. Соответствует/Не соответствует (при необходимости указать условия)	
		Размер капсулы			0,01-160 мм; 0,001-16 см; 000-5	
104	ЕР, Монография 0016	Лекарственные средства: Капсулы.	21.10.51.120, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10	3004	Размер капсулы	0,01-160 мм; 0,001-16 см; 000-5

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
105	ЕР, ст. 2.3.4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции. Продукция зоогигиеническая моющая жидкая для непродутивных животных: - шампуни; - жидкое мыло; - пенка; - мусс; - гель; - лосьон; - тоник.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 20.4, 15.12.11	3003 – 3004, из 3305, из 4201	Запах	Описание
106	ЕР, ст. 2.2.3	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции. Продукция зоогигиеническая моющая жидкая для непродутивных животных: - шампуни; - жидкое мыло; - пенка; - мусс; - гель; - лосьон; - тоник. Среды для разбавления спермы производителей сельскохозяйственных животных.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 20.4, 15.12.11, 01.49.28.000	3003 – 3004, из 3305, из 4201, из 5102	рН / активность (концентрация) водородных ионов / водородный показатель	от 0 до 14
107	ЕР, ст. 5.4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 20.4, 15.12.11	3003 – 3004, из 3305, из 4201		
108	ЕР, ст. 2.4.24 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 20.4, 15.12.11	3003 – 3004, из 3305, из 4201	Остаточные органические растворители	10 -5000 ppm (мг/кг; мкг/г)
109	ЕР, ст. 2.2.32	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 20.4, 15.12.11	3003 – 3004, из 3305, из 4201	Потери в массе при высушивании / метод высушивания / массовая доля влаги	0,001 – 50,0 %
110	ЕР, ст. 5.10	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 20.4, 15.12.11	3003 – 3004, из 3305, из 4201	Посторонние примеси / родственные соединения	0,01 - 20%; 0,01 - 20% от действующего вещества (при необходимости указать условия)
111	ЕР, ст. 2.2.29 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 20.4, 15.12.11	3003 – 3004, из 3305, из 4201	Посторонние примеси / родственные соединения	0,01 - 20%; 0,01 - 20% от действующего вещества (при необходимости указать условия)
					Подлинность	Соответствует/ не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация действующего вещества	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мг; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мг; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мг; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мг; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мг; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% асвоых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
		<p>Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Суспензии; Порошки и гранулы.</p> <p>Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; Капли (глазные).</p> <p>Лекарственные средства: - Растворы: - для орального применения; - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для орального применения; - для инъекций; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты) - для орального применения; Настойки и экстракты; Сиропа; Бальзамы. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.</p> <p>Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для орального применения; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты): - для орального применения. Фармацевтические субстанции.</p>			<p>Определение талька, аэросила, титана двуокиси и др. вспомогательных веществ</p> <p>Подлинность</p> <p>Количественное определение антимикробных консервантов / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация</p> <p>Подлинность; Количественное определение антиоксидантов / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация</p> <p>Количественное определение органических кислот / количественное содержание / массовая доля</p>	<p>0 – 5%</p> <p>Соответствует/ не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>0,1-10000 мкг/ мл (см³; л; дм³; 100мл; пипет.; шприц; фла.); 0,00001-10000 мг/ мл (см³; л; дм³; 100мл; пипет.; шприц; фла.); 0,00001-20%; 0,00001-20% весовых; 0,00001-20% объёмных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p> <p>(0,1 – 50,0) %</p> <p>0,1-10000 мкг/ кг (г; 100г; мг; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суспензий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100г; мг; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суспензий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100г; мг; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суспензий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (г; 100г; мг; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина, суспензий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (г; 100г; мг; см³; л; дм³; 100мл; пипет.; фла.; пластина); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объёмных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p>
112	<p>ЕР, ст. 2.2.28 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членом Евразийского экономического союза</p>	<p>Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.</p> <p>Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; Капли (глазные).</p> <p>Лекарственные средства: Растворы: для орального применения; для инъекций; Суспензии и эмульсии: для орального применения; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты): для орального применения. Настойки и экстракты. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.</p>	<p>21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 20.4, 15.12.11</p>	3003 – 3004, из 3305, из 4201	<p>Подлинность</p> <p>Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация действующего вещества</p> <p>Посторонние примеси / родственные соединения</p> <p>Подлинность</p> <p>Количественное определение антимикробных консервантов / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация</p> <p>Подлинность; количественное определение ароматических компонентов / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация</p>	<p>Соответствует/ не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мг; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суспензий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мг; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суспензий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мг; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суспензий); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мг; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина, суспензий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мг; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина, суспензий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объёмных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p> <p>0,01 - 20%; 0,01 - 20% от действующего вещества (при необходимости указать условия)</p> <p>Соответствует/ не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>0,1-10000 мкг/ мл (см³; л; дм³; 100мл; пипет.; шприц; фла.); 0,00001-10000 мг/ мл (см³; л; дм³; 100мл; пипет.; шприц; фла.); 0,00001-20%; 0,00001-20% весовых; 0,00001-20% объёмных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p> <p>(0,1 - 25,0) %</p>

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
113	ЕР, ст. 2.2.25 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.52, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 20.4, 15.12.11	3003 – 3004, из 3305, из 4201	Подлинность Оптическая плотность	Соответствует/ не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) 0,0001 – 3,0
114	ЕР, ст. 2.2.58 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.52, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 20.4, 15.12.11	3003 – 3004, из 3305, из 4201	Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация действующего вещества	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
115	ЕР, ст. 2.9.12 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Порошки и гранулы.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.51.120, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003-3004	Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация действующего вещества	(0,002 – 500) мг/кг; мг/дм ³
116	ЕР, ст. 2.9.35 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Порошки и гранулы.	21.10.32, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10	3004	Определение фракционного состава / распределение по размерам частиц / размер частиц	0-100%; 45 мкм – 11,2 мм
117	ЕР, ст. 2.9.38 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Порошки и гранулы.	21.10.32, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10	3004	Определение фракционного состава / распределение по размерам частиц / размер частиц	0-100%; 45 мкм – 11,2 мм

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
118	ЕР, ст. 2.2.13 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты); - для приготовления (раствора для инъекций, для орального применения, капселя); - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Лيوфилизат; Капсулы; Мази; Таблетки и драже; Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.21.130, 21.20.21.139	3003 - 3004	Содержание влаги / содержание воды	0,01 – 100%
119	ЕР, ст. 2.5.12 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты); - для приготовления (раствора для инъекций, для орального применения, капселя); - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Лيوфилизат; Капсулы; Мази; Таблетки и драже; Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.21.130, 21.20.21.139	3003 - 3004	Содержание влаги / содержание воды	0,01 – 100%
120	ЕР, ст. 2.2.5	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрашестерального введения; - для местного применения; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрашестерального введения; - для местного применения; Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные - для местного применения; - для орального применения.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Плотность	700 – 1840 кг/м ³ ; 0,001 – 3,000 мг/см ³ (мг/мл); 0,0001 – 3,000 мг/см ³ (мг/мл)
121	ЕР, ст. 2.2.2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрашестерального введения; - для местного применения; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрашестерального введения; - для местного применения; Капли: - глазные; ушные; назальные; подъязычные - для местного применения; - для орального применения.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Степень окраски жидкостей / цвет / цветность / цветность раствора / окраска / окраска раствора (описание)	Сравнение с эталонными растворами / Соответствует/ не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
122	ЕР, ст. 2.2.1	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрашестерального введения; - для местного применения; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрашестерального введения; - для местного применения; Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные - для местного применения; - для орального применения.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Прозрачность и степень мутности жидкостей (описание)	Прозрачный/Непрозрачный; Сравнение с эталонными растворами / Соответствует/ не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
123	ЕР, ст. 2.9.17	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрашестерального введения; - для местного применения; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрашестерального введения; - для местного применения; Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные - для местного применения; - для орального применения.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Номинальный объем / извлекаемый объем / объем наполнения флаконов / объем препарата во флаконе	0,1 – 1000 мл (см ³ ; л; дм ³); 80 - 150 % от номинального; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
124	ЕР, ст. 2.9.27 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные; - для местного применения; - для орального применения; Аэрозоли и спреи; Мази; Пасты (глазные).	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Однородность массы дозы / однородность массы	0,1 – 10 кг; 0,001 – 500 г; 1,0 – 5000 мг; 0,01 – 50 % от средней массы; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКЦД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
125	ЕР, монография 0671 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные; - для местного применения; - для орального применения; Аэрозоли и спреи; Мазь; Пластин (глазные).	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Однородность массы дозы / однородность массы	0,1 – 10 кг; 0,001 – 500 г; 1,0 – 5000 мг; 0,01 – 50 % от средней массы; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
		Лекарственные средства: Аэрозоли и спреи			Герметичность упаковки (для аэрозолей)	Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание; Герметичен / не герметичен
					Количество доз в упаковке	0 - 1000; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
126	ЕР, ст. 2.2.9	Лекарственные средства: Растворы; Суспензии и эмульсии; Капли (глазные). Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Вязкость	0,0001–100000 мм ² /с; м; см; Па; мПа; мПах; м ² /с; ст; ссг
127	ЕР, ст. 2.2.10	Лекарственные средства: Растворы; Суспензии и эмульсии; Капли (глазные). Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Вязкость	0,0001–100000 мм ² /с; м; см; Па; мПа; мПах; м ² /с; ст; ссг
128	ЕР, ст. 2.2.14 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10	3003	Температура плавления	25 – 400 °С
129	ЕР, ст. 2.4.16	Фармацевтические субстанции. Лекарственное растительное сырье и сборы.	21.1, 21.10, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3003 - 3004	Зола общая	0,001 – 10,000%
130	ЕР, ст. 2.4.14	Фармацевтические субстанции. Лекарственное растительное сырье и сборы.	21.1, 21.10, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3003 - 3004	Сульфатная зола	0,001 – 10,000%
131	ЕР, ст. 2.9.6 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки и драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы (микрогранулы, пиллеты); Капли (глазные); Мазь; Пластин (глазные); Аэрозоли и спреи; Системы: - для вагинального введения.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 02.30.40.140	3004	Однородность дозирования	50-150% от заявленного / от среднего содержания; Выдерживает испытание / не выдерживает испытание
132	ЕР, ст. 2.9.40 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки и драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы (микрогранулы, пиллеты); Капли (глазные); Мазь; Пластин (глазные); Аэрозоли и спреи; Системы: - для вагинального введения.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 02.30.40.140	3004	Однородность дозирования	50-150% от заявленного / от среднего содержания; Выдерживает испытание / не выдерживает испытание
133	ЕР, монография 0672 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Суппозитории; Порошки и гранулы (микрогранулы, пиллеты); Капли (глазные); Аэрозоли и спреи.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 02.30.40.140	3004	Однородность дозирования	50-150% от заявленного / от среднего содержания; Выдерживает испытание / не выдерживает испытание
		Лекарственные средства: Суспензии и эмульсии; Капли (глазные).			Седиментационная устойчивость	0,5 - 120 мин; Выдерживает испытание / не выдерживает испытание
					Способность к реусуспендированию	0,5 - 120 мин; Выдерживает испытание / не выдерживает испытание

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКЦД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
134	ЕР, ст. 2.9.5 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикеты, пастылки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы (микроранулы, пеллеты); Система: - для вагинального введения	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 02.30.40.140	3004	Средняя масса и однородность по массе	0,1 – 10 кг; 0,001 – 500 г; 1,0 – 5000 мг; 0,01 – 50 % от средней массы; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
135	ЕР, ст. 2.9.1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикеты, пастылки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 02.30.40.140	3004	Распадаемость	1 – 60 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
136	ЕР, ст. 2.9.2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикеты, пастылки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 02.30.40.140	3004	Распадаемость	1 – 60 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
137	ЕР, ст. 2.9.3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикеты, пастылки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 02.30.40.140	3004	Растворение	0,1 – 120% от заявленного; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
138	ЕР, монография 0520 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Суспензии; Капли (глазные).	21.10.51.120, 21.10.52.110, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10	3004	Седиментационная устойчивость	0,5 – 120 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
					Способность к ресуспендированию	0,5 – 120 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
					Прохождение через иглу (суспензии для парентерального применения)	от 0,2 с до 10 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
139	ЕР, монография 0132 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Мати.	21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10	3004	Однородность	Однородна/не однородна; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
140	ЕР, монография 1165 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Порошки и гранулы (микроранулы, пеллеты).	21.10.51.120, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10	3004	Время растворения	0,5 – 120 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
141	ЕР, монография 0499 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Порошки и гранулы (микроранулы, пеллеты).	21.10.51.120, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10	3004	Время растворения	0,5 – 120 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
142	ЕР, монография 0523 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Аэрозоли и спреи.	21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10	3004	Количество доз в упаковке	0-1000; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
143	ЕР, монография 1433 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза; и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения. Кормовые добавки.	21.1, 21.10, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140, 10.91.10.230	3003 – 3004; 2309	Содержание фармакологически активных веществ или биологическая активность	$10^8 - 10,0 \%$; $10^8 - 0,1 \%$ /таб (флакон); $10^8 - 10,0$ мг/г (мг; см ³ ; мл; дм ³ ; л); $10^3 - 100$ мкг/г (мг; см ³ ; мл; дм ³ ; л)
144	ЕР, монография 0765 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза; и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения. Кормовые добавки	21.1, 21.10, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140, 10.91.10.230	3003 – 3004; 2309	Содержание фармакологически активных веществ или биологическая активность	$10^8 - 10,0 \%$; $10^8 - 0,1 \%$ /таб (флакон); $10^8 - 10,0$ мг/г (мг; см ³ ; мл; дм ³ ; л); $10^3 - 100$ мкг/г (мг; см ³ ; мл; дм ³ ; л)
145	ЕР, ст. 2.8.16	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.	21.1, 21.10, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3003 – 3004	Потеря в массе при высушивании / определение влажности / сухой остаток	0,001 – 50,0 %
146	ЕР, ст. 2.8.17	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.	21.1, 21.10, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3003 – 3004	Потеря в массе при высушивании / определение влажности / сухой остаток	0,001 – 50,0 %
147	ЕР, ст. 2.8.2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.	21.1, 21.10, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3003 – 3004	Содержание примесей	0,1-20%; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание; Наличие/ отсутствие (при необходимости указать условия)

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
159	ЕР, монография 0692 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение методов исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства:</p> <p>Растворы:</p> <ul style="list-style-type: none"> - для орального применения; - для инъекций; <p>Суспензии и эмульсии:</p> <ul style="list-style-type: none"> - для орального применения; - для инъекций; <p>Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты):</p> <ul style="list-style-type: none"> - для орального применения. <p>Фармацевтические субстанции.</p>	21.1, 21.10, 21.10.51.120, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003-3004	<p>Подлинность</p> <p>Количественное определение витаминов / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация</p>	<p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пипет; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг (г; 100г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; пипет.; фла.; пластина); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p>
160	ЕР, монография 0439 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства:</p> <p>Растворы:</p> <ul style="list-style-type: none"> - для орального применения; - для инъекций; <p>Суспензии и эмульсии:</p> <ul style="list-style-type: none"> - для орального применения; - для инъекций; <p>Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты):</p> <ul style="list-style-type: none"> - для орального применения. <p>Фармацевтические субстанции.</p>	21.1, 21.10, 21.10.51.120, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003-3004	<p>Подлинность</p> <p>Количественное определение витаминов / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация</p>	<p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пипет; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг (г; 100г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; пипет.; фла.; пластина); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p>
161	ЕР, монография 1147 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства:</p> <p>Растворы:</p> <ul style="list-style-type: none"> - для орального применения; - для инъекций; <p>Суспензии и эмульсии:</p> <ul style="list-style-type: none"> - для орального применения; - для инъекций; <p>Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты):</p> <ul style="list-style-type: none"> - для орального применения. <p>Фармацевтические субстанции.</p>	21.1, 21.10, 21.10.51.120, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003-3004	количественное определение селена / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	(0,25 - 1,50) мг/кг; мг/дм ³
162	ЕР, ст. 2.4.27 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства:</p> <p>Настойки и экстракты;</p> <p>Лекарственное растительное сырье и сборы.</p> <p>Фармацевтические субстанции растительного происхождения.</p>	21.1, 21.10, 21.10.51.120, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003-3004	<p>количественное определение мышьяка / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация</p> <p>количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация тяжелых металлов (кадмий, свинец, ртуть, мышьяк)</p> <p>количественное определение ртути / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация</p>	<p>(0,010 – 500) мг/кг, мг/дм³</p> <p>(0,002 – 500) мг/кг, мг/дм³</p> <p>(0,010-20) мг/кг, мг/дм³</p>
163	ЕР, ст. 2.9.10 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства:</p> <p>Растворы:</p> <ul style="list-style-type: none"> - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; <p>Настойки и экстракты:</p> <ul style="list-style-type: none"> - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; <p>Сиропы.</p>	21.10.51.120, 21.10.52.110, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3004	Количественное определение спирта этилового / количественное содержание	0,01-96 % (масс. об); г/л (дм ³ , см ³ , мл); мг/мл (см ³)
164	ЕР, ст.2.5.1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства:</p> <p>Растворы;</p> <p>Мази;</p> <p>Калпы (глазные);</p> <p>Экстракты.</p>	21.10.51.120, 21.10.52.110, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3004	Кислотное число	0,01 -10 мгКОН/мл (см ³ ·г)

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
165	ЕР, ст. 2.5.5 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членом Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Мази; Капли (глазные); Экстракты.	21.10.51.120, 21.10.52.110, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3004	Перекисное число	0,01-50 ммольO2/kg
166	ЕР, ст. 2.5.11 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членом Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; - для инфузий; Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - для местного применения; - для орального применения; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты); Таблетки; Мази; Аэрозоли и спреи; Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.51.120, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация действующего вещества	Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия); 0,1-10000 мг/ кг (г ; 100г; мг; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пшкет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упакровку; пакет); 0,000001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пшкет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упакровку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100г; мг; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пшкет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упакровку; пакет); 0,0001-150% в/в; 0,001-150% в/ж; 0,0001-150% в/об; 0,001-150% в/об; не обнаружено
167	ЕР, ст. 2.2.20 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членом Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; - для инфузий; Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - для местного применения; - для орального применения; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты); Таблетки; Мази; Аэрозоли и спреи; Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.51.120, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация действующего вещества	Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия); 0,1-10000 мг/ кг (г ; 100г; мг; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пшкет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упакровку; пакет); 0,000001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пшкет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упакровку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100г; мг; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пшкет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упакровку; пакет); 0,0001-150% в/в; 0,001-150% в/ж; 0,0001-150% в/об; не обнаружено
168	ЕР, ст. 2.3.1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членом Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; - для инфузий; Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - для местного применения; - для орального применения; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты); Таблетки; Мази; Аэрозоли и спреи; Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.51.120, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия).

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
		Продукция зоогигиеническая моющая жидкая для непродутивных животных: - шампуни; - жидкое мыло; - пенка; - мусс; - гель; - лосьон; - тоник.	20.4	из 3305	Массовая доля хлоридов	0,1-10000 мкг/кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; фла.; упаковку; пакет); 0,000001-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; фла.; упаковку; пакет); 0,00001-10,0 г/кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; фла.; упаковку; пакет); 0,0001-150%; 0,0001-150% весовых; 0,0001-150% объемных; не обнаружено
169	ЕР, ст. 2.7.1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; Порошки и гранулы (микроранулы, pellets): - для приготовления (раствора для инъекций, капеля); Лиофилизат.	21.10.52.110, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.213	3004	Подлинность Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация действующего вещества	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) 0,1-10000 мкг/кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; упаковку; пакет); 0,000001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100мл; фла.; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100мл); не обнаружено
170	ЕР, ст. 2.6.12 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; Суспензии и эмульсии: - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; Капли: - ушные; - назальные; - для местного применения; - для орального применения; Мази (кремы, гели, линименты, пасты) - для наружного применения; - для местного применения; Порошки и гранулы (микроранулы, pellets): - для приготовления (раствора для орального применения, капеля); - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Аэрозоли и спреи; Капсулы; Суппозитории (палочки); Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Настойки и экстракты: - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Сиропы; Бальзамы; Системы: - для вагинального введения. Фармацевтические субстанции. Продукция зоогигиеническая моющая жидкая для непродутивных животных: - шампуни; - жидкое мыло; - пенка; - мусс; - гель; - лосьон; - тоник.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 20.4	3003 – 3004, из 3305	Микробиологическая чистота	Общее число аэробных бактерий/ Общее число аэробных микроорганизмов / Общее количество аэробов / ОМЧ / ОЧБ / ТАМС / ОКА / ОКМ не более 5*10 ⁹ КОЕ/г (мл) КОЕ в 1 г (мл) / КОЕ в 1 г (мл) препарата/ КОЕ в единице препарата г (мл); Общее число грибов / общее число дрожжевых и плесневых грибов / Общее количество грибов / ОКДП / ТУМС / ОКТ не более 5* 10 ⁹ КОЕ/г (мл, л) КОЕ в 1 г (мл, л) / КОЕ в 1 г (мл) препарата/ КОЕ в единице препарата г (мл); Escherichia coli не более 10 ⁶ КОЕ в 1 г (мл) / КОЕ в 1 г (мл) препарата; Отсутствие энтеробактерий / энтеробактерий и других грамотрицательных бактерий / Отсутствие энтеробактерий, устойчивых к желчи / Отсутствие бактерий семейства Enterobacteriaceae / Грамотрицательных бактерий, толерантных в 1 г (мл) отсутствующего/обнаружено; Отсутствие Pseudomonas aeruginosa в 1 г (мл) отсутствующего/обнаружено; Отсутствие Staphylococcus aureus в 1 г (мл) отсутствующего/обнаружено; Отсутствие Salmonella / Отсутствие Salmonella spp. / Отсутствие бактерий рода Salmonella в 10 (25) г (мл) отсутствующего/обнаружено; Отсутствие Candida albicans в 1 г (мл) отсутствующего / обнаружено; Выдерживает испытание/не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) Соответствует/ не соответствует
171	ЕР, ст. 2.6.13 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; Суспензии и эмульсии: - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; Капли: - ушные; - назальные; - для местного применения; - для орального применения; Мази (кремы, гели, линименты, пасты): - для наружного применения; - для местного применения; Порошки и гранулы (микроранулы, pellets): - для приготовления (раствора для орального применения, капеля); - для орального применения; - для наружного применения; Аэрозоли и спреи; Капсулы; Суппозитории (палочки); Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Настойки и экстракты: - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Сиропы; Бальзамы; Система: - для вагинального введения. Фармацевтические субстанции. Продукция зоогигиеническая моющая жидкая для непродутивных животных: - шампуни; - жидкое мыло; - пенка; - мусс; - гель; - лосьон; - тоник.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 20.4	3003 – 3004, из 3305	Микробиологическая чистота	Общее число аэробных бактерий/ Общее число аэробных микроорганизмов / Общее количество аэробов / ОМЧ / ОЧБ / ТАМС / ОКА / ОКМ не более 5*10 ⁹ КОЕ/г (мл) КОЕ в 1 г (мл) / КОЕ в 1 г (мл) препарата/ КОЕ в единице препарата г (мл); Общее число грибов / общее число дрожжевых и плесневых грибов / Общее количество грибов / ОКДП / ТУМС / ОКТ не более 5* 10 ⁹ КОЕ/г (мл, л) КОЕ в 1 г (мл, л) / КОЕ в 1 г (мл) препарата/ КОЕ в единице препарата г (мл); Escherichia coli не более 10 ⁶ КОЕ в 1 г (мл) / КОЕ в 1 г (мл) препарата; Отсутствие энтеробактерий / энтеробактерий и других грамотрицательных бактерий / Отсутствие энтеробактерий, устойчивых к желчи / Отсутствие бактерий семейства Enterobacteriaceae / Грамотрицательных бактерий, толерантных в 1 г (мл) отсутствующего/обнаружено; Отсутствие Pseudomonas aeruginosa в 1 г (мл) отсутствующего/обнаружено; Отсутствие Staphylococcus aureus в 1 г (мл) отсутствующего/обнаружено; Отсутствие Salmonella / Отсутствие Salmonella spp. / Отсутствие бактерий рода Salmonella в 10 (25) г (мл) отсутствующего/обнаружено; Отсутствие Candida albicans в 1 г (мл) отсутствующего / обнаружено; Выдерживает испытание/не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) Соответствует/ не соответствует
172	ЕР, ст. 2.6.13 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; Суспензии и эмульсии: - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; Капли: - ушные; - назальные; - для местного применения; - для орального применения; Мази (кремы, гели, линименты, пасты): - для наружного применения; - для местного применения; Порошки и гранулы (микроранулы, pellets): - для приготовления (раствора для орального применения, капеля); - для орального применения; - для наружного применения; Аэрозоли и спреи; Капсулы; Суппозитории (палочки); Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Настойки и экстракты: - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Сиропы; Бальзамы; Система: - для вагинального введения. Фармацевтические субстанции. Продукция зоогигиеническая моющая жидкая для непродутивных животных: - шампуни; - жидкое мыло; - пенка; - мусс; - гель; - лосьон; - тоник.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 20.4	3003 – 3004, из 3305	Микробиологическая чистота	Общее число аэробных бактерий/ Общее число аэробных микроорганизмов / Общее количество аэробов / ОМЧ / ОЧБ / ТАМС / ОКА / ОКМ не более 5*10 ⁹ КОЕ/г (мл) КОЕ в 1 г (мл) / КОЕ в 1 г (мл) препарата/ КОЕ в единице препарата г (мл); Общее число грибов / общее число дрожжевых и плесневых грибов / Общее количество грибов / ОКДП / ТУМС / ОКТ не более 5* 10 ⁹ КОЕ/г (мл, л) КОЕ в 1 г (мл, л) / КОЕ в 1 г (мл) препарата/ КОЕ в единице препарата г (мл); Escherichia coli не более 10 ⁶ КОЕ в 1 г (мл) / КОЕ в 1 г (мл) препарата; Отсутствие энтеробактерий / энтеробактерий и других грамотрицательных бактерий / Отсутствие энтеробактерий, устойчивых к желчи / Отсутствие бактерий семейства Enterobacteriaceae / Грамотрицательных бактерий, толерантных в 1 г (мл) отсутствующего/обнаружено; Отсутствие Pseudomonas aeruginosa в 1 г (мл) отсутствующего/обнаружено; Отсутствие Staphylococcus aureus в 1 г (мл) отсутствующего/обнаружено; Отсутствие Salmonella / Отсутствие Salmonella spp. / Отсутствие бактерий рода Salmonella в 10 (25) г (мл) отсутствующего/обнаружено; Отсутствие Candida albicans в 1 г (мл) отсутствующего / обнаружено; Выдерживает испытание/не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) Соответствует/ не соответствует

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКЦД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
178	EP, ст. 2.4.4	Продукция зоогигиеническая моющая жидкая для непродуктивных животных: - шампуни; - жидкое мыло; - пенка; - мусс; - гель; - лосьон; - тоник.	20.4	из 3305	Массовая доля хлоридов	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; фла.; упаковку; пакет); 0,000001-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; фла.; упаковку; пакет); 0,00001-10,0 г/ кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; фла.; упаковку; пакет); 0,0001-150%; 0,0001-150% несовых; 0,0001-150% объемных; не обнаружено
179	USP Reference Tables: Description and Relative Solubility и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 15.12.11	3003 – 3004, из 4201	Внешний вид (описание)	-
					Цвет (описание)	-
					Запах	Описание
					Консистенция (описание)	-
Растворимость	Очень легко растворим/легко растворим/растворим/умеренно растворим/мало растворим/очень мало растворим/практически не растворим. Соответствует/Не соответствует (при необходимости указать условия)					
180	USP, (791)	Лекарственные средства: Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 15.12.11	3003 – 3004, из 4201	pH / активность (концентрация) водородных ионов / водородный показатель	от 0 до 14
181	USP, (467) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 15.12.11	3003 – 3004, из 4201	Остаточные органические растворители	10 -5000 ppm (мг/кг; мг/г)
182	USP, (731)	Лекарственные средства: Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 15.12.11	3003 – 3004, из 4201	Потеря в массе при высушивании / метод высушивания / массовая доля влаги	0,001 – 50,0 %
183	USP, (1086) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 15.12.11	3003 – 3004, из 4201	Посторонние примеси / родственные соединения	0,01 - 20%; 0,01 - 20% от действующего вещества. (при необходимости указать условия)
184	USP, (466) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 15.12.11	3003 – 3004, из 4201	Посторонние примеси / родственные соединения	0,01 - 20%; 0,01 - 20% от действующего вещества. (при необходимости указать условия)

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
185	USP, (621) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства: Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.</p> <p>21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 15.12.11</p>	3003 – 3004, из 4201	<p>Посторонние примеси / родственные соединения</p> <p>0,01 - 20%; 0,01 - 20% от действующего вещества (при необходимости указать условия)</p> <p>Подлинность</p> <p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация действующего вещества</p> <p>0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³); 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³); 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³); 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см³; л; дм³); 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см³; л; дм³); 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p> <p>Подлинность</p> <p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>Количественное определение антимикробных консервантов / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация</p> <p>0,1-10000 мкг/ мл (см³; л; дм³); 100мл; пинет.; шприц; фла.); 0,00001-10000 мг/мл (см³; л; дм³); 100мл; пинет.; шприц; фла.); 0,00001-20%; 0,00001-20% весовых; 0,00001-20% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p>		
186	USP, (857) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.</p> <p>21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 15.12.11</p>	3003 – 3004, из 4201	<p>Подлинность</p> <p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>Оптическая плотность</p> <p>0,0001 – 3,0</p> <p>Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация действующего вещества</p> <p>0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³); 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³); 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³); 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см³; л; дм³); 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см³; л; дм³); 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p>		
187	USP, (730) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.</p> <p>21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 15.12.11</p>	3003 – 3004, из 4201	<p>Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация действующего вещества</p> <p>(0,002 – 500) мг/кг; мг/дм³</p>		
188	USP, (786) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства: Порошки и гранулы.</p> <p>21.10.32, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10</p>	3004	<p>Определение фракционного состава / распределение по размерам частиц / размер частиц</p> <p>0-100%; 45 мкм – 11,2 мм</p>		
189	USP, (811) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства: Порошки и гранулы.</p> <p>21.10.32, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10</p>	3004	<p>Определение фракционного состава / распределение по размерам частиц / размер частиц</p> <p>0-100%; 45 мкм – 11,2 мм</p>		

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
190	USP, (921) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Порошки и гранулы (микрогранулы, pellets): - для приготовления (раствора для инъекций, для орального применения, капсулы); - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Лиофилизат; Капсулы; Мази; Таблетки и драже; Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.21.130, 21.20.21.139	3003 - 3004	Содержание влаги / содержание воды	0,01 – 100%
191	USP, (841)	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интравестриального введения; - для местного применения; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интравестриального введения; - для местного применения; Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные - для местного применения; - для орального применения.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Плотность	700 – 1840 кг/м ³ ; 0,001 – 3,000 мг/см ³ (мг/мл); 0,0001 – 3,000 мг/см ³ (мг/мл)
192	USP, (631) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интравестриального введения; - для местного применения; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интравестриального введения; - для местного применения; Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные - для местного применения; - для орального применения.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Степень окраски жидкостей / цвет / цветность / цветность раствора / окраска / окраска раствора (описание)	Сравнение с эталонными растворами / Соответствует/ не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
193	USP, (641)	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интравестриального введения; - для местного применения; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интравестриального введения; - для местного применения; Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные - для местного применения; - для орального применения.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Прозрачность и степень мутности жидкостей (описание)	Прозрачный/Непрозрачный; Сравнение с эталонными растворами / Соответствует/ не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
194	USP, (698)	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интравестриального введения; - для местного применения; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интравестриального введения; - для местного применения; Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные - для местного применения; - для орального применения.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Номинальный объем / извлекаемый объем / объем наполнения флаконов / объем препарата во флаконе	0,1 – 1000 мл (см ³ ; л; дм ³); 80-150 % от номинального; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
195	USP, (697)	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интравестриального введения; - для местного применения; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интравестриального введения; - для местного применения; Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные - для местного применения; - для орального применения.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004		
196	USP, (601) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные; - для местного применения; - для орального применения; Аэрозоли и спреи; Мази; Пасты (глазные).	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Однородность массы дозы / однородность массы	0,1 – 10 кг; 0,001 – 500 г; 1,0 – 5000 мг; 0,01 – 50 % от средней массы; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
197	USP, (911)	Лекарственные средства: Растворы; Суспензии и эмульсии; Капли (глазные). Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Вязкость	0,0001-100000 мПа·с; м; см; Пах; мПах; м ² /с; кг; ссг

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
198	USP, (912)	Лекарственные средства: Растворы; Суспензии и эмульсии; Капли (глазные); Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Вязкость	0,0001–100000 мм ² /с; м; см; Пахе; мПахе; м ² /с; сг; ссг
199	USP, (741) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10	3003	Температура плавления	25 – 400 °С
200	USP, (561)	Фармацевтические субстанции. Лекарственное растительное сырье и сборы.	21.1, 21.10, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3003 - 3004	Зола общая	0,001 – 10,000%
201	USP, (281)	Фармацевтические субстанции. Лекарственное растительное сырье и сборы.	21.1, 21.10, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3003 - 3004	Сульфатная зола	0,001 – 10,000%
202	USP, (905) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки и драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы (микроргранулы, пеллеты); Капли (глазные); Мазь; Плазми (глазные); Аэрозоли и спреи; Система: - для вагинального введения.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 02.30.40.140	3004	Однородность дозирования	50 -150 % от заявленного/ от среднего содержания; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
203	USP, (701) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 02.30.40.140	3004	Распадемость	1 – 60 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
204	USP, (711) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 02.30.40.140	3004	Растворение	0,1 – 120% от заявленного; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
205	USP. (1151) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства: Суспензии; Капли (глазные).</p> <p>Лекарственные средства: Мази.</p> <p>Лекарственные средства: Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты).</p> <p>Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты); Система: - для вагинального введения</p>	<p>21.10.51.120, 21.10.52.110, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10</p> <p>21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10</p> <p>21.10.51.120, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10</p> <p>21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 02.30.40.140</p>	<p>3004</p> <p>3004</p> <p>3004</p> <p>3004</p>	<p>Седиментационная устойчивость</p> <p>Однородность</p> <p>Время растворения</p> <p>Средняя масса и однородность по массе</p>	<p>0,5 – 120 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание</p> <p>Однородна/не однородна; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание</p> <p>0,5 – 120 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание</p> <p>0,1 – 10 кг; 0,001 – 500 г; 1,0 – 5000 мг; 0,01 – 50 % от средней массы; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание</p>
206	USP. (481) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для орального применения; - для инъекций; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты): - для орального применения. Фармацевтические субстанции.</p>	<p>21.1, 21.10, 21.10.51.120, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140</p>	<p>3003-3004</p>	<p>Подлинность</p> <p>Количественное определение витаминов / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация</p>	<p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>0,1-10000 мкг/кг (г; 100г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мг; см³; л; дм³; 100мл; таб; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 г/кг (г; 100 г; мг; см³; л; дм³; 100мл; таб; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (г; 100г; мг; см³; л; дм³; 100 мл; таб; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (г; 100 г; мг; см³; л; дм³; 100 мл; пинет.; фла.; пластина); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p>
207	USP. (551) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для орального применения; - для инъекций; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты): - для орального применения. Фармацевтические субстанции.</p>	<p>21.1, 21.10, 21.10.51.120, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140</p>	<p>3003-3004</p>	<p>Подлинность</p> <p>Количественное определение витаминов / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация</p>	<p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>0,1-10000 мкг/кг (г; 100г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мг; см³; л; дм³; 100мл; таб; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 г/кг (г; 100 г; мг; см³; л; дм³; 100 мл; таб; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (г; 100г; мг; см³; л; дм³; 100 мл; таб; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (г; 100 г; мг; см³; л; дм³; 100 мл; пинет.; фла.; пластина); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p>

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
217	USP, (85) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства:</p> <p>Растворы:</p> <ul style="list-style-type: none"> - для инъекций; - для инфузий; <p>Суспензии и эмульсии:</p> <ul style="list-style-type: none"> - для инъекций; <p>Порошки и гранулы:</p> <ul style="list-style-type: none"> - для приготовления раствора для инъекций. <p>Фармацевтические субстанции.</p>	<p>21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140</p>	3003 - 3004	Бактериальные эндотоксины	<p>Выдерживает испытание/не выдерживает испытание; Соответствует/ не соответствует; 0,001-1000000000 ЕД/мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см³; 10 мл; л; дм³; 100 мл; порочи; лиофилизат; шприц; ампл.; фла.; упаковка; пакет; ЕД); 0,001-1000000000 ЕД/мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см³; 10 мл; л; дм³; 100 мл; порочи; лиофилизат; шприц; ампл.; фла.; упаковку; пакет; ЕД); 0,001-1000000000 МЕ/мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см³; 10 мл; л; дм³; 100 мл; порочи; лиофилизат; шприц; ампл.; фла.; упаковку; пакет; ЕД)</p>
218	USP, (81) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства:</p> <p>Растворы:</p> <ul style="list-style-type: none"> - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интраназального введения; - для местного применения; <p>Суспензии и эмульсии:</p> <ul style="list-style-type: none"> - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интраназального введения; - для местного применения; <p>Капли;</p> <p>Мани;</p> <p>Порошки и гранулы (микрогранулы, pellets):</p> <ul style="list-style-type: none"> - для приготовления (раствора для инъекций, для орального применения, капс.); - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; <p>Лиофилизат;</p> <p>Таблетки;</p> <p>Фармацевтические субстанции.</p>	<p>21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140</p>	3003 - 3004	Определение антимикробной активности антибиотиков методом диффузии в агар / Количественное определение / количественное содержание	<p>0,001-1000000 мкг/кг (мг; г; 10 мг; 100г; мл; см³; 10 мл; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (мг; г; 10 г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 10 мл; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000,0 г/кг (г; 10 г; 100 г; мг; 10 мг; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 - 100000000 МЕ/кг (мг; г; 10 г; 100г; мг; 10 мг; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий); 0,1 - 100000000 ЕД/кг (мг; г; 10 г; 100г; мг; 10 мг; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 1,0 - 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p>
219	USP, (541) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства:</p> <p>таблетки лекарственные;</p> <p>шпур.</p>	21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159	3004	Количественное определение действующего вещества / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	<p>0,1-10000 мкг/кг (г; 100г; мг; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,000001-10000 мг/кг (г; 100г; мг; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10,0 г/кг (г; 100г; мг; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,0001-150%; 0,0001-150% от заявленного; не обнаружено</p>
220	ВР, General notices, Part II и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства.</p> <p>Лекарственное растительное сырье и сборы.</p> <p>Фармацевтические субстанции.</p>	<p>21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 15.12.11</p>	3003 - 3004, из 4201	<p>Внешний вид (описание)</p> <p>Цвет (описание)</p> <p>Запах</p> <p>Консистенция (описание)</p>	-
221	ВР, Appendix VI и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства.</p> <p>Лекарственное растительное сырье и сборы.</p> <p>Фармацевтические субстанции.</p>	<p>21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 15.12.11</p>	3003 - 3004, из 4201	Запах	Описание

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
222	ВР, Appendix VL	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 15.12.11	3003 – 3004, из 4201	pH / активность (концентрация) водородных ионов / водородный показатель	от 0 до 14
223	ВР, Appendix VIII L и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение методов исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 15.12.11	3003 – 3004, из 4201	Остаточные органические растворители	10 -5000 ppm (мг/кг; мкг/г)
224	ВР, Supplementary Chapter IV D и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 15.12.11	3003 – 3004, из 4201	Остаточные органические растворители	10 -5000 ppm (мг/кг; мкг/г)
225	ВР, Appendix IX D	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 15.12.11	3003 – 3004, из 4201	Потеря в массе при высушивании / метод высушивания / массовая доля влаги	0,001 – 50,0 %

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
226	<p>ВР, Appendix III D и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.</p>	<p>21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 15.12.11</p>	3003 – 3004, из 4201	<p>Подлинность</p> <p>Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация действующего вещества</p>	<p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мкг/кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p>
		<p>Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; Капли (глазные).</p>	21.10.51.120, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10	3003 – 3004, из 4201	<p>Подлинность</p> <p>Количественное определение антимикробных консервантов / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация</p>	<p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>0,1-10000 мкг/ мл (см³; л; дм³; 100мл; пинет.; шприц; фла.); 0,00001-10000 мг/ мл (см³; л; дм³; 100мл; пинет.; шприц; фла.); 0,00001-20%; 0,00001-20% весовых; 0,00001-20% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p>
		<p>Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.</p>	<p>21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 15.12.11</p>	3003 – 3004, из 4201	Посторонние примеси / родственные соединения	0,01 - 20%; 0,01 - 20% от действующего вещества (при необходимости указать условия)
227	<p>ВР, Supplementary Chapter IV J и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.</p>	<p>21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 15.12.11</p>	3003 – 3004, из 4201	Посторонние примеси / родственные соединения	0,01 - 20%; 0,01 - 20% от действующего вещества (при необходимости указать условия)
228	<p>ВР, Appendix III B и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.</p>	<p>21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 15.12.11</p>	3003 – 3004, из 4201	<p>Подлинность</p> <p>Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация действующего вещества</p> <p>Посторонние примеси / родственные соединения</p> <p>Подлинность</p> <p>Количественное определение антимикробных консервантов / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация</p>	<p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мкг/кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий); 0,1 – 100000000 ME/кг (мг; г; 100г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p> <p>0,01 - 20%; 0,01 - 20% от действующего вещества (при необходимости указать условия)</p> <p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>0,1-10000 мкг/ мл (см³; л; дм³; 100мл; пинет.; шприц; фла.); 0,00001-10000 мг/ мл (см³; л; дм³; 100мл; пинет.; шприц; фла.); 0,00001-20%; 0,00001-20% весовых; 0,00001-20% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p>

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
229	ВР, Appendix II B и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 15.12.11	3003 – 3004, из 4201	Подлинность Оптическая плотность Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация действующего вещества	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) 0,0001 – 3,0 0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
230	ВР, Appendix II G I и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 15.12.11	3003 – 3004, из 4201	Подлинность; Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация действующего вещества	(0,002 – 500) мг/кг, мг/дм ³
231	ВР, Appendix VIII D и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: шапки лекарственные; шпур.	21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159	3004	Количественное определение действующего вещества / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,000001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10,0 г/ кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,01 -10 мгКОН/мл (см ³); 0,0001-150%; 0,0001-150% весовых; 0,0001-150% объемных; не обнаружено
232	ВР, Appendix VIII B и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: шапки лекарственные; шпур.	21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159	3004	Количественное определение действующего вещества / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,000001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10,0 г/ кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,01 -10 мгКОН/мл (см ³); 0,0001-150%; 0,0001-150% весовых; 0,0001-150% объемных; не обнаружено
233	ВР, Appendix IX C, Method I и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Порошки и гранулы (микроргранулы, пеллеты); - для приготовления (раствора для инъекций, для орального применения, капселя); - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Лифофилизат; Капсулы; Мази; Таблетки и драже; Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.21.130, 21.20.21.139	3003 - 3004	Содержание влаги / содержание воды	0,01 – 100%
234	ВР, Appendix IX C, Method II и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Порошки и гранулы (микроргранулы, пеллеты); - для приготовления (раствора для инъекций, для орального применения, капселя); - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Лифофилизат; Капсулы; Мази; Таблетки и драже; Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.21.130, 21.20.21.139	3003 - 3004	Содержание влаги / содержание воды	0,01 – 100%

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
235	ВР, Appendix V G	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутримышечного введения; - для интравитреального введения; - для местного применения; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутримышечного введения; - для интравитреального введения; - для местного применения; Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные; - для местного применения; - для орального применения.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Плотность	700 – 1840 кг/м ³ ; 0,001 – 3,000 мг/см ³ (мг/мл); 0,0001 – 3,000 мг/см ³ (мг/мл)
236	ВР, Appendix IV В и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членом Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутримышечного введения; - для интравитреального введения; - для местного применения; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутримышечного введения; - для интравитреального введения; - для местного применения; Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные; - для местного применения; - для орального применения.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Степень окраски жидкостей / цвет / цветность / цветность раствора / окраска / окраска раствора (описание)	Сравнение с эталонными растворами / Соответствует/ не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
237	ВР, Appendix IV А	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутримышечного введения; - для интравитреального введения; - для местного применения; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутримышечного введения; - для интравитреального введения; - для местного применения; Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные; - для местного применения; - для орального применения.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Прозрачность и степень мутности жидкостей (описание)	Прозрачный/Непрозрачный; Сравнение с эталонными растворами / Соответствует/ не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
238	ВР, Appendix XII С5	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутримышечного введения; - для интравитреального введения; - для местного применения; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; - для орального применения.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Номинальный объем / извлекаемый объем / объем наполнения флаконов / объем препарата во флаконе	0,1 – 1000 мл (см ³ ; л; дм ³); 80 -150 % от номинального; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
239	ВР, Appendix XII C 2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - полязные; - для местного применения; - для орального применения; Аэрозоли и спреи; Мази; Пластичи (глазные).	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Однородность массы дозы / однородность массы	0,1 – 10 кг; 0,001 – 500 г; 1,0 – 5000 мг; 0,01 – 50 % от средней массы; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
240	ВР, Appendix V H	Лекарственные средства: Растворы; Суспензии и эмульсии; Капли (глазные). Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Вязкость	0,0001–100000 мПа·с; мс; см; Па·с; мПа·с; м ² /с; сг; ссг
241	ВР, Appendix V A Method I и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10	3003	Температура плавления	25 – 400 °С
242	ВР, Appendix XI J, Method II	Фармацевтические субстанции. Лекарственное растительное сырье и сборы.	21.1, 21.10, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3003 - 3004	Зола общая	0,001 – 10,000%
243	ВР, Appendix IX A, Method II	Фармацевтические субстанции. Лекарственное растительное сырье и сборы.	21.1, 21.10, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3003 - 3004	Сульфатная зола	0,001 – 10,000%
244	ВР, Appendix XII C3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки и драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы (микроранулы, pellets); Капли (глазные); Мази; Пластичи (глазные); Аэрозоли и спреи; Система: - для вагинального введения.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 02.30.40.140	3004	Однородность дозирования	50 -150 % от заявленного/ от среднего содержания; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
245	ВР, Appendix XII C4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки и драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы (микроранулы, pellets); Капли (глазные); Мази; Пластичи (глазные); Аэрозоли и спреи; Система: - для вагинального введения.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 02.30.40.140	3004	Однородность дозирования	50 -150 % от заявленного/ от среднего содержания; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
246	ВР, Appendix XII C1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы (микроранулы, pellets); Система: - для вагинального введения.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 02.30.40.140	3004	Средняя масса и однородность по массе	0,1 – 10 кг; 0,001 – 500 г; 1,0 – 5000 мг; 0,01 – 50 % от средней массы; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКЦД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
247	ВР, Appendix XII A1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 02.30.40.140	3004	Распадемость	1 – 60 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
248	ВР, Appendix XII A2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 02.30.40.140	3004	Распадемость	1 – 60 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
249	ВР, Appendix XII B1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 02.30.40.140	3004	Растворение	0,1 – 120% от заявленного; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
250	ВР, Oral Liquids и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Суспензии; Каллы (глазные).	21.10.51.120, 21.10.52.110, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10	3004	Седиментационная устойчивость	0,5 – 120 мин; Выдерживает испытание / не выдерживает испытание
251	ВР, Parenteral Preparations и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Суспензии; Каллы (глазные).	21.10.51.120, 21.10.52.110, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10	3004	Седиментационная устойчивость	0,5 – 120 мин; Выдерживает испытание / не выдерживает испытание
252	ВР, Oral powders и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты).	21.10.51.120, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10	3004	Время растворения	0,5 – 120 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
253	ВР, Guidelines и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты).	21.10.51.120, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10	3004	Время растворения	0,5 – 120 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
254	ВР, Appendix XVI B2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; Суспензии и эмульсии: - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; Капли: - ушные; - назальные; - для местного применения; - для орального применения; Мази (кремы, гели, линименты, пасты); - для наружного применения; - для местного применения; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты): - для приготовления (раствора для орального применения, капель); - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Аэрозоли и спреи; Капсулы; Суппозитории (палочки); Таблетки, драже, брикеты, пастилки; - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Сиропа; Бальзамы; Система: - для вагинального введения. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003 - 3004	Микробиологическая чистота	Общее число аэробных бактерий/ Общее число аэробных микроорганизмов / Общее количество аэробов / ОМЧ / ОЧБ / ТАМС / ОКА / ОКАМ не более $5 \cdot 10^9$ КОЕ/г (мл) КОЕ в 1 г (мл) / КОЕ в 1 г (мл) препарата/ КОЕ в единице препарата г (мл). Общее число грибов / общее число дрожжевых и плесневых грибов / Общее количество грибов / ОКДП / ТУМС / ОКТ не более $5 \cdot 10^9$ КОЕ/г (мл, у) КОЕ в 1 г (мл, у) / КОЕ в 1 г (мл) препарата/ КОЕ в единице препарата г (мл); Escherichia coli не более 10^6 КОЕ в 1 г (мл) / КОЕ в 1 г (мл) препарата; Отсутствие энтеробактерий / энтеробактерий и других грамотрицательных бактерий / Отсутствие энтеробактерий, устойчивых к жести / Отсутствие бактерий семейства Enterobacteriaceae / Грамотрицательных бактерий, толерантных в 1 г (мл) отсуствующего/обнаружено Отсутствие Escherichia coli в 1 г (мл) отсуствующего/обнаружено; Отсутствие Pseudomonas aeruginosa в 1 г (мл) отсуствующего/обнаружено; Отсутствие Staphylococcus aureus в 1 г (мл) отсуствующего/обнаружено; Отсутствие Salmonella / Отсутствие Salmonella spp. / Отсутствие бактерий рода Salmonella в 10 (25) г (мл) отсуствующего/обнаружено; Отсутствие Candida albicans в 1 г (мл) отсуствующего/ обнаружено; Выдерживает испытание/не выдерживает испытание (при необходимости указать условия); Соответствует/ не соответствует
255	ВР, Appendix XVI B1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; Суспензии и эмульсии: - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; Капли: - ушные; - назальные; - для местного применения; - для орального применения; Мази (кремы, гели, линименты, пасты); - для наружного применения; - для местного применения; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты): - для приготовления (раствора для орального применения, капель); - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Аэрозоли и спреи; Капсулы; Суппозитории (палочки); Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Настойки и экстракты: - для орального применения; - для наружного применения; Сиропа; Бальзамы; Система: - для вагинального введения. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003 - 3004	Микробиологическая чистота	Общее число аэробных бактерий/ Общее число аэробных микроорганизмов / Общее количество аэробов / ОМЧ / ОЧБ / ТАМС / ОКА / ОКАМ не более $5 \cdot 10^9$ КОЕ/г (мл) КОЕ в 1 г (мл) / КОЕ в 1 г (мл) препарата/ КОЕ в единице препарата г (мл). Общее число грибов / общее число дрожжевых и плесневых грибов / Общее количество грибов / ОКДП / ТУМС / ОКТ не более $5 \cdot 10^9$ КОЕ/г (мл, у) КОЕ в 1 г (мл, у) / КОЕ в 1 г (мл) препарата/ КОЕ в единице препарата г (мл); Escherichia coli не более 10^6 КОЕ в 1 г (мл) / КОЕ в 1 г (мл) препарата; Отсутствие энтеробактерий / энтеробактерий и других грамотрицательных бактерий / Отсутствие энтеробактерий, устойчивых к жести / Отсутствие бактерий семейства Enterobacteriaceae / Грамотрицательных бактерий, толерантных в 1 г (мл) отсуствующего/обнаружено Отсутствие Escherichia coli в 1 г (мл) отсуствующего/обнаружено; Отсутствие Pseudomonas aeruginosa в 1 г (мл) отсуствующего/обнаружено; Отсутствие Staphylococcus aureus в 1 г (мл) отсуствующего/обнаружено; Отсутствие Salmonella / Отсутствие Salmonella spp. / Отсутствие бактерий рода Salmonella в 10 (25) г (мл) отсуствующего/обнаружено; Отсутствие Candida albicans в 1 г (мл) отсуствующего/ обнаружено; Выдерживает испытание/не выдерживает испытание (при необходимости указать условия); Соответствует/ не соответствует

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКЦИД	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
256	<p>ВР, Appendix XVI F и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; Суспензии и эмульсии: - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; Капли: - ушные; - назальные; - для местного применения; - для орального применения; Мази (кремы, гели, линименты, пасты); - для наружного применения; - для местного применения; Порошки и гранулы (микрoгранулы, пеллеты): - для приготовления (раствора для орального применения, капля); - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Аэрозоли и спреи; Капсулы; Суппозитории (палочки); Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Настойки и экстракты: для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Сиропы; Бальзамы; Системы: - для вагинального введения; Фармацевтические субстанции.</p>	<p>21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140</p>	3003 - 3004	Микробиологическая чистота	<p>Общее число аэробных бактерий / Общее число аэробных микроорганизмов / Общее количество аэробов / ОМЧ / ОМБ / ТАМС / ОКА / ОКAM не более 5*10⁹ КОЕ/г (мл) КОЕ в 1 г (мл) / КОЕ в 1 г (мл) препарата / КОЕ в единице препарата г (мл); Общее число грибов / общее число дрожжевых и плесневых грибов / Общее количество грибов / ОКДП / ТУМС / ОКТ не более 5* 10⁹ КОЕ/г (мл), КОЕ в 1 г (мл) / КОЕ в 1 г (мл) препарата / КОЕ в единице препарата г (мл); Escherichia coli не более 10⁶ КОЕ в 1 г (мл) / КОЕ в 1 г (мл) препарата; Отсутствие энтеробактерий / энтеробактерий и других грамотрицательных бактерий / Отсутствие энтеробактерий, устойчивых к жести / Отсутствие бактерий семейства Enterobacteriaceae / Грамотрицательных бактерий, толерантных к 1 г (мл) отсутствующего/обнаружено; Отсутствие Escherichia coli в 1 г (мл) отсутствующего/обнаружено; Отсутствие Pseudomonas aeruginosa в 1 г (мл) отсутствующего/обнаружено; Отсутствие Staphylococcus aureus 1 г (мл) отсутствующего/обнаружено; Отсутствие Salmonella / Отсутствие Salmonella spp. / Отсутствие бактерий рода Salmonella в 10 (25) г (мл) отсутствующего/обнаружено; Отсутствие Candida albicans в 1 г (мл) отсутствующего / обнаружено; Выдерживает испытание/не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) Соответствует/ не соответствует</p>
257	<p>ВР, Appendix XVI D и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; Суспензии и эмульсии: - для орального применения; - для наружного применения; Капли: - ушные; - назальные; - для местного применения; - для орального применения; Мази (кремы, гели, линименты, пасты); - для наружного применения; - для местного применения; Порошки и гранулы (микрoгранулы, пеллеты): - для приготовления (раствора для орального применения, капля); - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Аэрозоли и спреи; Капсулы; Суппозитории (палочки); Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Настойки и экстракты: для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Сиропы; Бальзамы; Системы: - для вагинального введения; Фармацевтические субстанции.</p>	<p>21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140</p>	3003 - 3004	Микробиологическая чистота	<p>Общее число аэробных бактерий / Общее число аэробных микроорганизмов / Общее количество аэробов / ОМЧ / ОМБ / ТАМС / ОКА / ОКAM не более 5*10⁹ КОЕ/г (мл) КОЕ в 1 г (мл) / КОЕ в 1 г (мл) препарата / КОЕ в единице препарата г (мл); Общее число грибов / общее число дрожжевых и плесневых грибов / Общее количество грибов / ОКДП / ТУМС / ОКТ не более 5* 10⁹ КОЕ/г (мл), КОЕ в 1 г (мл) / КОЕ в 1 г (мл) препарата / КОЕ в единице препарата г (мл); Escherichia coli не более 10⁶ КОЕ в 1 г (мл) / КОЕ в 1 г (мл) препарата; Отсутствие энтеробактерий / энтеробактерий и других грамотрицательных бактерий / Отсутствие энтеробактерий, устойчивых к жести / Отсутствие бактерий семейства Enterobacteriaceae / Грамотрицательных бактерий, толерантных к 1 г (мл) отсутствующего/обнаружено; Отсутствие Escherichia coli в 1 г (мл) отсутствующего/обнаружено; Отсутствие Pseudomonas aeruginosa в 1 г (мл) отсутствующего/обнаружено; Отсутствие Staphylococcus aureus 1 г (мл) отсутствующего/обнаружено; Отсутствие Salmonella / Отсутствие Salmonella spp. / Отсутствие бактерий рода Salmonella в 10 (25) г (мл) отсутствующего/обнаружено; Отсутствие Candida albicans в 1 г (мл) отсутствующего / обнаружено; Выдерживает испытание/не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) Соответствует/ не соответствует</p>
258	<p>ВР, Appendix XVI G и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; Суспензии и эмульсии: - для орального применения; - для наружного применения; Капли: - ушные; - назальные; - для местного применения; - для орального применения; Мази (кремы, гели, линименты, пасты); - для наружного применения; - для местного применения; Порошки и гранулы (микрoгранулы, пеллеты): - для приготовления (раствора для орального применения, капля); - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Аэрозоли и спреи; Капсулы; Суппозитории (палочки); Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Настойки и экстракты: для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Сиропы; Бальзамы; Системы: - для вагинального введения; Фармацевтические субстанции.</p>	<p>21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140</p>	3003 - 3004	Микробиологическая чистота	<p>Общее число аэробных бактерий / Общее число аэробных микроорганизмов / Общее количество аэробов / ОМЧ / ОМБ / ТАМС / ОКА / ОКAM не более 5*10⁹ КОЕ/г (мл) КОЕ в 1 г (мл) / КОЕ в 1 г (мл) препарата / КОЕ в единице препарата г (мл); Общее число грибов / общее число дрожжевых и плесневых грибов / Общее количество грибов / ОКДП / ТУМС / ОКТ не более 5* 10⁹ КОЕ/г (мл), КОЕ в 1 г (мл) / КОЕ в 1 г (мл) препарата / КОЕ в единице препарата г (мл); Escherichia coli не более 10⁶ КОЕ в 1 г (мл) / КОЕ в 1 г (мл) препарата; Отсутствие энтеробактерий / энтеробактерий и других грамотрицательных бактерий / Отсутствие энтеробактерий, устойчивых к жести / Отсутствие бактерий семейства Enterobacteriaceae / Грамотрицательных бактерий, толерантных к 1 г (мл) отсутствующего/обнаружено; Отсутствие Escherichia coli в 1 г (мл) отсутствующего/обнаружено; Отсутствие Pseudomonas aeruginosa в 1 г (мл) отсутствующего/обнаружено; Отсутствие Staphylococcus aureus 1 г (мл) отсутствующего/обнаружено; Отсутствие Salmonella / Отсутствие Salmonella spp. / Отсутствие бактерий рода Salmonella в 10 (25) г (мл) отсутствующего/обнаружено; Отсутствие Candida albicans в 1 г (мл) отсутствующего / обнаружено; Выдерживает испытание/не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) Соответствует/ не соответствует</p>

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
259	ВР, Appendix XVI A	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для наружного применения (при нанесении на рану); - для интратрастериального введения; для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; - для интратрастериального введения; Капли (глазные); Мази (кремы, гели, линименты, пасты); - для наружного применения; - для интратрастериального введения; - глазные; Порошки и гранулы (микрочастицы, пеллеты): - для приготовления раствора для инъекций; - для наружного применения (при нанесении на рану).	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003 - 3004	Стерильность	Стерильно/нестерильно; выдерживает испытание/не выдерживает испытание
260	ВР, Appendix XIV C и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; Порошки и гранулы: - для приготовления раствора для инъекций.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003 - 3004	Бактериальные эндотоксины	Выдерживает испытание/не выдерживает испытание; Соответствует/ не соответствует; 0,001-1000000000 ЕЭ/ мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см ³ ; 10 мл; л; дм ³ ; 100 мл; порош.; лиофилизат; шприц; ампл.; фал.; упаковка; пакет; ЕД); 0,001-1000000000 ЕУ/ мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см ³ ; 10 мл; л; дм ³ ; 100 мл; порош.; лиофилизат; шприц; ампл.; фал.; упаковка; пакет; ЕД); 0,001-1000000000 МЕ/ мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см ³ ; 10 мл; л; дм ³ ; 100 мл; порош.; лиофилизат; шприц; ампл.; фал.; упаковка; пакет; ЕД)
261	ВР, Appendix XIV A и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интратрастериального введения; - для местного применения; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интратрастериального введения; - для местного применения; Капли; Мази; Порошки и гранулы (микрочастицы, пеллеты): - для приготовления (раствора для инъекций, для орального применения, капель); - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Лиофилизат; Таблетки; Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003 - 3004	Определение антимикробной активности антибиотиков методом диффузии в агар / Количественное определение / количественное содержание	0,001-1000000 мкг/ кг (мг; г; 10 мг; 100г; мл; см3; 10 мл; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; шприц; фал.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/ кг (мг; г; 10 г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 10 мл; 100 мл; таб.; капс.; шприц; фал.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000,0 г/ кг (г; 10 г; 100 г; мг; 10 мг; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; шприц; фал.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 - 100000000 МЕ/кг (мг; г; 10 г; 100г; мл; 10 мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; шприц; фал.; пластина; суппозиторий); 0,1 - 100000000 ЕД/кг (мг; г; 10 г; 100г; мл; 10 мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; шприц; фал.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 1,0 - 200,0 % от заявленного; не обнаружено
262	РД 42-501 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Жидкие и твердые парентеральные лекарственные формы, глазные лекарственные формы.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003 - 3004	Механические включения	Отсутствуют/ Присутствуют; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
263	РДИ 42-504 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Глазные лекарственные формы.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003 - 3004	Механические включения	Отсутствуют/ Присутствуют; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
264	ОСТ 64-492	Лекарственные средства: Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные; - для местного применения; - для орального применения; Аэрозоли, спреи, пены; Настойки и экстракты: - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Мазь; Сиропы; Бальзамы.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Масса (объем) содержимого упаковки / выход содержимого упаковки (для аэрозолей)	0,1 – 25000 мл (см ³ ; л; дм ³); 0,1 – 10 кг; 0,001 – 500 г; 1,0 – 5000 мг; Выдерживает испытание / не выдерживает испытание
265	61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств», ст. 46	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интраназального введения; - для местного применения; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интраназального введения; - для местного применения; Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные; - для местного применения; - для орального применения; Мазь (кремы, гели, линименты, пасты) - для наружного применения; - для орального применения; Мазь (кремы, гели, линименты, пасты) - для интраназального введения; - для внутриматочного введения; - ушные; - назальные; - глазные; Порошки и гранулы (микрoгранулы, пеллеты): - для приготовления (раствора для инъекций, для орального применения, капель); - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Лиофилизат; Аэрозоли, спреи, пены; Капсулы; Суппозитории (палочки); Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Болусы; Пленки (глазные); Настойки и экстракты: - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Полимерная лента (опейник); Бирки ушные; Шанка лекарственная; Система: - для вагинального введения; Шнур	21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 15.12.11	3004, ин 4201	Маркировка	Соответствует/не соответствует (указывается показатель несоответствия)
266	ГОСТ Р 55454 п. 8.1 п. 8.2 п. 8.3 п. 8.5 п. 8.6 п. 8.4	Продукция зоогигиеническая моющая жидкая для непродуктивных животных: - шампуни; - жидкое мыло; - пенка; - мусс; - гель; - лосьон; - тоник.	43941	из 3305	Внешний вид (описание) Цвет (описание) Запах pH / активность (концентрация) водородных ионов / водородный показатель Пенообразующая способность, пенное число, устойчивость пены Массовая доля хлоридов Массовая доля суммы тяжелых металлов Микробиологическая чистота	- - Описание от 0 до 14 10 – 700 мм, 0,3 – 1 0,1-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; фл.; упаковку; пакет); 0,000001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; фл.; упаковку; пакет); 0,00001-10,0 г/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; фл.; упаковку; пакет); 0,0001-150%; 0,0001-150% весовых; 0,0001-150% объемных; не обнаружено (0,01 – 200) мг/кг Общее количество МАФАНМ не более 1*10 ⁹ КОЕ/г (мл, см ³); Семейство бактерий <i>Enterobacteriaceae</i> КОЕ/г (мл, см ³) отсутствуют/обнаружено; Ресурсы <i>Acetivibrio</i> КОЕ/г (мл, см ³) отсутствуют/обнаружено; <i>Staphylococcus aureus</i> КОЕ/г (мл, см ³) отсутствуют/обнаружено; Дрожжи, дрожжеподобные и плесневые грибы не более 1*10 ⁹ КОЕ/г (мл, см ³); Выдерживает испытание/не выдерживает испытание (при необходимости указать условия); Соответствует/ не соответствует

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
267	ГОСТ 14746 п. 2.4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Среды для разведения спермы производителей сельскохозяйственных животных	01.49.28.000	из 5102	Внешний вид (описание)	-
	Цвет (описание)				-	
	pH				от 0 до 14	
	Выживаемость спермиев после разведения спермы и хранения				-	
п. 2.7 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза						
п. 2.11 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза						
п. 2.5 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					Стерильность	Стерильно/нестерильно; выдерживает испытание/не выдерживает испытание
268	ГОСТ 28177, п. 3.7	Наполнители для кошачьего туалета; Средства ухода за животными.	32.99.59.000	-	Массовая доля влаги	0,001 – 50,0 %
	Влагопоглощение				50-500%	
	Остаток на сите				от 0,2 мм до 11,2 мм	
269	п. 3.16					
	п. 3.6					
269	ОСТ 18-49 п. 3.4	Наполнители для кошачьего туалета; Средства ухода за животными.	32.99.59.000	-	pH	от 0 до 14
270	Р 4.2.2643 п. 4.1.1	Средства дезинфекционные	21.10.20.120, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 20.20.14, 20.20.14.000	из 3808	Внешний вид (описание)	-
					Цвет (описание)	-
					Запах	Описание
					pH	от 0 до 14
					Плотность	700 – 1840 кг/м ³ ; 0,001 – 3,000 мг/см ³ (г/мл); 0,0001 – 3,000 мг/см ³ (г/мл)
					Показатель преломления / индекс рефракции	1,3 – 1,7
					Количественное определение	0,0001 – 500 г/мл; мг/мл; г/л; мг/л; г/см ³ ; мг/см ³
					Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Количественное определение действующего вещества / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капсул; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,000001-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капсул.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10,0 г/ кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капсул.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,01 -10 мг КОН/мл (см ³); 0,0001-150%; 0,0001-150% вesoвых; 0,0001-150% объемах; не обнаружено
271	ГФ РФ раздел 1 «Общие сведения» и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.52, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 15.12.11	3003 – 3004, из 4201	Внешний вид (описание)	-
					Цвет (описание)	-
					Запах	Описание
					Консистенция (описание)	-
					Растворимость	Очень легко растворим/легко растворим/растворим/умеренно растворим/мало растворим/очень мало растворим/практически не растворим. Соответствует/Не соответствует (при необходимости указать условия)

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
281	ГФ РБ ст. 2.2.13 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Порошки и гранулы (микроргранулы, пеллеты); - для приготовления (раствора для инъекций, для орального применения, капель); - для наружного применения; - для местного применения; Лифофилизат; Капсулы; Мазь; Таблетки и драже; Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.21.130, 21.20.21.139	3003-3004	Содержание влаги / содержание воды	0,01 – 100%
282	ГФ РБ ст. 2.5.12 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Порошки и гранулы (микроргранулы, пеллеты); - для приготовления (раствора для инъекций, для орального применения, капель); - для наружного применения; - для местного применения; Лифофилизат; Капсулы; Мазь; Таблетки и драже; Фармацевтические субстанции	21.1, 21.10, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.21.130, 21.20.21.139	3003-3004	Содержание влаги / содержание воды	0,01 – 100%
283	ГФ РБ ст. 2. 2.14 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10	3003	Температура плавления / точка плавления	25 – 400 °С
284	ГФ РБ ст. 2.4.14 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Фармацевтические субстанции. Лекарственное растительное сырье и сборы.	21.1, 21.10	3003	Сульфатная зола	0,001 – 10,000%
285	ГФ РБ ст. 2.4.16 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Фармацевтические субстанции. Лекарственное растительное сырье и сборы.	21.1, 21.10	3003	Зола общая	0,001 – 10,000%
286	ГФ РБ ст. 2.2.20 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003-3004	Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	0,1-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,000001-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,01 -10 мг/КОН/мл (см ³); 0,0001-150%; 0,0001-150% весовых; 0,0001-150% объемных; не обнаружено

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
293	ГФ РФ ст. 2.2.28 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.</p> <p>Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; Капли (глазные).</p> <p>Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для орального применения; - для инъекций; Порошки и гранулы (микрочастицы, пеллеты): - для орального применения. Настойки и экстракты. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.</p>	21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003-3004	<p>Подлинность</p> <p>Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация</p> <p>Посторонние примеси / родственные соединения</p> <p>Подлинность</p> <p>Количественное определение антимикробных консервантов / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация</p> <p>Подлинность</p> <p>Количественное определение ароматических компонентов / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация</p>	<p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>0,1-10000 мкг/кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p> <p>0,01 - 20%; 0,01 - 20% от действующего вещества (при необходимости указать условия)</p> <p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>0,1-10000 мкг/мл (см³; л; дм³; 100мл; пипет.; шприц; фла.); 0,00001-10000 мг/мл (см³; л; дм³; 100мл; пипет.; шприц; фла.); 0,00001-20%; 0,00001-20% весовых; 0,00001-20% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p> <p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>0,1-10000 мкг/кг (г; 100г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/кг (г; 100г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (г; 100г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p>

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
294	ГФ РФ ст. 2.2.29 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003-3004	Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
		Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация действующего вещества			0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено	
		Посторонние примеси / родственные соединения			0,01 - 20%; 0,01 - 20% от действующего вещества (при необходимости указать условия)	
		Подлинность			Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)	
		Количественное определение антимикробных консервантов / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация			0,1-10000 мкг/ мл (см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; пипет.; шприц; фла.); 0,00001-10000 мг/мл (см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; пипет.; шприц; фла.); 0,00001-20%; 0,00001-20% весовых; 0,00001-20% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено	
		Подлинность			Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)	
		Количественное определение ароматических компонентов / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация			0,1-10000 мкг/ кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено	
		Подлинность			Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)	
		Количественное определение антиоксидантов / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация			0,1-10000 мкг/ мл (см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; пипет.; шприц; фла.); 0,00001-10000 мг/мл (см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; пипет.; шприц; фла.); 0,00001-20%; 0,00001-20% весовых; 0,00001-20% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено	
		Подлинность			Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)	
Количественное определение органических кислот / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено					

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
295	ГФ РБ ст. 5.10 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003-3004	Посторонние примеси / родственные соединения	0,01 - 20%; 0,01 - 20% от действующего вещества (при необходимости указать условия)
296	ГФ РБ ст. 2.2.27 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003-3004	Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
297	ГФ РБ ст. 2.3.1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003-3004	Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
298	ГФ РБ ст. 2.2.24 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Капли; Аэрозоли и спреи; Суспензии и эмульсии; Порошки и гранулы; Суппозитории (палочки); Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Мали; Лифофильат; Фармацевтические субстанции. Лекарственное растительное сырье и сборы.	21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003-3004	Подлинность Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) 0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
299	ГФ РБ ст. 2.2.40 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Капли; Аэрозоли и спреи; Суспензии и эмульсии; Порошки и гранулы; Суппозитории (палочки); Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Мали; Лифофильат; Фармацевтические субстанции. Лекарственное растительное сырье и сборы.	21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003-3004	Подлинность Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) 0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
300	ГФ РБ ст. 2.2.48 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Расторбы; Капли; Аэрозоли и спреи; Суспензии и эмульсии; Порошки и гранулы; Суппозитории (палочки); Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Мази; Линфимазит; Фармацевтические субстанции. Лекарственное растительное сырье и сборы.	21.10. 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003-3004	Подлинность Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) 0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% асвовах; 0,00001-150% объемах; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
301	ГФ РБ ст. 2.2.32 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003-3004	Потеря в массе при высушивании / метод высушивания / массовая доля влаги / влажность	0,001 – 50,0 %
302	ГФ РБ ст. 2.4.24 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003-3004	Остаточные органические растворители	10 -5000 ppm (мг/кг; мкг/г); 0,00001 – 10%
303	ГФ РБ ст. 5.4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003-3004	Остаточные органические растворители	10 -5000 ppm (мг/кг; мкг/г); 0,00001 – 10%
304	ГФ РБ ст. 2.4.27 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003-3004	Содержание тяжелых металлов (кадмий, свинец, мышьяк, ртуть)	(0,002 – 500) мг/кг; мг/дм ³
305	ГФ РБ ст. 2.4.8 (Метод А, Метод В) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003-3004	Содержание тяжелых металлов (кадмий, свинец, мышьяк, ртуть)	(0,002 – 500) мг/кг; мг/дм ³

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
306	ГФ РБ ст. 2.5.1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членом Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Мази; Капли (глазные); Экстракты.	21.10.51.120, 21.10.52.110, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3004	Кислотное число	0,01 - 10 мКОН/мл (см ³ г)
307	ГФ РБ ст. 2.5.5 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членом Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Мази; Капли (глазные); Экстракты.	21.10.51.120, 21.10.52.110, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3004	Перекисное число	0,01-50 ммольО2/кг
308	ГФ РБ ст. 2.5.33 (Метод 1, Метод 5, Метод 7) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членом Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Лиофилизат.	21.20, 21.20.1	3004	Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Количественное определение белка / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	0,2 - 2,0 мг/мл
309	ГФ РБ ст. 2.6.1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членом Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для наружного применения (при нанесении на рану); - для интравитерального введения; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; - для интравитерального введения; Капли (глазные); Мази (кремы, гели, линименты, пасты); - для наружного применения; - для интравитерального введения; - глазные; Порошки и гранулы (микрoгранулы, пеллеты); - для приготовления раствора для инъекций; - для наружного применения (при нанесении на рану).	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003-3004	Стерильность	Стерильно/нестерильно; выдерживает испытание/не выдерживает испытание
310	ГФ РБ ст. 2.6.12 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членом Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; Суспензии и эмульсии: - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Капли: - ушные; - назальные; - для орального применения; Мази (кремы, гели, линименты, пасты): - для наружного применения; - для местного применения; Порошки и гранулы (микрoгранулы, пеллеты): - для приготовления (раствора для орального применения, капеля); - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Аэрозоли и спреи; Капсулы; Суппозитории (налочки); Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Настойки и экстракты: - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Сиропы; Бальзамы; Системы: - для вагинального введения. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003-3004	Микробиологическая чистота	Общее число аэробных бактерий/ Общее число аэробных микроорганизмов / Общее количество дрожжей / ОМЧ / ТАМС / ОКА / ОКМ не более 5*10 ⁹ КОЕ/г (мл) КОЕ в 1 г (мл) / КОЕ в 1 г (мл) препарата / КОЕ в единице препарата г (мл); Общее число грибов / Общее число дрожжевых и плесневых грибов / Общее количество грибов / ОКДП / ТУМС / ОКГ не более 5* 10 ⁹ КОЕ/г (мл, у) КОЕ в 1 г (мл, у) / КОЕ в 1 г (мл) препарата / КОЕ в единице препарата г (мл); Escherichia coli не более 10 ⁴ КОЕ в 1 г (мл) / КОЕ в 1 г (мл) препарата; Отсутствие энтеробактерий / энтеробактерий и других грамотрицательных бактерий / Отсутствие энтеробактерий, устойчивых к желин / Отсутствие бактерий семейства Enterobacteriaceae / Грамотрицательных бактерий, локализованных в 1 г (мл) отсутствуют/обнаружено Отсутствие Escherichia coli в 1 г (мл) отсутствуют/обнаружено; Отсутствие Pseudomonas aeruginosa в 1 г (мл) отсутствуют/обнаружено; Отсутствие Staphylococcus aureus в 1 г (мл) отсутствуют/обнаружено; Отсутствие Salmonella / Отсутствие Salmonella spp. / Отсутствие бактерий рода Salmonella в 10 (25) г (мл) отсутствуют/обнаружено; Отсутствие Candida albicans в 1 г (мл) отсутствуют / обнаружено; Выдерживает испытание/не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) Соответствует/ не соответствует

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
311	<p>ГФ РБ ст. 2.6.13 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; Суспензии и эмульсии: - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; для местного применения; Капли: - ушные; - назальные; - для орального применения; Мази (кремы, гели, линименты, пасты): для наружного применения; Порошки и гранулы (микрoгранулы, pellets): - для приготовления (раствора для орального применения, капсулы); - для наружного применения; - для местного применения; Аэрозоли и спреи; Капсулы; Суппозитории (палочки); Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Настойки и экстракты: - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Сиропа; Бальзамы; Система: - для вагинального введения. Фармацевтические субстанции.</p>	<p>21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140</p>	<p>3003-3004</p>	<p>Микробиологическая чистота</p>	<p>Общее число аэробных бактерий/ Общее число аэробных микроорганизмов / Общее количество аэробов / ОМЧ / ОЧБ / ТАМС / ОКА / ОКАМ не более 5*10⁹ КОЕ/г (мл)/КОЕ в 1 г (мл) / КОЕ в 1 г (мл) препарата / КОЕ в единице препарата г (мл); Общее число грибов / общее число дрожжевых и плесневых грибов / Общее количество грибов / ОКДП / ТУМС / ОКТ не более 5* 10⁹ КОЕ/г (мл.) / КОЕ в 1 г (мл.) / КОЕ в 1 г (мл) препарата / КОЕ в единице препарата г (мл); Escherichia coli не более 10⁶ КОЕ в 1 г (мл) / КОЕ в 1 г (мл) препарата; Отсутствие энтеробактерий / энтеробактерий и других грамотрицательных бактерий / Отсутствие энтеробактерий, устойчивых к жести / Отсутствие бактерий семейства Enterobacteriaceae / Грамотрицательных бактерий, толерантных в 1 г (мл) отсуствуют/обнаружено Отсутствие Escherichia coli в 1 г (мл) отсуствуют/обнаружено; Отсутствие Pseudomonas aeruginosa в 1 г (мл) отсуствуют/обнаружено; Отсутствие Staphylococcus aureus в 1 г (мл) отсуствуют/обнаружено; Отсутствие Salmonella / Отсутствие Salmonella spp. / Отсутние бактерий рода Salmonella в 10 (25) г (мл) отсуствуют/обнаружено; Отсутствие Candida albicans в 1 г (мл) отсуствуют/ обнаружено; Выдерживает испытание/не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) / Соответствует/ не соответствует</p>
312	<p>ГФ РБ ст. 2.6.31 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для наружного применения; Суспензии и эмульсии: - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; Капли: - ушные; - назальные; - для местного применения; - для орального применения; Мази (кремы, гели, линименты, пасты): - для наружного применения; Порошки и гранулы (микрoгранулы, pellets): - для приготовления (раствора для орального применения, капсулы); - для орального применения; - для наружного применения; Аэрозоли и спреи; Капсулы; Суппозитории (палочки); Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Настойки и экстракты: - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Сиропа; Бальзамы; Система: - для вагинального введения. Фармацевтические субстанции.</p>	<p>21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140</p>	<p>3003-3004</p>	<p>Микробиологическая чистота</p>	<p>Общее число аэробных бактерий/ Общее число аэробных микроорганизмов / Общее количество аэробов / ОМЧ / ОЧБ / ТАМС / ОКА / ОКАМ не более 5*10⁹ КОЕ/г (мл)/КОЕ в 1 г (мл) / КОЕ в 1 г (мл) препарата / КОЕ в единице препарата г (мл); Общее число грибов / общее число дрожжевых и плесневых грибов / Общее количество грибов / ОКДП / ТУМС / ОКТ не более 5* 10⁹ КОЕ/г (мл.) / КОЕ в 1 г (мл.) / КОЕ в 1 г (мл) препарата / КОЕ в единице препарата г (мл); Escherichia coli не более 10⁶ КОЕ в 1 г (мл) / КОЕ в 1 г (мл) препарата; Отсутствие энтеробактерий / энтеробактерий и других грамотрицательных бактерий / Отсутствие энтеробактерий, устойчивых к жести / Отсутствие бактерий семейства Enterobacteriaceae / Грамотрицательных бактерий, толерантных в 1 г (мл) отсуствуют/обнаружено Отсутствие Escherichia coli в 1 г (мл) отсуствуют/обнаружено; Отсутствие Pseudomonas aeruginosa в 1 г (мл) отсуствуют/обнаружено; Отсутствие Staphylococcus aureus в 1 г (мл) отсуствуют/обнаружено; Отсутствие Salmonella / Отсутствие Salmonella spp. / Отсутние бактерий рода Salmonella в 10 (25) г (мл) отсуствуют/обнаружено; Отсутствие Candida albicans в 1 г (мл) отсуствуют/ обнаружено; Выдерживает испытание/не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) / Соответствует/ не соответствует</p>
313	<p>ГФ РБ ст. 5.1.4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для наружного применения; Суспензии и эмульсии: - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; Капли: - ушные; - назальные; - для местного применения; - для орального применения; Мази (кремы, гели, линименты, пасты): - для наружного применения; Порошки и гранулы (микрoгранулы, pellets): - для приготовления (раствора для орального применения, капсулы); - для орального применения; - для наружного применения; Аэрозоли и спреи; Капсулы; Суппозитории (палочки); Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Настойки и экстракты: - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Сиропа; Бальзамы; Система: - для вагинального введения. Фармацевтические субстанции.</p>	<p>21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140</p>	<p>3003-3004</p>	<p>Микробиологическая чистота</p>	<p>Общее число аэробных бактерий/ Общее число аэробных микроорганизмов / Общее количество аэробов / ОМЧ / ОЧБ / ТАМС / ОКА / ОКАМ не более 5*10⁹ КОЕ/г (мл)/КОЕ в 1 г (мл) / КОЕ в 1 г (мл) препарата / КОЕ в единице препарата г (мл); Общее число грибов / общее число дрожжевых и плесневых грибов / Общее количество грибов / ОКДП / ТУМС / ОКТ не более 5* 10⁹ КОЕ/г (мл.) / КОЕ в 1 г (мл.) / КОЕ в 1 г (мл) препарата / КОЕ в единице препарата г (мл); Escherichia coli не более 10⁶ КОЕ в 1 г (мл) / КОЕ в 1 г (мл) препарата; Отсутствие энтеробактерий / энтеробактерий и других грамотрицательных бактерий / Отсутствие энтеробактерий, устойчивых к жести / Отсутствие бактерий семейства Enterobacteriaceae / Грамотрицательных бактерий, толерантных в 1 г (мл) отсуствуют/обнаружено Отсутствие Escherichia coli в 1 г (мл) отсуствуют/обнаружено; Отсутствие Pseudomonas aeruginosa в 1 г (мл) отсуствуют/обнаружено; Отсутствие Staphylococcus aureus в 1 г (мл) отсуствуют/обнаружено; Отсутствие Salmonella / Отсутствие Salmonella spp. / Отсутние бактерий рода Salmonella в 10 (25) г (мл) отсуствуют/обнаружено; Отсутствие Candida albicans в 1 г (мл) отсуствуют/ обнаружено; Выдерживает испытание/не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) / Соответствует/ не соответствует</p>

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
314	ГФ РБ ст. 5.1.8 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства:</p> <p>Растворы:</p> <ul style="list-style-type: none"> - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; - для инъекций; - для внутриматочного введения; <p>Капли: - ушные; - назальные; - для местного применения; - для орального применения;</p> <p>Мази (кремы, гели, линименты, пасты);</p> <ul style="list-style-type: none"> - для наружного применения; - для местного применения; <p>Порошки и гранулы (микроранулы, пеллеты):</p> <ul style="list-style-type: none"> - для приготовления (раствора для орального применения, капель); - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; <p>Аэрозоли и спреи; Капсулы; Суппозитории (налочки); Таблетки, драже, брикеты, пастилки;</p> <p>Настойки и экстракты:</p> <ul style="list-style-type: none"> - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; <p>Сиропа; Бальзамы; Система: - для вагинального введения.</p> <p>Фармацевтические субстанции.</p>	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003-3004	Микробиологическая чистота	<p>Общее число аэробных бактерий / Общее число аэробных микроорганизмов / Общее количество аэробов / ОМГ / ОМБ / ТАМС / ОКА / ОКМ не более 5*10⁹ КОЕ/г (мл) КОЕ в 1 г (мл) / КОЕ в 1 г (мл) препарата / КОЕ в единице препарата г (мл);</p> <p>Общее число грибов / общее число дрожжевых и плесневых грибов / Общее количество грибов / ОКДП / ТУМС / ОКТ не более 5* 10⁹ КОЕ/г (мл.) КОЕ в 1 г (мл.) / КОЕ в 1 г (мл) препарата / КОЕ в единице препарата г (мл);</p> <p>Escherichia coli не более 10⁴ КОЕ в 1 г (мл) / КОЕ в 1 г (мл) препарата;</p> <p>Отсутствие энтеробактерий / энтеробактерий и других грамотрицательных бактерий / Отсутствие энтеробактерий, устойчивых к жести / Отсутствие бактерий семейства Enterobacteriaceae / Грамотрицательных бактерий, устойчивых в 1 г (мл) отсуствующего/обнаружено</p> <p>Отсутствие Escherichia coli в 1 г (мл) отсуствующего/обнаружено;</p> <p>Отсутствие Pseudomonas aeruginosa в 1 г (мл) отсуствующего/обнаружено;</p> <p>Отсутствие Staphylococcus aureus в 1 г (мл) отсуствующего/обнаружено;</p> <p>Отсутствие Salmonella / Отсутствие Salmonella spp. / Отсутствие бактерий рода Salmonella в 10 (25) г (мл) отсуствующего/обнаружено;</p> <p>Отсутствие Candida albicans в 1 г (мл) отсуствующего / обнаружено;</p> <p>Выдерживает испытание/не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>Соответствует/ не соответствует</p>
315	ГФ РБ ст. 2.7.2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства:</p> <p>Растворы:</p> <ul style="list-style-type: none"> - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрастеринального введения; - для местного применения; <p>Суспензии и эмульсии:</p> <ul style="list-style-type: none"> - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрастеринального введения; - для местного применения; <p>Капли;</p> <p>Мази;</p> <p>Порошки и гранулы (микроранулы, пеллеты):</p> <ul style="list-style-type: none"> - для приготовления (раствора для инъекций, для орального применения, капель); - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; <p>Лиофилизат;</p> <p>Таблетки;</p> <p>Фармацевтические субстанции.</p>	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003 - 3004	Определение антимикробной активности антибиотиков методом диффузии в агар / количественное определение / количественное содержание	<p>0,001-1000000 мкг/ кг (мг; г; 10 мг; 100г; мл; см³; 10 мл; л; дм³; 100мл; таб.; кап.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковка; пакет);</p> <p>0,00001-10000 мкг/ кг (мг; г; 10 г; 100 г; мг; см³; л; дм³; 10 мл; 100 мл; таб.; кап.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет);</p> <p>0,0001-1000,0 г/ кг (г; 10 г; 100 г; мг; 10 мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; кап.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет);</p> <p>0,1 - 100000000 МЕ/кг (мг; г; 10 г; 100 г; мг; 10 мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; кап.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий);</p> <p>0,1 - 100000000 ЕД/кг (мг; г; 10 г; 100 г; мг; 10 мл; см³; л; дм³; 100мл; таб.; кап.; пипет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий);</p> <p>0,00001-150%; 1,0 - 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p>
316	ГФ РБ ст. 2.6.14 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства:</p> <p>Растворы:</p> <ul style="list-style-type: none"> - для инъекций; - для инфузий; <p>Суспензии и эмульсии:</p> <ul style="list-style-type: none"> - для инъекций; <p>Порошки и гранулы:</p> <ul style="list-style-type: none"> - для приготовления раствора для инъекций. <p>Фармацевтические субстанции.</p>	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003 - 3004	Бактериальные эндотоксины	<p>Выдерживает испытание/не выдерживает испытание; Соответствует/ не соответствует; 0,001-1000000000 ЕЭ/ мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см³; 10 мл; л; дм³; 100 мл; порош.; лиофилизат; шприц; амп.; фла.; упаковка; пакет; ЕД);</p> <p>0,001-1000000000 ЕУ/ мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см³; 10 мл; л; дм³; 100 мл; порош.; лиофилизат; шприц; амп.; фла.; упаковка; пакет; ЕД);</p> <p>0,001-1000000000 МЕ/ мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см³; 10 мл; л; дм³; 100 мл; порош.; лиофилизат; шприц; амп.; фла.; упаковка; пакет; ЕД)</p>
317	ГФ РБ ст. 2.9.1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства:</p> <p>Таблетки, драже, брикеты, пастилки;</p> <p>Капсулы;</p> <p>Суппозитории;</p> <p>Порошки и гранулы (микроранулы, пеллеты);</p> <p>Система:</p> <ul style="list-style-type: none"> - для вагинального введения. 	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 02.30.40.140	3004	Распадемость	<p>0,5 -120 мин; Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p>

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
318	ГФ РБ ст. 2.9.2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты); Система: - для вагинального введения.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 02.30.40.140	3004	Распадаемость	0,5 -120 мин; Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
319	ГФ РБ ст. 2.9.3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты); Система: - для вагинального введения.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 02.30.40.140	3004	Растворение	0,1 – 120% от заявленного; Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
320	ГФ РБ ст. 2.9.5 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты); Система: - для вагинального введения.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 02.30.40.140	3004	Средняя масса / однородность по массе	0,1 – 10 кг; 0,001 – 500 г; 1,0 – 5000 мг; 0,01 – 50 % от средней массы; Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
321	ГФ РБ ст. 2.9.6 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки и драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты); Капли (глазные); Мазь; Пленки (глазные); Аэрозоли и спреи; Система: - для вагинального введения.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 02.30.40.140	3004	Однородность дозирования	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
322	ГФ РБ ст. 2.9.40 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки и драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты); Капли (глазные); Мазь; Пленки (глазные); Аэрозоли и спреи; Система: - для вагинального введения.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 02.30.40.140	3004	Однородность дозирования	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
323	ГФ РБ монография 0672 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Суппозитории; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты); Капли (глазные); Аэрозоли и спреи; Лекарственные средства: Суспензии; Капли (глазные).	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 02.30.40.140	3004	Однородность дозирования Седиментационная устойчивость Способность к ресуспендированию	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) 0,5 – 120 мин; Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание 0,5 – 120 мин; Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
324	ГФ РБ ст. 2.9.27 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - полиалычные; - для местного применения; - для орального применения; Аэрозоли и спреи; Мази; Пласты (глазные).	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 02.30.40.140	3004	Однородность массы дозы / однородность массы	0,01 – 50 % от средней массы; Соответствует/ не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
325	ГФ РБ ст. 2.9.10 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Настойки и экстракты; - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Сиропы.	21.10.51.120, 21.10.52.110, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3004	Количественное определение спирта этилового / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / массово-объемная концентрация	0,01-96 % (масс, об); г/л (дм ³ , см ³ , мл); мг/мл (см ³)
326	ГФ РБ ст. 2.9.12 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Порошки и гранулы.	21.10.32, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10	3004	Определение фракционного состава / распределение по размерам частиц / размер частиц	0-100%; 45 мкм – 11,2 мм
327	ГФ РБ ст. 2.9.35 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Порошки и гранулы.	21.10.32, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10	3004	Определение фракционного состава / распределение по размерам частиц / размер частиц	0-100%; 45 мкм – 11,2 мм
328	ГФ РБ ст. 2.9.38 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Порошки и гранулы.	21.10.32, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10	3004	Определение фракционного состава / распределение по размерам частиц / размер частиц	0-100%; 45 мкм – 11,2 мм
329	ГФ РБ ст. 2.9.34 (метод I) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Порошки и гранулы.	21.10.32, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10	3004	Насыпная плотность	10-10000 кг/м ³ , 0,01 – 10 г/мл
330	ГФ РБ ст. 2.9.20 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Жидкие и твердые парентеральные лекарственные формы, глазные лекарственные формы	21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139	3004	Механические включения / наличие механических включений	Отсутствуют/ Присутствуют; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
331	ГФ РБ монография 0132 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Мази.	21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10	3004	Однородность	Однородна/не однородна; Соответствует/ не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
332	ГФ РБ монография 1433 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза; и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения. Кормовые добавки.	21.1, 21.10, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140, 10.91.10.230	3003 – 3004; 2309	Содержание фармакологически активных веществ или биологическая активность	$10^8 - 10,0 \%$; $10^8 - 0,1 \%$ /таб (флакон); $10^3 - 10,0$ мг/г (мг; см ³ ; мл; дм ³ ; л); $10^3 - 100$ мкг/г (мг; см ³ ; мл; дм ³ ; л)
		Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.			Содержание примесей	0,1-20%; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание; Наличие/ отсутствие (при необходимости указать условия)
333	ГФ РБ монография 0765 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза; и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения. Кормовые добавки.	21.1, 21.10, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140, 10.91.10.230	3003 – 3004; 2309	Содержание фармакологически активных веществ или биологическая активность	$10^8 - 10,0 \%$; $10^8 - 0,1 \%$ /таб (флакон); $10^3 - 10,0$ мг/г (мг; см ³ ; мл; дм ³ ; л); $10^3 - 100$ мкг/г (мг; см ³ ; мл; дм ³ ; л)
334	ГФ РБ ст. 2.8.16 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.	21.1, 21.10, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3003 – 3004	Массовая доля сухого остатка / сухой остаток	0,001 – 10%
335	ГФ РБ ст. 2.8.17 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.	21.1, 21.10, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3003 – 3004	Потеря в массе при высушивании / определение влажности / массовая доля влаги / влажность	0,001 – 50%
336	ГФ РБ ст. 2.8.2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.	21.1, 21.10, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3003 – 3004	Содержание примесей	0,1-20%; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание; Наличие/ отсутствие (при необходимости указать условия)

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
337	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.1.1.0001.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства:</p> <p>Растворы;</p> <p>Капли;</p> <p>Аэрозоли и спреи;</p> <p>Суспензии и эмульсии;</p> <p>Порошки и гранулы;</p> <p>Суппозитории (палочки); Таблетки, драже, брикеты, пастилки;</p> <p>Капсулы;</p> <p>Мазь;</p> <p>Линофилиат;</p> <p>Фармацевтические субстанции.</p> <p>Лекарственное растительное сырье и сборы.</p>	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003-3004	<p>Подлинность</p> <p>Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация</p>	<p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упакровку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упакровку; пакет); 0,00001-1000 мг/кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упакровку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%, 0,00001-150% массовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p>
338	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.1.1.0002.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства:</p> <p>Растворы; Капли; Аэрозоли и спреи; Суспензии; Порошки и гранулы; Суппозитории (палочки); Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Мазь; Линофилиат; Фармацевтические субстанции.</p> <p>Лекарственное растительное сырье и сборы.</p>	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003-3004	<p>Подлинность</p> <p>Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация</p>	<p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упакровку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упакровку; пакет); 0,00001-1000 мг/ кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%, 0,00001-150% массовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p>
339	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.1.1.0009.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства:</p> <p>Растворы;</p> <p>Капли;</p> <p>Аэрозоли и спреи;</p> <p>Суспензии и эмульсии;</p> <p>Порошки и гранулы;</p> <p>Суппозитории (палочки); Таблетки, драже, брикеты, пастилки;</p> <p>Капсулы;</p> <p>Мазь;</p> <p>Линофилиат;</p> <p>Фармацевтические субстанции.</p> <p>Лекарственное растительное сырье и сборы.</p>	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003-3004	<p>Подлинность</p> <p>Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация</p>	<p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упакровку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упакровку; пакет); 0,00001-1000 мг/ кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%, 0,00001-150% массовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p>
340	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.3.0012.15 (Метод 1, Метод 5, Метод 7) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства:</p> <p>Растворы;</p> <p>Линофилиат.</p>	21.20, 21.20.1	3004	<p>Подлинность</p> <p>Количественное определение белка / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация</p>	<p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>0,2 – 2,0 мг/мл</p>
341	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.1.0019.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства:</p> <p>Настойки;</p> <p>Экстракты;</p> <p>Растворы.</p>	21.10.53, 21.10.53.120, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3003-3004	Массовая доля сухого остатка / сухой остаток	0,001 – 10%
342	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.1.0021.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства:</p> <p>Настойки;</p> <p>Экстракты;</p> <p>Растворы.</p>	21.10.53, 21.10.53.120, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3003-3004	Массовая доля сухого остатка / сухой остаток	0,001 – 10%

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
343	USP, (201) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003 – 3004	Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
344	USP, (203) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003 – 3004	Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
345	USP, (1064) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003 – 3004	Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
346	USP, (621) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003 – 3004	Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
347	USP, (790) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Жидкие и твердые парентеральные лекарственные формы, глазные лекарственные формы	21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139	3004	Механические включения / наличие механических включений	Отсутствуют/ Присутствуют; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
348	USP, (1) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Суспензии; Капли (глазные).	21.10.51.120, 21.10.52.110, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10	3004	Способность к ресуспендированию	0,5 – 120 мин

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
349	USP, (115) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Суспензии; Капли (глазные).	21.10.51.120, 21.10.52.110, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10	3004	Способность к ресуспендированию	0,5 – 120 мин
350	USP, (755) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные; - для местного применения; - для орального применения; Суспензии и эмульсии; Аэрозоли, спреи, пены; Настойки и экстракты: - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Мази; Сиропы; Бальзамы Порошки и гранулы.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Масса (объем) содержимого упаковки	0,1 – 25000 мл (см ³ , л, дм ³); 0,1 – 10 кг; 0,001 – 500 г; 1,0 – 5000 мг; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
351	USP, (603) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Аэрозоли, спреи, пены.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Количество доз в упаковке	0-1000; Соответствует/не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
352	USP, (561) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.	21.1, 21.10, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3003 – 3004; из 2308	Содержание примесей Потеря в массе при высушивании / определение влажности / массовая доля влаги	0,1-20%; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание; Наличие/ отсутствие (при необходимости указать условия) 0,001 – 50%
353	USP, (565) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.	21.1, 21.10, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3003 – 3004; из 2308	Массовая доля сухого остатка / сухой остаток	0,001 – 10%
354	USP, (611) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Настойки и экстракты: - для орального применения; - для наружного применения; Сиропы.	21.10.51.120, 21.10.52.110, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3004	Количественное определение спирта этилового / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / массово-объемная концентрация	0,01-96 % (масс. об); г/л (дм ³ , см ³ , мл); мг/мл (см ³)

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
355	USP, (401) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Мази; Капли (глазные); Экстракты.	21.10.51.120, 21.10.52.110, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3004	Кислотное число	0,01 -10 мгКОН/мл (см ³ г)
356	USP, (541) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза,	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутримышечного введения; - для местного применения; - для инфузий; Капли: - глазные; - ушные; - назальные;- для местного применения; - для орального применения; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты); Таблетки; Мази; Аэрозоли и спреи; Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы; Шашки лекарственные; Шнур. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.20.120, 21.10.51.120, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.213, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 21.20.14, 21.20.14.000, 02.30.40.140	3003-3004	Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,000001-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10,0 г/ кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,01 -10 мгКОН/мл (см ³ г); 0,0001-150%; 0,0001-150% вesoвax; 0,0001-150% объёмных; не обнаружено
357	USP, (616) Method 1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Порошки и гранулы.	21.10.32, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10	3004	Насыпная плотность	10-10000 кг/м ³ , 0,01 - 10 г/мл
358	USP, (1103) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты): - для приготовления (раствора для инъекций, капель); Лиофилизат.	21.10.52.110, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.213	3004	Подлинность Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация действующего вещества	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) 0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; упаковку; пакет); 0,1 - 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; см ³ ; л; дм ³ ; 0,1 - 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл); не обнаружено
359	USP,(197) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Капли; Аэрозоли и спреи; Суспензии и эмульсии; Порошки и гранулы; Суппозитории (палочки); Таблетки, драже, брикеты, пастинки; Капсулы; Мази; Лиофилизат. Фармацевтические субстанции. Лекарственное растительное сырье и сборы.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003-3004	Подлинность Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) 0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий); 0,1 - 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% вesoвax; 0,00001-150% объёмных; 1,0 - 200,0 % от заявленного; не обнаружено

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
360	USP, (854) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства:</p> <p>Растворы;</p> <p>Капли;</p> <p>Аэрозоли и спреи;</p> <p>Суспензии и эмульсии;</p> <p>Порошки и гранулы;</p> <p>Суппозитории (палочки); Таблетки, драже, брикеты, пастышки;</p> <p>Капсулы;</p> <p>Мазь;</p> <p>Лифофизитат;</p> <p>Фармацевтические субстанции.</p> <p>Лекарственное растительное сырье и сборы.</p>	<p>21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140</p>	3003-3004	<p>Подлинность</p> <p>Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация</p>	<p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>0,1-10000 мг/г кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; унавоку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; унавоку; пакет); 0,00001-1000 г/кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; унавоку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p>
361	USP, (1119) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства:</p> <p>Растворы;</p> <p>Капли;</p> <p>Аэрозоли и спреи;</p> <p>Суспензии и эмульсии;</p> <p>Порошки и гранулы;</p> <p>Суппозитории (палочки); Таблетки, драже, брикеты, пастышки;</p> <p>Капсулы;</p> <p>Мазь;</p> <p>Лифофизитат;</p> <p>Фармацевтические субстанции.</p> <p>Лекарственное растительное сырье и сборы.</p>	<p>21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140</p>	3003-3004	<p>Подлинность</p> <p>Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация</p>	<p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>0,1-10000 мг/г кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; унавоку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; унавоку; пакет); 0,00001-1000 г/кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; унавоку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p>
362	USP, (1120) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства:</p> <p>Растворы;</p> <p>Капли;</p> <p>Аэрозоли и спреи;</p> <p>Суспензии и эмульсии;</p> <p>Порошки и гранулы;</p> <p>Суппозитории (палочки); Таблетки, драже, брикеты, пастышки;</p> <p>Капсулы;</p> <p>Мазь;</p> <p>Лифофизитат;</p> <p>Фармацевтические субстанции.</p> <p>Лекарственное растительное сырье и сборы.</p>	<p>21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140</p>	3003-3004	<p>Подлинность</p> <p>Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация</p>	<p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>0,1-10000 мг/г кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; унавоку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; унавоку; пакет); 0,00001-1000 г/кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; унавоку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p>
363	EP, ст. 2.2.27 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства.</p> <p>Лекарственное растительное сырье и сборы.</p> <p>Фармацевтические субстанции.</p>	<p>21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 15.12.11</p>	3003 – 3004, из 4201	Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
364	EP, ст. 2.2.6 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства.</p> <p>Лекарственное растительное сырье и сборы.</p> <p>Фармацевтические субстанции.</p>	<p>21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 15.12.11</p>	3003 – 3004, из 4201	<p>Показатель преломления / индексе рефракции</p> <p>Количественное определение</p>	<p>1,3 – 1,7</p> <p>0,0001 – 500 г/мл; мг/мл; г/л; мг/дл; г/см³; мг/см³</p>

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
365	ЕР, ст. 2.9.20 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Жидкие и твердые парентеральные лекарственные формы, глазные лекарственные формы	21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139	3004	Механические включения / наличие механических включений	Отсутствуют/ Присутствуют: Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
366	ЕР, ст. 2.9.34 (метод 1) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Порошки и гранулы.	21.10.32, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10	3004	Насыпная плотность	10-10000 кг/м ³ , 0,01 – 10 г/мл
367	ЕР, ст. 2.8.16 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.	21.1, 21.10, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3003 – 3004	Массовая доля сухого остатка / сухой остаток	0,001 – 10%
368	ЕР, ст. 2.5.8 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003-3004	Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	0,1-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; шпигет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упakovку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; шпигет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упakovку; пакет); 0,00001-1000 е/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; шпигет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упakovку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; шпигет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; шпигет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
369	ЕР, ст. 2.2.24 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Капли; Аэрозоли и спреи; Суспензии и эмульсии; Порошки и гранулы; Суппозитории (палочки); Таблетки, драже, брикеты, пастылки; Капсулы; Мазь; Лиофилизат; Фармацевтические субстанции. Лекарственное растительное сырье и сборы.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003-3004	Подлинность Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) 0,1-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; шпигет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упakovку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; шпигет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упakovку; пакет); 0,00001-1000 е/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; шпигет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упakovку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; шпигет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; шпигет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКЦД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
370	<p>ЕР, ст. 2.2.40 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Лекарственные средства: Растворы; Капли; Аэрозоли и спреи; Суспензии и эмульсии; Порошки и гранулы; Суппозитории (палочки); Таблетки, драже, брикеты, пастышки; Капсулы; Мази; Лиофилизат; Фармацевтические субстанции. Лекарственное растительное сырьё и сборы.</p>	<p>21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140</p>	3003-3004	<p>Подлинность</p> <p>Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация</p>	<p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>0,1-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; унакову; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; унакову; пакет); 0,00001-10000 г/кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; унакову; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объёмных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p>
371	<p>ЕР, ст. 2.2.48 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Лекарственные средства: Растворы; Капли; Аэрозоли и спреи; Суспензии и эмульсии; Порошки и гранулы; Суппозитории (палочки); Таблетки, драже, брикеты, пастышки; Капсулы; Мази; Лиофилизат; Фармацевтические субстанции. Лекарственное растительное сырьё и сборы.</p>	<p>21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140</p>	3003-3004	<p>Подлинность</p> <p>Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация</p>	<p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>0,1-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; унакову; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; унакову; пакет); 0,00001-10000 г/кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; унакову; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объёмных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p>
372	<p>ВР, Appendix III А и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.</p>	<p>21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140</p>	3003-3004	Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
373	<p>ВР, Appendix V Е и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.</p>	<p>21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140</p>	3003 – 3004	<p>Показатель преломления / индексе рефракции</p> <p>Количественное определение</p>	<p>1,3 – 1,7</p> <p>0,0001 – 500 г/мл; мг/мл; г/л; мг/л; г/см³; мг/см³</p>
374	<p>ВР, Appendix XIII В и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Жидкие и твердые парентеральные лекарственные формы, глазные лекарственные формы</p> <p>Лекарственные средства:</p>	<p>21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139</p>	3004	Механические включения / наличие механических включений	<p>Отсутствуют/ Присутствуют; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p>

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
375	ВР, Appendix XVII A и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Порошки и гранулы.	21.10.32, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10	3004	Определение фракционного состава / распределение по размерам частиц / размер частиц	0-100%; 45 мкм – 11,2 мм
376	ВР, Appendix XVII B и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Порошки и гранулы.	21.10.32, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10	3004	Определение фракционного состава / распределение по размерам частиц / размер частиц	0-100%; 45 мкм – 11,2 мм
377	ВР, Appendix XVII S, Method I и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Порошки и гранулы.	21.10.32, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10	3004	Насыпная плотность	10-10000 кг/м ³ , 0,01 – 10 г/мл
378	ВР, General notes, Part II и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Экстракты; Порошки и гранулы; Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003 – 3004	Растворимость	Очень легко растворим/легко растворим/растворим/умеренно растворим/мало растворим/очень мало растворим/практически не растворим. Соответствует/Не соответствует (при необходимости указать условия)
379	ВР, Appendix XI P и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сироны; Бальзамы. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.	21.1, 21.10, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3003 – 3004; из 2308	Массовая доля сухого остатка / сухой остаток	0,001 – 10%
380	ВР, Appendix XI Q и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сироны; Бальзамы. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.	21.1, 21.10, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3003 – 3004; из 2308	Потеря в массе при высушивании / определение влажности / массовая доля влаги / влажность	0,001 – 50%

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
381	ВР, Herbal Drug Extracts и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза; и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения. Кормовые добавки.	21.1, 21.10, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140, 10.91.10.230	3003 – 3004; 2308-2309	Содержание фармакологически активных веществ или биологическая активность	10^{-8} – 10,0 %; 10^{-8} – 0,1 %/таб (флакон); 10^{-8} – 10,0 мг/г (мг; см ³ ; мл; дм ³ ; л); 10^{-1} – 100 мкг/г (мг; см ³ ; мл; дм ³ ; л)
382	ВР, Herbal Drugs и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза; и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения. Кормовые добавки.	21.1, 21.10, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140, 10.91.10.230	3003 – 3004; 2308-2309	Содержание фармакологически активных веществ или биологическая активность	10^{-8} – 10,0 %; 10^{-8} – 0,1 %/таб (флакон); 10^{-8} – 10,0 мг/г (мг; см ³ ; мл; дм ³ ; л); 10^{-1} – 100 мкг/г (мг; см ³ ; мл; дм ³ ; л)
383	ВР, Appendix XI D и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.	21.1, 21.10, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3003 – 3004; 2308	Содержание примесей	0,1-20%; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание; Наличие/ отсутствие (при необходимости указать условия)
384	ВР, Appendix VII (Method A, Method B, Limit Test for Heavy Metals in Herbal Drugs and Herbal Drug Preparations) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003-3004	Содержание тяжелых металлов (кадмий, свинец, мышьяк, ртуть)	(0,002 – 500) мг/кг; мг/дм ³
385	ВР, Appendix X B и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Мази; Капли (глазные); Экстракты.	21.10.51.120, 21.10.52.110, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3004	Кислотное число	0,01 -10 мгКОН/мл (см ³ /г)

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКЦД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
386	ВР, Appendix X F и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Мази; Капли (глазные); Экстракты.	21.10.51.120, 21.10.52.110, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3004	Перекисное число	0,01-50 ммольО2/кг
387	ВР, Appendix VI и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003-3004	Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
388	ВР, Appendix VIII B (Potentiometric Titration, Determination of Primary Aromatic Amino-nitrogen) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003-3004	Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	0,1-10000 мкг/кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,000001-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10,0 г/кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10,0 г/кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,01 -10 мгКОН/мл (см ³); 0,0001-150%; 0,0001-150% весовых; 0,0001-150% объемах; не обнаружено
389	ВР, Appendix XIV B и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; - для инъекций; Суспензии и эмульсии; - для инъекций; Порошки и гранулы (микрoгранулы, pellets); - для приготовления (раствора для инъекций, капель); Лиофилизат.	21.10.52.110, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.213	3004	Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	0,1-10000 мкг/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; упаковку; пакет); 0,1 - 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл); 0,1 - 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл); не обнаружено
390	ВР, Appendix VIII F и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Настойки и экстракты; - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Сиропы.	21.10.51.120, 21.10.52.110, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3004	Количественное определение спирта этилового / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / массово-объемная концентрация	0,01-96 % (масс. об); г/л (дм ³ , см ³ , мл); мг/мл (см ³)
391	ВР, Appendix II A и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Капли; Аэрозоли и спреи; Суспензии и эмульсии; Порошки и гранулы; Суппозитории (палочки); Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Мази; Лиофилизат; Фармацевтические субстанции. Лекарственное растительное сырье и сборы.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003-3004, из 2308	Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) 0,1-10000 мкг/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 - 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий); 0,1 - 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемах; 1,0 - 200,0 % от заявленного; не обнаружено
392	ВР, Appendix II H и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Капли; Аэрозоли и спреи; Суспензии и эмульсии; Порошки и гранулы; Суппозитории (палочки); Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Мази; Лиофилизат; Фармацевтические субстанции. Лекарственное растительное сырье и сборы.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003-3004, из 2308	Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) 0,1-10000 мкг/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 - 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий); 0,1 - 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемах; 1,0 - 200,0 % от заявленного; не обнаружено

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
393	ВР, Appendix VIII Р (Method 1, Method 5, Method 7) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Лизофинат.	21.20, 21.20.1	3004	Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Количественное определение белка / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	0,2-2,0 мг/мл
394	ГФ, XIV издание, ОФС.1.1.0001.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции. Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 15.12.11	3003 – 3004, из 3305	Внешний вид (описание)	-
					Цвет (описание)	-
					Запах	Описание
					Консистенция (описание)	-
395	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.1.0015.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикеты, пастикки; Капсулы.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003 – 3004	Внешний вид (описание)	-
					Цвет (описание)	-
					Определение талька, аэросила, титана диоксида и др. вспомогательных веществ	0-5 %
396	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.1.0013.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Суппозитории.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003 – 3004	Внешний вид (описание)	-
397	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.1.0010.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Порошки.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003 – 3004	Внешний вид (описание)	-
					Время растворения	0,5 – 120 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
398	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.1.0004.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Гранулы (микрогранулы, пеллеты).	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003 – 3004	Внешний вид (описание)	-
					Размер	45 мкм – 11,2 мм
					Распадеваемость	0,5 – 120 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
399	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.1.0011.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003 – 3004	Внешний вид (описание)	-
400	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.1.0027.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - для местного применения; - для орального применения.	21.1, 21.10, 21.10.20.120, 21.10.51.120, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.213, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 21.20.14, 21.20.14.000	3004	Внешний вид (описание)	-
401	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.1.0031.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Лиофилизат.	21.1, 21.10, 21.20.21.130, 21.20.21.139	3004	Внешний вид (описание)	-
					Время растворения	0,5 – 120 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
402	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.1.0041.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы.	21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.14, 21.20.14.000	3004	Внешний вид (описание)	-
					Пенообразующая способность	10 -700 мм
403	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.1.0014.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Суспензии; Капли (глазные); Растворы.	21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Внешний вид (описание)	-
					Седиментационная устойчивость	0,5 – 120 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Способность к ресуспендированию	0,5 – 120 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Прохождение через иглу/инъекруемость раствора	от 0,2 с до 10 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
					Расслоение (расслаивание)	0,5 – 120 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
404	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.1.0017.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Эмульсии.	21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Внешний вид (описание)	-
					Расслоение (расслаивание)	0,5 – 120 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
405	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.1.0008.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Мази (кремы, гели, линименты, пасты)	21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10	3004	Внешний вид (описание)	-
					Цвет (описание)	-
					Запах	Описание
					Консистенция (описание)	-
					Однородность массы дозы / однородность массы	0,01 – 50 % от средней массы; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
					Однородность дозирования	Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Однородность	Однородна/не однородна; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
406	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.1.0004.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 20.20.14, 20.20.14.000	3003 – 3004	рН / активность (концентрация) водородных ионов/водородный показатель / показатель концентрации водородных ионов	от 0 до 14
407	ГФ, XIV издание, ОФС.1.1.0008.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003 – 3004	Остаточные органические растворители	10 -5000 ppm (мг/кг; мкг/г); 0,00001 – 10%
408	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.1.0010.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003 – 3004	Потеря в массе при высушивании / метод высушивания / массовая доля влаги	0,001 -50%

N п/л	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКЦД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
409	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.1.2.0005.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.</p> <p>Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.</p> <p>Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; Капли (глазные).</p> <p>Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для орального применения; - для инъекций; Порошки и гранулы (микрогранулы, pellets): - для орального применения. Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы.</p> <p>Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.</p> <p>Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для орального применения; - для инъекций; Порошки и гранулы (микрогранулы, pellets): - для орального применения. Фармацевтические субстанции</p>	<p>21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 15.12.11, 20.20.14, 20.20.14.000</p>	3003 – 3004, из 4201	<p>Посторонние примеси / родственные соединения</p> <p>Подлинность</p> <p>Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация</p> <p>Подлинность</p> <p>Количественное определение антимикробных консервантов / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация</p> <p>Подлинность</p> <p>Количественное определение антиоксидантов / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация</p> <p>Подлинность</p> <p>Количественное определение органических кислот / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация</p>	<p>0,01 - 20%; 0,01 - 20% от действующего вещества (при необходимости указать условия)</p> <p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p> <p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>0,1-10000 мкг/ мл (см³; л; дм³; 100мл; пинет.; шприц; фла.); 0,00001-10000 мг/ мл (см³; л; дм³; 100мл; пинет.; шприц; фла.); 0,00001-20%; 0,00001-20% весовых; 0,00001-20% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p> <p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>0,1-10000 мкг/ мл (см³; л; дм³; 100мл; пинет.; шприц; фла.); 0,00001-10000 мг/ мл (см³; л; дм³; 100мл; пинет.; шприц; фла.); 0,00001-20%; 0,00001-20% весовых; 0,00001-20% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p> <p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>0,1-10000 мкг/ кг (г; 100г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (г; 100г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p>
410	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.1.2.0004.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.</p> <p>Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; Капли (глазные).</p>	<p>21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 15.12.11, 20.20.14, 20.20.14.000</p>	3003 – 3004, из 4201	<p>Подлинность</p> <p>Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация</p> <p>Подлинность</p>	<p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (г; 100г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p> <p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p>

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
		Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003 – 3004	Количественное определение антимикробных консервантов / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	0,1-10000 мг/л; мг/см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; пипет.; шприц; фла.; 0,00001-10000 мг/мл (см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; пипет.; шприц; фла.); 0,00001-20%; 0,00001-20% асвовах; 0,00001-20% объёмных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
411	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.1.2.0003.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003 – 3004	Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
412	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.1.1.0003.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003 – 3004	Подлинность Оптическая плотность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) 0,0001 – 3,0
413	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.1.1.0008.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003 – 3004	Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	(0,002 – 500) мг/кг, мг/дм ³
414	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.1.0017.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 20.20.14, 20.20.14.000	3003 – 3004	Показатель преломления / индекса рефракции Количественное определение	1,3 – 1,7 0,0001 – 500 г/мл; мг/мл; г/л; мг/л; г/см ³ ; мг/см ³

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
415	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.2.0005.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные формы: Жидкие и твердые парентеральные лекарственные формы, глазные лекарственные формы	21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139	3004	Механические включения	Отсутствуют/ Присутствуют; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
416	ГФ, XIV издание, ОФС.1.1.0015.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Порошки и гранулы.	21.10.32, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10	3004	Определение фракционного состава / распределение по размерам частиц / размер частиц	0-100%; 45 мкм – 11,2 мм
417	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.3.0002.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Порошки и гранулы (микрочастицы, таблетки); - для приготовления (раствора для инъекций, для орального применения, капли); - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Лифофильат; Капсулы; Мази; Таблетки и драже. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.21.130, 21.20.21.139	3003 - 3004	Содержание влаги / содержание воды / вода / остаточная влажность / влага	0,01 – 100%
419	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.1.0006.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрастернального введения; - для местного применения; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрастернального введения; - для местного применения; Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные - для орального применения.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Степень окраски жидкостей / цвет / цветность / цветность раствора / окраска / окраска раствора (описание)	Сравнение с эталонными растворами / Соответствует/ не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
420	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.1.0007.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрастернального введения; - для местного применения; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрастернального введения; - для местного применения; Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные - для орального применения.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Прозрачность и степень мутности жидкостей (описание)	Прозрачный/Непрозрачный; Сравнение с эталонными растворами / Соответствует/ не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
420	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.1.0007.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрастернального введения; - для местного применения; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрастернального введения; - для местного применения; капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные - для местного применения; - для орального применения.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Прозрачность и степень мутности жидкостей (описание)	Прозрачный/Непрозрачный; Сравнение с эталонными растворами / Соответствует/ не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
421	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.2.0002.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрастернального введения; - для местного применения; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрастернального введения; - для местного применения; Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные - для местного применения; - для орального применения.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Номинальный объем / газлеваемый объем / объем наполнения (заполнения) / объем наполнения (заполнения) флакона / объем препарата во флаконе	0,1 – 1000 мл (см ³ ; л; дм ³); 80 -150 % от номинального; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
422	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.2.0003.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интратрахеального введения; - для местного применения; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интратрахеального введения; - для местного применения; Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные - для местного применения; - для орального применения.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Номинальный объем / извлекаемый объем / объем наполнения (заполнения) / объем наполнения (заполнения) флаконов / объем препарата во флаконе	0,1 – 1000 мл (см ³ ; л; дм ³); 80-150 % от номинального; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
423	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.2.0007.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные; - для местного применения; - для орального применения; Суспензии и эмульсии; Аэрозоли, спреи, пены; Настойки и экстракты: - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Мазь; Сиропаи;Бальзамы.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Масса (объем) содержимого упаковки	0,1 – 25000 мл (см ³ ; л; дм ³); 0,1 – 10 кг; 0,001 – 500 г; 1,0 – 5000 мг; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
424	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.1.0002.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Аэрозоли, спреи, пены.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Масса (объем) содержимого упаковки / выход содержимого упаковки (для аэрозолей) Однородность массы дозы / однородность массы Однородность дозирования Расслоение (расслаивание) Герметичность упаковки (для аэрозолей) Количество доз в упаковке	0,1 – 25000 мл (см ³ ; л; дм ³); 0,1 – 10 кг; 0,001 – 500 г; 1,0 – 5000 мг; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание 0,01 – 50 % от средней массы; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) 0,5 – 120 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание; Герметичен / не герметичен 0-1000; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
425	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.1.0006.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные: - для местного применения; - для орального применения; Аэрозоли и спреи; Пленки (глазные).	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Однородность массы дозы / однородность массы	0,01 – 50 % от средней массы; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
426	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.1.0015.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Суспензии и эмульсии; Капли (глазные). Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004	Вязкость	0,0001–100000 мм ² /с; цп; спз; Па'с; мПа'с; м ² /с; ст; сст
427	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.1.0011.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10	3003	Температура плавления	25 – 400 °С
428	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.1.0005.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Фармацевтические субстанции. Лекарственные средства: Экстракты; Порошки.	21.1, 21.10, 21.20.1, 21.20.10	3003 - 3004	Растворимость	Очень легко растворим/легко растворим/растворим/умеренно растворим/мало растворим/очень мало растворим/практически не растворим. Соответствует/Не соответствует (при необходимости указать условия)

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
429	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.2.2.0013.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Фармацевтические субстанции. Лекарственное растительное сырье и сборы.	21.1, 21.10, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3003 - 3004	Зола общая	0,001 – 10,000%
430	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.2.2.0014.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Фармацевтические субстанции. Лекарственное растительное сырье и сборы.	21.1, 21.10, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3003 - 3004	Сульфатная зола	0,001 – 10,000%
431	ГФ, XIV издание, ОФС.1.1.0006.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10	3003	Растворимость	Очень легко растворим/легко растворим/растворим/умеренно растворим/мало растворим/очень мало растворим/практически не растворим. Соответствует/Не соответствует (при необходимости указать условия)
					Зола общая	0,001 – 10,000%
					Сульфатная зола	0,001 – 10,000%
432	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.2.0008.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки и драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы (микрогранулы, pellets); Капли (глазные); Мали; Пластинки (глазные); Аэрозоли и спреи; Система: - для вагинального введения.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 02.30.40.140	3004	Однородность дозирования	Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
433	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.1.0003.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Капли (глазные).	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 02.30.40.140	3004	Однородность дозирования	Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Седиментационная устойчивость	0,5 – 120 мм; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Размер	10-20000 мкм; 0,01-2000 мкм; 0,001-200 см
434	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.2.0009.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы (микрогранулы, pellets); Система: - для вагинального введения.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 02.30.40.140	3004	Средняя масса и однородность по массе	0,1 – 10 кг; 0,001 – 500 г; 1,0 – 5000 мг; 0,01 – 50 % от средней массы; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
435	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.2.0013.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Порошки и гранулы.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 02.30.40.140	3004	Распадаемость	0,5-120 мм; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
436	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.2.0012.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки; Суппозитории.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 02.30.40.140	3004	Распадемость	0,5 -120 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
437	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.2.0014.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 02.30.40.140	3004	Растворение	0,1 – 120% от заявленного; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
438	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.1.0005.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Капсулы.	21.10.51.120, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10	3004	Размер капсулы	000-5;0.01-160 мм; 0,001-16 см
439	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.1.0007.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; Капли (глазные).	21.10.51.120, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10	3004	Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Количественное определение антимикробных консервантов/ количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	0,1-10000 мкг/ мл (см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; пипет.; шприц; фла.); 0,00001-10000 мкг/ мл (см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; пипет.; шприц; фла.); 0,00001-20%; 0,00001-20% весовых; 0,00001-20% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
440	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.1.0019.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза; и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения. Кормовые добавки.	21.1, 21.10, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140, 10.91.10.230	3003 – 3004; из 2309	Массовая доля сухого остатка / сухой остаток	0,001 – 10%
					Содержание фармакологически активных веществ или биологическая активность	10 ⁻⁸ – 10,0 %; 10 ⁻⁸ – 0,1 %/таб (флакон); 10 ⁻⁸ – 10,0 мг/г (мг; см ³ ; мл; дм ³ ; л); 10 ⁻³ – 100 мкг/г (мг; см ³ ; мл; дм ³ ; л)
441	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.1.0020.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза; и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения. Кормовые добавки.	21.1, 21.10, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140, 10.91.10.230	3003 – 3004; из 2309	Содержание фармакологически активных веществ или биологическая активность	10 ⁻⁸ – 10,0 %; 10 ⁻⁸ – 0,1 %/таб (флакон); 10 ⁻⁸ – 10,0 мг/г (мг; см ³ ; мл; дм ³ ; л); 10 ⁻³ – 100 мкг/г (мг; см ³ ; мл; дм ³ ; л)

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
442	ГФ, XIV издание, ОФС.1.5.1.0001.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза; и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения. Кормовые добавки.	21.1, 21.10, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140, 10.91.10.230	3003 – 3004; из 2309	Содержание фармакологически активных веществ или биологическая активность	10^{-8} – 10,0 %; 10^{-8} – 0,1 %/таб (флакон); 10^{-8} – 10,0 мг/г (мг; см ³ ; мл; дм ³ ; л); 10^{-3} – 100 мкг/г (мг; см ³ ; мл; дм ³ ; л)
443	ГФ, XIV издание, ОФС.1.5.3.0007.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.	21.1, 21.10, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3003 – 3004	Потеря в массе при высушивании /определение влажности / сухой остаток	0,001 – 50%
444	ГФ, XIV издание, ОФС.1.5.3.0004.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.	21.1, 21.10, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3003 – 3004	Содержание примесей	0,1-20%; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание; Наличие/ отсутствие (при необходимости указать условия)
445	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.3.0017.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для орального применения; - для инъекций; Порошки и гранулы (микрoгранулы, pellets): - для орального применения. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.51.120, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003-3004	Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
446	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.4.0012.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для орального применения; - для инъекций; Порошки и гранулы (микрoгранулы, pellets): - для орального применения. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.51.120, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003-3004	Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	0,001-10000 мкг/кг (мг; г; 10 мг; 100 г; мл; см ³ ; л; 10 мл; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пилет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пилет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пилет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 10 г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пилет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пилет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
447	ГФ, XIV издание, ОФС.1.5.3.0009.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Настойки и экстракты. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.	21.1, 21.10, 21.10.51.120, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003-3004	Количественное определение мышьяка/ количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	(0,010 – 500) мг/кг, мг/дм ³
					Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация тяжелых металлов (кадмий, свинец, мышьяк, ртуть)	(0,002 – 500) мг/кг, мг/дм ³

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
448	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.2.2.0005.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Настойки и экстракты. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.	21.1, 21.10, 21.10.51.120, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003-3004	Количественное определение грусти/ количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	(0,010-20) мг/кг, мг/дм ³
449	ГФ, XIV издание, ОФС.1.5.2.0001.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для орального применения; - для инъекций; Порошки и гранулы (микроранулы, pellets): - для орального применения. Настойки и экстракты. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.51.120, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3003-3004	Количественное определение ароматических компонентов/ количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упакувку; пакет); 0,00001-10000 мкг/кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упакувку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100г; мг; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упакувку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (г; 100г; мг; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мг; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
450	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.1.0016.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Настойки и экстракты: - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Сиропа.	21.10.51.120, 21.10.52.110, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3004	Количественное определение спирта этилового / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	0,01-96 % (масс. об); г/л (дм ³ , см ³ , мл); мг/мл (см ³)
451	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.3.0004.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Мазь; Капли (глазные); Экстракты.	21.10.51.120, 21.10.52.110, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3004	Кислотное число	0,01 -10 мгКОН/мл (см ³ г)
452	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.3.0007.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Мазь; Капли (глазные); Экстракты.	21.10.51.120, 21.10.52.110, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3004	Перекисное число	0,01-50 ммольО2/кг
453	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.1.19.0002.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; - для инфузий; Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - для местного применения; - для орального применения; Порошки и гранулы (микроранулы, pellets); Таблетки; Мазь; Аэрозоли и спреи; Настойки и экстракты; Сиропа; Бальзамы; Шашки лекарственные; Шнур. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.20.120, 21.10.51.120, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.213, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 21.20.14, 21.20.14.000, 02.30.40.140	3004	Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упакувку; пакет); 0,000001-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упакувку; пакет); 0,00001-10,0 г/ кг (г; 100г; мг; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упакувку; пакет); 0,001 -10 мгКОН/мл (см ³ г); 0,0001-150%; 0,0001-150% весовых; 0,0001-150% объемных; не обнаружено
454	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.3.0013.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; - для инфузий; Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - для местного применения; - для орального применения; Порошки и гранулы (микроранулы, pellets); Таблетки; Мазь; Аэрозоли и спреи; Настойки и экстракты; Сиропа; Бальзамы; Шашки лекарственные; Шнур. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.20.120, 21.10.51.120, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.213, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 21.20.14, 21.20.14.000, 02.30.40.140	3004	Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упакувку; пакет); 0,000001-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упакувку; пакет); 0,00001-10,0 г/ кг (г; 100г; мг; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упакувку; пакет); 0,001 -10 мгКОН/мл (см ³ г); 0,0001-150%; 0,0001-150% весовых; 0,0001-150% объемных; не обнаружено

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
455	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.3.0015.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; - для инфузий; Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - для местного применения; - для орального применения; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты); Таблетки; Мазь; Аэрозоли и спреи; Настойки и экстракты; Сироны; Бальзамы; Шанки лекарственные; Шнур. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.20.120, 21.10.51.120, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.213, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 21.20.14, 21.20.14.000, 02.30.40.140	3004	Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	0,1-10000 мкг/кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,000001-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10,0 г/кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,0001-150%; 0,0001-150% весовых; 0,0001-150% объемных; не обнаружено
456	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.2.0001.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; - для инфузий; Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - для местного применения; - для орального применения; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты); Таблетки; Мазь; Аэрозоли и спреи; Настойки и экстракты; Сироны; Бальзамы; Шанки лекарственные; Шнур. Фармацевтические субстанции.	21.1, 21.10, 21.10.20.120, 21.10.51.120, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.213, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 21.20.14, 21.20.14.000, 02.30.40.140	3004	Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	0,1-10000 мкг/кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,000001-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10,0 г/кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,01 - 10 мгКОН/мл (см ³); 0,0001-150%; 0,0001-150% весовых; 0,0001-150% объемных; не обнаружено
457	ГФ, XIV издание, ОФС.1.7.2.0033.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты); - для приготовления (раствора для инъекций, капель); Лизофилizat.	21.10.52.110, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.213	3004	Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	0,1-10000 мкг/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 - 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл); 0,1 - 1000000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл); не обнаружено
458	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.3.0021.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Порошки и гранулы; Таблетки; Капсулы; Пасты; - для орального применения; Гели; - для орального применения; Коллоидные растворы.	21.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3004	Адсорбционная активность	1-1000 мг/г (мг/таб.; мг/капс.; мкг/мл; ммоль/г; см ³ /г)
459	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.4.0002.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; Суспензии и эмульсии: - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; Капли: - ушные; - назальные; - для местного применения; Мазь (кремы, гели, линименты, пасты); - для наружного применения; - для местного применения; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты); - для приготовления (раствора для орального применения, капель); - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Аэрозоли и спреи; Капсулы; Суппозитории (палочки); Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Настойки и экстракты: - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Сироны; Бальзамы; Система: - для вагинального введения. Фармацевтические субстанции. Продукция зоогигиеническая моющая жидкая для непродуктивных животных; - шампуню; - жидкое мыло; - пенка; - мусс; - гели; - лосьон; - тоник.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 01.49.28.000, 20.4	3003 - 3004, из 3305	Микробиологическая чистота	Выдерживает испытание/не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
460	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.4.0003.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для наружного применения (при нанесении на рану); - для интрастернального введения; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; - для интрастернального введения; Капли (глазные); Мазь (кремы, гели, линименты, пасты); - для наружного применения; - для интрастернального введения; - глазные; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты); - для приготовления раствора для инъекций; - для наружного применения (при нанесении на рану). Среды для разбавления спермы производителей сельскохозяйственных животных.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 01.49.28.000, 20.4	3003 - 3004, из 5102, из 3305	Стерильность	Стерильно/нестерильно; выдерживает испытание/не выдерживает испытание

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
467	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.3.0012.15 (Метод 1, Метод 5, Метод 7) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Лиофилизат.	21.20, 21.20.1	3004	Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Количественное определение белка / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	0,2 – 2,0 мг/мл
468	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.1.0021.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Настойки; Экстракты; Растворы.	21.10.53, 21.10.53.120, 1.20.1, 21.20.10, 02.30.40.140	3003-3004	Массовая доля сухого остатка / сухой остаток	0,001 – 10%
469	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.3.0022.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы.	21.20, 21.20.1	3004	Определение амминого азота	0,01 – 200 мг/мл (г)
470	ГФ, XIV издание, ФС.3.1.0004.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Порошки и гранулы; Суспензии.	21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.10, 21.20.21.130, 21.20.21.139	3004	Внешний вид (описание) Подлинность pH Вода Количественное определение	- Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) от 0 до 14 0,01 – 100% 0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пилет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пилет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пилет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пилет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пилет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
471	ГФ, XIV издание, ФС.3.1.0005.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190	3004	Внешний вид (описание) Подлинность Растворение Вода Однородность дозирования Количественное определение	- Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) 0,1 – 120% от заявленного; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание 0,01 – 100% Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) 0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пилет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пилет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пилет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пилет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пилет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения					
1	2	3	4	5	6	7					
472	ГФ, XIV издание, ФС.3.1.0006.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Порошки для приготовления раствора для инъекций.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190	3004	Внешний вид (описание)	-					
					Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)					
					Прозрачность раствора (описание)	-					
					Цветность раствора (описание)	-					
					pH	от 0 до 14					
					Время растворения	0,5 – 120 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание					
					Вода	0,01 – 100%					
473	ГФ, XIV издание, ФС.3.1.0007.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190	3004	Внешний вид (описание)	-					
					Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)					
					Растворение	0,1 – 120% от заявленного; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание					
					Вода	0,01 – 100%					
					Однородность дозирования	Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)					
					Количественное определение	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено					
					474	ГФ, XIV издание, ФС.3.1.0009.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190	3004	Внешний вид (описание)	-
Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)										
Растворение	0,1 – 120% от заявленного; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание										
Однородность дозирования	50 -150 % от заявленного/ от среднего содержания; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание										
Количественное определение	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено										
475	ГФ, XIV издание, ФС.3.1.0021.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Капли глазные.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190	3004						Внешний вид (описание)	-
										Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					pH	от 0 до 14					
					Плотность	700 – 1840 кг/м ³ ; 0,001 – 3,000 мг/см ³ (мг/мл); 0,0001 – 3,000 мг/см ³ (мг/мл)					
					Количественное определение	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено					

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
476	ГФ, XIV издание, ФС. 3.1.0022.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190	3004	Внешний вид (описание)	-
					Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Растворение	0,1 – 120% от заявленного; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
					Однородность дозирования	Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Количественное определение	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мг; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мг; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мг; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мг; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мг; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
477	ГФ, XIV издание, ФС.3.1.0023.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Капли глазные.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190	3004	Внешний вид (описание)	-
					Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					pH	от 0 до 14
					Количественное определение	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мг; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мг; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мг; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мг; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мг; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
					Прозрачность (описание)	-
Цветность (описание)	-					
478	ГФ, XIV издание, ФС.3.1.0024.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы для инъекций.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190	3004	Внешний вид (описание)	-
					Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Прозрачность (описание)	-
					Цветность (описание)	-
					pH	от 0 до 14
Бактериальные эндотоксины	Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание; Соответствует/ не соответствует; 0,001-1000000000 ЕЭ/ мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см ³ ; 10 мл; л; дм ³ ; 100 мл; порочи.; лиофилизат; шприц; амп.; фла.; упаковку; пакет; ЕД); 0,001-1000000000 ЕУ/ мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см ³ ; 10 мл; л; дм ³ ; 100 мл; порочи.; лиофилизат; шприц; амп.; фла.; упаковку; пакет; ЕД); 0,001-1000000000 МЕ/ мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см ³ ; 10 мл; л; дм ³ ; 100 мл; порочи.; лиофилизат; шприц; амп.; фла.; упаковку; пакет; ЕД)					
Количественное определение	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мг; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мг; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мг; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мг; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мг; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено					

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
479	ГФ, XIV издание, ФС.3.1.0039.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы для инъекций.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190	3004	Внешний вид (описание)	-
					Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Прозрачность (описание)	-
					Цветность (описание)	-
					pH	от 0 до 14
					Бактериальные эндотоксины	Выдерживает испытание/не выдерживает испытание; Соответствует/ не соответствует; 0,001-1000000000 ЕЭ/ мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см ³ ; 10 мл; л; дм ³ ; 100 мл; порочи; лиофилизат; шприц; ампл.; фал.; упаковка; пакет; ЕД); 0,001-1000000000 ЕУ/ мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см ³ ; 10 мл; л; дм ³ ; 100 мл; порочи; лиофилизат; шприц; ампл.; фал.; упаковка; пакет; ЕД); 0,001-1000000000 МЕ/ мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см ³ ; 10 мл; л; дм ³ ; 100 мл; порочи; лиофилизат; шприц; ампл.; фал.; упаковка; пакет; ЕД)
Количественное определение	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фал.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фал.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фал.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 - 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фал.; пластина, суппозиторий); 0,1 - 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фал.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 - 200,0 % от заявленного; не обнаружено					
480	ГФ, XIV издание, ФС.3.1.0049.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190	3004	Внешний вид (описание)	-
					Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Растворение	0,1 - 120 % от заявленного; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
					Однородность дозирования	Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Количественное определение	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фал.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фал.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фал.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 - 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фал.; пластина, суппозиторий); 0,1 - 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фал.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 - 200,0 % от заявленного; не обнаружено
					Количественное определение	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фал.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фал.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 - 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фал.; пластина, суппозиторий); 0,1 - 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фал.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 - 200,0 % от заявленного; не обнаружено
481	ГФ, XIV издание, ФС.3.1.0067.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы для инъекций.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190	3004	Внешний вид (описание)	-
					Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Прозрачность (описание)	-
					Цветность (описание)	-
					pH	от 0 до 14
					Бактериальные эндотоксины	Выдерживает испытание/не выдерживает испытание; Соответствует/ не соответствует; 0,001-1000000000 ЕЭ/ мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см ³ ; 10 мл; л; дм ³ ; 100 мл; порочи; лиофилизат; шприц; ампл.; фал.; упаковка; пакет; ЕД); 0,001-1000000000 ЕУ/ мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см ³ ; 10 мл; л; дм ³ ; 100 мл; порочи; лиофилизат; шприц; ампл.; фал.; упаковка; пакет; ЕД); 0,001-1000000000 МЕ/ мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см ³ ; 10 мл; л; дм ³ ; 100 мл; порочи; лиофилизат; шприц; ампл.; фал.; упаковка; пакет; ЕД)
Количественное определение	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фал.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фал.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 - 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фал.; пластина, суппозиторий); 0,1 - 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фал.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 - 200,0 % от заявленного; не обнаружено					

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
482	ГФ, XIV издание, ФС.3.1.0069.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190	3004	Внешний вид (описание)	-
					Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Растворение	0,1 – 120% от заявленного; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
					Однородность дозирования	Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
Количественное определение	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пилет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пилет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пилет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пилет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пилет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено					
483	ГФ, XIV издание, ФС.3.1.0082.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Капли: - глазные; - ушные.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190	3004	Внешний вид (описание)	-
					Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Прозрачность раствора (описание)	-
					pH	от 0 до 14
Количественное определение	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пилет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пилет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пилет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пилет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено					
484	ГФ, XIV издание, ФС.3.1.0084.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Раствор: - для инфузий.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190	3004	Внешний вид (описание)	-
					Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Прозрачность (описание)	-
					Цветность (описание)	-
pH	от 0 до 14					
Бактериальные эндотоксины	Выдерживает испытание/не выдерживает испытание; Соответствует/ не соответствует; 0,001-1000000000 ЕЭ/ мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см ³ ; 10 мл; л; дм ³ ; 100 мл; порош.; лиофилизат; шприц; амп.; фла.; упаковку; пакет; ЕД); 0,001-1000000000 ЕУ/ мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см ³ ; 10 мл; л; дм ³ ; 100 мл; порош.; лиофилизат; шприц; амп.; фла.; упаковку; пакет; ЕД); 0,001-1000000000 МЕ/ мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см ³ ; 10 мл; л; дм ³ ; 100 мл; порош.; лиофилизат; шприц; амп.; фла.; упаковку; пакет; ЕД)					
Количественное определение	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пилет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пилет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пилет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100 мл; таб.; капс.; пилет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пилет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено					

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
489	ГФ, XIV издание, ФС.3.2.0004.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы - для наружного применения.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190	3004	<p>Внешний вид (описание) -</p> <p>Подлинность Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>Содержание спирта 0,01-96 % (масс. об); г/л (дм³, см³); мг/мл (см³)</p> <p>Количественное определение 0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суспензорий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мкг/кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суспензорий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суспензорий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина, суспензорий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина, суспензорий); 0,00001-150%; 0,00001-150% вesoвoх; 0,00001-150% oбъeмнoх; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p>	
490	ГФ, XIV издание, ФС.3.2.0005.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза,	Лекарственные средства: Таблетки.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190	3004	<p>Внешний вид (описание) -</p> <p>Подлинность Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>Растворение 0,1 – 120% от заявленного; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание</p> <p>Однородность дозирования Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>Количественное определение 0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суспензорий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мкг/кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суспензорий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суспензорий); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина, суспензорий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина, суспензорий); 0,00001-150%; 0,00001-150% вesoвoх; 0,00001-150% oбъeмнoх; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p>	
491	ГФ, XIV издание, ФС.3.2.0006.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Концентрат для приготовления раствора для инъекций.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190	3004	<p>Внешний вид (описание) -</p> <p>Подлинность Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>Прозрачность (описание) -</p> <p>Цветность (описание) -</p> <p>pH от 0 до 14</p> <p>Бактериальные эндотоксины Выдерживает испытание/не выдерживает испытание; Соответствует/ не соответствует; 0,001-1000000000 ЕЭ/ мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см³; 10 мл; л; дм³; 100 мл; пороч.; лиофилизат; шприц; амп.; фла.; упаковку; пакет; ЕД); 0,001-1000000000 ЕУ/ мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см³; 10 мл; л; дм³; 100 мл; пороч.; лиофилизат; шприц; амп.; фла.; упаковку; пакет; ЕД); 0,001-1000000000 МЕ/ мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см³; 10 мл; л; дм³; 100 мл; пороч.; лиофилизат; шприц; амп.; фла.; упаковку; пакет; ЕД)</p> <p>Количественное определение 0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суспензорий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мкг/кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина; суспензорий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина, суспензорий); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина, суспензорий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пинет.; шприц; фла.; пластина, суспензорий); 0,00001-150%; 0,00001-150% вesoвoх; 0,00001-150% oбъeмнoх; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p>	

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
492	ГФ, XIV издание, ФС.3.2.0008.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы для инъекций.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190	3004	<p>Внешний вид (описание) -</p> <p>Подлинность Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>Прозрачность (описание) -</p> <p>Цветность (описание) -</p> <p>pH от 0 до 14</p> <p>Марганец Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>Бактериальные эндотоксины Выдерживает испытание/не выдерживает испытание; Соответствует/ не соответствует; 0,001-1000000000 ЕЭ/мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см³; 10 мл; л; дм³; 100 мл; порош.; лиофилизат; шприц; ампл.; фла.; упаковка; пакет; ЕД); 0,001-1000000000 ЕУ/мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см³; 10 мл; л; дм³; 100 мл; порош.; лиофилизат; шприц; ампл.; фла.; упаковка; пакет; ЕД); 0,001-1000000000 МЕ/мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см³; 10 мл; л; дм³; 100 мл; порош.; лиофилизат; шприц; ампл.; фла.; упаковка; пакет; ЕД)</p> <p>Количественное определение 0,1-10000 мкг/кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капсул.; пилет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капсул.; пилет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капсул.; пилет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 - 1000000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капсул.; пилет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,1 - 1000000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капсул.; пилет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 - 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p>	
493	ГФ, XIV издание, ФС.3.2.0012.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы - для инъекций - для инфузий; Растворитель для приготовления лекарственных форм для инъекций.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190	3004	<p>Внешний вид (описание) -</p> <p>Подлинность Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>Прозрачность (описание) -</p> <p>Цветность (описание) -</p> <p>pH от 0 до 14</p> <p>Бактериальные эндотоксины Выдерживает испытание/не выдерживает испытание; Соответствует/ не соответствует; 0,001-1000000000 ЕЭ/мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см³; 10 мл; л; дм³; 100 мл; порош.; лиофилизат; шприц; ампл.; фла.; упаковка; пакет; ЕД); 0,001-1000000000 ЕУ/мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см³; 10 мл; л; дм³; 100 мл; порош.; лиофилизат; шприц; ампл.; фла.; упаковка; пакет; ЕД); 0,001-1000000000 МЕ/мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см³; 10 мл; л; дм³; 100 мл; порош.; лиофилизат; шприц; ампл.; фла.; упаковка; пакет; ЕД)</p> <p>Количественное определение 0,1-10000 мкг/кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капсул.; пилет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капсул.; пилет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капсул.; пилет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 - 1000000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капсул.; пилет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,1 - 1000000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капсул.; пилет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 - 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p>	
494	ГФ, XIV издание, ФС.3.2.0015.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Мази.	21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190	3004	<p>Внешний вид (описание) -</p> <p>Подлинность Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>pH от 0 до 14</p> <p>Количественное определение 0,1-10000 мкг/кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капсул.; пилет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капсул.; пилет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капсул.; пилет.; шприц; фла.; пластина; суппозиторий); 0,1 - 1000000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капсул.; пилет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,1 - 1000000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капсул.; пилет.; шприц; фла.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 - 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p>	

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
495	ГФ XI, ГФ XII, ГФ XIII, ГФ XIV, ГФ РФ, USP, EP, BP и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государства - члена Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Полимерная лента (шейник); Бирки ушные; Пластины.	21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 15.12.11	3004, из 4201	Размер	10-20000 мкм; 0,01-2000 мм; 0,001-200 см
		Лекарственные средства: Суппозитории.			Стабильность пены (устойчивость пены)	1,0 – 120 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
		Лекарственные средства: Эмульсии; Растворы.			Образование пены (объем пены)	50 – 7000 мм; 5 – 700 см; 10 – 700 мл
		Лекарственные средства: Суппозитории (шарочки).			Продолжительность пенообразования	1 – 30 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
		Растворы			Стабильность водной эмульсии	Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
		Лекарственные средства: Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные; - для местного применения; - для орального применения; Суспенси и эмульсии; Аэрозоли, спреи, пены; Настойки и экстракты; - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Мази; Сиропы; Бальзамы.			21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004
		Лекарственные средства: Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные; - для местного применения; - для орального применения; Суспенси и эмульсии; Аэрозоли, спреи, пены; Настойки и экстракты; - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Мази; Сиропы; Бальзамы.	Однородность	Однородна/не однородна; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание		
		Лекарственные средства: Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные; - для местного применения; - для орального применения; Суспенси и эмульсии; Аэрозоли, спреи, пены; Настойки и экстракты; - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Мази; Сиропы; Бальзамы.	Пенообразующая способность: - пенное число; - устойчивость пены.	10 – 700 мм; 0,3 – 1		
		Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрастернального введения; - для местного применения; - для инфузий; Суспенси и эмульсии: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрастернального введения; - для местного применения; Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные; - для местного применения; - для орального применения.	21.1, 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140	3004		
		Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрастернального введения; - для местного применения; - для инфузий; Суспенси и эмульсии: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрастернального введения; - для местного применения; Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные; - для местного применения; - для орального применения.			Плотность	700 – 1840 кг/м ³ ; 0,001 – 3,000 мг/см ³ (мг/мл); 0,0001 – 3,000 мг/см ³ (мг/мл)
496	ГОСТ 30692	Корма, комбикорма, комбиормовое сырье	21.10.51.120, 21.10.54, 21.10.54.180, 21.20.1, 21.20.10	3004	Размер капсулы	000-5; 0,01-160 мм; 0,001-16 см
					Массовая доля: свинца	(0,1 - 10,0) мг/кг
497	ГОСТ Р 53100	Корма и кормовые добавки Лекарственные средства для животных	10.91; 10.91.10.180; 10.41.41.129; 10.41.41.123; 21.1; 21.10; 21.10.53; 21.10.53.120; 21.20.1; 21.20.10; 02.30.40.140; 10.91.10.230;	3003-3004; 2309	кальция	(0,1 - 10,0) мг/кг
					Медь	(1,0 - 200,0) мг/кг
498	ГОСТ Р 53101	Корма и кормовые добавки Лекарственные средства для животных	10.91; 10.91.10.180; 10.41.41.129; 10.41.41.123; 21.1; 21.10; 21.10.53; 21.10.53.120; 21.20.1; 21.20.10; 02.30.40.140; 10.91.10.230;	3003-3004; 2309	цинк	(1,0 - 200,0) мг/кг
					Массовая доля: свинца	(0,5 - 5,0) мг/кг
499	МВИ № 11-2004 Методика определения массовой доли мышьяка в кормах, кормовых добавках и продукции животноводства методом электротермической атомно-абсорбционной спектроскопии с использованием закрытых систем для пробобразования	Корма, кормовые добавки и продукция животного происхождения	10.91.10.110; 10.91.10.120; 10.91.10.180; 10.11.1; 10.11.2; 10.11.3; 10.11.5; 10.11.6; 10.12; 10.13; 10.41.1; 10.5	2309	кальция	(0,05 - 0,50) мг/кг
					Массовая доля мышьяка	(0,1 – 20,0) мг/кг
499	МВИ № 11-2004 Методика определения массовой доли мышьяка в кормах, кормовых добавках и продукции животноводства методом электротермической атомно-абсорбционной спектроскопии с использованием закрытых систем для пробобразования	Корма, кормовые добавки и продукция животного происхождения	10.91.10.110; 10.91.10.120; 10.91.10.180; 10.11.1; 10.11.2; 10.11.3; 10.11.5; 10.11.6; 10.12; 10.13; 10.41.1; 10.5	2309	Массовая доля мышьяка	(0,05 – 20,00) мг/кг

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
500	ГОСТ Р 55447	Корма, комбикорма, комбикормовое сырье	10.91.10.110; 10.91.10.120; 10.91.10.180	2309	Массовая доля: кадмия	(0,01-1,00) мг/кг
					свинца	(0,05-10,00) мг/кг
					мышьяка	(0,05-10,00) мг/кг
					ртути	(0,0025 – 1,0000) мг/кг
					хрома	(0,2 – 10,0) мг/кг
					олова	(5-1000) мг/кг
501	ГОСТ 31650	Корма и кормовые добавки Лекарственные средства для животных	10.91; 10.91.10.180; 10.41.41.129; 10.41.41.12321.1; 21.10; 21.10.53; 21.10.53.120; 21.20.1; 21.20.10; 02.30.40.140; 10.91.10.230	3003-3004; 2309	Массовая доля ртути	(0,025 - 0,600) мг/кг
502	МУК 4.1. 1472-03 Атомно-абсорбционное определение массовой концентрации ртути в биоматериалах животного и растительного происхождения (пищевых продуктах, кормах и др.)	Корма и кормовые добавки, продовольственное сырье и пищевые продукты	10.11.1; 10.11.2; 10.11.3; 10.11.5; 10.12; 10.13; 10.2 - 10.9	1001-1008; 1102; 1101; 2304; 2306; 2309; 0401-0406; 0409000000; 1501-1517; 0201-0210; 0302-0308; 1604-1605	Массовая концентрация ртути	(0,001 – 10,0) мг/кг
503	ГОСТ 32343	Корма, комбикорма, кормовые добавки	10.91.10.110; 10.91.10.120; 10.91.10.180	2309	Массовая концентрация: меди	(10 – 200) мг/кг
					железа	(50 – 1500) мг/кг
					цинка	(25 – 500) мг/кг
					марганца	(15 – 500) мг/кг
					кальция	(5,0 – 50) г/кг
					магния	(1,0 – 10) г/кг
					натрия	(1,0 – 6) г/кг
					калия	(5,0 – 30) г/кг
504	ГОСТ 51637	Премиксы	10.91.10.170	2309	Массовая доля: меди	(60 - 2500) мг/кг
					железа	(250 – 10000) мг/кг
					цинка	(125 – 10000) мг/кг
					марганца	(50 – 10000) мг/кг
					кобальта	(15– 250) мг/кг
505	ГОСТ 26573.2	Премиксы	10.91.10.170	2309	Массовая доля: меди	(60 - 2500) мг/кг
					железа	(250 – 10000) мг/кг
					цинка	(125 – 10000) мг/кг
					марганца	(50 – 10000) мг/кг
					кобальта	(15– 250) мг/кг
506	ГОСТ 33424	Мясо и мясные продукты	10.11.1; 10.11.3; 10.12.1; 10.13	0201-0210	Массовая доля: магния	(0,1 - 500,0) мг/кг
507	ГОСТ 33426	Мясо и мясные продукты	10.11.1; 10.11.3; 10.12.1; 10.13	0201-0210	Массовая доля: свинца кадмия	(0,001 - 10,0) мг/кг (0,001 - 10,0) мг/кг
508	МИ 828/5.2 Методика измерений массовой доли кобальта в кормах, кормовых добавках, лекарственных средствах и продукции животноводства методом электротермической атомно-абсорбционной спектроскопии с использованием способа микроволнового разложения проб № 01.0 02251205-1 2-13 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Корма, кормовые добавки в продукция животноводства. Лекарственные средства для животных	10.91; 10.91.10.180; 10.41.41.129; 10.41.41.12321.1; 21.10; 21.10.53; 21.10.53.120; 21.20.1; 21.20.10; 02.30.40.140; 10.91.10.230	3003-3004; 2309	Массовая доля: кобальта	(0,50 - 5,00) мг/кг
509	ГОСТ 33445 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Средства лекарственные для ветеринарного применения, корма, кормовые добавки	10.91; 10.91.10.180; 10.41.41.129; 10.41.41.12321.1; 21.10; 21.10.53; 21.10.53.120; 21.20.1; 21.20.10; 02.30.40.140; 10.91.10.230	3003-3004; 2309	Массовая доля: кобальта	(0,50 - 5,00) мг/кг
510	ГОСТ 31651 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Средства лекарственные для животных, корма, кормовые добавки	10.91.10.110; 10.91.10.120; 10.91.10.180; 21.1; 21.10; 21.10.51.120; 21.10.51.122; 21.10.51.123; 21.10.51.124; 21.10.51.125; 21.10.51.126; 21.10.51.129; 21.20.1; 21.20.10; 21.20.21.130; 21.20.21.139; 02.30.40.140	3003-3004; 2309	Массовая доля селена	(0,25 - 1,50) мг/кг

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
511	МУ А 1/036 Методика измерений массовой доли хрома в кормах, комбикормах и кормовых добавках для животных методами электротермической атомно-абсорбционной спектроскопии с использованием способа микроволнового разложения проб	Корма, комбикорма и кормовые добавки	10.91.10.110; 10.91.10.120; 10.91.10.180	2309	Массовая доля хрома	(0,10 - 5,00) мг/кг
512	ГОСТ Р 52097	Продукты пчеловодства	10.89.19.180	010641; 0409	Минерализация проб для определения токсичных элементов	-
513	ГОСТ Р 56633	Продукция пчеловодства	10.89.19.180	010641; 0409	Массовая доля мышьяка	(0,001 - 0,200) мг/кг
514	ГОСТ Р 56634	Продукция пчеловодства	10.89.19.180	010641; 0409	Массовая доля свинца	(0,01 - 10,0) мг/кг
515	ГОСТ Р 56635	Продукция пчеловодства	10.89.19.180	010641; 0409	кадмия	(0,01 - 10,0) мг/кг
516	ГОСТ 31671	Продукты пищевые	10.11.1; 10.11.2; 10.11.3; 10.11.5; 10.12; 10.13; 10.2 - 10.8	0201-0210; 0302-0308; 0401-0406; 0409; 1001; 1003; 1005; 1101; 1102; 1501-1517; 1604-1605; 2304; 2306	Минерализация для определения содержания токсичных элементов	-
517	ГОСТ 26929	Сырье и продукты пищевые	10.11.1; 10.11.2; 10.11.3; 10.11.5; 10.12; 10.13; 10.2 - 10.8	0201-0210; 0302-0308; 0401-0406; 0409; 1001; 1003; 1005; 1101; 1102; 1501-1517; 1604-1605; 2304; 2306	Минерализация для определения содержания токсичных элементов	-
518	ГОСТ 30178	Сырье и продукты пищевые	10.11.1; 10.11.2; 10.11.3; 10.11.5; 10.12; 10.13; 10.2 - 10.8	0201-0210; 0302-0308; 0401-0406; 0409; 1001; 1003; 1005; 1101; 1102; 1501-1517; 1604-1605; 2304; 2306	Массовая доля: свинца	(0,01 - 1,0) мг/кг
519	ГОСТ EN 14083	Продукты пищевые	10.11.1; 10.11.2; 10.11.3; 10.11.5; 10.12; 10.13; 10.2 - 10.8	0201-0210; 0302-0308; 0401-0406; 0409; 1001; 1003; 1005; 1101; 1102; 1501-1517; 1604-1605; 2304; 2306	кадмия	(0,01 - 1,0) мг/кг
520	МУК 4.1.986-00 Методика выполнения измерений массовой доли свинца и кадмия в пищевых продуктах и продовольственном сырье методом электротермической атомно-абсорбционной спектроскопии	Продовольственное сырье и пищевые продукты	10.11.1; 10.11.2; 10.11.3; 10.11.5; 10.12; 10.13; 10.2 - 10.8	0201-0210; 0302-0308; 0401-0406; 0409; 1001; 1003; 1005; 1101; 1102; 1501-1517; 1604-1605; 2304; 2306	медь	(0,5 - 30,0) мг/кг
521	МУ А-1/006 Методические указания по определению массовой доли мышьяка, кадмия, ртути и свинца в пищевых продуктах, кормах и кормовых добавках методом масс-спектрометрии с индуктивно-связанной аргонной плазмой	Продовольственное сырье и пищевые продукты корма и кормовые добавки	10.11.1-10.11.3; 10.11.5; 10.12; 10.13; 10.2; 10.41.12; 10.5; 10.91.10.110; 10.91.10.120; 10.91.10.180	0201-0210; 0302-0308; 0401-0406; 0409; 1001; 1003; 1005; 1101; 1102; 1501-1517; 1604-1605; 2304; 2306; 2309	цинка	(1,0 - 100) мг/кг
522	ГОСТ Р 51766	Сырье и продукты пищевые	10.11.1-10.11.3; 10.11.5; 10.12; 10.13; 10.2 - 10.8	0201-0210; 0302-0308; 0401-0406; 0409; 1501-1517; 1604-1605	железа	(10 - 200) мг/кг
523	ГОСТ 31266	Продовольственное сырье и пищевые продукты	10.11.1-10.11.3; 10.11.5; 10.12; 10.13; 10.2 - 10.8	0201-0210; 0302-0308; 0401-0406; 0409; 1501-1517; 1604-1605	Массовая доля: свинца	(0,16 - 20) мг/кг
524	ГОСТ 31707	Продукты пищевые	10.11.1-10.11.3; 10.11.5; 10.12; 10.13; 10.2 - 10.8	0201-0210; 0302-0308; 0401-0406; 0409; 1501-1517; 1604-1605	кадмия	(0,016 - 2,0) мг/кг
525	ГОСТ 26927	Сырье и продукты пищевые	10.11.1-10.11.3; 10.11.5; 10.12; 10.13; 10.2 - 10.8	0201-0210; 0302-0308; 0401-0406; 0409; 1501-1517; 1604-1605	хрома	(0,16 - 20) мг/кг
526	ГОСТ Р 53183; (ЕН 13806:2002)	Продукты пищевые	10.11.1-10.11.3; 10.11.5; 10.12; 10.13; 10.2 - 10.8	0201-0210; 0302-0308; 0401-0406; 0409; 1501-1517; 1604-1605	молибдена	(0,16 - 20) мг/кг
527	ГОСТ 26935	Продовольственное сырье и пищевые продукты	10.13.15.110; 10.13.15.120-10.13.15.150; 10.20.25.110; 10.20.34.120; 10.39; 10.51.56.200; 10.51.56.300; 10.86.10.210; 10.86.10.680	0201-0210; 0302-0308; 0401-0406; 0409; 1501-1517; 1604-1605	Массовая доля: кадмия	(0,01 - 2,0) мг/кг
528	МУ № 01-19/47-11-92 Атомно-абсорбционные методы определения токсичных элементов в пищевых продуктах и пищевом сырье. Методические указания.	Продовольственное сырье и пищевые продукты	10.11.1; 10.11.2; 10.11.3; 10.11.5; 10.12; 10.13; 10.2 - 10.8	0201-0210; 0302-0308; 0401-0406; 0409; 1501-1517; 1604-1605	свинца	(0,02 - 10,0) мг/кг
529	МУ А-1/027 Методические указания по определению массовой доли неорганических и метилированных соединений ртути в рыбе, и нерыбных объектах водного промысла, рыбной муке и кормах методом высокоэффективной жидкостной хроматографии – масс-спектрометрии с индуктивно-связанной плазмой.	Продовольственное сырье, пищевые продукты, корма	10.2	0301-0308; 1001-1008; 1101-1109; 2301-2309	Массовая доля: мышьяка	(0,010 - 500) мг/кг
530	МУ А-1/028 Методические указания по определению органических и неорганических соединений мышьяка в пищевой продукции и кормах методом высокоэффективной жидкостной хроматографии – масс-спектрометрии с индуктивно-связанной плазмой.	Продовольственное сырье, пищевые продукты, корма	10.2; 10.61.1; 10.20.22.120; 10.20.1; 10.20.11; 10.91.10.110; 10.91.10.180	0301-0308; 1001-1008; 1101-1109; 2301-2309	кадмия	(0,005 - 100) мг/кг
531	ГОСТ EN 15111	Продукты пищевые	10.2; 10.61.1	0201-0210; 0302-0308; 0401-0406; 0409; 1501-1517; 1604-1605	ртути	(0,002-20) мг/кг
532	ГОСТ 33616	Продовольственное сырье и пищевые продукты	10.11.1; 10.11.2; 10.11.3; 10.11.5; 10.12; 10.13; 10.2 - 10.8	0105; 0207	свинца	(0,010 - 500) мг/кг
					Массовая доля: мышьяка	(0,010 - 500) мг/кг
					кадмия	(0,005 - 100) мг/кг
					ртути	(0,002-20) мг/кг
					свинца	(0,010 - 500) мг/кг
					Массовая доля: мышьяка	(0,01 - 20) мг/кг
					Массовая доля мышьяка	(0,01 - 20) мг/кг
					Массовая доля мышьяка	(0,01 - 20) мг/кг
					Массовая доля ртути	(0,003 - 0,3) мг/кг
					Массовая доля ртути	(0,002 - 0,2) мг/кг
					Массовая доля: олова	(0,01 - 1,0) мг/кг
					Массовая доля: свинца	(0,01 - 1,0) мг/кг
					кадмия	(0,01 - 1,0) мг/кг
					хрома	(0,01 - 1,0) мг/кг
					никеля	(0,02 - 10) мг/кг
					меди	(0,5 - 30,0) мг/кг
					цинка	(1,0 - 100) мг/кг
					железа	(10 - 200) мг/кг
					Массовая доля метилртути	(0,0125 - 10) мг/кг
					неорганической ртути	(0,0125 - 10) мг/кг
					Массовая доля неорганического мышьяка	(0,03 - 10) мг/кг
					Массовая доля йода	(0,1 - 50) мг/кг
					Массовая доля: роксарсона	(0,4 - 40) мкг/кг
					4-арсанilовой кислоты	(0,2 - 40) мкг/кг
					нитарсона	(0,4 - 40) мкг/кг

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
533	МУК 368/5.1 Методика измерений содержания мышьяка содержащих стимуляторов роста в продукции животноводства методом высокоэффективной жидкостной хроматографии масс-спектрометрии с индуктивно-связанной плазмой.	Продовольственное сырье и пищевые продукты	10.11.1; 10.11.2; 10.11.3; 10.11.5; 10.12; 10.13; 10.2 - 10.8	0105; 0207	Массовая доля: роксарсона	(0,4 - 40) мкг/кг
					4-арцинолвой кислоты	(0,2 - 40) мкг/кг
534	ГОСТ 31504	Молоко и молочная продукция	10.51; 10.52	0401-0408	нитарсона	(0,4 - 40) мкг/кг
					Массовая доля: бензойной кислоты	(50 - 2000) мг/кг
					сорбиновой кислоты	(1 - 1000) мг/кг
					пропионовой кислоты	(1 - 500) мг/кг
					Массовая концентрация: пиндгокармина желтого «Солнечный закат»	(10 - 200) мг/дм ³
					тартризна	(10 - 200) мг/дм ³
					понио4R	(10 - 200) мг/дм ³
азорубина	(10 - 200) мг/дм ³					
535	ГОСТ 32189, п.5.25	Маргарины	10.42.10.110 - 10.42.10.113	1517	Массовая доля бензойной кислоты	(0,05 - 0,20) %
					бензоата натрия	(0,07 - 0,20) %
536	МВИ МН 806-98 Методика определения концентраций сорбиновой и бензойной кислот в пищевых продуктах методом высокоэффективной жидкостной хроматографии	Пищевая продукция, пищевые и биологически активные добавки	10.11 - 10.89	0401-0406; 0409; 1517; 1601-1605; 1702-1704; 1803-1806; 1901-1905; 2001-2009; 2101; 2103; 2104; 2105; 2201-2208	сорбиновой кислоты	(50 - 2000) мг/кг
					Массовая доля бензойной кислоты	(20 - 4000) мг/кг
537	ГОСТ Р EN 12856	Пищевая продукция	10.11 - 10.89	2001-2009; 2201-2202	массовая доля искусственного подсластителя: аспесульфам калия; аспартама; сахарина	(10 - 3000) мг/кг или мг/дм ³
538	ГОСТ Р ИСО 9233-2	Сыры и сыры плавленые	10.51.40.100 - 10.51.40.219	406	Массовая доля натаницина	(0,5 - 100) мг/кг
					Масса натаницина на единицу площади поверхности	(0,03 - 10) мг/дм ²
539	ГОСТ EN 12857	Продукты пищевые	10.11 - 10.89	0401-0406; 1517; 1702-1704; 1803-1806; 2001-2009; 2103-2105; 2201-2202	Массовая доля цикламата	(0,15 - 2,25) мг/кг (0,15 - 2,25) мг/дм ³
540	ГОСТ 33429	Мясо и мясная продукция Субпродукты	10.11 - 10.13	0201-0210	Массовая доля молочной кислоты лактатов	(0,1 - 3,0) %
541	ГОСТ 33600	Молоко и молочная продукция	10.51; 10.52	0401-0406	Массовая доля лактоферрина	(0,01 - 10) мг/г
542	ГОСТ EN 16155	Продукты пищевые	10.11 - 10.89	0401-0406; 1517; 1702-1704; 1803-1806; 2001-2009; 2103-2105; 2201-2202	Массовая доля сукралозы	(83-737) мг/кг
543	МУК 4.1.1012-01 Определение массовой концентрации авреректина С в органах и тканях животных, плазме и молоке методом флуоресцентной высокоэффективной жидкостной хроматографии	Молоко и молочные продукты, продукция мясной и птицеперерабатывающей промышленности	10.11 - 10.13; 10.41.1; 10.41.6; 10.42; 10.51	0201-0210; 0401-0406	Массовая концентрация авреректина С	(0,001 - 0,25) мг/кг
					Молоко и молочные продукты	10.11 - 10.13; 10.41.1; 10.41.6; 10.42; 10.51
544	МУК 4.1.1821-03 Определение остаточных количеств ивермектина в печени, почках, мясе, жире сельскохозяйственных животных и молоке методом высокоэффективной жидкостной хроматографии	Продукция мясной и птицеперерабатывающей промышленности; (печень, почки,мясо)	10.11 - 10.13; 10.41.1; 10.41.6; 10.42; 10.51	0201-0210	Массовая концентрация ивермектина	(0,001 - 0,020) мг/кг
					Жир свиной	(0,002 - 0,040) мг/кг
545	МУ А-1/025 Методические указания по определению остаточных количеств макроциклических лактонов в продукции животноводства с использованием высокоэффективной жидкостной хроматографии с флуоресцентным детектированием	Молоко и молочные продукты, продукция мясной и птицеперерабатывающей промышленности	10.11 - 10.13; 10.41.1; 10.41.6; 10.42; 10.51	0201-0210; 0401-0406	Массовая доля макроциклических лактонов:	
					дорамектина	(0,0005 - 0,25) мг/кг
					эмамектина	(0,0005 - 0,25) мг/кг
					эриномектина	(0,0005 - 0,25) мг/кг
					моксидектина	(0,0005 - 0,25) мг/кг
					абимектина	(0,0005 - 0,25) мг/кг
ивермектина	(0,0005 - 0,25) мг/кг					
546	МУК 4.1.2480-09 Определение остаточных количеств дорамектина в пищевых продуктах	Пищевые продукты	10.11 - 10.13; 10.41.1; 10.41.6; 10.42; 10.51	0201-0210; 0401-0406	Массовая доля дорамектина	(0,003 - 2,5) мг/кг
547	ГОСТ 31768 п.3.1. п.3.2.	Мед натуральный	01.49.21	409	Содержание гидроксиметилфурфурала	(1,0 - 85,0) мг/кг
548	ISO 14501:2007	Молоко и сухое молоко	10.51.11.110 - 10.51.11.119; 10.51.21; 10.51.22.110 - 10.51.22.122	402	Массовая доля афлатоксина М1: в молоке	(0,008 - 0,100) мкг/л
					в сухом молоке	(0,08 - 0,10) мкг/кг
549	ГОСТ 31694	Продовольственное сырье и пищевые продукты	10.11; 10.12; 10.13; 10.20; 10.41.6; 10.42; 10.51; 10.52; 10.85.11; 10.85.12; 10.86; 10.89	0201-2010; 0301-0308; 0401-0408; 0409000000	Массовая доля антибиотиков тетрациклиновой группы	
					тетрациклина	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					окситетрациклина	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					хлортетрациклина	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
550	ГОСТ Р 53601	Продовольственное сырье и пищевые продукты	-	0201-2010; 0301-0308; 0401-0408; 0409000000	Массовая доля антибиотиков тетрациклиновой группы	
					тетрациклина	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					окситетрациклина	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					хлортетрациклина	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
551	МУК 1538-2/23 Методические указания по арбитражному определению тетрациклинов в продукции животноводства методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектором	Продукция животноводства	10.11; 10.12; 10.13; 10.20; 10.41.6; 10.42; 10.51; 10.52; 10.85.11; 10.85.12; 10.86; 10.89	0201-2010; 0301-0308; 0401-0408; 0409000000	Массовая доля антибиотиков тетрациклиновой группы	
					тетрациклина	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					окситетрациклина	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					хлортетрациклина	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
552	ГОСТ 32797	Продовольственное сырье и пищевые продукты	10.11 - 10.13; 10.41.1; 10.41.6; 10.42; 10.51	0201-2010; 0301-0308; 0401-0408; 0409000000	Массовая доля хинолонов:	
					сифлоксацина	(1 - 2000) мкг/кг
					ципрофлоксацина	(1 - 2000) мкг/кг
					эрофлоксацина	(1 - 2000) мкг/кг
					офлоксацина	(1 - 2000) мкг/кг
					норфлоксацина	(1 - 2000) мкг/кг
					лемефлоксацина	(1 - 2000) мкг/кг
					оксоллиной кислоты	(1 - 2000) мкг/кг

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
556	ГОСТ 32834	Продовольственное сырье и пищевые продукты	10.11; 10.12; 10.13; 10.20; 10.41.6; 10.42; 10.51; 10.52; 10.85.11; 10.85.12; 10.86; 10.89	0201-2010; 0301-0308; 0401-0408	Массовая доля антимельнитиков альбендазол (1 - 1000) мкг/кг альбендазол-2-аминосульфон (1 - 1000) мкг/кг альбендазола сульфоксид (1 - 1000) мкг/кг альбендазола сульфон (1 - 1000) мкг/кг аминомобендазол (1 - 1000) мкг/кг аминооксобендазол (1 - 1000) мкг/кг амнотриклабендазол (1 - 1000) мкг/кг аминофлюбендазол (1 - 1000) мкг/кг гидроксимобендазол (1 - 1000) мкг/кг гидрокситиабендазол (1 - 1000) мкг/кг камбендазол (1 - 1000) мкг/кг кетотриклабендазол (1 - 1000) мкг/кг клозантел (1 - 1000) мкг/кг клорсулон (1 - 1000) мкг/кг левамизол (1 - 1000) мкг/кг мепендазол (1 - 1000) мкг/кг морантел (1 - 1000) мкг/кг нетобимин (1 - 1000) мкг/кг никлозамид (1 - 1000) мкг/кг нитроксинил (1 - 1000) мкг/кг оксibenдазол (1 - 1000) мкг/кг оксиклованид (1 - 1000) мкг/кг оксифендазол (1 - 1000) мкг/кг оксифендазола сульфон (1 - 1000) мкг/кг парбендазол (1 - 1000) мкг/кг пирантел (1 - 1000) мкг/кг празиквантел (1 - 1000) мкг/кг рафоксанид (1 - 1000) мкг/кг салантел (1 - 1000) мкг/кг тиабендазол (1 - 1000) мкг/кг триклабендазол (1 - 1000) мкг/кг триклабендазола сульфон (1 - 1000) мкг/кг триклабендазола сульфоксид (1 - 1000) мкг/кг фебантел (1 - 1000) мкг/кг фебендазол (1 - 1000) мкг/кг флюбендазол (1 - 1000) мкг/кг	
557	МУК № 539/5.3 Методические указания по арбитражному определению антимельнитиков в продукции животноводства методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектором.	Продукция животноводства	10.11; 10.12; 10.13; 10.20; 10.41.6; 10.42; 10.51; 10.52; 10.85.11; 10.85.12; 10.86; 10.89	0201-0207	Массовая доля антимельнитиков альбендазол (1 - 1000) мкг/кг альбендазол-2-аминосульфон (1 - 1000) мкг/кг альбендазола сульфоксид (1 - 1000) мкг/кг альбендазола сульфон (1 - 1000) мкг/кг аминомобендазол (1 - 1000) мкг/кг аминооксобендазол (1 - 1000) мкг/кг амнотриклабендазол (1 - 1000) мкг/кг аминофлюбендазол (1 - 1000) мкг/кг гидроксимобендазол (1 - 1000) мкг/кг гидрокситиабендазол (1 - 1000) мкг/кг камбендазол (1 - 1000) мкг/кг кетотриклабендазол (1 - 1000) мкг/кг клозантел (1 - 1000) мкг/кг клорсулон (1 - 1000) мкг/кг левамизол (1 - 1000) мкг/кг мепендазол (1 - 1000) мкг/кг морантел (1 - 1000) мкг/кг нетобимин (1 - 1000) мкг/кг никлозамид (1 - 1000) мкг/кг нитроксинил (1 - 1000) мкг/кг оксibenдазол (1 - 1000) мкг/кг оксиклованид (1 - 1000) мкг/кг оксифендазол (1 - 1000) мкг/кг оксифендазола сульфон (1 - 1000) мкг/кг парбендазол (1 - 1000) мкг/кг пирантел (1 - 1000) мкг/кг празиквантел (1 - 1000) мкг/кг рафоксанид (1 - 1000) мкг/кг салантел (1 - 1000) мкг/кг тиабендазол (1 - 1000) мкг/кг триклабендазол (1 - 1000) мкг/кг триклабендазола сульфон (1 - 1000) мкг/кг триклабендазола сульфоксид (1 - 1000) мкг/кг фебантел (1 - 1000) мкг/кг фебендазол (1 - 1000) мкг/кг флюбендазол (1 - 1000) мкг/кг	

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
558	МУ А 1/016 Методические указания по арбитражному определению микотоксинов в пищевой продукции и кормах методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектором.	Пищевая продукция растительного происхождения, корма и кормовое сырье	10.11; 10.12; 10.13; 10.20; 10.41.6; 10.42; 10.51; 10.52; 10.61; 10.85.11; 10.85.12; 10.86; 10.89; 10.91; 10.92	1001; 1003; 1005; 1102; 1101; 2304; 2306	Массовая доля ; микотоксинов	
					Микофеноловая кислота	(20 - 2000) мкг/кг
					15-ацетил-дезоксиниваленол	(100 - 2000) мкг/кг
					3-ацетил-дезоксиниваленол	(100 - 2000) мкг/кг
					агроклавин	(10 - 1000) мкг/кг
					алтернариол	(10 - 2000) мкг/кг
					алтернариолметилловый эфир	(20 - 2000) мкг/кг
					афлатоксин g1	(1 - 200) мкг/кг
					афлатоксин g2	(1 - 200) мкг/кг
					афлатоксин в1	(1 - 200) мкг/кг
					афлатоксин в2	(1 - 200) мкг/кг
					боверицин	(50 - 10000) мкг/кг
					воргманин	(20 - 2000) мкг/кг
					глитоксин	(100 - 2000) мкг/кг
					гризеофулин	(20 - 2000) мкг/кг
					дезоксиниваленол	(100 - 10000) мкг/кг
					дезоксиниваленол-3-глюкозид	(100 - 2000) мкг/кг
					депокси-дезоксиниваленол	(200 - 2000) мкг/кг
					дицетоксисцирленол	(10 - 2000) мкг/кг
					дзараленон	(20 - 4000) мкг/кг
					койневая кислота	(10000 - 20000) мкг/кг
					мелатрин	(20 - 2000) мкг/кг
					монилформин	(20 - 2000) мкг/кг
					неосоланиол	(10 - 2000) мкг/кг
					ниваленол	(100 - 10000) мкг/кг
					нt-2 токсин	(10 - 2000) мкг/кг
					охратоксин b	(1 - 200) мкг/кг
					охратоксин a	(1 - 200) мкг/кг
					паксиллин	(20 - 200) мкг/кг
					патулин	(1000 - 2000) мкг/кг
					пенициллиновая кислота	(20 - 2000) мкг/кг
					рокфортин с	(10 - 2000) мкг/кг
					родинин а	(100 - 2000) мкг/кг
					стахиботриалактан	(10 - 2000) мкг/кг
					стерigmatocистин	(10 - 2000) мкг/кг
					t-2 тетраол	(100 - 2000) мкг/кг
					t-2 токсин	(10 - 2000) мкг/мл
					t-2 триол	(20 - 2000) мкг/кг
					тентоксин	(20 - 2000) мкг/кг
					тенуазоновая кислота	(20 - 2000) мкг/кг
					фузаренон х	(500 - 10000) мкг/кг
					фузариевая кислота	(100 - 20000) мкг/кг
					фумагиллин	(100 - 2000) мкг/кг
фумонизин b3	(100 - 10000) мкг/кг					
фумонизин в1	(100 - 20000) мкг/кг					
фумонизин в2	(100 - 20000) мкг/кг					
циклопозоновая кислота	(20 - 2000) мкг/кг					
цитреовирдин	(100 - 2000) мкг/кг					
цитринин	(50 - 10000) мкг/кг					
эргокорин	(20 - 2000) мкг/кг					
559	ГОСТ ISO 13493	Мышечная ткань мяса, включая мясо птицы	10.11; 10.12; 10.13; 10.20; 10.41.6; 10.42; 10.51; 10.52; 10.85.11; 10.85.12; 10.86; 10.89	0201-2010	Массовая доля хлорамфеникола	(6,5 - 65) мкг/кг
560	ГОСТ 32014	Продовольственное сырье и пищевые продукты	10.11; 10.12; 10.13; 10.20; 10.41.6; 10.42; 10.51; 10.52; 10.85.11; 10.85.12; 10.86; 10.89	0201-2010; 0301-0308; 0401-0408; 0409000000	Массовая доля метаболитов нитрофуранов	
					3-амино-2-оксазолондин (АОЗ)	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					3-амино-5-метилморфолино-2-оксазолондин (АМОЗ)	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					1-амино-гидантонин (АГД)	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
семикарбид (СЕМ)	(1,0 - 1000,0) мкг/кг					

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
565	ГОСТ Р 54518	Пищевые продукты, комбикорма, продовольственное сырьё	10.11; 10.12; 10.13; 10.20; 10.41.6; 10.42; 10.51; 10.52; 10.85.11; 10.85.12; 10.86; 10.89	0401-0408; 0201-2010; 0301-0308; 1001; 1003; 1005; 1102; 1101; 2304; 2306	Массовая доля кокцидиостатиков	
					ампролиум	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					клопидол	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					рондазол	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					тернидазол	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					тиндазол	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					арпринюцил	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					этопабат	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					галлофугинон	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					динитрокарбанцид	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					толтразурила сульфон	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					диклазурил	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					толтразурил	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					робенидин	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					декоквинат	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					ласалонид	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					семдураницин	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					монезин	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					ландомонин	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					мадурамицин	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
салиномонин	(1,0 - 1000,0) мкг/кг					
наразин	(1,0 - 1000,0) мкг/кг					
566	МУК №1538-3/23 Методические указания по арбитражному определению кокцидиостатиков в пищевом сырье и кормах методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектором.	Пищевое сырьё, корма	10.11; 10.12; 10.13; 10.20; 10.41.6; 10.42; 10.51; 10.52; 10.85.11; 10.85.12; 10.86; 10.89; 10.91; 10.92	0401-0408; 0201-2010; 0301-0308; 1001; 1003; 1005; 1102; 1101; 2304; 2306	Массовая доля кокцидиостатиков	
					ампролиум	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					клопидол	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					рондазол	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					тернидазол	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					тиндазол	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					арпринюцил	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					этопабат	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					галлофугинон	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					динитрокарбанцид	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					толтразурила сульфон	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					диклазурил	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					толтразурил	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					робенидин	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					декоквинат	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					ласалонид	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					семдураницин	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					монезин	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					ландомонин	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					мадурамицин	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
салиномонин	(1,0 - 1000,0) мкг/кг					
наразин	(1,0 - 1000,0) мкг/кг					
567	МУ А-1/05 Методические указания по арбитражному определению остаточного содержания макролидов, линкозамидов, плевомугитлинов в продукции животноводства методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектированием.	Продукция животноводства: мышечная ткань	10.11; 10.12; 10.13; 10.51; 10.85.11; 10.85.12; 10.86; 10.89	0201-2010; 0301-0308; 0401-0408; 0409000000	Массовая доля: спирамицина	(2 - 320) мкг/кг
					эритромицина	(10 - 320) мкг/кг
					тилимкозина	(1 - 160) мкг/кг
					тилозина	(1 - 160) мкг/кг
					тилваозина	(5 - 160) мкг/кг
					тулатромидина	(1 - 160) мкг/кг
					кларитромидина	(1 - 160) мкг/кг
					линкомицина	(1 - 160) мкг/кг
					клиндамицина	(1 - 160) мкг/кг
					пирфидимина	(1 - 160) мкг/кг
					пирдимина	(1 - 160) мкг/кг
					валнемулина	(1 - 160) мкг/кг
					тивамулина	(1 - 160) мкг/кг
					спирамицина	(20 - 3200) мкг/кг
					эритромицина	(10 - 320) мкг/кг
					тилимкозина	(10 - 1600) мкг/кг
					тилозина	(1 - 160) мкг/кг
					тилваозина	(5 - 160) мкг/кг
					тулатромидина	(20 - 3200) мкг/кг
					кларитромидина	(1 - 160) мкг/кг
					линкомицина	(15 - 2400) мкг/кг
					клиндамицина	(15 - 2400) мкг/кг
					пирфидимина	(10 - 1600) мкг/кг
					валнемулина	(5 - 800) мкг/кг
					тивамулина	(10 - 1600) мкг/кг
					спирамицина	(2 - 320) мкг/кг
					эритромицина	(10 - 320) мкг/кг
					тилимкозина	(1 - 160) мкг/кг
					тилозина	(1 - 160) мкг/кг
					тилваозина	(5 - 160) мкг/кг
	тулатромидина	(1 - 160) мкг/кг				
	кларитромидина	(1 - 160) мкг/кг				
	линкомицина	(1,5 - 240) мкг/кг				
	клиндамицина	(1 - 160) мкг/кг				
	Молоко					

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
					пиримидина	(1 - 160) мкг/кг
					валлимулина	(1 - 160) мкг/кг
					тиамулина	(1 - 160) мкг/кг
					Массовая доля цефалоспоринов:	
					цефастрил	(5-500) мкг/кг
					цефалексин	(5-500) мкг/кг
					цефалоним	(5-500) мкг/кг
					цефоперазон	(5-500) мкг/кг
					цефепим	(5-500) мкг/кг
					цефепарин	(5-500) мкг/кг
					лещадель цефепарин	(5-500) мкг/кг
					цефалорксил	(5-500) мкг/кг
					цефсулозил	(5-500) мкг/кг
					цефотаксим	(5-500) мкг/кг
					цефтибутен	(5-500) мкг/кг
					цефподоксим	(5-500) мкг/кг
					цефинром	(5-500) мкг/кг
					цефотим	(5-500) мкг/кг
					цефаклор	(5-500) мкг/кг
					цефетамет	(5-500) мкг/кг
					цефепим	(5-500) мкг/кг
					Цефтифул и метаболиты (десфурил, цефтифул, десфурил, цефтифул сульфид)	(30-3000) мкг/кг
					Массовая доля: хиноксалин-2-карбоновой кислоты 3-	(0,5 - 8,0) мкг/кг
					метилхиноксалин-2-карбоновой кислоты	(0,5 - 8,0) мкг/кг
					1,4-бис-, Дезоксинарбадокса	(0,5 - 8,0) мкг/кг
					Массовая доля: 6- пропил-2-Тиоурацил	(2 - 30) мкг/кг
					6-метил-2-тиоурацил	(2 - 30) мкг/кг
					2-меркапто -бензимидазола	(0,4 - 30) мкг/кг
					2-тиоурацила	(2 - 30) мкг/кг
					6-фенил-2- тиоурацила	(2 - 30) мкг/кг
					Массовая доля: рактопamina	(0,10 - 100) мкг/кг
					зилпaterола	(0,10 - 100) мкг/кг
					бромбутерола	(0,10 - 100) мкг/кг
					мабутерола	(0,10 - 100) мкг/кг
					мапентерола	(0,10 - 100) мкг/кг
					гулбутерола	(0,10 - 100) мкг/кг
					гидроксиметил-кленбутерола	(0,10 - 50,0) мкг/кг
					изоксесурина	(0,50 - 100) мкг/кг
					кленбутерола	(0,10 - 50) мкг/кг
					кленпентерола	(0,50 - 100,0) мкг/кг
					кленбутерола	(0,50 - 100) мкг/кг
					изоксесурина	(0,50 - 100) мкг/кг
					сальбутамола	(0,50 - 100) мкг/кг
					ригoдрина	(0,50 - 50) мкг/кг
					феногерола	(0,50 - 50) мкг/кг
					тербуталлина	(0,50 - 50) мкг/кг
					циматерола	(0,50 - 50) мкг/кг
					Массовая доля: рактопamina	(0,10-100) мкг/кг
					зилпaterола	(0,10-100) мкг/кг
					бромбутерола	(0,10-100) мкг/кг
					мабутерола	(0,10-100) мкг/кг
					мапентерола	(0,10-100) мкг/кг
					гулбутерола	(0,10 - 100) мкг/кг
					гидроксиметил-кленбутерола	(0,10-50,0) мкг/кг
					кленбутерола	(0,10-50) мкг/кг
					кленпентерола	(0,50-100,0) мкг/кг
					кленбутерола	(0,50-100) мкг/кг
					изоксесурина	(0,50- 100) мкг/кг
					сальбутамола	(0,50- 100) мкг/кг
					ригoдрина	(0,50- 50,0) мкг/кг
					феногерола	(0,50- 50,0) мкг/кг
					тербуталлина	(0,50- 50) мкг/кг
					циматерола	(0,50- 50) мкг/кг

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКЦД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения		
1	2	3	4	5	6	7		
573	МУК № 1489/5 Методические указания по арбитражному определению тестостерона, мелленгестрола ацетата, норгестостерона и лактонов резорцинолвой кислоты в органах и тканях животных методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектированием.	Органы и ткани животных: печень	10.11; 10.12; 10.13; 10.20; 10.41.6; 10.42; 10.51; 10.52; 10.85.11; 10.85.12; 10.86; 10.89	0201-0207	Массовая доля: α-норгестостерона	(2,0 - 30,0) мкг/кг		
					β-норгестостерона	(2,0 - 30,0) мкг/кг		
					α-тренболон	(0,50 - 30,0) мкг/кг		
					β-тренболон	(0,50 - 30,0) мкг/кг		
					α-зеараланол	(0,50 - 30,0) мкг/кг		
					β-зеараланол	(0,50 - 30,0) мкг/кг		
		α-зеараланол			(0,50 - 30,0) мкг/кг			
		Массовая доля: α-норгестостерона			(0,1 - 30,0) мкг/дм ³			
		β-норгестостерона			(0,1 - 30,0) мкг/дм ³			
		α-тренболон			(0,1 - 30,0) мкг/дм ³			
		β-тренболон			(0,1 - 30,0) мкг/дм ³			
		α-зеараланол			(0,1 - 30,0) мкг/дм ³			
		β-зеараланол			(0,1 - 30,0) мкг/дм ³			
		α-зеараланол			(0,1 - 30,0) мкг/дм ³			
		Массовая доля мелленгестрол ацетат			(0,2 - 5,0) мкг/кг			
		α-норгестостерона			(0,2 - 5,0) мкг/кг			
		β-норгестостерона			(0,2 - 5,0) мкг/кг			
		α-тренболон			(0,05 - 5,0) мкг/кг			
β-тренболон	(0,05 - 5,0) мкг/кг							
α-зеараланол	(0,2 - 5,0) мкг/кг							
β-зеараланол	(0,2 - 5,0) мкг/кг							
α-зеараланол	(0,2 - 5,0) мкг/кг							
574	МУК № 437/5.1 Методические указания по арбитражному определению анаболических стероидов и прогеновальных стероидов в кормах, физиологических жидкостях, органах и тканях животных методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектированием	Органы и ткани животных, физиологические жидкости	10.11; 10.12; 10.13; 10.61; 10.85.11; 10.85.12; 10.86; 10.89; 10.91; 10.92	0201-0207	Массовая доля: тестостерона	(0,5 - 30) мкг/кг		
					дигидротестостерона	(0,5 - 30) мкг/кг		
					мелгестрол ацетата	(0,5 - 30) мкг/кг		
					мелдроксипротестерона	(0,5 - 30) мкг/кг		
					метаболденона	(0,5 - 30) мкг/кг		
					метилтестостерона	(0,5 - 30) мкг/кг		
					β-тестостерона	(0,5 - 30) мкг/кг		
					триамцинолона ацетонида	(2 - 30) мкг/кг		
					преднизолона	(0,5 - 30) мкг/кг		
					метилпреднизолона	(0,5 - 30) мкг/кг		
					дексаметазона	(0,5 - 30) мкг/кг		
					Массовая доля: бетаметазон	(0,5 - 30) мкг/кг		
					Массовая доля: тестостерона?	(0,5 - 30) мкг/кг		
					дигидротестостерона	(0,5 - 30) мкг/кг		
					дигидротестостерона	(2 - 30) мкг/кг		
					мелгестрол ацетата	(0,5 - 30) мкг/кг		
					мелдроксипротестерона	(0,5 - 30) мкг/кг		
					метаболденона	(0,5 - 30) мкг/кг		
метилтестостерона	(0,5 - 30) мкг/кг							
β-тестостерона	(0,5 - 30) мкг/кг							
триамцинолона-ацетонида	(2 - 30) мкг/кг							
преднизолона	(0,5 - 30) мкг/кг							
метилпреднизолона	(0,5 - 30) мкг/кг							
дексаметазона	(0,5 - 30) мкг/кг							
575	ГОСТ 33482	Органы и ткани животных, физиологические жидкости, мясо, печень, комбикорма	10.11; 10.12; 10.13; 10.61; 10.85.11; 10.85.12; 10.86; 10.89; 10.91; 10.92	0201-0207	α-Норгестостерон	(2 - 30) мкг/кг		
					β-Норгестостерон	(2 - 30) мкг/кг		
					α-Тренболон	(0,5 - 30) мкг/кг		
					β-Тренболон	(0,5 - 30) мкг/кг		
					Мелленгестрол ацетат	(0,2 - 5,0) мкг/кг		
					α-Норгестостерон	(0,2 - 5,0) мкг/кг		
		β-Норгестостерон			(0,2 - 5,0) мкг/кг			
		α-Зеараланол			(0,2 - 5,0) мкг/кг			
		β-Зеараланол			(0,2 - 5,0) мкг/кг			
		α-Тренболон			(0,05 - 5,0) мкг/кг			
		β-Тренболон			(0,05 - 5,0) мкг/кг			
		печень			10.11; 10.12; 10.13; 10.61; 10.85.11; 10.85.12; 10.86; 10.89; 10.91; 10.92	0201-0207	Массовая доля: дегомидина	(1 - 500) мкг/кг
							метопролола	(1 - 500) мкг/кг
							карказола	(1 - 500) мкг/кг
							аванерона	(1 - 500) мкг/кг
							аванерола	(1 - 500) мкг/кг
							ксидазина	(1 - 500) мкг/кг
							галоперидола	(1 - 500) мкг/кг
ацепромазина	(1 - 500) мкг/кг							
хлорпромазина	(10 - 500) мкг/кг							
пропионалпромазин	(10 - 500) мкг/кг							
трифлупромазина	(1 - 500) мкг/кг							
диазепана	(1 - 500) мкг/кг							
промазин	(10 - 500) мкг/кг							
мелетомидина	(1 - 500) мкг/кг							
меперидина	(1 - 500) мкг/кг							
ромифидина	(10 - 500) мкг/кг							
флуфеназина	(1 - 500) мкг/кг							
576	МУ А 1/024 Методические указания по арбитражному определению седативных препаратов и адриенблокаторов в органах и тканях животных методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектированием	Субпродукты	10.11; 10.12; 10.13; 10.85.11; 10.85.12; 10.86	0201-0207	Массовая доля: дегомидина	(1 - 500) мкг/кг		
					метопролола	(1 - 500) мкг/кг		
					карказола	(1 - 500) мкг/кг		
					аванерона	(1 - 500) мкг/кг		
					аванерола	(1 - 500) мкг/кг		
					ксидазина	(1 - 500) мкг/кг		
					галоперидола	(1 - 500) мкг/кг		
					ацепромазина	(1 - 500) мкг/кг		
					хлорпромазина	(10 - 500) мкг/кг		
					пропионалпромазин	(10 - 500) мкг/кг		
					трифлупромазина	(1 - 500) мкг/кг		
					диазепана	(1 - 500) мкг/кг		
					промазин	(10 - 500) мкг/кг		
					мелетомидина	(1 - 500) мкг/кг		
					меперидина	(1 - 500) мкг/кг		
					ромифидина	(10 - 500) мкг/кг		
					флуфеназина	(1 - 500) мкг/кг		

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
		Мышечная ткань	10.11; 10.12; 10.13; 10.85.11; 10.85.12; 10.86		Массовая доля: летомидина метопролола карказолола аванерона Аванерола; ксидина галопреридола дипропрамина алопропрамина пропионилпропрамина трифлупропрамина дивагата промазин медетомидина меперидина ромифидина флуфеназина	(1 - 500) мкг/кг (1 - 500) мкг/кг (1 - 500) мкг/кг (1 - 500) мкг/кг (1 - 500) мкг/кг (1 - 500) мкг/кг (1 - 500) мкг/кг (1 - 500) мкг/кг (1 - 500) мкг/кг (10 - 500) мкг/кг (1 - 500) мкг/кг (1 - 500) мкг/кг (10 - 500) мкг/кг (1 - 500) мкг/кг (1 - 500) мкг/кг (1 - 500) мкг/кг (1 - 500) мкг/кг (1 - 500) мкг/кг
577	МУК 4.1.2229-2007 Методические указания «Определение домовой кислоты в морепродуктах методом высокоэффективной жидкостной хроматографии».	Продовольственное сырье и пищевые продукты	10.20	0301-0308	Содержание домовой кислоты в пробе	(0,5 - 200,0) мкг/г
578	ГОСТ ISO/TS 15495/IDF/ RM 230	Молоко, молочные продукты	10.41 - 10.42; 10.51 - 10.52	0401-0404	Массовая доля меланина циануровой кислоты	(0,05 - 5,0) мг/кг (0,05 - 5,0) мг/кг
579	ГОСТ 32798	Продовольственное сырье и пищевые продукты	10.11; 10.12; 10.13; 10.20; 10.41.6; 10.42; 10.51; 10.52; 10.85.11; 10.85.12; 10.86; 10.89	0201-2010; 0301-0308; 0401-0408; 0409000000	Массовая доля: гентамицина канамицина амикацина гипромидина спектиномицина дигидрострептомицина стрептомицина неомицина паромомицина апрамицина	(20 - 80) мкг/кг; (40 - 160) мкг/кг (100 - 400) мкг/кг (100 - 400) мкг/кг (100 - 400) мкг/кг (100 - 800) мкг/кг (100 - 800) мкг/кг (200 - 800) мкг/кг (200 - 800) мкг/кг (400 - 1600) мкг/кг (250- 2500) мкг/кг (250-2500) мкг/кг
580	МУК № 759/5.3 Методические указания по арбитражному определению остаточного содержания антибиотиков в продукции животноводства методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектором	Продовольственное сырье и пищевые продукты	10.11; 10.12; 10.13; 10.20; 10.41.6; 10.42; 10.51; 10.52; 10.85.11; 10.85.12; 10.86; 10.89	0201-2010; 0301-0308; 0401-0408; 0409000000	гентамицина гипромидина Б дигидрострептомицина канамицина А неомицина паромомицина спектиномицина стрептомицина Массовая доля: амикацина апрамицина гипромидина Б дигидро-стрептомицина канамицина А неомицина паромомицина спектиномицина стрептомицина	(20-200) мкг/кг (250- 2500) мкг/кг (100-1000) мкг/кг (50-500) мкг/кг (250- 2500) мкг/кг (100-1000) мкг/кг (100-1000) мкг/кг (100-1000) мкг/кг (100-1000) мкг/кг (200- 4000) мкг/кг (1000-40000) мкг/кг (100-2000) мкг/кг (200-4000) мкг/кг (200-4000) мкг/кг (300-6000) мкг/кг (250-10000) мкг/кг (200-4000) мкг/кг (500-10000) мкг/кг (200-4000) мкг/кг
581	ГОСТ 32161	Продукты пищевые, продукция растениеводства и корма	10.11-10.91		Активность Cs-137	(0 - 2*10 ³) Бк
582	ГОСТ 32163	Продукты пищевые, продукция растениеводства и корма	10.11-10.91		Активность Sr-90	(0 - 1*10 ³) Бк
582	ГОСТ Р 54040	Продукты пищевые, продукция растениеводства и корма	10.11-10.91		Активность Cs-137	(0 - 2*10 ³) Бк
583	МУК 2.6.1.1194-03 Радиационный контроль. Стронций-90 и цезий-137. Пищевые продукты. Отбор проб, анализ и гигиеническая оценка	Продукты пищевые, продукция растениеводства и корма	10.11-10.91		Активность Cs-137	(0 - 2*10 ³) Бк
584	Методика измерения активности радионуклидов с использованием сцинтилляционного гамма-спектрометра с программным обеспечением «Прогресс» (санктелство об аттестации № 40090.3 Н700)	Продукты пищевые, продукция растениеводства и корма	10.11-10.91	0201-0210; 1501-1502; 1601-1602; 0407-0408; 0401-0406; 0301-0307; 1504; 1604-1605; 1104; 2308-2309	Активность Cs-137	(0 - 2*10 ³) Бк
585	Методика измерения активности радионуклидов, свидетельство об аттестации 40152.4/Д362/01.00294-2010. Сцинтилляционный бета- спектрометр с программным обеспечением «ПРОГРЕСС»	Продукты пищевые, продукция растениеводства и корма	10.11-10.91		Активность Sr-90	(0 - 1*10 ³) Бк
586	ГОСТ 13496.12	Комбикорма, комбикормовое сырье	10.91; 10.180	2309	Общая кислотность	(0,4 -80,0) °Н
587	ГОСТ 13496.13	Комбикорм	10.91; 10.180;	2309	Внешний вид. (описание)	-
588	ГОСТ 13496.15 п.9,п.10	Корма, комбикорма, комбикормовое сырье Жмыхи и шроты	10.91; 10.91.10.180; 10.41.41.129; 10.41.41.123	2309	Массовая доля сырого жира	(0,10 - 99,00) %
589	ГОСТ 13496.19, п.8, п.9	Корма, комбикорма, комбикормовое сырье.	10.91	2309	Массовая доля нитратов и нитритов	0,5-75,0 мг/кг
590	ГОСТ Р 55453	Корма, комбикорма, премиксы, концентраты белково-витаминно-минеральные и амидо-витаминно-минеральные, кормовые добавки	10.91	2309	Внешний вид (описание)	-
591	ГОСТ 18221	Корма, комбикорма, премиксы, концентраты белково-витаминно-минеральные и амидо-витаминно-минеральные, кормовые добавки	10.91	2309	Внешний вид (описание)	-

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКЦД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения			
1	2	3	4	5	6	7			
592	ГОСТ 28460	Корма, комбикорма, премиксы, концентраты белково-витаминно-минеральные и амидо-витаминно-минеральные, кормовые добавки	10.91	2309	Внешний вид (описание)	-			
593	ГОСТ Р 50257	Корма, комбикорма, премиксы, концентраты белково-витаминно-минеральные и амидо-витаминно-минеральные, кормовые добавки	10.91	2309	Внешний вид (описание)	-			
594	ГОСТ Р 55586	Корма, комбикорма, премиксы, концентраты белково-витаминно-минеральные и амидо-витаминно-минеральные, кормовые добавки	10.91	2309	Внешний вид (описание)	-			
595	ГОСТ Р 52356	Корма, комбикорма, премиксы, концентраты белково-витаминно-минеральные и амидо-витаминно-минеральные, кормовые добавки	10.91	2309	Внешний вид (описание)	-			
596	ГОСТ Р 52528	Корма, комбикорма, премиксы, концентраты белково-витаминно-минеральные и амидо-витаминно-минеральные, кормовые добавки	10.91	2309	Внешний вид (описание)	-			
597	ГОСТ Р 51550	Корма, комбикорма, премиксы, концентраты белково-витаминно-минеральные и амидо-витаминно-минеральные, кормовые добавки	10.91	2309	Внешний вид (описание)	-			
598	ГОСТ Р 51551	Корма, комбикорма, премиксы, концентраты белково-витаминно-минеральные и амидо-витаминно-минеральные, кормовые добавки	10.91	2309	Внешний вид (описание)	-			
599	ГОСТ Р 51899	Корма, комбикорма, премиксы, концентраты белково-витаминно-минеральные и амидо-витаминно-минеральные, кормовые добавки	10.91	2309	Внешний вид (описание)	-			
600	ГОСТ Р 51095	Корма, комбикорма, премиксы, концентраты белково-витаминно-минеральные и амидо-витаминно-минеральные, кормовые добавки	10.91	2309	Внешний вид (описание)	-			
601	ГОСТ 21055	Корма, комбикорма, премиксы, концентраты белково-витаминно-минеральные и амидо-витаминно-минеральные, кормовые добавки	10.91	2309	Внешний вид (описание)	-			
602	ГОСТ Р 52812	Корма, комбикорма, премиксы, концентраты белково-витаминно-минеральные и амидо-витаминно-минеральные, кормовые добавки	10.91	2309	Внешний вид (описание)	-			
603	ГОСТ Р 54492	Корма, комбикорма, премиксы, концентраты белково-витаминно-минеральные и амидо-витаминно-минеральные, кормовые добавки	10.91	2309	Внешний вид (описание)	-			
604	ГОСТ 30648.2	Продукты молочные для детского питания	10.86.10.100	0401-0406	Массовая доля общего азота по Кьельдалю, массовая доля белка	(0,1 - 99,9) %			
605	ГОСТ Р 53951	Продукты молочные, молочные составные и молокоосодержащие	10.51	0401-0406	Массовая доля общего азота по Кьельдалю, массовая доля белка	(0,10 - 100,00) %			
606	ГОСТ Р 51470	Казеины и казеинаты	10.51.53; 10.51.53.130	0401-0406	Массовая доля общего азота по Кьельдалю, массовая доля белка	(0,1 - 99,9) %			
607	ГОСТ Р 54662	Сыры и сыры плавленые	10.51.4	0401-0406	Массовая доля общего азота по Кьельдалю, массовая доля белка	(5,0 - 55,0) %			
608	ГОСТ Р 54666 п.7.5	Консервы молочные. Молоко ступенное стерилизованное	10.51.51.111	0401-0406	Массовая доля общего азота по Кьельдалю, массовая доля белка	(0,1 - 99,9) %			
	Массовая доля жира				(0,1 - 99,9) %				
	Кислотность				(0,5-50,0) °Т				
609	ГОСТ 23327	Молоко и молочные продукты	10.51	0401-0406	Массовая доля общего азота/белка	(0,1 - 99,9) %			
610	ГОСТ Р 54756	Молоко и продукты из переработанного (молоко сырое, молоко, сырые сливки, питьевое молоко, питьевые сливки)	10.51	0401-0406	Массовая доля сывороточных белков	(0,4-2,0) %			
611	ГОСТ Р 55246	Молоко и молочные продукты (молоко сырое, молоко, сырые сливки, питьевое молоко, питьевые сливки, сыворотка)	10.51	0401-0406	Массовая доля небелкового азота	(0,005-0,080) %			
612	ГОСТ 29247	Консервы молочные	10.51.56.200	0401-0406	Массовая доля жира	(0,5-99,5)%			
613	ГОСТ 30648.1	Продукты молочные для детского питания	10.86.10.100	0401-0406	Массовая доля жира	(0,5-99,5)%			
614	ГОСТ 5867 п. 2	Молоко и молочные продукты	10.51	0401-0406	Массовая доля жира	(0,1 - 99,9) %			
615	ГОСТ Р 54669	Молоко и продукты переработки молока	10.51	0401-0406	Кислотность	(2-250) °Т			
616	ГОСТ Р 50457	Жиры и масла животные, жиры и масла растительные.	10.41	0401-0406	Кислотность	0,5-100,0mgKOH/g			
617	ГОСТ 30648.4	Продукты молочные для детского питания	10.86.10.100	0401-0406	Кислотность	(0,1-50,0)°Т			
618	ГОСТ 31976	Йогурты, йогуртные продукты	10.51.52.110; 10.51.56.110	0401-0406	Титруемая кислотность	(50-180)°Т или (5,0-30,0) ммоль/г			
619	ГОСТ 31978	Казеины и казеинаты	10.51.53; 10.51.53.130	0401-0406	Активная кислотность	pH 5,0-8,0			
620	ГОСТ Р 51456	Масло сливочное	10.51.30.100	0401-0406	Активная кислотность	pH 0-14			
621	ГОСТ 33613	Масло, заливные пасты	10.51.3	0401-0406	Активная кислотность	pH 3,0-9,0			
622	ГОСТ Р 51468	Казеины	10.51.53	0401-0406	Свободная кислотность	0,02-10,00 см³/г			
623	ГОСТ 53359	Молоко и молочные продукты	10.51	0401-0406	pH	pH 3 - 8			
624	ГОСТ 32892	Молоко и молочные продукты	10.51	0401-0406	Активная кислотность	pH 3,0-8,0			
625	ГОСТ 8764 п.7.	Консервы молочные	10.51.56.200	0401-0406	Массовая доля влаги	(0,5 - 99,5) %			
626	ГОСТ Р 54668	Молоко и молочные продукты	10.51	0401-0406	Массовая доля влаги	(0,5 - 99,5) %			
627	ГОСТ 30648.3 п.4	Продукты молочные для детского питания	10.86.10.100	0401-0406	Массовая доля влаги	(0,5 - 99,5) %			
628	ГОСТ 29246	Консервы молочные сухие	10.51.56.200	0401-0406	Массовая доля влаги	(1 - 99,0)%			
629	ГОСТ Р 51464	Казеины и казеинаты	10.51.53; 10.51.53.130	0401-0406	Массовая доля влаги	(0,5 - 99,5) %			
	ГОСТ Р 55361 п. 7.4				Массовая доля жира	(50 - 75) %			
	П. 7.5				Массовая доля жира	(70 - 85) %			
	п.7.6				Массовая доля влаги	(0,5-60,0) %			
	п.7.7.				Массовая доля сахаразы	(3,0-20,0)%			
	п.7.13				Массовая доля хлористого натрия	(0,5-3,0) %			
	п.7.14	Жир молочный, масло и паста масляная из коровьего молока	10.51	0401-0406	Титруемая кислотность	(1,0-6,0) °К			
	п.7.15.				Титруемая кислотность жировой фазы	(10,0-70,0)°Т			
	п.7.16.				Титруемая кислотность молочной плазмы	pH 0,1-13,9			
	п.7.18.				pH молочной плазмы	pH 8,0-10,0			
	п.7.25				Кислотное число	(0 - 1,0) мэкв/кг			
	п.7.24				Перекисное число				
630									
631	ГОСТ Р 54761				Молоко и молочные продукты	10.51	0401-0406	Массовая доля сухого обезжиренного молочного остатка	(0,5 - 99,0) %
632	ГОСТ Р 51463				Казеины и казеинаты	10.51.53; 10.51.53.130	0401-0406	Массовая доля золь	(0,1 - 99,0) %
633	ГОСТ Р 51466				Казеины и казеинаты	10.51.53; 10.51.53.130	0401-0406	Массовая доля связанной золь	(0,1 - 99,0) %
634	ГОСТ 29248	Ступенчатые и сухие молочные консервы	10.51.56.200	0401-0406	Массовая доля сахарозы, лактозы	0,5-99,5 %			
	ГОСТ Р 55063 п.7.6.				Массовая доля влаги и сухих веществ	(3,0 - 70,0) %			
	п.7.8.	Сыры и сыры плавленые	10.51.4; 10.51.40.170	0401-0406	Массовая доля жира	(7,0 - 39,0) %			
	п. 7.9.				Массовая доля хлористого натрия	(0,5 - 10,0) %			
	п.7.10								
636	ГОСТ Р 54045	Сыры и плавленые сыры	10.51.4; 10.51.40.170	0401-0406	Массовая доля хлоридов	(0,5-7,0)%			
637	ГОСТ Р 54667	Молоко и продукты переработки молока	10.51	0401-0406	Массовая доля сахаров	(0,5 - 50,0) %			
638	ГОСТ Р 54759	Молочные продукты	10.51	0401-0406	Массовая доля крахмала	(1,0 - 10,0) %			
639	ГОСТ 30637	Молоко	10.51	0401-0406	Определение раскисления				
640	ГОСТ 30305.1	Консервы молочные ступенчатые	10.51.56.200	0401-0406	Массовая доля влаги	(1 - 99) %			

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
641	ГОСТ 30305.2	Консервы молочные сгущенные, продукты молочные сухие	10.51.56.200	0401-0406	Массовая доля сахарозы	(- 89,99 - + 89,99) %
642	ГОСТ 30305.3	Консервы молочные сгущенные и продукты молочные сухие	10.51.56.200	0401-0406	Кислотность	(0,5-500,0)°T
643	ГОСТ 30305.4	Продукты молочные сухие	10.51.56.200	0401-0406	Индекс растворимости	(1,0 -10,0) см ³
644	ГОСТ 24065 п.2	Молоко	10.51	0401-0406	Карбонат или бикарбонат натрия (сода)	Присутствие/отсутствие
645	ГОСТ 24066	Молоко сырое	10.51	0401-0406	Массовая доля аммиака	Присутствие/отсутствие
646	ГОСТ 32939	Молоко и молочные продукты	10.51	0401-0406	Массовая концентрация аммиака	(0,01-8,0) г/л
647	ГОСТ 24067	Молоко	10.51	0401-0406	Перекись водорода	Присутствие/отсутствие
648	ГОСТ Р 51454	Казеины и казеинаты	10.51.53; 10.51.53.130	0401-0406	Массовые доли нитратов и нитритов	(0,02 - 0,20) мг/см ³
649	ГОСТ Р 51460	Сыр	10.51.4	0401-0406	Массовые доли нитратов и нитритов	(0,02-0,20) мг/см ³
650	ГОСТ 32257	Молоко, молочные продукты	10.51	0401-0406	Массовые доли нитратов и нитритов	(0,5 - 100,0) мг/кг нитратов (0,02-10,0) мг/кг нитритов
651	ГОСТ 31584	Молоко	10.51	0401-0406	Массовая доля общего фосфора	(0,2 - 1,0) мг/г см ³
652	ГОСТ 31980	Молоко	10.51	0401-0406	Массовая доля общего фосфора	(0,2 - 1,0) мг/г см ³
653	ГОСТ Р 51458	Сыр и сыр плавленый	10.51.4	0401-0406	Массовая доля общего фосфора	(0,2 - 1,0) мг/г см ³
654	ГОСТ Р 55331	Молоко (в том числе сырое), молочные продукты	10.51	0401-0406	Массовая доля кальция	(0,1 - 1,5) %
655	ГОСТ Р 50456 (ИСО 662-80)	Масла и жиры растительные и животные	10.41.6	1501-1517	Массовая доля влаги и летучих веществ	(0,1 - 99,0) %
656	ГОСТ 31933	Масла и жиры растительные и животные	10.41.6	1501-1518	Кислотное число	(0,2 - 30,0) мг КОН/г
657	ГОСТ 26593	Масла растительные	10.41.2	1507-1518	Перекисное число	(0,1 - 40,0) ммоль/кг
658	ГОСТ Р 52100	Спреды и смеси топленые	10.51.3	1507-1518	Перекисное число	(0,1 - 40,0) ммоль/кг
659	ГОСТ Р 51487	Жиры и масла животные и растительные	10.41.6	1507-1518	Перекисное число	(0,1-45,0) ммоль кислорода/кг
660	ГОСТ ISO 3960	Жиры и масла животные и растительные	10.41.6	1507-1518	Перекисное число	(0 - 30) мэкв активного кислорода на килограмм-
661	ГОСТ Р ИСО 27107	Жиры и масла животные и растительные	10.41.6	1507-1518	Перекисное число	(0 - 30) мэкв активного кислорода на килограмм
662	ГОСТ 8558.1	Мясо и мясные продукты	10.11.1939	210	Массовая доля нитрита	(1,0 - 5,0) мг/г см ³
663	ГОСТ 29299	Мясо и мясные продукты	10.11.1939	210	Массовая доля нитрита	(1,0 - 5,0) мг/г см ³
664	ГОСТ 8558.2	Мясо и мясные продукты	10.11.1939	0201-0210	Массовая доля нитрата	(1,0 - 5,0) мг/г см ³
665	ГОСТ 29300	Мясо и мясные продукты	10.11.1939	0201-0210	Массовая доля нитрата	(2,5-10,0) мг/г см ³
666	ГОСТ 29301	Мясные продукты	10.11.1939	210	Массовая доля крахмала	(0,5-16,0) %
667	ГОСТ 31727	Мясо, в т.ч. мясо птицы, мясные продукты	10.11.1939	0201-0210	Массовая доля общей золь	(0 - 20) %
668	ГОСТ 32008	Мясо, мясные и мясосодержащие продукты	10.11.1939	0201-0210	Массовая доля азота	(0,5-99,5) %
669	ГОСТ 26889	Мясо, мясные и мясосодержащие продукты	10.11.1939	0201-0210	Массовая доля азота	(0,5-99,5) %
670	ГОСТ Р 51480	Мясо и мясные продукты, включая мясо птицы и продукты из него, включая мясо птицы	10.11.1939	0201-0210	Массовая доля хлоридов	(1,0-99,5) %
671	ГОСТ Р 54346	Мясо, мясосодержащие продукты, жир-сырец и продукты из шпика	10.11.1939	0201-0210	Перекисное число	(0 - 40) ммоль активного кислорода/кг жира
672	ГОСТ Р 55480	Мясо, мясные, мясосодержащие продукты, субпродукты, жир- сырец, продукты из шпика	10.11.1939	0201-0210	Кислотное число	(0,1 - 40,0) мг гидроокиси калия на 1г жира
673	ГОСТ Р 55573п.4	Мясо, мясные, мясосодержащие продукты, субпродукты,	10.11.1939	0201-0210	Массовая доля кальция	(10 -8000) мг/кг
674	ГОСТ 7636 3.3.2	Рыба и рыбные продукты Мука рыбная, предназначенная для выработки комбикормов	10.20.22.120; 10.20.1; 10.20.11	0301-0305	Массовая доля влаги	0,1-99,0 %
	Массовая доля сырого протеина				(0,5-99,5) %	
	Массовая доля жира				(0,1-99,0) %	
	Массовая доля кальция				pH (10,0-12,5)	
	Кислотное число				(0,03 - 40,00) мг КОН/г	
	Перекисное число				(0,5-99,5) %	
	Массовая доля хлористого натрия				(1,0-99,5) %	
	Массовая доля фосфора				(0,006-0,100) мг/г см ³	
675	ГОСТ 26657	Рыба и рыбные продукты Мука рыбная, предназначенная для выработки комбикормовКорма, комбикормовое сырье	10.20.22.120; 10.20.1; 10.20.11; 10.91.10.110; 10.91.10.180	0301-0305; 2309	Массовая доля фосфора	(0,006-0,100) мг/г см ³
676	ГОСТ 8285	Жиры животные топленые ; Жир животный кормовой	10.13.15.170	1501-1506	Массовая доля влаги и летучих веществ	(0,1-99,0) %
					Массовая доля неомыляемых веществ	(0,1-99,0) %
					Кислотное число	(0,03 - 40,00) мг КОН/г
					Перекисное число	(0,5-10,0) МэквО/1 кг
					Массовая доля свободных жирных кислот (кислотности)	(0,1-99,0) %
677	ГОСТ 31640	Корма растительного и животного происхождения, жмыхи и шроты	10.91.10.41.129	2102: 1101-1104	Массовая доля влаги и летучих веществ	(5,0-95,0) %
678	ГОСТ Р 54951	Корма растительного и животного происхождения	10.91	2102: 1101-1104	Массовая доля влаги и летучих веществ	(0,2-99,0) %
679	ГОСТ 31675	Корма растительного происхождения, за исключением кормов минерального происхождения и кормовых дрожжей Жмыхи и шроты	10.91.10.110	2309	Массовая доля сырой клетчатки	(2,0 - 50,0) %
680	ГОСТ ISO 6865	Корма растительного происхождения, за исключением кормов минерального происхождения и кормовых дрожжей Жмыхи и шроты	10.91.10.110	2309	Массовая доля сырой клетчатки	(10 - 500) г/кг
681	ГОСТ 31485	Комбикорма, белково-витаминно-минеральные концентраты	10.91.10.210; 10.91.10.220	2309	Перекисное число	(0,5-300) мМоль активного кислорода на 1 кг липидов
682	ГОСТ 32044.1- (ISO 5983-1:2005)	Корма, комбикорма, комбикормовое сырье	10.91.10.110; 10.91.10.180	2309	Массовая доля азота, сырого протеина	(0,5-99,5) %
683	ГОСТ 32905	Корма, комбикорма, комбикормовое сырье	10.91.10.110; 10.91.10.180	2309	Массовая доля сырого жира	(0,1-99,0) %
684	ГОСТ 26226	Корма, комбикорма, комбикормовое сырье Жмыхи и шроты	10.91.10.110; 10.91.10.110; 10.91.10.180	2309	Массовая доля сырой золь	(0,1-99,0) %
685	ГОСТ 32933 (ISO 5984:2002 MOD)	Корма, комбикорма, комбикормовое сырье	10.91.10.110; 10.91.10.180	2309	Массовая доля сырой золь	(0,1-99,0) %
686	ГОСТ 32045 (ISO 5985:2002)	Корма, комбикорма, комбикормовое сырье	10.91.10.110; 10.91.10.180	2309	Массовая доля золь, не растворимая в соляной кислоте	(0,1-99,0) %
687	ГОСТ Р 51420	Корма, комбикорма, комбикормовое сырье	10.91.10.110; 10.91.10.180	2309	Массовая доля фосфора	(1-50) г/кг
688	ГОСТ 24570	Корма, комбикорма, комбикормовое сырье	10.91.10.110; 10.91.10.180	2309	Массовая доля кальция	(0,1-98,0) %
689	ГОСТ Р 51636	Корма растительного происхождения комбикорма, комбикормовое сырье	10.91.10.110	2309	Массовая доля водорастворимых углеводов	(1 - 50) %
690	ГОСТ 29113 п.2	Корма растительного происхождения комбикорма, комбикормовое сырье	10.91.10.110; 10.91.10.180	2309	Массовая доля карбамида	(0,060 - 10,00) %
691	Методика измерения массовой доли карбамида в кормах, комбикормах, комбикормовом сырье, добавках, содержащих карбамид, карбамидом концентрате спектрометрическим методом от 07.02.2013 г. Свидетельство № 01.00225/205-20-13 от 24.06.2013.	Корма растительного происхождения комбикорма, комбикормовое сырье	10.91.10.110; 10.91.10.180	2309	Массовая доля карбамида	(0,060 - 10,0) %
692	ГОСТ Р 53862	Комбикорма, белково-витаминно- минеральные концентраты	10.91.10.210; 10.91.10.180	2309	Содержание оксикислот	(0,3 - 100,0) %
693	ГОСТ 24596.5	Фосфаты кормовые	-	2835	pH раствора или суспензии	pH 0 - 14
694	ГОСТ 24596.12	Фосфаты кормовые	-	2835	Массовая доля золь, нерастворимой в соляной кислоте	(0,1-25) %
695	ГОСТ 24596.6 п.2	Фосфаты кормовые	-	2835	Массовая доля влаги	(0,05 - 5,0) %
696	ГОСТ 24596.2 п.3	Фосфаты кормовые	-	2835	Массовая доля фосфора	(25 - 60) %
697	ГОСТ 24596.4	Фосфаты кормовые	-	2835	Массовая доля кальция	(15 - 40) %

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
698	ГОСТ 24596.3	Фосфаты кормовые	-	2835	Массовая доля азота	(10 - 25) %
699	ГОСТ Р ИСО 30024	Корма	10.91.10.110	2309	Ферментативная активность фитазы	(500 – 8000) ед.ФА/кг
700	ГОСТ 31487, п.5	Препараты ферментные	-	2309	Ферментативная активность фитазы	(500 – 8000) ед.ФА/кг
701	ГОСТ 31488, п.4	Препараты ферментные, ферментосодержащие смеси	-	2309	Ферментативная активность ксиланазы	(180 – 5000) ед.Кс/г
702	ГОСТ Р 55302	Препараты ферментные, ферментосодержащие смеси	-	2309	Ферментативная активность ксиланазы	(50 – 100000) ед. АС/г
703	ГОСТ 31662 п.5	Препараты ферментные, ферментосодержащие смеси	-	2309	Ферментативная активность целлюлазы	(50 - 500) ед.КМЦд/г
704	ГОСТ Р 55293	Препараты ферментные, ферментосодержащие смеси	-	2309	Ферментативная активность целлюлазы	(50 – 100000) ед. АС/г
705	ГОСТ Р 54905	Препараты ферментные, ферментосодержащие смеси	-	2309	Ферментативная активность β- глюконазы	(50 – 100000) ед. АС/г
706	ГОСТ Р 53973	Препараты ферментные, ферментосодержащие смеси	-	2309	Ферментативная активность β- глюконазы	(50 – 100000) ед. АС/г
707	ГОСТ Р 54330, п.4	Препараты ферментные, ферментосодержащие смеси	-	2309	Ферментативная активность амилазы	(0 – 100000) ед. АС/г
708	ГОСТ Р 53974	Препараты ферментные, ферментосодержащие смеси	-	2309	Ферментативная активность глюкоамилазы	(0 – 100000) ед. ГАС/г
709	ГОСТ 20264.2	Препараты ферментные, ферментосодержащие смеси	-	2309	Протеолитическая активность	(50 – 100000) ед. ГАС/г
710	ГОСТ 31274	Продукция пчеловодства	01.49.21	409000000	Массовая доля воды	(13 – 25) %
711	ГОСТ 32167 п.6	Продукция пчеловодства	01.49.21	409000000	Массовая доля: регулирующих сахаров	(70,00 – 96,00) %
712	ГОСТ 32169	Продукция пчеловодства	01.49.21	409000000	сахарозы	(1,00 - 26,00) %
713	ГОСТ 31766, п.6.3	Продукция пчеловодства	01.49.21	409000000	Водородный показатель и свободная кислотность	(3,0 – 6,9) ед.рН
п.6.5	Массовая доля золы				(0,5 - 99) %	
714	ГОСТ 32483	Продукция пчеловодства	01.49.21	409000000	Массовая доля золы	(0,5-99) %
715	ГОСТ Р 52253 п.7.13	Молоко и молочная продукция	10.51.30	405	Соотношение массовых долей метиловых эфиров жирных кислот (или их сумм) в молочном жире	(0,1 – 99) %
716	ГОСТ 32261, п.7.17	Молоко и молочная продукция	10.51.30	0405-0406	Соотношение массовых долей метиловых эфиров жирных кислот (или их сумм) в молочном жире	(0,1 – 99) %
717	ГОСТ 31663	Масла растительные и жиры животные	10.41	1501-1518	Массовая доля метиловых эфиров жирных кислот	(0,1 – 99) %
718	ГОСТ 31665	Масла растительные и жиры животные	10.41	1501-1518	Массовая доля полиненасыщенных жирных кислот в жире, выделенном из продукта	(0,1 – 99) %
719	ГОСТ30418	Масла растительные и маргаринная продукция	10.41; 10.42	1507-1518	Массовая доля полиненасыщенных жирных кислот в жире, выделенном из продукта	(0,1 – 99) %
720	ГОСТ30623	Масла растительные и маргаринная продукция	10.41; 10.42	1507-1518	Массовая доля жирных кислот	(0,1 – 99) %
721	ГОСТ Р 52100, п.7.4	Среды и смеси топленые	10.42	210609904	Массовая доля молочного жира в жировой фазе	(5,0 – 85,0) %
722	МВИ.МН.1364-2000 Методика газохроматографического определения жирных кислот и холестерина в продуктах питания и сыроутке крови	Продукты питания, сыроутка крови	10.1 – 10.8	1601-1605; 2103-2106	Массовая доля линолевой кислоты в жире	(0,1 – 99) %
Массовая концентрация жирных кислот:миристиновой					(0,0001 – 80) г/100г	
пальмитиновой					(0,0001 – 80) г/100г	
пальмитостеариновой					(0,0001 – 80) г/100г	
стеариновой					(0,0001 – 80) г/100г	
олеиновой					(0,0001 – 80) г/100г	
линолевой					(0,0001 – 80) г/100г	
линоленовой					(0,0001 – 80) г/100г	
арахидиновой					(0,0001 – 80) г/100г	
холестерина					(0,0001 – 2,4) г/100г	
Массовая доля жирных кислот:масляная					(0,1 – 1500) мг/100г	
капроновая					(0,1 – 1500) мг/100г	
каприловая					(0,1 – 1500) мг/100г	
каприновая	(0,1 – 1500) мг/100г					
α-линоленовая	(0,1 – 1500) мг/100г					
арахиновая	(0,1 – 1500) мг/100г					
бегеновая	(0,1 – 1500) мг/100г					
лауриновая	(0,1 – 4500) мг/100г					
миристиновая	(0,1 – 4500) мг/100г					
пальмитиновая	(0,1 – 4500) мг/100г					
стеариновая	(0,1 – 4500) мг/100г					
линолевая	(0,1 – 4500) мг/100г					
γ-линоленовая	(0,1 – 750) мг/100г					
лигноцериновая	(0,1 – 300) мг/100г					
арахидиновая	(0,1 – 300) мг/100г					
эйкозасатенная	(0,1 – 300) мг/100г					
докозагексаеновая	(0,1 – 300) мг/100г					
724	ГОСТ 31754, п.6	Масла растительные и животные, жиры животные и продукты их переработки	10.41	1501-1518; 210609904; 0405	Массовая доля трансизомеров жирных кислот	(0,01 – 10) %
725	СТБ ИСО 15304Жиры и масла животные и растительные. Определение содержания трансизомеров жирных кислот в растительных жирах и маслах методом газовой хроматографии	Масла растительные и животные, жиры животные и продукты их переработки	10.41	1501-1518; 210609904; 0405	Массовая доля трансизомеров жирных кислот:	(0,01 – 100) % (высокотемпературно очищенные масла и жиры) (0,1 – 100) % (частично гидрогенизированные масла и жиры)
726	ГОСТ Р 54760	Молоко и молочные продукты	10.51; 10.86	0401-0406; 190110	Массовая концентрация: моно- и дисахаридов	(50,0 – 10000,0) мг/дм³
727	СТБ ISO 22662	Молоко и молочные продукты	01.41.20; 10.51.22; 01.45.2; 10.51.1; 10.51.56.431	0401-0402	Массовая доля лактозы	(0,1 – 60) %
728	ГОСТ Р 50206	Животные и растительные жиры и масла	10.41	1501-1518	Массовая доля антиоксидантов	(20 – 120) мг/кг
729	МУК 5-1-14/986 Методика выполнения измерений массовой доли антиоксидантов (бутилгидрокситолуола, бутилгидроксигиола и этоксикинолина) в кормовых добавках	Корма и кормовые добавки	10.41	2309	Массовая доля антиоксидантов	(5 – 980) мг/г
730	МУ А-1/035 Методические указания по определению массовой доли антиоксидантов в кормовых добавках методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с УФ-детектированием	Кормовые добавки	10.41; 10.91; 10.9221.1; 21.10; 21.10.51.120; 21.10.51.122; 21.10.51.123; 21.10.51.124; 21.10.51.125; 21.10.51.126; 21.10.51.129; 21.20.1; 21.20.10; 21.20.21.130; 21.20.21.139; 02.30.40.140;	2309; 3004	Массовая доля антиоксидантов	(0,1 – 50,0) %

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
731	ГОСТ 32915	Молоко и молочная продукция	10.51	0401-0406	Массовая доля метиловых эфиров жирных кислот	(0,01 – 98) %
732	ГОСТ Р 56416	Специализированная продукция на молочной основе	10.51	0401-0406	Массовая доля Омега-3 и Омега-6 жирных кислот	(0,01 – 99,5) %
733	МУК 5-1-14/989 Методика выполнения измерений массовой доли органических кислот в лекарственных средствах для животных и кормовых добавках методом жидкостной хроматографии со спектрофотометрическим детектором; и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Корма, комбикорма, кормовые добавки Лекарственные средства для животных	10.91; 10.9221.1; 21.10; 21.10.51.120; 21.10.51.122; 21.10.51.123; 21.10.51.124; 21.10.51.125; 21.10.51.126; 21.10.51.129; 21.20.1; 21.20.10; 21.20.21.130; 21.20.21.139; 02.30.40.140	2309; 3004	Массовая доля органических кислот	(0,01 – 99,99) %
734	№ 13-5-02/0946 от 03.02.2004 Методика выполнения измерений массовой доли ароматических компонентов в кормах и кормовых добавках методом газовойхроматографии с масс-спектрометрическим детектором	Корма, комбикорма, кормовые добавки	10.91; 10.92	2309	Массовая доля ароматических компонентов	(0,1 - 25,0) %
735	МУ А-1/033 Методические указания по определению массовой доли ароматических компонентов в кормовых добавках методом газожидкостной хроматографии пламенно-ионизационным детектором	Корма, комбикорма, кормовые добавки	10.91; 10.9221.1; 21.10; 21.10.51.120; 21.10.51.122; 21.10.51.123; 21.10.51.124; 21.10.51.125; 21.10.51.126; 21.10.51.129; 21.20.1; 21.20.10; 21.20.21.130; 21.20.21.139; 02.30.40.140	2309; 3004	Массовая доля ароматических компонентов	(0,1 - 25,0) %
736	ГОСТ 32167	Мёд, продукция пчеловодства	01.49.21	409	Массовая доля: фруктозы	(30,00 – 43,00) %
					глюкозы	(22,00 – 40,00) %
					сахарозы	(0,10 – 8,00) %
					гуаинолы	(0,50 – 3,00) %
					мальтозы	(0,50 – 5,00) %
					трегалозы	(0,50 – 2,50) %
					арабинозы	(0,50 – 2,50) %
					раффинозы	(0,50 – 2,50) %
					мелцитозы	(0,50 – 40,00) %
					мелибиозы	(0,50 – 2,50) %
					Массовая доля: редуцирующих сахаров	(70,00 – 96,00) %
					сахарозы	(1,00 – 26,00) %
					Массовая доля: редуцирующих сахаров	(70,00 – 96,00) %
сахарозы	(1,00 – 26,00) %					
737	ГОСТ 32168	Мёд падевый	01.49.21	409	Массовая доля: фруктозы	(30,00 – 43,00) %
					глюкозы	(22,00 – 40,00) %
					сахарозы	(0,10 – 8,00) %
					мелцитозы	(0,50 – 4,00) %
					Массовая доля: Афлатоксина В1	(0,0-50,0) нг/г
окрахоткина А	(0,0-1800) нг/кг					
ДОН	(0,0-100,0) нг/г					
Суммы фумогизанов	(0,0-2,0) мкг/г					
738	МУ 5-1-14/1001 Методические указания по экспресс-определению микотоксинов в зерне, кормах и компонентах для их производства	Зерно, корма и компоненты для их производства	01.11.11.111; 01.11.11.121; 01.11.11.130; 01.11.12.111; 01.11.12.121; 01.11.12.130; 01.11.31.110; 01.11.31.200; 01.11.31.310; 01.11.31.320; 01.11.33.110; 01.11.33.112; 01.91.10.130; 10.41.41.160; 10.41.41.161; 10.41.41.162; 10.41.41.169; 10.41.41.123; 10.61.40.000; 10.61.31.110; 10.61.31.120; 10.61.32.111; 10.61.32.115; 10.61.32.117; 10.61.32.121; 10.61.32.122; 10.61.32.126; 10.61.32.132; 10.61.32.133; 10.61.32.135; 10.62.14.130; 10.62.20.160; 10.91.10.110; 10.91.10.120; 10.91.10.130; 10.91.10.140; 10.91.10.150; 10.91.10.151; 10.91.10.152; 10.91.10.153; 10.91.10.170; 10.91.10.171; 10.91.10.172; 10.91.10.173; 10.91.10.179; 10.91.10.180; 10.91.10.181; 10.91.10.182; 10.91.10.183; 10.91.10.184; 10.91.10.185; 10.91.10.186; 10.91.10.187; 10.91.10.188; 10.91.10.189; 10.91.10.210; 10.91.10.220; 10.91.10.230; 10.91.10.240; 10.91.10.290; 10.91.20.110; 10.91.20.120; 10.92.10.100; 10.92.10.110; 10.92.10.120; 10.92.10.111; 10.92.10.112; 10.92.10.119; 10.92.10.190; 10.92.10.191; 10.92.10.192; 10.92.10.199; 10.92.10.200; 10.92.10.210; 10.92.10.211; 10.92.10.212; 10.92.10.219; 10.92.10.220; 10.92.10.290; 10.92.10.291; 10.92.10.292; 10.92.10.299; 10.92.10.300	1001; 1003; 1004; 1005; 1102; 1101000; 2302; 2306	Суммы зеараленона	(0,0-4050,0) нг/кг
					суммы Т2-токсина	(0,0-1,6) нг/г

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
					Массовая доля: тренболон	(0,1 - 62,5) мкг/дм ³
739	ГОСТ Р 53594-2009 Продукция животноводства и корма. Иммуноферментный метод определения синтетических анаболических стимуляторов роста	Корма, физиологические жидкости (моча), органы и ткани (мышцы, печень, глаза), шерсть животных	10.11.11.110; 10.11.11.120; 10.11.12.110; 10.11.12.120; 10.11.12.130; 10.12.10.110; 10.12.10.120; 10.12.10.130; 10.11.20.110; 10.11.20.120; 10.11.20.130; 10.11.41.000; 01.11.11.111; 01.11.11.121; 01.11.11.130; 01.11.12.111; 01.11.12.121; 01.11.12.130; 01.11.31.110; 01.11.31.200; 01.11.31.310; 01.11.31.320; 01.11.33.110; 01.11.33.112; 01.91.10.130; 01.11.50.000; 01.19.10.130; 10.91.10.181; 10.91.10.182; 10.91.10.183; 10.91.10.184; 10.91.10.185; 10.91.10.186; 10.91.10.187; 10.91.10.188; 10.91.10.189; 10.91.10.220; 10.91.10.240; 10.91.10.290; 10.41.41.160; 10.41.41.161; 10.41.41.162; 10.41.41.169; 10.41.41.123; 10.61.40.000; 10.61.31.110; 10.61.31.120; 10.61.32.111; 10.61.32.115; 10.61.32.117; 10.61.32.121; 10.61.32.122; 10.61.32.126; 10.61.32.132; 10.61.32.133; 10.61.32.135; 10.62.14.130; 10.62.20.160	2302; 2306; 0201; 0202; 0203; 0206	дексаметазона	(0,1 - 62,5) мкг/дм ³
740	МУК 5-1-14/1005 Методические указания по количественному определению антибактериальных препаратов в продовольственном сырье и продуктах питания животного происхождения методом конкурентного иммуноферментного анализа	Молоко; Сухое молоко; Мед; Креветки; Рыбная мука; Масло; Яйца	01.49.21; 03.11.30.140; 10.11.11.110; 10.11.11.120; 10.11.12.110; 10.11.12.120; 10.11.12.130; 10.12.10.110; 10.12.10.120; 10.12.10.130; 10.20.11.110; 10.20.11.111; 10.20.11.112; 10.20.11.120; 10.20.11.121; 10.20.11.122; 10.20.11.130; 10.20.13.110; 10.20.13.120; 10.20.13.121; 10.20.14.110; 10.20.14.120; 10.20.15.110; 10.20.15.120; 10.20.15.130; 10.20.22.120; 10.51.11.110; 10.51.11.111; 10.51.11.112; 10.51.11.119; 10.51.11.120; 10.51.11.121; 10.51.11.122; 10.51.11.129; 10.51.11.130; 10.51.11.140; 10.51.11.141; 10.51.11.142; 10.51.11.143; 10.51.11.149; 10.51.11.150; 10.51.11.190; 10.51.21.110; 10.51.21.120; 10.51.22.110; 10.51.22.111; 10.51.22.112; 10.89.12.110; 10.89.12.111; 10.89.12.119	0201; 0203; 0207; 0401; 0407; 0409000000; 0306	стрептомицина	(0,0-40,5) мг/г
741	МУ А-1/005 Методика измерения массовой доли метаболита фуразолидона в продукции животноводства методом прямого твердофазного конкурентного иммуноферментного анализа	Молоко, мед, мясо	01.49.21; 10.11.11.110; 10.11.11.120; 10.11.12.110; 10.11.12.120; 10.11.12.130; 10.12.10.110; 10.12.10.120; 10.12.10.130; 10.51.11.110; 10.51.11.111; 10.51.11.112; 10.51.11.119; 10.51.11.120; 10.51.11.121; 10.51.11.122; 10.51.11.129; 10.51.11.130; 10.51.11.140; 10.51.11.141; 10.51.11.142; 10.51.11.143; 10.51.11.149; 10.51.11.150; 10.51.11.190	0201; 0203; 0207; 0401	Массовая доля метаболита фуразолидона	(0,0-62,5) мкг/кг
742	МУК 4.1.2158-07 Определение остаточных количеств антибиотиков тетрациклиновой группы и сульфаниламидных препаратов в продуктах животного происхождения методом иммуноферментного анализа	Молоко, сухое молоко, мясо	10.11.11.110; 10.11.11.120; 10.11.12.110; 10.11.12.120; 10.11.12.130; 10.12.10.110; 10.12.10.120; 10.12.10.130; 10.51.11.110; 10.51.11.111; 10.51.11.112; 10.51.11.119; 10.51.11.120; 10.51.11.121; 10.51.11.122; 10.51.11.129; 10.51.11.130; 10.51.11.140; 10.51.11.141; 10.51.11.141; 10.51.11.149; 10.51.11.150; 10.51.11.190; 10.51.21.110; 10.51.22.110; 10.51.22.111	0201; 0203; 0207; 0401	Массовая доля суммы антибиотиков тетрациклиновой группы сульфаниламидных препаратов	молоко (0,005-0,05) мг/кг; мясо (0,01-0,1) мг/кг (0,01-0,1) мг/кг
743	Инструкция по применению, утв. Россельхознадзором 28.02.2008 к тест-системе «ТЕТРАЦИКЛИН-М-ИФА»	Молоко; Сухое молоко	10.51.11.110; 10.51.11.111; 10.51.11.112; 10.51.11.119; 10.51.11.120; 10.51.11.121; 10.51.11.122; 10.51.11.129; 10.51.11.130; 10.51.11.140; 10.51.11.141; 10.51.11.141; 10.51.11.149; 10.51.11.150; 10.51.11.190; 10.51.21.110; 10.51.22.110; 10.51.22.111	401	Сумма антибиотиков тетрациклиновой группы	(0-18) мкг/кг
744	Инструкция по применению, утв. Россельхознадзором 28.02.2008 к тест-системе «ХЛОРАМФЕНИКОЛ-ИФА»	Молоко, сливки, мясо, яйцо	10.11.11.110; 10.11.11.120; 10.11.12.110; 10.11.12.120; 10.11.12.130; 10.12.10.110; 10.12.10.120; 10.12.10.130; 10.51.11.110; 10.51.11.111; 10.51.11.112; 10.51.11.119; 10.51.11.120; 10.51.11.121; 10.51.11.122; 10.51.11.129; 10.51.11.130; 10.51.11.140; 10.51.11.141; 10.51.11.141; 10.51.11.149; 10.51.11.150; 10.51.11.190; 10.51.21.110; 10.51.22.110; 10.51.22.111	0201; 0203; 0207; 0401; 0407	Концентрация хлорамфеникола	(0,0-100,0) мг/см ³

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКЦД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
745	К362D Методика измерений массовой концентрации молока сухого в пробах продуктов питания методом иммуноферментного анализа с помощью набора реагентов «Сухое молоко-ИФА» производства ООО «ХЕМА-Версия 3	Молоко и молочные продукты	10.51.11.110; 10.51.11.111; 10.51.11.112; 10.51.11.119; 10.51.11.120; 10.51.11.121; 10.51.11.122; 10.51.11.129; 10.51.11.140; 10.51.11.141; 10.51.11.142; 10.51.11.149; 10.51.12.110; 10.51.12.111; 10.51.12.112; 10.51.12.113; 10.51.12.119; 10.51.30.100; 10.51.30.110; 10.51.30.111; 10.51.30.112; 10.51.40.110; 10.51.40.111; 10.51.40.112; 10.51.40.300; 10.51.40.310; 10.51.40.311; 10.51.40.312; 10.51.40.313; 10.51.40.314; 10.51.40.315; 10.51.40.320; 10.51.40.321; 10.51.40.322; 10.51.40.330; 10.51.40.340; 10.51.40.341; 10.51.40.342; 10.51.40.343; 10.51.40.344; 10.51.40.345; 10.51.40.350; 10.51.40.351; 10.51.40.352; 10.51.40.360; 10.51.54.100; 10.51.54.110; 10.51.54.111; 10.51.54.112; 10.51.52.120; 10.51.52.140; 10.51.52.150; 10.51.52.160; 10.51.52.170; 10.51.52.200; 10.51.52.210; 10.51.52.211; 10.51.52.212; 10.51.52.213; 10.51.52.214; 10.51.52.215; 10.51.52.216; 10.51.52.220; 10.51.55.110; 10.51.55.111; 10.51.55.112; 10.51.56.411; 10.51.56.412; 10.51.56.413; 10.51.56.420; 10.51.56.421; 10.51.56.422; 10.51.56.430	0401-0404; 0406; 3501909000; кроме стерилизованного молока	Массовая концентрация молока сухого	Присутствует \ отсутствует
746	ГОСТ 33615 Продукты пищевые, продовольственное сырье. Иммуноферментный метод определения остаточного содержания метаболита фуразолидона	Мясо, мясо птицы, яйца, яичный порошок, меланж, молоко, рыба, мёд	01.49.21; 10.11.11.110; 10.11.11.120; 10.11.12.110; 10.11.12.120; 10.11.12.130; 10.12.10.110; 10.12.10.120; 10.12.10.130; 10.20.11.110; 10.20.11.111; 10.20.11.112; 10.20.11.120; 10.20.11.121; 10.20.11.122; 10.20.11.130; 10.20.13.110; 10.20.13.120; 10.20.13.121; 10.20.14.110; 10.20.14.120; 10.20.15.110; 10.20.15.120; 10.20.15.130; 10.51.11.110; 10.51.11.111; 10.51.11.112; 10.51.11.119; 10.51.11.120; 10.51.11.121; 10.51.11.122; 10.51.11.129; 10.51.11.130; 10.51.11.140; 10.51.11.141; 10.51.11.142; 10.51.11.143; 10.51.11.149; 10.51.11.150; 10.51.11.190; 10.89.12.110; 10.89.12.111; 10.89.12.119; 10.89.12.130; 10.89.12.140; 10.89.12.141; 10.89.12.142; 10.89.12.143	0201; 0203; 0207; 0401; 0407; 0409000000; 0302-0306	Содержание метаболита фуразолидона	(0,7-62,5) мкг/кг; для сухого молока(7 – 625) мкг/кг
747	ГОСТ 32195	Корма, комбикорма, кормовые добавки, премиксы, комбикормовое сырье	10.91; 10.92	2309	Массовая концентрация свободных форм аминокислот-лизина метионина треонина суммы лизина и цистина, аланина, аспарагиновой кислоты, глутаминовой кислоты, глицина, гистидина, изолейцина, лейцина, фенилаланина, пролина, серина, тирозина, валина Массовая концентрация свободных и связанных форм в сумме отдельных аминокислот: лизина метионина суммы лизина и цистина треонина аланина, аспарагиновой кислоты, глутаминовой кислоты, глицина, гистидина, изолейцина, лейцина, фенилаланина, пролина, серина, тирозина, валина	(0,035 - 999) г/кг (0,035 - 999) г/кг (0,030 - 999) г/кг (0,30 - 999) г/кг (0,25 - 999) г/кг (0,35 - 999) г/кг (0,2 - 999) г/кг (0,030 - 999) г/кг
748	ГОСТ 32201	Корма, комбикорма, кормовые добавки, премиксы, комбикормовое сырье	10.91	2309	Массовая доля триптофана	(0,2 - 999) г/кг
749	ГОСТ 23423 п. 3.3	Корма, комбикорма, кормовые добавки, премиксы, комбикормовое сырье	10.91	2309	Массовая доля метионина	95,0 – 100,0 %
750	ГОСТ 13496.21п 2, п 4	Корма, комбикорма, комбикормовое сырье	10.91	2309	Массовая доля лизина и триптофана	(1 - 4,5) г/кг
751	ГОСТ 30627.3 ГОСТ 30627.2 ГОСТ 30627.4	Продукты молочные для детского питания	10.86	0401-0404	Массовая доля витамина Е Массовая доля витамина С	(8,5-120) мкг ⁻¹ (100-1000) мкг ⁻¹
752	ГОСТ 24556 п 2; п 3; п 4	Продукты переработки пшавов и овощей	10.39	2004-2009	Массовая доля витамина РР	(2-10) мг/кг
753	ГОСТ Р 50479	Продукты переработки плодов явоншей	10.39	2004-2009	Массовая доля витамина РР	(0,601 - 0,02) % (7,5 - 75,0) мг/кг
754	ГОСТ 29140	Мука, хлеб и хлебобулочные изделия пищевые витаминизированные	10.61	1101, 1102, 1905	Массовая доля витамина РР	(3,0-7,5) мг/100 г
755	ГОСТ EN 12823-2	Продукты пищевые	10.1-10.8	0401-0404; 1602, 1604; 1901-1905; 2009; 2104-2106	Массовая доля бета-каротина	(0,2 -20,0) мг/100 г
756	ГОСТ Р EN 14130	Пищевые продукты	10.1-10.8	0401-0404; 1602, 1604; 1901-1905; 2009; 2104-2106	Массовая доля витамина С	(30 - 200) мг/100 г
757	СТБ EN 12822	Пищевые продукты	10.1-10.8	0401-0404; 1602, 1604; 1901-1905; 2009; 2104-2106	Массовая доля витамина Е	(0,25 - 25,0) мг/100 г
758	СТБ EN 12821	Пищевые продукты	10.1-10.8	0401-0404; 1602, 1604; 1901-1905; 2009; 2104-2106	Массовая доля витамина Д	(0,4 - 14,3) мкг/100 г
759	МВИ. МН 2146-2004 Методика определения фолиевой кислоты в обогащенных продуктах питания.	Пищевые продукты	10.1-10.8	0401-0404; 1602, 1604; 1901-1905; 2009; 2104-2106	Массовая доля фолиевой кислоты	(15 – 300) мкг/100 г
760	МВИ. МН 3008-2008 Методика определения массовой доли пантотеновой кислоты в специализированных продуктах питания и БАД.	Пищевые продукты	10.1-10.8	0401-0404; 1602, 1604; 1901-1905; 2009; 2104-2106	Массовая доля пантотеновой кислоты	(0,1 – 250,0) мг/100г
761	ГОСТ Р 52147	Белково-витаминно-минеральные и амидо-витаминно-минеральные добавки	10.91	2309	Массовая доля: витамина А витамина Д витамина Е	(5 – 300) тыс. МЕ/кг (5 – 50) тыс. МЕ/кг (10 – 1000) мг/кг
762	ГОСТ 26573.1	Премиксы	10.91	2309	Массовая доля: витамина А Массовая доля: витамина А	(20 – 10000) МЕ/т. (10 – 10000) млн. МЕ/т
763	ГОСТ 32043	Премиксы	10.91	2309	витамина Д витамина Е	(40 – 10000) млн. МЕ/т (10 – 10000) г/т

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
764	ГОСТ 32042 п 7; п 8; п 10	Премикусы	10.91	2309	витамина В1 витамина В2 витамина В5 холин хлорида	(50 – 500) г/т (100 – 2000) г/т (200 – 4000) г/т (1000 – 100000) г/т
765	МУ А-1/012 Методические указания по определению водорастворимых витаминов в кормовых добавках и лекарственных средствах для животных методом жидкостной хроматографии со спектрофотометрическим детектором; и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Кормовые добавки; Лекарственные средства для животных;	10.91; 21.1; 21.10; 21.10.51.120; 21.10.51.122; 21.10.51.123; 21.10.51.124; 21.10.51.125; 21.10.51.126; 21.10.51.129; 21.20.1; 21.20.10; 21.20.21.130; 21.20.21.139; 02.30.40.140	2309; 3003; 3004	Массовая концентрация: витамина В ₁ витамина В ₂ витамина РР витамина В ₆ витамина В ₁₂ витамина В ₉ витамина В ₁₂	(60 - 10 ⁶) мг/кг (25 - 10 ⁶) мг/кг (60 - 10 ⁶) мг/кг (25 - 10 ⁶) мг/кг (125 - 10 ⁶) мг/кг (25 - 10 ⁶) мг/кг (25 - 10 ⁶) мг/кг
766	ГОСТ 8756.22	Флодоовощные консервированные продукты	10.39	2004-2009	Массовая доля каротина	(0,002 - 0,01)%
767	МВИ МН 3239-2009 Определение "бета"-каротина в специализированных продуктах питания. Методика выполнения измерений	Специализированные продукты питания, БАД	10.89		Массовая доля каротина	(0,01 – 2000,0) мг/100г
768	ГОСТ 31486	Премикусы	10.91	2309	Массовая доля менадиона	(0 – 1000) г/т
769	МУ А-1/034 Методические указания по определению жирорастворимых витаминов в кормовых добавках и лекарственных средствах для животных методом жидкостной хроматографии и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Кормовые добавки; Лекарственные средства для животных;	10.91; 21.1; 21.10; 21.10.51.120; 21.10.51.122; 21.10.51.123; 21.10.51.124; 21.10.51.125; 21.10.51.126; 21.10.51.129; 21.20.1; 21.20.10; 21.20.21.130; 21.20.21.139; 02.30.40.140	2309; 3003; 3004	Массовая доля: витамина А витамина D ₃ витамина Е	(12 - 10 ⁶) мг/кг (1 - 10 ⁶) мг/кг (50 - 10 ⁶) мг/кг
770	ГОСТ 31979	Молоко и молочные продукты	10.51	0401-0404	Стерильность	(2 -100) %
771	ГОСТ 33490	Молоко и молочные продукты	10.51	0401-0404	Стерильность	(2 -100) %
772	ГОСТ 23452 п.2	Молоко и молочные продукты	10.51	0401-0404	Массовая концентрация хлороорганических пестицидов	(0,005-0,5) мг/кг
773	ГОСТ 31481	Комбикорма, комбикормовое сырье	10.91; 10.180	1001-1008; 2304;2306; 2309	Массовая концентрация хлороорганических пестицидов	(0,001 – 0,4) мг/кг
774	ГОСТ 32122	Масла растительные	10.41.2	1507-1518	Массовая концентрация хлороорганических пестицидов	(0,001 – 0,2) мг/кг
775	ГОСТ 32308	Мясо и мясные продукты	10.1	0201-0210	Массовая концентрация хлороорганических пестицидов	(0,005 – 5,0) мг/кг
776	МУК № 245/5 Методические указания по определению хлороорганических пестицидов в кормах, кормовых добавках и пищевом сырье методом газожидкостной хроматографии с детектором электронного захвата	Корма, кормовые добавки, пищевое сырье	10.1; 10.2; 10.4; 10.5; 10.9	0401-0408; 0201-2010; 0301-0308; 1001-1008; 1102; 1101; 2304;2306; 2309	Массовая концентрация хлороорганических пестицидов	(0,005 – 1,0) мг/кг
777	ГОСТ 31983	Продукты пищевые, корма, продовольственное сырье	10.1; 10.2; 10.4; 10.5; 10.9	0401-0408; 0201-2010; 0301-0308; 1001-1008; 1102; 1101; 2304; 2306; 2309	Массовая концентрация диоксиноподобных полихлорированных бифенилов Массовая концентрация маркерных полихлорированных бифенилов	(2,0 – 2500) нг/кг (1,0 – 1500) нг/кг
778	ГОСТ 31792	Рыба, морские беспозвоночные и продукты их переработки	10.2	0301-0308	Массовая концентрация дибензодиоксинов	(0,1 – 0,5) нг/кг
779	Методические рекомендации по арбитражному определению полихлорированных бифенилов в кормах, кормовых добавках и пищевом сырье методом газожидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектором. Утв. науч.-техн. советом Минсельхоза России, Прот. № 7 от 05.04.07 г.	Корма, кормовые добавки и пищевое сырье	10.1; 10.2; 10.4; 10.5; 10.9	0401-0408; 0201-2010; 0301-0308; 1001-1008; 1102;1101; 2304;2306; 2309	Массовая концентрация маркерных полихлорированных бифенилов Массовая концентрация диоксиноподобных полихлорированных бифенилов	(1,0 – 1500) мкг/кг (2,0 – 2500) нг/кг

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
780	Методические рекомендации по скрининговому определению полихлорированных бифенилов в кормах, кормовых добавках и пищевом сырье методом газожидкостной хроматографии с детектором электронного захвата. Утв. науч.-техн. советом МинсельхозРоссии. Прот. № 7 от 05.04.07 г.	Корма, кормовые добавки и пищевое сырье	10.1; 10.2; 10.4; 10.5; 10.9	0401-0408; 0201-2010; 0301-0308; 1001-1008; 1102; 1101; 2304; 2306; 2309	Массовая концентрация маркерных полихлорированных бифенилов	(1,0 – 1500) мкг/кг
					Массовая концентрация диоксиноподобных полихлорированных бифенилов	(2,0 – 2500) нг/кг
781	МУ А-1/029; Методические рекомендации по арбитражному определению стойких полихлорированных органических загрязнителей (дибензодиоксины, дибензофураны и диоксиноподобные полихлорированные бифенилы) с использованием хромато-масс-спектрометрии высокого разрешения в кормах и кормовых добавках	Корма, кормовые добавки	10.9	1001-1008; 2304; 2306; 2309	Массовая концентрация полихлорированных дибензодиоксинов и дибензофуранов	(0,5 – 2000) нг/кг
					Массовая концентрация диоксиноподобных полихлорированных бифенилов	(0,5 – 200) нг/кг
782	МУК-99; Методические указания по идентификации изомер специфическому определению полихлорированных дибензо -п-диоксинов и дибензофуранов в мясе, птице, рыбе, продуктах и субпродуктах мяса, а также в других жиросодержащих продуктах и кормах методом хромато-масс-спектрометрии.	Корма, кормовые добавки и пищевое сырье	10.1; 10.2; 10.4; 10.5; 10.9	0401-0408; 0201-2010; 0301-0308; 1001-1008; 1102; 1101; 2304; 2306; 2309	Массовая концентрация полихлорированных дибензодиоксинов и дибензофуранов	(0,5 – 1000) нг/кг
783	МУ А-1/030 Методические рекомендации по арбитражному определению стойких полихлорированных органических загрязнителей (дибензодиоксины идибензофураны) с использованием хромато-масс-спектрометрии высокого разрешения в пищевой продукции	Пищевая продукция	10	0401-0408; 0201-2010; 0301-0308; 1001-1008; 1102; 1101; 2304; 2306; 2309	Массовая концентрация полихлорированных дибензодиоксинов и дибензофуранов	(1,0 – 30) нг/кг
784	ГОСТ 32123	Животные и растительные масла и жиры	10.4	1501-1518;	Массовая концентрация бенз(а)пирена	(0,1 – 50) мкг/кг
785	ГОСТ 32258	Молоко и молочная продукция	10.5	0401-0404;	Массовая концентрация бенз(а)пирена	(0,0001 - 0,005) мкг/кг
786	МУ А-1/031 Методические указания по определению полициклических ароматических углеводородов в продукции животноводства	Молочная, рыбная и мясная продукция	10.1; 10.2; 10.5	0209; 0210; 0305; 0406	Массовая концентрация полиароматических углеводородов	(0,0005 - 0,001) мг/кг
787	МУ А – 1/032 Методические указания по определению инсектоакарицидов в продукции животного происхождения	Мясо млекопитающих, мясо птицы, молоко, мед	10.1; 10.5; 01.49.21	0201-0210; 0401; 0409	Массовая концентрация инсектоакарицидов	(5,0 – 5000) мкг/кг
788	Методика измерений массовой доли пестицидов в рыбе методом сверхвысокоэффективной жидкостной хроматографии с времяпролетным масс-спектрометрическим детектором высокого разрешения. Св. №01.00225/205-25-14	Рыба и нерыбные объекты промысла	10.2	0301-0308;	Массовая доля: дифлубензурина	(0,5 – 20) мкг/кг
					тефлубензурина	(1,0 – 20) мкг/кг
					эмаметина	(5,0 – 200) мкг/кг
789	ГОСТ Р 56962	Рыба и нерыбные объекты промысла	10.2	0301-0308	Массовая доля суммы индивидуальных трифенилметановых красителей с соответствующими им метаболитами	(0,5 - 6,0) мкг/кг
790	МУК № 711/5.1 Методика измерений массовой доли трифенилметановых красителей в рыбе и нерыбных объектах промысла методом сверх- высокоэффективной жидкостной хроматографии с времяпролетным масс-спектрометрическим детектором высокого разрешения	Рыба и нерыбные объекты промысла	10.2	0301-0308	Массовая доля суммы индивидуальных трифенилметановых красителей с соответствующими им метаболитами	(0,5 - 6,0) мкг/кг
791	ISO 14797:1999 Корма для животных. Определение содержания фуразолидона. Метод с применением высокоэффективной жидкостной хроматографии.	Корма, комбикорма, кормовые добавки	10.5	1001-1008; 2304; 2306; 2309	Массовая доля фуразолидона	(25-5000) мг/кг
792	МУ А-1/014 Методика измерений массовой доли ксенобитиков в кормах и кормовых добавках методом сверх- высокоэффективной жидкостной хроматографии с времяпролетным масс-спектрометрическим детектором высокого разрешения	Корма, комбикорма, кормовые добавки	10.5	1001-1008; 2304; 2306; 2309	Массовая доля ксенобитиков	(500 - 10000) мкг/кг
793	ГОСТ 34136	Продовольственное сырье и пищевые продукты: мясо, мясная продукция	10.11; 10.12; 10.13	0201-0205;	спирамицин	(2 - 320) мкг/кг
	эритромицин				(10 - 320) мкг/кг	
	тиламколин				(1 - 160) мкг/кг	
	тилозин				(1 - 160) мкг/кг	
	тильдалозин				(5 - 160) мкг/кг	
	валлекуллин				(1 - 160) мкг/кг	
	тиамулин				(1 - 160) мкг/кг	
	тулатромини				(1 - 160) мкг/кг	
	кларитромини				(1 - 160) мкг/кг	
	динкомини				(1 - 160) мкг/кг	
	клиндамици				(1 - 160) мкг/кг	
	пирлимини	(1 - 160) мкг/кг				

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
		Продовольственное сырье и пищевые продукты: субпродукты	10.11; 10.12; 10.13	0206-0208;	спирамицин	(20 - 3200) мкг/кг
					эритромицин	(10 - 320) мкг/кг
					тилимикози	(10 - 1600) мкг/кг
					тилозин	(1 - 160) мкг/кг
					тивалозин	(5 - 160) мкг/кг
					валлемулин	(5 - 800) мкг/кг
					тиамулин	(10 - 1600) мкг/кг
					тулатромидин	(20 - 3200) мкг/кг
					кларитромидин	(1-160) мкг/кг
					линкомидин	(15 - 2400) мкг/кг
		клиндамицин	(15 - 2400) мкг/кг			
		спирамицин	(10 - 1600) мкг/кг			
		спирамицин	(2 - 320) мкг/кг			
		эритромицин	(10 - 320) мкг/кг			
		тилимикози	(1 - 160) мкг/кг			
		тилозин	(5 - 160) мкг/кг			
		тивалозин	(1 - 160) мкг/кг			
		валлемулин	(20 - 160) мкг/кг			
		тиамулин	(1 - 160) мкг/кг			
		тулатромидин	(1 - 160) мкг/кг			
кларитромидин	(1 - 160) мкг/кг					
линкомидин	(1,5 - 240) мкг/кг					
клиндамицин	(1 - 160) мкг/кг					
спирамицин	(1 - 160) мкг/кг					
794	ГОСТ 34140	Пищевая продукция, продовольственное сырье в части зерновых культур, корма, кормовое сырье в части зерновых и масличных культур, комбикорма	01.11; 01.12; 10.91; 10.92	1001-1008; 1101-1108; 1201-1207	микродезоксиэвасиленол	(20 - 2000) мкг/кг
					15-ацетил-дезоксиниваленол	(100 - 2000) мкг/кг
					3-ацетил-дезоксиниваленол	(100 - 2000) мкг/кг
					агроклави	(10 - 1000) мкг/кг
					алтернариол	(10 - 2000) мкг/кг
					алтернариоламетилловый эфир	(20 - 2000) мкг/кг
					афлатоксин g1	(1 - 200) мкг/кг
					афлатоксин g2	(1 - 200) мкг/кг
					афлатоксин v1	(1 - 200) мкг/кг
					афлатоксин v2	(1 - 200) мкг/кг
					боберинин	(50 - 10000) мкг/кг
					вертуаминин	(20 - 2000) мкг/кг
					глютоксин	(100 - 2000) мкг/кг
					тризеффулин	(20 - 2000) мкг/кг
					дезоксиниваленол	(100 - 10000) мкг/кг
					дезоксиниваленол-3-глюкозид	(100 - 2000) мкг/кг
					депокси-дезоксиниваленол	(200 - 2000) мкг/кг
					дианетоксиспиренол	(10 - 2000) мкг/кг
					эвараленон	(20 - 4000) мкг/кг
					койеваякислота	(10000 - 20000) мкг/кг
					мелларин	(20 - 2000) мкг/кг
					монилиформин	(20 - 2000) мкг/кг
					неосоланол	(10 - 2000) мкг/кг
					ниваленол	(100 - 10000) мкг/кг
					нт-2 токсин	(10 - 2000) мкг/кг
					ократоксин b	(1 - 200) мкг/кг
					ократоксин a	(1 - 200) мкг/кг
					пакселлин	(20 - 200) мкг/кг
					патулин	(1000 - 2000) мкг/кг
					пенициллиноваякислота	(20 - 2000) мкг/кг
					рокфортин c	(10 - 2000) мкг/кг
					роридин a	(100 - 2000) мкг/кг
					стахиботридактан	(10 - 2000) мкг/кг
					стерigmatocистин	(10 - 2000) мкг/кг
					t-2 тетраол	(100 - 2000) мкг/кг
					t-2 токсин	(10 - 2000) мкг/мл
					t-2 триол	(20 - 2000) мкг/кг
					теитоксин	(20 - 2000) мкг/кг
					тенезонол	(20 - 2000) мкг/кг
					тенезонол	(20 - 2000) мкг/кг
					фузаренон х	(500 - 10000) мкг/кг
					фузариеваякислота	(100 - 20000) мкг/кг
					фузиллин	(100 - 2000) мкг/кг
					фузонезин b3	(100 - 10000) мкг/кг
					фузонезин v1	(100 - 20000) мкг/кг
					фузонезин v2	(100 - 20000) мкг/кг
					циклопозоноваякислота	(20 - 2000) мкг/кг
					цитресовиринин	(100 - 2000) мкг/кг
цитринин	(50 - 10000) мкг/кг					
эргокорин	(20 - 2000) мкг/кг					
795	ГОСТ 33978	Непереработанные пищевые продукты: мясо (в том числе птицы), субпродукты (печень); комбикорма; моча животных	10.11; 10.12; 10.13; 01.11; 01.12; 10.91; 10.92	0201-0208; 1001-1008; 1101-1108	6-пропил-2-тиоурацил	(2 - 30) мкг/кг
					6-метил-2-тиоурацил	(2 - 30) мкг/кг
					2-тиоурацил	(2 - 30) мкг/кг
					6-бензил-2-тиоурацил	(2 - 30) мкг/кг
796	ГОСТ 33934	Мясо, включая мясо птицы, субпродукты, мясные и мясосодержащие продукты	10.11; 10.12; 10.13	0201-0208	2-меркапто-β-глютаминамидол	(0,4 - 30) мкг/кг
					цинк-бисфитратин	(0,02 - 100) мг/кг

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
797	МУ А-1/044 Методические указания по арбитражному определению антагельминтиков в рыбе методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектором	Рыба	10.20	0301-0305	нетобимин	(5 - 1000) мкг/кг
					альбендазол	(1 - 1000) мкг/кг
					альбендазол-2-аминосульфид	(1 - 1000) мкг/кг
					альбендазола	(1 - 1000) мкг/кг
					альбендазол	(1 - 1000) мкг/кг
					аминобендазол	(1 - 1000) мкг/кг
					аминооксбендазол	(1 - 1000) мкг/кг
					амитотрибендазол	(1 - 1000) мкг/кг
					аминофенбендазол	(1 - 1000) мкг/кг
					гидроксимбендазол	(1 - 1000) мкг/кг
					гидрокситибендазол	(1 - 1000) мкг/кг
					камбендазол	(1 - 1000) мкг/кг
					кетотрибендазол	(1 - 1000) мкг/кг
					клозантел	(1 - 1000) мкг/кг
					кlorсулон	(1 - 1000) мкг/кг
					левамезол	(1 - 1000) мкг/кг
					мебендазол	(1 - 1000) мкг/кг
					морантел	(1 - 1000) мкг/кг
					нетобимин	(1 - 1000) мкг/кг
					никлозамид	(1 - 1000) мкг/кг
					нитроксирил	(1 - 1000) мкг/кг
					оксибендазол	(1 - 1000) мкг/кг
					оксиклозантел	(1 - 1000) мкг/кг
					оксфендазол	(1 - 1000) мкг/кг
					оксфендазол	(1 - 1000) мкг/кг
					парбендазол	(1 - 1000) мкг/кг
					пирантел	(1 - 1000) мкг/кг
празиквантел	(1 - 1000) мкг/кг					
рафоксанид	(1 - 1000) мкг/кг					
тиабендазол	(1 - 1000) мкг/кг					
триклабендазол	(1 - 1000) мкг/кг					
трислабендазол	(1 - 1000) мкг/кг					
трислабендазол	(1 - 1000) мкг/кг					
фебантел	(1 - 1000) мкг/кг					
фенбендазол	(1 - 1000) мкг/кг					
флорбендазол	(1 - 1000) мкг/кг					
798	МУ А-1/045 Методические указания по арбитражному определению остаточного содержания полипептидных антибиотиков продукции животноводства методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектором	Продовольственное сырье и пищевые продукты: мясо, мясная продукция, субпродукты (печень, почки), яйца, молоко, молочная продукция,	10.11; 10.12; 10.13; 01.47; 10.51; 10.52	0201-0208; 0401-0408;	бантраванил а	(5-500) мкг/кг
					бантраванил в	(1-100) мкг/кг
					козистин а	(5-500) мкг/кг
					козистин в	(3,75-375) мкг/кг
					полнимиксин в1	(5-500) мкг/кг
					полнимиксин в2	(2,5-250) мкг/кг
					вирджинимидин s1	(5-500) мкг/кг
					вирджинимидин m1	(5-500) мкг/кг
					актиномицин d	(5-500) мкг/кг
					новобониин	(5-500) мкг/кг
799	ГОСТ 33971	Продовольственное сырье и пищевые продукты: мясо, мясная продукция, субпродукты (печень, почки)	10.11; 10.12; 10.13	0201-0208	хиноксалин-2-карбоновая кислота	(0,5-8) мкг/кг
					3-метилхиноксалин-2-карбоновая кислота	(0,5-8) мкг/кг
800	ГОСТ 34137	Продовольственное сырье и пищевые продукты: мясо (все виды животных), в том числе мясо птицы, субпродукты, мясные продукты, полуфабрикаты, яйца и продукты их переработки, молоко, молочные продукты	10.11; 10.12; 10.13; 01.47; 10.51; 10.52	0201-0208; 0401-0408; 1601-1602	1,4-бисдезоксикарбадокс	(0,5-8) мкг/кг
					цефаксетил	(5-500) мкг/кг
					цефалексин	(5-500) мкг/кг
					цефазоном	(5-500) мкг/кг
					цефоперазон	(5-500) мкг/кг
					цефтриаксон	(5-500) мкг/кг
					цефепим	(5-500) мкг/кг
					цефазолин	(5-500) мкг/кг
					цефепим	(5-500) мкг/кг
					дезацил цефалоспорины	(5-500) мкг/кг
					цефалорексил	(5-500) мкг/кг
					цефсулодин	(5-500) мкг/кг
					цефотаксим	(5-500) мкг/кг
					цефтибутен	(5-500) мкг/кг
					цефподоксим	(5-500) мкг/кг
					цефпиром	(5-500) мкг/кг
					цефотетим	(5-500) мкг/кг
					цефасолин	(5-500) мкг/кг
					цефтазидим	(5-500) мкг/кг
					цефепим	(5-500) мкг/кг
Цефтифуор и метаболиты (десфурил цефтифуор, десфурил цефтифуор шестиндисульфид)	(30-3000) мкг/кг					

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
					Дезоксиоксиэтилпенициллин	(20-2000) мкг/кг
					Диэтоксисципринол	(10-2000) мкг/кг
					Динактин	(100-10000) мкг/кг
					Зезарленон	(20-4000) мкг/кг
					Изофузидиенон А	(200-10000) мкг/кг
					Иргасан	(200-10000) мкг/кг
					Кальфостин С	(200-10000) мкг/кг
					Койтевая кислота	(10000-20000) мкг/кг
					Косилацин	(50-5000) мкг/кг
					Ксантометини	(200-10000) мкг/кг
					Курвуларин	(200-10000) мкг/кг
					Макропорин	(200-10000) мкг/кг
					Малформин С	(50-5000) мкг/кг
					Марифортин С	(50-5000) мкг/кг
					Мелсагрин	(20-2000) мкг/кг
					Мевинолин	(50-5000) мкг/кг
					Микофеноловая кислота	(20-2000) мкг/кг
					Мирноцин	(200-10000) мкг/кг
					Монастин	(200-10000) мкг/кг
					Монилформин	(20-2000) мкг/кг
					Неосалин	(50-5000) мкг/кг
					Несосалин	(10-2000) мкг/кг
					Ниваленон	(100-10000) мкг/кг
					Нигеринин	(200-10000) мкг/кг
					Нидулин	(200-10000) мкг/кг
					Нонастин	(200-10000) мкг/кг
					Норидулин	(200-10000) мкг/кг
					НТ-2 токсин	(10-2000) мкг/кг
					Олигомицин А	(200-10000) мкг/кг
					Олигомицин В	(200-10000) мкг/кг
					Офиоболн А	(200-10000) мкг/кг
					Охратоксин А	(1-200) мкг/кг
					Охратоксин В	(1-200) мкг/кг
					Пависидин	(20-200) мкг/кг
					Парацетравадил А	(50-5000) мкг/кг
					Патулин	(1000-2000) мкг/кг
					Пенитрем А	(50-5000) мкг/кг
					Пенициллиновая кислота	(20-2000) мкг/кг
					Пираницитрин А	(50-5000) мкг/кг
					Пиренофорол	(100-10000) мкг/кг
					Пиритрипронон А	(100-10000) мкг/кг
					Псеуротин А	(50-5000) мкг/кг
					Пурамицин	(50-5000) мкг/кг
					Радницкол	(200-10000) мкг/кг
					Рапамицин	(200-10000) мкг/кг
					Рокофортин С	(10-2000) мкг/кг
					Роридин А	(20-2000) мкг/кг
					Руглозин	(100-10000) мкг/кг
					Секлоновая кислота	(1000-10000) мкг/кг
					Семивиносантин	(200-10000) мкг/кг
					Сетосусени	(200-10000) мкг/кг
					Свайрин	(200-10000) мкг/кг
					Стауроспорин	(200-10000) мкг/кг
					Стахиботриактам	(10-2000) мкг/кг
					Стеригматоцистин	(10-2000) мкг/кг
					Сулокрин	(200-10000) мкг/кг
					T-2 тетраол	(100-2000) мкг/кг
					T-2 токсин	(10-2000) мкг/кг
					T-2 триол	(20-2000) мкг/кг
					Таксол	(200-10000) мкг/кг
					Тентоксин	(20-2000) мкг/кг
					Тенуазоная кислота	(20-2000) мкг/кг
					Терренин	(200-10000) мкг/кг
					Терриррем В	(200-10000) мкг/кг
					Тивозулин	(200-10000) мкг/кг
					Триптофол-ОН	(200-10000) мкг/кг
					Трихостатин А	(200-10000) мкг/кг
					Фидцион	(200-10000) мкг/кг
					Фомопсин А	(200-10000) мкг/кг
					Фузаренон Х	(500-10000) мкг/кг
					Фузарисвая кислота	(100-20000) мкг/кг
					Фумагиллин	(100-2000) мкг/кг
					Фунитреморгин С	(50-5000) мкг/кг
					Фумонигин В1	(100-20000) мкг/кг
					Фумонигин В2	(100-20000) мкг/кг
					Фумонигин В3	(100-20000) мкг/кг
					Хетолдобсин А	(200-10000) мкг/кг
					Хетозин	(200-10000) мкг/кг
					Хризифанол	(200-10000) мкг/кг
					Циклосептид А	(200-10000) мкг/кг
					Циклогексимид	(50-5000) мкг/кг
					Циклопенин	(50-5000) мкг/кг
					Циклопенон	(50-5000) мкг/кг

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
					Циклопозовая кислота	(20-2000) мкг/кг
					Циклоспорин D	(200-10000) мкг/кг
					Циклоспорин H	(200-10000) мкг/кг
					Циклоспорин A	(200-10000) мкг/кг
					Циклоспорин C	(200-10000) мкг/кг
					Цитохалазин A	(50-5000) мкг/кг
					Цитохалазин B	(50-5000) мкг/кг
					Цитохалазин D	(50-5000) мкг/кг
					Цитохалазин E	(50-5000) мкг/кг
					Цитохалазин H	(50-5000) мкг/кг
					Цитохалазин J	(50-5000) мкг/кг
					Цитровириндин	(100-2000) мкг/кг
					Цитринин	(50-10000) мкг/кг
					Эввисетин	(50-5000) мкг/кг
					Эмодин	(200-10000) мкг/кг
					Энинатин A	(50-5000) мкг/кг
					Энинатин A1	(50-5000) мкг/кг
					Энинатин B	(50-5000) мкг/кг
					Энинатин B1	(50-5000) мкг/кг
803	МУ А-1/051 Методические указания по определению фикоцитоксинов в пищевой продукции методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектированием	Рыба, нерыбные объекты промысла	10.20	0301-0308	Массовая доля: домоеваякислота	(2000-40000) мкг/кг
					окалевая кислота	(12,5-625) мкг/кг
					динофизистоксин-1	(12,5-625) мкг/кг
					динофизистоксин-2	(2,5-125) мкг/кг
					пектенотоксин-2	(10-500) мкг/кг
					бrevetоксин	(10-500) мкг/кг
					Бессотоксин	(10-500) мкг/кг
					1α-гомомокситоксин	(10-500) мкг/кг
					13-деметилспироцид С	(10-500) мкг/кг
					13,19-ндеметилспироцид С	(10-500) мкг/кг
					20-метилспироцид d	(10-500) мкг/кг
					азаспироцид-1	(1-50) мкг/кг
					азаспироцид-2	(1-50) мкг/кг
					азаспироцид-3	(1-50) мкг/кг
					азаспироцид-4	(1-50) мкг/кг
					азаспироцид-5	(1-50) мкг/кг
					сакситоксин	(40-1600) мкг/кг
					неосакситоксин	(40-1600) мкг/кг
					декарбамонил-сакситоксин	(40-1600) мкг/кг
					декарбамонил-неосакситоксин	(40-1600) мкг/кг
					гонивутоксин-2	(40-1600) мкг/кг
					гонивутоксин-3	(2,5-288) мкг/кг
					гонивутоксин-5	(40-1600) мкг/кг
					гонивутоксин-6	(40-1600) мкг/кг
					декарбамонил-гонивутоксин-2	(40-1600) мкг/кг
					декарбамонил-гонивутоксин-3	(1,8-176) мкг/кг
					N-сульфокарбамонил-гонивутоксин-2	(40-1600) мкг/кг
					N-сульфокарбамонил-гонивутоксин-3	(2,2-224) мкг/кг
804	МУ А-1/052 Методические указания по определению ксенобиотиков в меле методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектированием	Мед	01.44.21	409000000	нистатин	(5 - 500) мкг/кг
					клотримазол	(0,1 - 10) мкг/кг
					рифампицин	(1 -100) мкг/кг
					фузигилин	(5 - 500) мкг/кг
					колхицин	(1 -100) мкг/кг
					дипсон	(1 -100) мкг/кг
					клеточинидин	(1 -100) мкг/кг
					пимафунгозил	(1 -100) мкг/кг
805	ГОСТ 34141	Продукты пищевые, корма, продовольственное сырье	10.11.1-10.11.3; 10.11.5; 10.12; 10.13; 10.2; 10.41.12; 10.5; 10.91.10.110; 10.91.10.120; 10.91.10.180	0201-0210; 0201-0210; 0302-0308; 0401-0406; 0409;1001;1003;1005; 1101; 1102; 1501-1517; 1604-1605; 2304;2306;2309	массовая доля мышьяка	(0,010 – 500) мг/кг
					кадмий	(0,005 – 100) мг/кг
					ртуть	(0,002-20) мг/кг
					свинец	(0,010 – 500) мг/кг
806	ГОСТ 34462	Продукты пищевые, корма, продовольственное сырье	10.2; 10.61.1; 10.20.22.128; 10.20.1; 10.20.11; 10.91.10.110; 10.91.10.180	0301-0308; 1001-1008; 1101-1109; 2301-2309	массовая доля: неорганического мышьяка	(0,03 – 10,0) мг/кг
807	MP 55-14 Методика измерений массовых концентраций химических элементов в составе мышечных тканей (в мясе) животных и птиц методом масс-спектрометрии с индуктивно-связанной плазмой ФР.1.31.2015.21645	Мышечная ткань мяса, включая мясо птицы	10.11; 10.12; 10.13; 10.20; 10.41.6; 10.42; 10.51; 10.52; 10.85.11; 10.85.12; 10.86; 10.89	0201-2010	массовая доля: железо	(10,0 - 100) мг/кг
					кадмий	(0,05 - 0,5) мг/кг
					кальций	(100 - 1000) мг/кг
					кобальт	(0,01 - 0,1) мг/кг
					магний	(100 - 5000) мг/кг
					марганец	(0,5 - 5,0) мг/кг
					медь	(0,5 - 5,0) мг/кг
					мышьяк	(0,05 - 0,5) мг/кг
					никель	(0,01 - 0,1) мг/кг
					свинец	(0,05 - 0,5) мг/кг
					селен	(0,5 - 5,0) мг/кг
					стронций	(0,1 - 1,0) мг/кг
					хром	(0,05 - 0,5) мг/кг
					цинк	(5,0 - 100) мг/кг

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
808	МУК 4.1.1483-03 Методические указания. Определение содержания химических элементов в диагностируемых биосубстратах, препаратах и биологически активных добавках методом масс-спектрометрии с индуктивно связанной аргонной плазмой (утв. Главным государственным санитарным врачом РФ 29.06.2003).	Биосубстраты, препараты и биологически активные добавки	21.20.23.190; 21.20.23.193; 21.20.23.199; 21.11; 21.10	3003	массовая доля: алюминий	(0,001-20) мкг/кг
					железо	(0,1-500) мкг/кг
					калий	(1-5000) мкг/кг
					кадмий	(0,0001-0,5) мкг/кг
					кальций	(2-2000) мкг/кг
					кобальт	(0,0001-0,5) мкг/кг
					магний	(0,001-500) мкг/кг
					марганец	(0,0001-2) мкг/кг
					мышьяк	(0,0005-0,5) мкг/кг
					ртуть	(0,0001-1) мкг/кг
					свинец	(0,0001-50) мкг/кг
					натрий	(1-1000) мкг/кг
					никель	(0,0001-2) мкг/кг
					свинец	(0,0001-10) мкг/кг
					фосфор	(5-5000) мкг/кг
					809	ГОСТ Р 56219
цинк	(0,001-500) мкг/кг					
селен	(0,0005-2) мкг/кг					
Массовая концентрация серебра	(1 - 1000) мкг/дм ³					
алюминий	(5 - 5000) мкг/дм ³					
мышьяк	(1 - 1000) мкг/дм ³					
бор	(10 - 10000) мкг/дм ³					
бром	(0,5 - 1000) мкг/дм ³					
бериллий	(0,5 - 1000) мкг/дм ³					
кальций	(10 - 10000) мкг/дм ³					
кадмий	(0,1 - 500) мкг/дм ³					
кобальт	(0,2 - 1000) мкг/дм ³					
хром	(1 - 1000) мкг/дм ³					
свинец	(1 - 1000) мкг/дм ³					
калий	(50 - 10000) мкг/дм ³					
литий	(1 - 1000) мкг/дм ³					
магний	(1 - 1000) мкг/дм ³					
марганец	(3 - 5000) мкг/дм ³					
молибден	(0,5 - 1000) мкг/дм ³					
натрий	(10 - 10000) мкг/дм ³					
никель	(1 - 1000) мкг/дм ³					
фосфор	(5 - 5000) мкг/дм ³					
свинец	(0,1 - 500) мкг/дм ³					
сурьма	(0,2 - 1000) мкг/дм ³					
селен	(10 - 10000) мкг/дм ³					
олово	(1 - 1000) мкг/дм ³					
стронций	(0,3 - 1000) мкг/дм ³					
теллур	(2 - 5000) мкг/дм ³					
талий	(0,1 - 500) мкг/дм ³					
ванадий	(1 - 1000) мкг/дм ³					
вольфрам	(0,3 - 1000) мкг/дм ³					
цинк	(1 - 1000) мкг/дм ³					
810	ГОСТ Р 58144 п. 8.2.8.4-8.7-8.9-8.11. 8.12. 8.14. 8.15.	Вода дистиллированная	20.13.52.120	2853901000; 2853001000	вещества, восстанавливающие KMnO ₄	соответствует/не соответствует
					pH	ед.рН (0-14)
					удельная электрическая проводимость	(10 ⁻¹ - 10) См/м
811	ГОСТ 31867 п. 4	Питьевая вода	10.86.10.300; 10.86.10.310; 36.00.11.; 36.00.11.000	-	сульфат ионы	(0,5 - 50,0) мг/дм ³
					хлорид ионы	(0,5 - 50,0) мг/дм ³
812	ГОСТ 33045 п.5 п. 6	Питьевая, природная и сточная вода	10.86.10.300; 10.86.10.310; 36.00.11.; 36.00.11.000	-	Аммиак и ионы аммония (суммарно)	(0,1 - 3,0) мг/дм ³
					нитрит ионы	(0,003 - 0,300) мг/дм ³
813	ГОСТ Р 57162	Вода питьевая	10.86.10.300; 10.86.10.310; 36.00.11.; 36.00.11.000	-	алюминий	(0,01 - 10) мг/дм ³
					железо	(0,04 - 25) мг/дм ³
					свинец	(0,001 - 5) мг/дм ³
					свинец	(0,002 - 5) мг/дм ³
					цинк	(0,001 - 50) мг/дм ³
814	ГОСТ 34249	Корма, комбикорма, комбикормовое сырье	10.91.10.110; 10.91.10.180	2309	массовая доля: хром	(0,1 - 5,0) мг/кг
815	ГОСТ 33411	Сырье и продукты пищевые	10.11; 10.12; 10.13; 10.20; 10.51; 10.52; 01.11; 01.12; 10.91; 10.92	0201-0208; 0301-0305.; 0401-0408; 0409000000	массовая доля: мышьяка	(0,01 - 50,0) мг /кг

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
816	ГОСТ 33412	Сырье и продукты пищевые	10.11; 10.12; 10.13; 10.20; 10.51; 10.52; 01.11; 01.12; 10.91; 10.92	0201-0208; 0301-0305.; 0401-0408, 0409000000	массовая доля: рутит	(0,002 - 5,000) мг/кг
817	ГОСТ 33413	Сырье и продукты пищевые	10.11; 10.12; 10.13; 10.20; 10.51; 10.52; 01.11; 01.12; 10.91; 10.92	0201-0208; 0301-0305.; 0401-0408, 0409000000	массовая доля: олово	(25,0 - 1000,0) мг/кг
818	ГОСТ ISO 14377	Молоко сгущенное консервированное	10.51.51.111	0401-0406	массовая доля:олово	(0,25 - 5,0) мг/кг
819	ГОСТ ISO/TS 6733	Молоко и молочные продукты	10.51	0401-0406	массовая доля:свинiec	(0,001 - 200) мг/кг
820	ГОСТ Р 54639	Продукты пищевые и корма для животных	10.11; 10.12; 10.13; 10.20; 10.51; 10.52; 01.11; 01.12; 10.91; 10.92	0201-0208; 0301-0305.; 0401-0408, 0409000000; 2102; 1101-1104	массовая доля:рутит	(0,0025 - 5) мг/кг
821	ГОСТ EN 15505	Продукты пищевые	10.11; 10.12; 10.13; 10.20; 10.51; 10.52; 01.11; 01.12; 10.91; 10.92	0201-0208; 0301-0305; 0401-0408, 0409000000	массовая доля:натрий	(1500-15000) мг/кг
822	ГОСТ 9793	Мясо и мясные продукты	10.13.14.610; 10.11	0201-0210	магний	(250 - 1000) мг/кг
823	ГОСТ ISO 6092	Молоко сухое	10.51.2	401	влага	(1,0-85,0)%
824	ГОСТ ISO/TS 17837	Продукты сырные плавленые	10.51.40.217	406	титруемая кислотность (практический метод)	pH 8,0 - 10,0
825	ГОСТ Р 5722 п.7	Дрожжи кормовые	10.91.10.151	2102; 1101-1104	содержание азота и расчет содержания общего белка	(0,5-99,0)%
	массовая доля:зола				(0,1-99,0)%	
	массовая доля сырого протеина				(0,5-99,0)%	
826	ГОСТ 32052 п.8.7	Добавки пищевые. Лецитины E322	-	2923	массовая доля белка по Барштейну	(0,5-99,0)%
	массовая доля веществ, нерастворимых в толуоле				(0,10 - 0,30)%	
	массовая доля веществ, нерастворимых в этаноле				(60-95)%	
827	ГОСТ 2081 п. 7.4.2	Карбамид	-	-	массовая доля влаги и летучих веществ	(0,01 - 95,00)%
	массовая доля азота дистилляционным методом				(45 - 47)%	
	массовая доля свободного аммиака				(0,01 - 0,04)%	
828	ГОСТ Р 55063, п 7.7	Сыры и сыры плавленые	10.51.4; 10.51.40.170	406	массовая доля воды	(0,05- 0,50)%
	массовая доли влаги и сухого вещества				(3,0-70,0) %	
	массовая доля белка по Кьельдалю				(1,0-55,0) %	
829	ГОСТ 25011, п.6	Мясо и мясные продукты	10.13.14.610; 10.11	0201-0210	азот по методу Кьельдаля	(0,5-15,0)%
830	СТБ ISO 8968-1-2008	Цельное и обезжиренное молоко	10.51.56.420	401	азот в органических соединениях методом Кьельдаля	(0,1-99,0)%
831	ОФС 1.2.3.0011.15	Лекарственные средства	-	-	массовая доля катионов: аммония ; калия; натрия; магния; кальция	(0,01 - 40,00)%
833	ГОСТ Р 56374	Корма, комбикорма, омбикормовое сырье, кормовые добавки	10.91	2309	массовая доля: хлорид-ионов	(0,005 - 60,00)%
	ГОСТ Р 56375	Корма, комбикорма, омбикормовое сырье, кормовые добавки	10.91	2309	сульфат-ионов	0,005 -70,00%
					нитрат-ионов	(0,002 -1,00)%
					фосфат-ионов	(0,005 - 80,00)%
834	ГОСТ Р 57124	Корма, комбикорма,комбикормовое сырье, кормовые добавки	10.91	2309	Массоваядоля хлоридов	(0,01 - 100)%
835	ГОСТ 33500	Молочное сырье, питьевое молоко и сливки	10.51	0201-0210	массовая концентрация фосфат-ионов	(5 - 1500) мг/дм ³
836	ГОСТ EN 12014-4	Мясные продукты	1010.11; 01.13; 10.3;	; 0201-0210; 0701-0714	массовая доля нитрата	(50-2500) мг/кг
	массовая доля нитрита				(40 - 300) мг/кг	
837	ГОСТ Р 55569	Корма, комбикорма, кормовые добавки, комбикормовое сырье	10.91; 10.92	2309	массовая доля: аланина	(0,25-10,00) %
					аргинина	(0,5-10,0) %
					аспарагиновая кислота и аспарагин в сумме	(0,5-10,0) %
					валин	(0,5-10,0) %
					гистидин	(0,5-10,0) %
					глицин	(0,25-10,00) %
					глутаминовая кислота и глутамин в сумме	(0,5-10,0) %
					лейцин и изолейцин в сумме	(0,25-10,00) %
					метионин	(0,25-10,00) %
					пролин	(0,25-10,00) %
					лизин	(0,25-20,00) %
					серин	(0,25-10,00) %
					тирозин	(0,25-10,0) %
					треонин	(0,5-10,0) %
фенилаланин	(0,25-10,00) %					
838	ГОСТ 34258	Средства лекарственные для ветеринарного применения, кормовые добавки.	10.91	2309	массовая концентрация: витамина В1	(60 - 4800) мг/кг
					витамина В2	(25 - 2000) мг/кг
					витамина РР	(60 - 4800) мг/кг
					витамина В6	(25 - 2000) мг/кг
					витамина В5	(125 - 10000) мг/кг
					витамина В9	(25 - 2000) мг/кг
					витамина В12	(25 - 2000) мг/кг
					витамина Н	(25 - 2000) мг/кг
					массовая доля: В1(тиамин хлорид)	(0,1-5,0)г/кг
					В2(рибофлавин)	(0,1-5,0)г/кг
839	ГОСТ 31483	Премиксы; Витаминные добавки	10.91	2309	В3(пантотеновая кислота)	(1,0-25,0)г/кг
					В5 (никотиновая кислота)	(2,0-100,0)г/кг
					В5 (никотинамид)	(0,1-5,0)г/кг
					В6 (пиридоксин)	(0,2-10,0)г/кг
					вс(фолиевая кислота)	(0,1-5,0)г/кг
					С (аскорбиновая кислота)	(2,0-40,0)г/кг
					массовая доля:аскорбиновой кислоты	(5-1000)мг/дм ³ (млн ⁻¹)
массовая доля:мало- и дискардаво	(0,8%-10,0) %					
массовая доля молочного жира в жировой фазе	(3,0 - 85,0) %					
840	ГОСТ 31643	Продукция соковая	10.32	-		
841	ГОСТ 33527	Продукты молочные для детского питания	10.86	1901; 0401		
842	ГОСТ 34178,Приложение б	Среды и смеси топлёные,молоко и молочная продукция	10.42; 10.51.30	2106909804		

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКЦД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения						
1	2	3	4	5	6	7						
843	ГОСТ 31754, п.7	Масла и жиры животные и растительные	10.41; 10.42	1501-1518	массовая доля изолированных триглицеридов жирных кислот	(1 - 50) %						
844	ГОСТ Р 55483	Мясо и мясные продукты	10.11; 10.13.1	0201-0210; 1501-1502	массовая доля индивидуальных жирных кислот массовая доля органических кислот: павелевая	(0,03 - 98) % (0,03% - 10,000%)						
845	ГОСТ Р 56373	Корма и кормовые добавки	10.91	2309	муравьиная	(0,15% - 80,000%)						
					фумаровая	(0,005% - 80,000%)						
					лигериная	(0,05% - 80,000%)						
					яблочная	(0,05% - 80,000%)						
					лимонная	(0,05% - 80,000%)						
					уксусная	(0,10% - 80,000%)						
					пропионовая	(0,10% - 80,000%)						
					молочная	(0,12% - 80,000%)						
					бензойная	(0,005% - 50,000%)						
					сорбиновая	(0,025% - 50,000%)						
масляная	(0,05% - 50,000%)											
846	ГОСТ 34164	пищевые продукты, продовольственное сырье в части мяса, мяса птицы, яиц, яичного порошка, яичного меласса, молока, рыбы, меда	10.51.11; 10.51.22; 10.11.11; 10.11.12; 10.11.13; 10.11.31; 10.11.32; 10.11.33; 10.12.10; 10.12.20; 01.47.21.000; 10.89.12.110; 03.11.20; 01.49.21.110; 03.12.20; 03.22.10; 03.22.20	0201; 0203; 0207; 0401; 0407; 0409000000; 0306	массовая доля метаболита фурацилина (семикарбазида)	(0,5 - 62,5) мкг/кг						
847	ГОСТ 34209	корма, комбикорма, комбикормовое сырье	10.91.10.180; 10.91.10.186; 10.91.10.183; 10.91.10.181; 10.91.10.184; 10.91.10.182; 10.91.10.185; 10.91.10.189; 10.91.10.188; 10.91.10; 10.92.10	1001; 1003; 1005; 1102; 1101; 2304; 2306	суммарное содержание плевромутилинов (тиамулина и вальсемулина)	(0-48)нг/кг						
848	ГОСТ 34284	мясо (все виды животных),корма, кормовые добавки, а также биологические объекты животного происхождения	10.91.10.180; 10.91.10.186; 10.91.10.183; 10.91.10.181; 10.91.10.184; 10.91.10.182; 10.91.10.185; 10.91.10.189; 10.91.10.188; 10.91.10; 10.92.10; 10.11.11; 10.11.12; 10.11.13; 10.11.31; 10.11.32; 10.11.33; 10.12.10; 10.12.20	2309; 0201; 0202; 0203	суммарное содержание β-агонистов	(0,03-4,21) нг/см ³						
					болденон	(0,03-4,43) нг/см ³						
					суммарное содержание кортикостероидов	(0,04-4,61) нг/см ³						
					надролон	(0,07-8,70) нг/см ³						
					рактонами	(0,03-4,43) нг/см ³						
					станозолол	(0,03-4,36)нг/см ³						
					суммарное содержание стильбенов	(0,04-5,32)нг/см ³						
тремболон	(0,03-3,69)нг/см ³											
эранол	(0,02-4,74)нг/см ³											
849	ГОСТ 34285	мясо (все виды животных), в том числе мясо птицы, молоко, мед	01.49.21; 10.51.11; 10.51.21; 10.51.22; 10.11.1; 10.11.12; 10.11.13; 10.11.31; 10.11.32; 10.11.33; 10.12.10; 10.12.20	0201; 0203; 0207; 0401; 0409000000	сульфадиазин	Положительный/отрицательный						
					сульфадиметоксин							
					сульфатиоксалин							
					сульфаметазин							
					сульфаметоксазол							
					сульфатиазол							
					сульфисоксазол							
					сульфаниридин							
					сульфаметрезин							
					сульфамонотоксин							
					сульфаметоксин-пиридазин							
					сульфалорипридазин							
					дансон							
					сульфадоксин							
					триметонрим							
					хинолоны							
					цефтиофул							
					тиамфеникол							
					стрептомицин							
					глизонин							
					тетрациклины							
					азол							
					амол							
					агд							
					сем							
					спирамицин							
					апрамицин							
					банитрацин							
					неомицин							
					тобрамицин							
					тидолин в							
					спектиномицин							
					амикацин							
					линкозамиды							
					эритромицин							
					стрептомицин							
					виргинмицин							
					нитроимидазолы							
					хлорамфеникол							
					цефалексин							
					антибиотики бета-лактаминового типа							
					цефуроксим							
					бензимидазолы							
					амниобензимидазолы							
					девамгил							
					авермектины							
					тиабендазол							
					моксидектин							
					трислабендазол							
					850		МУ А-1/042 Методика измерения массовой доли плевромутилинов в продукции животноводства методом твердофазного конкурентного иммуоферментного анализа	пищевые продукты, продовольственное сырье в части мяса, мяса птицы, яиц, молока, меда	01.49.21; 10.51.11; 10.51.21; 10.51.22; 10.11.1-10.11.13; 10.11.31-10.11.33; 10.12.10; 10.12.20	0201; 0203; 0207; 0401; 0409000000	массовая доля плевромутилинов	(10-1200) мкг/кг

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКЦД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
851	МУК 4.1.3379-16 Определение остаточных количеств бацитрацина в продуктах животного происхождения методом иммуноферментного анализа	Мясо, молоко, яйца, корма	01.49.21; 10.51.11; 10.51.21; 10.51.22; 10.11.11-10.11.13; 10.11.31-10.11.33; 10.12.10; 10.12.20; 10.91.10.180-; 10.91.10.186; 10.91.10.189; 10.91.10.188; 10.91.10; 10.92.10	0201; 0203; 0207; 0401; 0407; 2309	массовая доля бацитрацина	мясо (0,009-0,3) мг/кг молоко(0,011-0,2) мг/кг яйца(0,011-0,3) мг/кг корма(0,082-0,8) мг/кг
852	МУ А-1048 Методика скринингового определения остаточного содержания линкозамидов в продукции животноводства методом твердофазного конкурентного иммуноферментного анализа	Мясо, молоко и молочные продукты, яйца, субпродукты, мед	01.49.21; 10.51.11; 10.51.21; 10.51.22; 10.11.11-10.11.13; 10.11.31-10.11.33; 10.12.10; 10.12.20	0201; 0203; 0207; 0210; 0401; 0407; 0409000000	суммарное содержание линкозамидов (линкомицина и клиндамицина)	(1-240) мкг/кг
853	МУК 4.1.1912-04 Определение остаточных количеств левомицетина (Хлорамфеникола, Хлормицетина) в продуктах животного происхождения методом высокоэффективной жидкостной хроматографии и иммуноферментного анализа; п. 5	Мясо, молоко, яйца	01.49.21; 10.51.11; 10.51.21; 10.51.22; 10.11.11-10.11.13; 10.11.31-10.11.33; 10.12.10; 10.12.20	0201; 0203; 0207; 0401; 0407	массовая доля хлорамфеникола (левомицетина)	(0-750) мг/см ³
854	ГОСТ Р 57025	Рыба, ракообразные, моллюски	10.20.11; 10.20.13; 10.20.14; 10.20.15; 10.20.31; 10.20.32	0302; 0303; 0304; 0306; 0307	суммарное содержание трифенилметановых красителей	тест-система 1 (0-0,2) мг/см ³ тест-система 2 (0,0-3,2) мг/см ³
855	ГОСТ EN 12856	Пищевая продукция	10.11 – 10.89	2001-2009; 2201-2202	массовая доля искусственного подсластителя: ацесульфам калия; аспартама; сахарина	(10 - 3000) мг/кг или мг/дм ³
856	ГОСТ 34138	Молоко и молочные продукты, продукция мясной и птицеперерабатывающей промышленности	10.11 – 10.13; 10.41.1; 10.41.6; 10.42; 10.51	0201-0210; 0401-0406	массовая концентрация макроциклических лактонов	(0,0005 – 0,25) мг/кг
857	ГОСТ 31644	Продукция соковая из фруктов и овощей, продукция соковая из фруктов и овощей для детского питания	10.32; 10.86.10.230 – 10.86.10.249	2009	массовая концентрация 5-гидроксиметил-фурфурола	(1,0 – 50,0) мг/дм ³
858	ГОСТ 34228	Продукция соковая из фруктов и овощей	10.32	2009	массовая концентрация консервантов: 4-гидроксibenзойной кислоты бензойной кислоты сорбиновой кислоты метил-4-гидроксibenзоата этил-4-гидроксibenзоата н-пропил-4-гидроксibenзоата н-бутил-4-гидроксibenзоата	(10,0 – 320,0) мг/ дм ³ (10,0 – 320,0) мг/ дм ³ (10,0 – 320,0) мг/ дм ³ (10,0 – 320,0) мг/ дм ³ (10,0 – 320,0) мг/ дм ³ (10,0 – 320,0) мг/ дм ³ (10,0 – 320,0) мг/ дм ³
859	ГОСТ ISO 14501	Молоко и молоко сухое	10.51.11.110 – 10.51.11.119; 10.51.21; 10.51.22.110 – 10.51.22.122	402	определение содержания афлатоксинов в1 молоке молоко сухое	(0,008 - 0,100) мкг/л (0,08 - 0,10) мкг/кг
860	ГОСТ ISO 9231	Молоко и молочная продукция	10.51; 10.52	0401-0406	массовая доля: бензойной кислоты сорбиновой кислоты	(5 – 2000) мг/кг (5 – 1000) мг/кг
861	ISO 18329	Молоко и молочная продукция	10.51; 10.52	0401-0406	массовая доля фуросина	(5 - 5000) мг/100 г
862	ISO 11868	Молоко	10.51.11; 10.51.21; 10.51.22.110 – 10.51.22.122	0401-0406	массовая концентрация лактулозы	(200 – 1500) мг/л
863	МУ А 1.053 Методические указания по определению полибромированных загрязнителей в продукции животноводства, кормах и кормовых добавках	Пищевое сырье; Корма; Кормовые добавки	10.1; 10.2; 10.4; 10.5; 10.9	0401-0408; 0201-2010; 0301-0308; 1001-1008; 1102; 1101; 2304; 2306; 2309	массовая концентрация полибромированных соединений	(0,004 - 8) мкг/кг
864	МУ А 1.054 Методические указания по определению пестицидов в мёде методом газожидкостной хроматографии с масс спектрометрическим детектированием	Мёд	10.8	409	массовая концентрация пестицидов	(0,005 – 1,0) мг/кг
865	ГОСТ 32193	Корма; Комбикорма	10.9; 10.91.10.180	1001-1008; 2304; 2306; 2309	массовая доля фосфорорганических пестицидов	(0,01 - 1,0) мкг/г
866	МУ А-1043	Корма; Комбикорма; Сох; Сырьё растительного происхождения	10.9; 10.91.10.180; 01.11	1001-1008; 2304; 2306; 2309; 1201; 0701-0714; 1001-1008; 1101-1109; 1201-1213	массовая доля глифосата, глифосината и аминокметил-фосфоновой кислоты	(0,1 - 10) мг/кг
867	МУ А 1.055 Методические указания по определению содержания глифосината, глифосата и его метаболита методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с времяпролетным масс спектрометрическим детектором высокого разрешения в мёде	Мёд	01.49.21	409	массовая доля глифосата глифосината аминометил-фосфоновой кислоты	(0,05-2) мг/кг (0,5-20) мг/кг (0,1-2) мг/кг
868	МУ А 1.056 Методические указания по определению полифторированных загрязнителей с помощью высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс спектрометрическим детектированием	Рыба и нерыбные объекты промысла	10.20.1; 10.20.3	0301-0308;	массовая доля фторорганических соединений	(0,5 - 100) мкг/кг
869	ГОСТ 34449	Продукты пищевые, продовольственное сырье, корма, кормовые добавки.	10.1; 10.2; 10.4; 10.5; 10.9	0401-0408; 0201-2010; 0301-0308; 1001-1008; 1102; 1101; 2304; 2306; 2309	массовая доля диоксинов	(1,0 - 30,0) нг/кг
870	ISO 18363-1	Жиры и масла животные и растительные	10.4	1501-1518	Массовая доля 3-MCPD и глицидола	(0,003 - 3) мг/кг
871	СТ РК ISO 18363-1	Жиры и масла животные и растительные	10.4	1501-1518	Массовая доля 3-MCPD и глицидола	(0,003 - 3) мг/кг
872	ГОСТ Р 55576	Корма, кормовые добавки, сырьё для их производства, семена	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1001-1006, 1201, 2304, 2301, 2304, 2308, 2309	Определение регуляторных последовательностей в геноме ГМ растений (SSS; NOS; FMV); ДНК зон/ ДНК кукурузы. (Обнаружение генетически модифицированных организмов растительного происхождения(скрининг))	Обнаружено/не обнаружено

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения	
1	2	3	4	5	6	7	
873	ГОСТ Р 56058	Растительное сырьё, корма, кормовые добавки, семена	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005,1201, 2304, 1901-1902, 2103, 2104, 2106, 2301-2304, 2308, 2309	Идентификация ГМ соев линии 40-3-2;	Обнаружено/не обнаружено	
					Идентификация ГМ соев линии A2704-12;	Обнаружено/не обнаружено	
					Идентификация ГМ соев линии A5547-127;	Обнаружено/не обнаружено	
					Идентификация ГМ кукурузы линии MON810;	Обнаружено/не обнаружено	
					Идентификация ГМ кукурузы линии NK603;	Обнаружено/не обнаружено	
					Идентификация ГМ кукурузы линии ВВ11;	Обнаружено/не обнаружено	
					Идентификация ГМ кукурузы линии T25;	Обнаружено/не обнаружено	
					Идентификация ГМ кукурузы линии GA21;	Обнаружено/не обнаружено	
					Идентификация ГМ кукурузы линии MIR604;	Обнаружено/не обнаружено	
					Идентификация ГМ кукурузы линии MON863;	Обнаружено/не обнаружено	
					Количественное определение ГМ соев линии 40-3-2;	0,1-5 %	
					Количественное определение ГМ соев линии A2704-12;	0,1-5 %	
					Количественное определение ГМ соев линии A5547-127;	0,1-5 %	
					Количественное определение ГМ кукурузы линии MON810;	0,1-5 %	
					Количественное определение ГМ кукурузы линии NK603;	0,1-5 %	
Количественное определение ГМ кукурузы линии ВВ11;	0,1-5 %						
Количественное определение ГМ кукурузы линии T25;	0,1-5 %						
Количественное определение ГМ кукурузы линии GA21;	0,1-5 %						
Количественное определение ГМ кукурузы линии MIR604;	0,1-5 %						
Количественное определение ГМ кукурузы линии MON863;	0,1-5 %						
874	ГОСТ Р 53244. Приложение В. П.л. В.1	Пищевые продукты, корма, растительные образцы, отобранные из окружающей среды, семена	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304, 1901-1902, 2103, 2104, 2106, 2301-2304, 2308, 2309	Определение относительного количественного содержания ДНК 35S-промотора соев линии GTS 40-3-2;	0,1-5%	
	Приложение С. С.1.				Количественное определение содержания соев линии GTS 40-3-2;		
	Приложение С. С.2.				Количественное определение содержания соев линии GTS 40-3-2;		
	Приложение С. С.4.				Количественное определение содержания соев линии GTS 40-3-2 с использованием ПЦР в реальном времени;		
	Приложение С. С.5.				Количественное определение содержания ДНК кукурузы линии MON 810;		
	Приложение С. С.8.				Количественное определение содержания ДНК кукурузы линии GA21;		
	Приложение С. С.9.				Количественное определение содержания ДНК кукурузы линии T25;		
Приложение D. D.2.	Относительное количественное определение содержания ДНК кукурузы линии MON 810;						
875	ГОСТ 31719	Корма, сырье, полуфабрикаты, готовые продукты питания	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	0301-0305; 1604, 0201-0205; 0208; 0210; 1602 41, 1602 50, 1602 90	ДНК крупного рогатого скота, свиньи, курицы, соев, кукурузы, картофеля и др. (ДНК являющихся животных, ДНК пушных зверей, ДНК лошади)	Обнаружено/не обнаружено	
876	МУК 4.2.2304-07 Методы идентификации и количественного определения гено-инженерно-модифицированных организмов растительного происхождения. Пищевые продукты и пищевые добавки. П. 8.1	Пищевая продукция	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304, 1901-1902, 2103, 2104, 2106	Количественное определение ГМ-соев по 35 S промотору;	0,1-5 %	
					Количественное определение ГМ-кукурузы по 35 S промотору;		
					Количественное содержание ГМ-соев линии 40-3-2;		
					Количественное содержание ГМ-соев линии A2704-12;		
					Количественное содержание ГМ-соев линии A5547-127;		
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии MON 863;		
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии NK603;		
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии ВВ11		
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии T25;		
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии GA21;		
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии MIR604;		
					Количественное содержание ГМ-риса линии LL62;		
					Идентификация гено-инженерно модифицированной соев. (ДНК соев)		Обнаружено/не обнаружено

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
					Идентификация ГМ кукурузы линии DAS40278;	Обнаружено/не обнаружено
					Идентификация ГМ кукурузы линии MIR 162	Обнаружено/не обнаружено
					Количественное содержание ГМ-сои линии 40-3-2;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-сои линии A2704-12;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-сои линий A5547-127;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-сои линии MON89788;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-сои линии MON87701;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-сои линии BPS-CV-127-9;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-сои линии FG 72;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-сои линии SYHT0H2;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-сои линии MON87705;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-сои линии MON87708;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-сои линии MON87769;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-сои линии DP-305423;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-сои линии DP-356043;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии MON810;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии NK 603	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии T 25;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии GA 21;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии MIR 604;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии MON 863;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии 3272;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии MON 88017;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии Bt 11;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии 5307;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии MON 89034;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии Bt176;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии TC1507;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии LY038;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии 98140;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии MON 87460;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии MON 59122;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии DAS40278;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ кукурузы линии MIR 162	0,1-5 %

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
879	МУ А-1/041 Методика идентификации и количественного определения содержания ГМ линий растений методом ПЦР в режиме реального времени;	Корма, кормовые добавки, сырьё для их производства, семена	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1205, 2103, 2302, 2306 2308, 2309	Идентификация ГМ рапса линии GT73;	Обнаружено/не обнаружено
					Идентификация ГМ рапса линии MON88302;	Обнаружено/не обнаружено
					Идентификация ГМ рапса линии RF1;	Обнаружено/не обнаружено
					Идентификация ГМ рапса линии RF2;	Обнаружено/не обнаружено
					Идентификация ГМ рапса линии RF3;	Обнаружено/не обнаружено
					Идентификация ГМ рапса линии MS1;	Обнаружено/не обнаружено
					Идентификация ГМ рапса линии MS8;	Обнаружено/не обнаружено
					Идентификация ГМ рапса линии Toras1912;	Обнаружено/не обнаружено
					Идентификация ГМ рапса линии T45;	Обнаружено/не обнаружено
					Количественное определение ГМ рапса линии GT73;	0,1-5 %
					Количественное определение ГМ рапса линии MON88302;	0,1-5 %
					Количественное определение ГМ рапса линии RF1;	0,1-5 %
					Количественное определение ГМ рапса линии RF2;	0,1-5 %
					Количественное определение ГМ рапса линии RF3;	0,1-5 %
Количественное определение ГМ рапса линии MS1;	0,1-5 %					
Количественное определение ГМ рапса линии MS8;	0,1-5 %					
Количественное определение ГМ рапса линии Toras1912;	0,1-5 %					
Количественное определение ГМ рапса линии T45	0,1-5 %					
880	-Инструкция по применению набора реагентов для контроля качества препаратов ДНК, полученных при проведении исследований на наличие генетически-модифицированных организмов (ГМО) растительного происхождения «АмплиСенс-Плант-контроль-FL» Формат FRT. Организация-производитель -ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, г. Москва	Пищевая продукция, корма для животных и растительное сырьё, семена	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005.1201, 2304000001, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	ДНК ВКО ST1-87 (Контроль качества ДНК)	Обнаружено/не обнаружено
881	-Инструкция по применению набора реагентов для выявления ДНК генетически модифицированной сои в продуктах питания и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной детекцией «АмплиСенс-ГМ соя-FL». Организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, г. Москва;	Пищевая продукция, корма для животных и растительное сырьё, семена	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005.1201, 2304000001, 1901-1902, 2103, 2104, 2106, 2301-2304, 2308, 2309	ДНК соя/ДНК р-35S/ДНК T-NOS/ДНК P-FMV(Обнаружение генетически модифицированных организмов растительного происхождения(скрининг))	Обнаружено/не обнаружено
882	-Инструкция по применению набора реагентов для выявления ДНК генетически модифицированной кукурузы в продуктах питания и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной детекцией «АмплиСенс®ГМ кукуруза-FL». Организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, г. Москва;	Пищевая продукция, корма для животных и растительное сырьё, семена	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005.1201, 2304000001, 1901-1902, 2103, 2104, 2106, 2301-2304, 2308, 2309	ДНК кукурузы/ДНК р-35S/ДНК T-NOS(Обнаружение генетически модифицированных организмов растительного происхождения(скрининг))	Обнаружено/не обнаружено
883	-Инструкция по применению набора реагентов для выявления ДНК генетически модифицированных растений в продуктах питания методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной детекцией «АмплиСенс®ГМ Плант-1-FL». Организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, г. Москва;	Пищевая продукция	10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9 01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005.1201, 2304000001, 1901-1902, 2103, 2104, 2106, 2301-2304, 2308, 2309	Растительная ДНК ДНК P-35S ДНК T-NOS; ДНК P-FMV (Обнаружение генетически модифицированных организмов растительного происхождения(скрининг))	Обнаружено/не обнаружено
884	- Инструкция по применению тест-системы «АмплиСенс ГМ соя-линии-FL» для идентификации ДНК генетически модифицированной сои линий 40-3-2, A5547-127, A2704-12 в продуктах питания и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной детекцией. Организация-производитель –ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, г. Москва;	Продукты питания и корма для животных, семена	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304000001, 1901-1902, 2103, 2104, 2106, 2301-2304, 2308, 2309	Идентификация ГМ сои линии 40-3-2;	Обнаружено/не обнаружено
					Идентификация ГМ сои линии A2704-12;	Обнаружено/не обнаружено
885	- Инструкция по применению тест-системы «АмплиСенс ГМ-кукуруза-линии-1-FL» для идентификации ДНК генетически модифицированной кукурузы линий MONS10, NK603 и T25 в продуктах питания и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной детекцией. Организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, г. Москва;	Пищевая продукция, корма для животных и растительное сырьё, семена	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005.1201, 2304000001, 1901-1902, 2103, 2104, 2106, 2301-2304, 2308, 2309	Идентификация ГМ кукурузы линии MONS10;	Обнаружено/не обнаружено
					Идентификация ГМ кукурузы линии NK603;	Обнаружено/не обнаружено
885	- Инструкция по применению тест-системы «АмплиСенс ГМ-кукуруза-линии-1-FL» для идентификации ДНК генетически модифицированной кукурузы линий MONS10, NK603 и T25 в продуктах питания и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной детекцией. Организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, г. Москва;	Пищевая продукция, корма для животных и растительное сырьё, семена	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005.1201, 2304000001, 1901-1902, 2103, 2104, 2106, 2301-2304, 2308, 2309	Идентификация ГМ кукурузы линии T25	Обнаружено/не обнаружено

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
886	- Инструкция по применению тест-системы «АмплиСне ГМ-кукуруза-линии-2-FL» для идентификации ДНК генетически модифицированной кукурузы линий GA21, MIR604 и MON863 в продуктах питания и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридно-флуоресцентной детекцией. Организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, г. Москва;	Пищевая продукция, корма для животных, семена	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005.1201, 2304000001, 1901-1902, 2103, 2104, 2106, 2301-2304, 2308, 2309	Идентификация ГМ кукурузы линии GA21;	Обнаружено/не обнаружено
					Идентификация ГМ кукурузы линии MIR604;	Обнаружено/не обнаружено
					Идентификация ГМ кукурузы линии MON863	Обнаружено/не обнаружено
887	- Инструкция по применению тест-системы «АмплиСне ГМ-кукуруза-линии-3-FL» для идентификации ДНК генетически модифицированной кукурузы линий 3272, MON88017 и Вt11 в продуктах питания и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридно-флуоресцентной детекцией. Организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, г. Москва;	Пищевая продукция и корма для животных, семена	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005.1201, 2304000001, 1901-1902, 2103, 2104, 2106, 2301-2304, 2308, 2309	Идентификация ГМ кукурузы линии 3272;	Обнаружено/не обнаружено
					Идентификация ГМ кукурузы линии MON88017;	Обнаружено/не обнаружено
					Идентификация ГМ кукурузы линии Вt11	Обнаружено/не обнаружено
888	- Инструкция по применению набора реагентов для количественного определения ДНК генетически модифицированной сои в продуктах питания и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридно-флуоресцентной детекцией «АмплиКвант ГМ соя-FL». Организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, г. Москва;	Пищевая продукция, корма для животных и растительное сырьё, семена	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005.1201, 2304000001, 1901-1902, 2103, 2104, 2106, 2301-2304, 2308, 2309	Доля (%) ДНК генетически модифицированной сои от общего количества ДНК сои	0,03-10%
889	- Инструкция по применению набора реагентов для количественного определения ДНК генетически модифицированной кукурузы в продуктах питания и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридно-флуоресцентной детекцией «АмплиКвант ГМ кукуруза-FL». Организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, г. Москва;	Пищевая продукция, корма для животных и растительное сырьё, семена	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005.1201, 2304000001, 1901-1902, 2103, 2104, 2106, 2301-2304, 2308, 2309	Доля (%) ДНК генетически модифицированной кукурузы от общего количества ДНК кукурузы	0,03-10%
890	- Инструкция по применению набора реагентов для количественного определения ДНК генетически модифицированной кукурузы в продуктах питания и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридно-флуоресцентной детекцией «АмплиКвант ГМ кукуруза-NOS-FL». Организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, г. Москва;	Пищевая продукция, корма для животных	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005.1201, 2304000001, 1901-1902, 2103, 2104, 2106, 2301-2304, 2308, 2309	Доля (%) ГМО ДНК генетически модифицированной кукурузы от общего количества ДНК кукурузы	0,1-5%
891	- Инструкция по применению тест-системы «Вит» для определения видовой принадлежности тканей жвачных животных методом полимеразной цепной реакции. Организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, г. Москва;	Продукты питания и корма для животных	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1601-1604 0201-0210 0301-0305 1005, 1201, 2304000001, 1901-1902, 2103, 2104, 2106, 2301-2304, 2308, 2309	ДНК митохондриального генома жвачных животных рода Bos (Настоящие быки) и рода Ovis (Бараны). (ДНК жвачных животных Bos spp, Ovis spp)	Обнаружено/не обнаружено
892	- Инструкция по применению тест-системы «Горбуша-Кета-Нерка» для определения видовой принадлежности рыб семейства лососевых Oncorhynchus gorbuscha(gorбуша), Oncorhynchus keta(кета), Oncorhynchus nerka (нерка). Организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, г. Москва;	Сырые рыбные продукты и рыбные продукты, подвергшиеся кулинарной обработке	10.2	1601-1604 0201-0210 0301-0305 1005, 1201, 2304000001, 1901-1902, 2103, 2104, 2106, 2301-2304, 2308, 2309	ДНК митохондриального генома рыб Oncorhynchus gorbuscha, Oncorhynchus keta, Oncorhynchus nerka/ (ДНК лососевых (горбуша, кета, нерка))	Обнаружено/не обнаружено
893	- Тест-система для обнаружения ДНК Gallus gallus (курица) и Meleagris Galloravo (индейка) «Gallus gallus/ Meleagris Galloravo Ident RT» Организация-производитель - ЗАО "Синтол", г. Москва;	Для продовольственного сырья и пищевых продуктов	10.1, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8	1601-1604 0201-0210 0301-0305 1005, 1201, 2304000001, 1901-1902, 2103, 2104, 2106, 2301-2304, 2308, 2309	ДНК птицы (курица/индопятица)	Обнаружено/не обнаружено
894	- Тест-система для обнаружения видоспецифичной ДНК лошади «Equus caballus Ident RT» Организация-производитель - ЗАО "Синтол", г. Москва;	Для продовольственного сырья и пищевых продуктов	10.1, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8	1601-1604 0201-0210 0301-0305 1005, 1201, 2304000001, 1901-1902, 2103, 2104, 2106, 2301-2304, 2308, 2309	ДНК лошади (Equus caballus)	Обнаружено/не обнаружено
895	- Инструкция по применению набора реагентов для идентификации генетически модифицированного риса линии LL62 в продуктах питания и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридно-флуоресцентной детекцией «АмплиСне®ГМ рис LL62-FL». Организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, г. Москва;	Пищевая продукция, корма для животных и растительное сырьё, семена	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005.1201, 2304000001, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	Идентификация ГМ риса линии LL62	Обнаружено/не обнаружено
896	- Инструкция по применению тест-системы «Свекла Н7-1 идентификация», Организация-производитель - ЗАО "Синтол", г. Москва;	Продукты питания, пищевое сырьё и корма, семена	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005.1201, 2304000001, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	Идентификация ГМ сахарной свеклы линии Н7-1	Обнаружено/не обнаружено
897	- Инструкция по применению тест-системы «Рис-Ратерро», Организация-производитель - ЗАО "Синтол", г. Москва;	Пищевая продукция, корма для животных и растительное сырьё, семена	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005,1201, 2304000000, 2103, 2301-2303, 2308, 2309	Определение последовательностей Pat, NOS, erpsr, ДНК риса.	Обнаружено/не обнаружено
898	Инструкция по применению набора реагентов АмплиСне® SamV-FL. Организация-производитель - ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, г. Москва	Корма для животных, продукты питания	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005.1201, 2304, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	ДНК вируса мозаики цветной капусты (ДНК SamV)	Обнаружена/ не обнаружена

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
899	Инструкция по применению набора реагентов АмплиСенс® ГМ соя-линии-1-FI, Организация-производитель -ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, г. Москва	Корма для животных, продукты питания	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	Идентификация линий ГМ соя 40-3-2, A5547-127, A2704-12, FG72, Syntoh2.	Обнаружена/ не обнаружена
900	Инструкция по применению набора реагентов АмплиСенс® ГМ соя-линии-2-FI, Организация-производитель -ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, г. Москва	Корма для животных, продукты питания	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	Идентификация линий ГМ соя CV127, MON 87701, MON 89788.	Обнаружена/ не обнаружена
901	Методика определения видовой принадлежности ингредиентов животного происхождения методом полимеразной цепной реакции	Пищевая продукция, корма для животных, кормовые добавки и сырье для их производства	10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	0201-0205; 0208; 0210, 1602 41, 1602 50, 1602 90	ДНК лошади (<i>Equus caballus</i>), ДНК пушных зверей	Обнаружена/ не обнаружена
902	Методика выявления ДНК растений «соя/рапс/кукуруза» методом мультитепловой полимеразной цепной реакции с гибридно-флуоресцентной детекцией в режиме реального времени.	Продукты питания, корма, кормовые добавки, сельскохозяйственное сырье и семена.	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	Идентификация растений соя, рапса, кукурузы (скрининговый метод: качественное определение ДНК соя/кукурузы, ДНК рапса)	Обнаружена/ не обнаружена
903	-Инструкция по применению набора реагентов для выявления ДНК генетически модифицированных растений в продуктах питания методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридно-флуоресцентной детекцией	Пищевая продукция, корма для животных, сырье, семена.	10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9 01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005.1201, 2304000001, 1901-1902, 2103, 2104, 2106, 2301-2304, 2308, 2309	Растительная ДНК ДНК P-35S ДНК T-NOS; ДНК P-FMV (Обнаружение генетически модифицированных организмов растительного происхождения(скрининг))	Обнаружено/не обнаружено
904	МУ А – 1/047 Методика идентификации и количественного определения содержания ГМ линии картофеля EH92-527-1 методом ПЦР в режиме реального времени	Корма, кормовые добавки, пищевая продукция и сырье	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	Идентификация ГМ картофеля линии EH92-527-1	Обнаружена/ не обнаружена
905	МУ А – 1/046 Методика идентификации и количественного определения содержания ГМ линии риса LL62 методом ПЦР в режиме реального времени	Корма, кормовые добавки, пищевая продукция и сырье	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	Идентификация ГМ риса линии LL62	Обнаружена/ не обнаружена
906	Методика выявления генетических конструкций bar, cr4crprrs, pttII, P-rice-Act1 и T-35S для скрининговых исследований на присутствие в продукции ГМ компонентов растительного происхождения	Корма для животных, кормовые добавки и сырье для их производства.	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	Генетические конструкции bar, cr4crprrs, pttII, P-rice-Act1 и T-35S (Обнаружение генетически модифицированных организмов растительного происхождения(скрининг))	Обнаружена/ не обнаружена
907	Инструкция по применению тест-системы/набора реагентов «Соя BPS-CV127-9 идентификация» Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Корма для животных, продукты питания	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	Идентификация линии ГМ соя линии BPS-CV127-9	Обнаружена/ не обнаружена
908	Инструкция по применению тест-системы/набора реагентов Соя MON 89788 идентификация, Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Корма для животных, продукты питания	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	Идентификация линии ГМ соя линии MON 89788	Обнаружена/ не обнаружена
909	Инструкция по применению тест-системы/набора реагентов Соя MON 87701 идентификация, Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Корма для животных, продукты питания	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	Идентификация линии ГМ соя линии MON 87701	Обнаружена/ не обнаружена
910	Инструкция по применению тест-системы/набора реагентов Кукуруза MON89034 идентификация, Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Корма для животных, продукты питания	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	Идентификация линии ГМ соя линии MON89034	Обнаружена/ не обнаружена
911	Инструкция по применению тест-системы/набора реагентов Кукуруза 5307 идентификация, Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Корма для животных, продукты питания	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	Идентификация линии ГМ кукурузы линии 5307	Обнаружена/ не обнаружена
912	Инструкция по применению тест-системы/набора реагентов Кукуруза MIR162 идентификация, Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Корма для животных, продукты питания	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	Идентификация линии ГМ кукурузы линии MIR162	Обнаружена/ не обнаружена
913	Инструкция по применению тест-системы/набора реагентов «Соя GTS 40-3-2 количество» Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Корма для животных, продукты питания	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	Количественное содержание ГМ-соя линии GTS 40-3-2	0,1-10 %
914	Инструкция по применению тест-системы/набора реагентов "Кукуруза MON810 Количество" Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Корма для животных, продукты питания	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	Количественное содержание ГМ-кукурузы MON810	0,5-10%
915	Инструкция по применению тест-системы/набора реагентов «Соя A2704-12 количество» Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Корма для животных, продукты питания	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	Количественное содержание ГМ-соя A2704-12	0,1-10 %
916	Инструкция по применению тест-системы/набора реагентов «Соя A5547-127 количество» Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Корма для животных, продукты питания	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	Количественное содержание ГМ-соя линии A5547-127	0,1-10 %
917	Инструкция по применению тест-системы/набора реагентов «Кукуруза 5307 количество» Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Корма для животных, продукты питания	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	Количественное содержание ГМ- Кукурузы 5307	0,1-10 %
918	Инструкция по применению тест-системы/набора реагентов «Кукуруза Вt11 количество» Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Корма для животных, продукты питания	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	Количественное содержание ГМ- Кукурузы линии Вt11	0,098-4,89 %
919	Инструкция по применению тест-системы/набора реагентов «Соя SYHTOH2 количество» Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Корма для животных, продукты питания	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	Количественное содержание ГМ- Соя линии SYHTOH2	0,1-10 %
920	Инструкция по применению тест-системы/набора реагентов «Соя FG72 количество» Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Корма для животных, продукты питания	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	Количественное содержание ГМ-Соя линии FG72	0,1-10 %

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
					Идентификация ГМ риса линии GT73;	Обнаружена/ не обнаружена
					Идентификация ГМ риса линии MON88302;	Обнаружена/ не обнаружена
					Идентификация ГМ риса линии MS1;	Обнаружена/ не обнаружена
					Идентификация ГМ риса линии MS8;	Обнаружена/ не обнаружена
					Идентификация ГМ риса линии T45;	Обнаружена/ не обнаружена
					Идентификация ГМ риса линии RF1;	Обнаружена/ не обнаружена
					Идентификация ГМ риса линии RF2;	Обнаружена/ не обнаружена
					Идентификация ГМ риса линии RF3;	Обнаружена/ не обнаружена
					Идентификация ГМ риса линии Toras-19/2	Обнаружена/ не обнаружена
					Количественное содержание ГМ-соя линии 40-3-2;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-соя линии A2704-12;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-соя линий A5547-127;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-соя линии MON89788;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-соя линии MON87701;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-соя линии BPS-CV-127-9;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-соя линии FG 72;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-соя линии SYHT0H2;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-соя линии MON87705;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-соя линии MON87708;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-соя линии MON87709;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-соя линии DP-305423;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-соя линии DP-356043;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-соя линии ГМ соя линии DAS-44406	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-соя линии ГМ соя линии DAS-81419	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-соя линии ГМ соя линии DAS-68416	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии MON810;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии NK 603;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии T 25;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии GA 21;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии MIR 604;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии MON 863;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии 3272;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии MON 88017;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии Bt 11;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии 5307;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии MON 89034;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии Bt176;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии 98140;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии MON 87460;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии TC1507;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии MON 59122;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии LY038;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии DAS40278;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ кукурузы линии MIR 162	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ риса линии GT73	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ риса линии MON88302	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ риса линии MS1	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ риса линии MS8	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ риса линии T45	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ риса линии RF1	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ риса линии RF2	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ риса линии RF3	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ риса линии Toras 19/2	0,1-5 %
935	МУ А 1/022 «Секвенирование фрагментов митохондриального генома животных и рыб для определения видовой принадлежности мяса в однокомпонентной продукции»	Однокомпонентные пищевые продукты, мясо животных и рыб	03.11.12, 03.11.2, 03.12.12, 03.12.2, 03.21.12, 03.21.2, 03.21.5, 03.22.1, 03.22.2, 03.22.4, 10.20.1, 10.20.2, 10.11.1, 10.11.3, 10.13.11, 10.13.12	0301-0305; 1604, 0201-0205; 0208; 0210; 1602 41, 1602 50, 1602 90	Видовая принадлежность рыб Видовая принадлежность мяса млекопитающих	-
936	ГОСТ 34106	Однокомпонентная пищевая продукция и сырье из мяса животных, рыбы, икры	03.11.12, 03.11.2, 03.12.12, 03.12.2, 03.21.12, 03.21.2, 03.21.5, 03.22.1, 03.22.2, 03.22.4, 10.20.1, 10.20.2, 10.11.1, 10.11.3,	0301-0305; 1604, 0201-0205; 0208; 0210; 1602 41, 1602 50, 1602 90	Видовая принадлежность рыб Видовая принадлежность мяса млекопитающих	-

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
					ДНК <i>Corynebacterium glutamicum</i>	Обнаружена/ Не обнаружена
937	Методические рекомендации «Выявление и идентификация <i>Corynebacterium glutamicum</i> молекулярно-генетическими методами»	Кормовые добавки, содержащие аминокислоты, полученные путем микробиологического синтеза	10.91.10.170, 10.91.10.180	-	Идентификация ДНК <i>Corynebacterium glutamicum</i>	-
938	Методические рекомендации. «Идентификация мутаций, ассоциированных с наиболее распространенными наследственными патологиями крупного рогатого скота голштинской породы, молекулярно-генетическими методами»	Сперма бычья нативная и замороженная, кровь венозная	01.42.20	05 11 10 0000	Носительство мутации в гене FANCI, ассоциированной с брахицефалическим синдромом (BY)	Нормальный генотип (гомозигота по нормальному аллелю)/ Носитель мутации (гетерозигота, присутствуют одна мутантная и одна нормальная копии генов)/ Мутантный генотип (гомозигота по мутантному аллелю)
					Носительство мутации в гене APOB, ассоциированной с дефицитом холестерина (CDH)	
					Носительство мутации в гене FXI, ассоциированной с дефицитом XI фактора свертывания крови (FXID)	
939	Методические рекомендации. «Идентификация мутаций, ассоциированных с наиболее распространенными наследственными патологиями крупного рогатого скота бурой швейцарской породы, молекулярно-генетическими методами»	Сперма бычья нативная и замороженная, кровь венозная	01.42.20	05 11 10 0000	Носительство мутации в гене SUOX, ассоциированной с синдромом арахномелии и артрогрипоза (SAA)	Нормальный генотип (гомозигота по нормальному аллелю)/ Носитель мутации (гетерозигота, присутствуют одна мутантная и одна нормальная копии генов)/ Мутантный генотип (гомозигота по мутантному аллелю)
940	Методические рекомендации. «Идентификация мутаций, ассоциированных с наиболее распространенными наследственными патологиями крупного рогатого скота абердин-ангусской породы, молекулярно-генетическими методами»	Сперма бычья нативная и замороженная, кровь венозная	01.42.20	05 11 10 0000	Носительство мутации в гене SLC4A2, ассоциированной с остеопетрозом (OS)	Нормальный генотип (гомозигота по нормальному аллелю)/ Носитель мутации (гетерозигота, присутствуют одна мутантная и одна нормальная копии генов)/ Мутантный генотип (гомозигота по мутантному аллелю)
					Носительство мутации в гене MSTN, ассоциированной с гипертрофией мускулатуры (DM)	
941	ГОСТ Р 56144	Вакцины против болезни Ньюкасла, инфекционной бурсальной болезни, инфекционного бронхита кур	21.20.21.137	3002 30 000 0	Идентификация вакцинных штаммов	-
942	ГОСТ Р 56140	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.131 21.20.21.137	3002300000	ДНК микроорганизмов рода <i>Mycoplasma</i>	положительный (обнаружена) / отрицательный (не обнаружена)
943	Инструкция по применению тест-системы «Марек» для выявления ДНК вируса болезни Марек методом полимеразной цепной реакции, ФБУ «ВГНКИ» 2015 г	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения Биологический материал	21.20.21.137	3002300000	Присутствие посторонних агентов (Контаминация чужеродными агентами (вирусная чистота):	положительный (обнаружена) / отрицательный (не обнаружена)
					Обнаружение ДНК вируса болезни Марек 1, 2 и 3 серотипов)	
944	СТО 00495549-0024-2006 п.10.1, 10.3	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	3822000000	Внешний вид Чувствительность Специфичность	соответствует / не соответствует
945	СТО 00495549-0088-2010 п.8.1, 8.3	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	3822000000	Внешний вид Чувствительность Специфичность	соответствует / не соответствует
946	ТУ 9398-102-51062356-2015 п.4.1, 4.2	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	3822000000	Внешний вид Активность	соответствует / не соответствует
947	СТО 00495549-0107-2014 п.8.1, 8.3	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	3822000000	Внешний вид Чувствительность Специфичность	соответствует / не соответствует
948	СТО 00494189-0022-2007 п.7.1, 7.3	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	3822000000	Внешний вид Чувствительность Специфичность	соответствует / не соответствует
949	СТО 00494189-0061-2012 п.7.1, 7.3	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	3822000000	Внешний вид Чувствительность Специфичность	соответствует / не соответствует
950	СТО 42418073-0001-2007 п.7.1, 7.2	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	3822000000	Внешний вид Активность	соответствует / не соответствует
951	СТО 00494189-0051-2011 п.7.1, 7.3	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	3822000000	Активность	соответствует / не соответствует
					Внешний вид	
					Чувствительность	
952	СТО 00495549-0087-2010	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	3822000000	Специфичность	соответствует / не соответствует
					Внешний вид	
					Чувствительность	
953	СТО 82482744-0018-2013	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	3822000000	Внешний вид Активность	соответствует / не соответствует
954	ОФС.1.7.2.0013.15	Наборы реагентов (тест-системы) на основе метода ПЦР для выявления инфекционного агента в биологическом материале.	21.20.23.111	3822000000	Внешний вид	соответствует / не соответствует
					Активность	
					Чувствительность	
					Специфичность (наличие специфической амплификации, отсутствие неспецифической амплификации др)	
					Наличие посторонних примесей, плесени	
					Цвет	
					Упаковка	
Маркировка						
955	Инструкция по применению тест-системы «МТВ-ДИФ» для выявления и дифференциации возбудителей туберкулеза <i>M. bovis</i> <i>M. tuberculosis</i> методом полимеразной цепной реакции (организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, г. Москва);	биологический материал культуры микроорганизмов	- 24.41.60.240	-	ДНК <i>Mycobacterium tuberculosis</i> complex (<i>M. tuberculosis</i> , <i>M. bovis</i> , <i>M. bovis</i> BCG)	содержит ДНК <i>M. tuberculosis</i> / содержит ДНК <i>M. bovis</i> и/или <i>M. bovis</i> BCG /содержит ДНК <i>M. bovis</i> BCG / отрицательный

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
956	Инструкция по применению тест-системы «ЛИСТЕР» для выявления и идентификации <i>Listeria monocytogenes</i> методом полимеразной цепной реакции (организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора);	культуры микроорганизмов	24.41.60.240	3002905000	ДНК <i>Listeria monocytogenes</i>	обнаружена / не обнаружена
		мясо-молочные продукты	10.1 10.5	02 04		
		корма животного и растительного происхождения	10.09	2309		
		биологический материал	-	-		
957	Инструкция по применению тест-системы «САЛ-КОМ» для диагностики сальмонеллеза методом полимеразной цепной реакции (организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора);	культуры микроорганизмов	24.41.60.240	3002905000	ДНК микроорганизмов рода <i>Salmonella</i>	положительный (обнаружена) / отрицательный (не обнаружена)
		продукты питания	10.1 10.5	02 04		
		корма животного и растительного происхождения	10.09	2309		
		биологический материал	-	-		
958	Инструкция по применению тест-системы «АБН» для выявления возбудителя алеутской болезни норки методом полимеразной цепной реакции (организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора);	биологический материал	-	-	ДНК вируса алеутской болезни норки	обнаружена / не обнаружена
		корма животного происхождения (фарш)	10.09	2309		
		смавы с клеток, поилок и др.	-	-		
959	Инструкция по применению тест-системы «АЧС» для выявления вируса африканской чумы свиней методом полимеразной цепной реакции (организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора);	биологический материал	-	-	ДНК вируса африканской чумы свиней	обнаружена / не обнаружена
		изделия свиного происхождения	10.11.2012	02, 0502, 0504		
960	Инструкция по применению тест-системы «РРС» для выявления и сенотипирования вируса репродуктивно-респираторного синдрома свиней методом полимеразной цепной реакции (организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора);	биологический материал	-	-	РНК вируса РРС	обнаружена РНК вируса РРС европейского генотипа / обнаружена РНК вируса РРС американского генотипа / не обнаружена
961	Инструкция по применению тест-системы «SBV» для выявления РНК вируса Шмалленберг методом полимеразной цепной реакции (организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора);	биологический материал	-	-	РНК вируса Шмалленберг	обнаружена / не обнаружена
962	Инструкция по применению тест-системы «ВД» для выявления возбудителя вирусной диарей крупного рогатого скота методом полимеразной цепной реакции с гибридационно-флуоресцентной детекцией в режиме реального времени (организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора);	биологический материал	-	-	РНК вируса диарей КРС	положительный (обнаружена) / отрицательный (не обнаружена)
963	Инструкция по применению тест-системы «ЛЕЙКО» для выявления вируса лейкоза крупного рогатого скота (КРС) методом полимеразной цепной реакции (организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора);	биологический материал	-	-	ДНК провируса лейкоза крупного рогатого скота	положительный (обнаружена) / отрицательный (не обнаружена)
964	Инструкция по применению тест-системы «ТРИП» для выявления и дифференциации вируса гриппа птиц методом полимеразной цепной реакции (организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора);	биологический материал от птиц	-	-	РНК вируса гриппа А	положительный (обнаружена) / отрицательный (не обнаружена)
		биологический материал от свиней и лошадей	-	-		
		мясо птицы, субпродукты птицы	10.12.1, 10.12.2, 10.12.4	2		
		комбикорма для племенной птицы	10.91.10	2309		
		сухие корма для непродутивных животных	10.91.10	2309		
		свинина, продукты переработки свинины, субпродукты свиные	10.11.2012	02,0502, 0504		
965	Инструкция по применению тест-системы «МИК-КОМ» для выявления возбудителей микоплазмоза методом полимеразной цепной реакции (организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора);	биологический материал	-	-	ДНК микроорганизмов рода <i>Mycoplasma</i>	обнаружена / не обнаружена
		эмбрионы	01.49.27	51199802		
		культуры клеток и сыворожки	-	-		
		сыворотка	01.42.20.000	0511100000, 051199803		
966	Инструкция по применению тест-системы "Lawsonia intracellularis" для выявления ДНК <i>Lawsonia intracellularis</i> методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) (организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора);	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.137	3002300000	ДНК <i>Lawsonia intracellularis</i>	обнаружена / не обнаружена
		биологический материал	-	-		
967	Инструкция по применению тест-системы «РИНОКОР» для выявления возбудителя ринотрахеита крупного рогатого скота методом полимеразной цепной реакции (организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, г. Москва);	биологический материал	-	-	ДНК вируса инфекционного ринотрахеита крупного рогатого скота (<i>bovine herpes virus 1</i>)	положительный (обнаружена) / отрицательный (не обнаружена)

1	2	3	4	5	6	7
№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
		<i>штампы</i>	-	-		
968	Методические рекомендации 1444/4 "Генетическая идентификация бактерий на основе проведения анализа нуклеотидной последовательности гена 16S рРНК" (утв. 23.09.2015 ФГБУ "ВГНКИ")	<i>культуры микроорганизмов</i>	21.10.60.194	3002905000	<i>Максимальная гомология нуклеотидной последовательности фрагмента гена 16S рРНК бактерий</i>	-
939	ОФС.1.7.2.0013.15, ТУ, СТО и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза (метод ПЦР)	<i>Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения</i>	21.20.21.137 21.20.21.131	3002300000	<i>Контаминация микоплазмами</i>	<i>соответствует /не соответствует</i>
940	ОФС.1.7.2.0013.15, ТУ, СТО и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза (метод ПЦР)	<i>Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения</i>	21.20.21.137	3002300000	<i>Присутствие посторонних агентов (контаминация чужеродными агентами, вирусная чистота, обнаружение фрагментов генома инфекционного агента)</i>	<i>соответствует /не соответствует</i>
941	ОФС.1.7.2.0013.15, ОФС.1.7.2.0011.15, ТУ, СТО и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза (метод ПЦР)	<i>Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения Культуры микроорганизмов, Культуры клеток</i>	21.20.21.131, 21.20.21.137, 21.10.60.194	3002300000	<i>Идентификация (идентичность, подлинность)</i>	<i>соответствует /не соответствует</i>
942	ТУ 9398-122-51062356-2016	<i>Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР</i>	21.20.23.111	3822000000	<i>Внешний вид, цвет Активность Специфичность Наличие посторонних примесей</i>	<i>соответствует /не соответствует</i>
943	ТУ 9388-118-51062356-2016	<i>Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР</i>	21.20.23.111	3822000000	<i>Внешний вид, цвет Активность Специфичность Наличие посторонних примесей</i>	<i>соответствует /не соответствует</i>
944	ТУ 9398-124-51062356-2016	<i>Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР</i>	21.20.23.111	3822000000	<i>Внешний вид, цвет Активность Специфичность Наличие посторонних примесей</i>	<i>соответствует /не соответствует</i>
945	ТУ 9398-104-51062356-2015	<i>Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР</i>	21.20.23.111	3822000000	<i>Внешний вид, цвет Активность Специфичность Наличие посторонних примесей</i>	<i>соответствует /не соответствует</i>
946	ТУ 9398-105-51062356-2015	<i>Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР</i>	21.20.23.111	3822000000	<i>Внешний вид, цвет Активность Специфичность Наличие посторонних примесей</i>	<i>соответствует /не соответствует</i>
947	ТУ 9388-003-42418073-04	<i>Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР</i>	21.20.23.111	3822000000	<i>Внешний вид Цвет Специфичность Наличие посторонних примесей</i>	<i>соответствует /не соответствует</i>
948	ТУ 9388-001-00008064-99	<i>Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР</i>	21.20.23.111	3822000000	<i>Активность Внешний вид Специфичность Наличие посторонних примесей</i>	<i>соответствует /не соответствует</i>
949	СТО 42418073-0004-2006	<i>Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР</i>	21.20.23.111	3822000000	<i>Цвет Внешний вид Активность Специфичность Наличие посторонних примесей</i>	<i>соответствует /не соответствует</i>

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
950	СТО 42418073-0006-2006	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	38220000000	Внешний вид Активность Специфичность Наличие посторонних примесей Цвет Внешний вид, цвет	соответствует /не соответствует
951	ТУ 9388-004-42418073-05	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	38220000000	Внешний вид Активность Специфичность Наличие посторонних примесей Цвет Внешний вид, цвет	соответствует /не соответствует
952	ТУ 9388-002-42418073-04	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	38220000000	Внешний вид Активность Специфичность Наличие посторонних примесей Цвет	соответствует /не соответствует
953	СТО 42418073-0005-2006	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	38220000000	Внешний вид Активность Специфичность Наличие посторонних примесей Цвет Внешний вид, цвет	соответствует /не соответствует
954	СТО 42418073-0005-2007	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	38220000000	Активность Специфичность Наличие посторонних примесей Внешний вид, цвет	соответствует /не соответствует
955	СТО 42418073-0002-2007	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	38220000000	Внешний вид Активность Специфичность Наличие посторонних примесей Цвет Внешний вид, цвет	соответствует /не соответствует
956	ТУ 9398-112-51062356-2016	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	38220000000	Активность Специфичность Наличие посторонних примесей Внешний вид, цвет	соответствует /не соответствует
957	ТУ 9398-114-51062356-2016	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	38220000000	Активность Специфичность Наличие посторонних примесей Внешний вид, цвет	соответствует /не соответствует
958	ТУ 9398-120-51062356-2016	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	38220000000	Специфичность Наличие посторонних примесей Внешний вид, цвет	соответствует /не соответствует
959	ТУ 9388-003-42418073-05	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	38220000000	Внешний вид Активность Специфичность Наличие посторонних примесей Цвет Внешний вид, цвет	соответствует /не соответствует
960	ТУ 9388-002-42418073-05	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	38220000000	Внешний вид Активность Специфичность Наличие посторонних примесей Цвет Внешний вид, цвет	соответствует /не соответствует
961	ТУ 9388-001-42418073-02	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	38220000000	Внешний вид Активность Специфичность Наличие посторонних примесей Чувствительность	соответствует /не соответствует
962	СТО 42418073-0003-2006	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	38220000000	Внешний вид Активность Специфичность Наличие посторонних примесей Цвет Внешний вид, цвет	соответствует /не соответствует
963	СТО 42418073-0004-2007	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	38220000000	Внешний вид Активность Специфичность Наличие посторонних примесей Цвет Внешний вид, цвет	соответствует /не соответствует
964	СТО 82482744-0014-2011	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	38220000000	Внешний вид Активность Специфичность Наличие посторонних примесей	соответствует /не соответствует

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
965	ТУ 21.10.60.-950-17253567-2017	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	3822000000	Активность Внешний вид Чувствительность Специфичность	соответствует /не соответствует
966	ТУ 21.10.60.-951-17253567-2017	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	3822000000	Активность Внешний вид Чувствительность Специфичность	соответствует /не соответствует
967	ТУ 21.10.60-106-51062356-2015	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	3822000000	Активность Специфичность Внешний вид, цвет Наличие посторонних примесей	соответствует /не соответствует
968	ТУ 21.10.60-123-51062356-2016	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	3822000000	Активность Специфичность Внешний вид, цвет Наличие посторонних примесей	соответствует /не соответствует
969	ТУ 21.10.60-119-51062356-2016	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	3822000000	Активность Специфичность Внешний вид, цвет Наличие посторонних примесей	соответствует /не соответствует
970	ТУ 9398-125-51062356-2016	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	3822000000	Активность Специфичность Внешний вид, цвет Наличие посторонних примесей	соответствует /не соответствует
971	ТУ 9398-108-51062356-2016	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	3822000000	Активность Специфичность Внешний вид, цвет Наличие посторонних примесей	соответствует /не соответствует
972	ТУ 9398-130-51062356-2017	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	3822000000	Активность Специфичность Внешний вид, цвет Наличие посторонних примесей	соответствует /не соответствует
973	СТО 82482744-0022-2015	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	3822000000	Активность Специфичность Внешний вид, цвет Наличие посторонних примесей	соответствует /не соответствует
974	ТУ 9398-113-51062356-2016	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	3822000000	Активность Специфичность Внешний вид, цвет Наличие посторонних примесей	соответствует /не соответствует
975	СТО 82482744-0017-2013	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	3822000000	Активность Специфичность Внешний вид, цвет Наличие посторонних примесей	соответствует /не соответствует
976	СТО 42418073-0007-2006	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	3822000000	Активность Специфичность Внешний вид, цвет Наличие посторонних примесей	соответствует /не соответствует
977	СТО 42418073-0003-2007	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	3822000000	Активность Специфичность Внешний вид, цвет Наличие посторонних примесей	соответствует /не соответствует
978	ТУ 21.10.60-829-17253567-2019	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	3822000000	Активность Чувствительность Специфичность	соответствует /не соответствует
979	Инструкция к набору реагентов ПЦР-ШИММЛЕНБЕРГ-ФАКТОР (организация-производитель – ООО «ВЕТ ФАКТОР»)	Биологический материал	-	-	РНК вируса Шиммленберга	положительный (обнаружена) / отрицательный (не обнаружена)
980	Инструкция к набору реагентов ПЦР-НОДУЛЯРНЫЙ ДЕРМАТИТ КРС-ФАКТОР (организация-производитель – ООО «ВЕТ ФАКТОР»)	Биологический материал	-	-	ДНК вируса нодулярного дерматита (Lumpy skin disease virus, LSDV)	положительный (обнаружена) / отрицательный (не обнаружена)
981	Методические рекомендации по выявлению и дифференциации метапневмовируса птиц на основе ПЦР с гибридно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации; ФГБУ «ВГНКИ», утв. 16.11.2016	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.137	3002 30 000 0 , -	Фрагмент генома метапневмовируса птиц (МПВП) подтипа А	обнаружен / не обнаружен
		Культуры клеток			Фрагмент генома метапневмовируса птиц (МПВП) подтипа В	обнаружен / не обнаружен
982	Методические рекомендации по выявлению вируса инфекционной анемии цыплят на основе ПЦР с гибридно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации; ФГБУ «ВГНКИ», утв. 16.11.2016	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.137	3002 30 000 0 , -	Фрагмент генома вируса инфекционной анемии цыплят (ИАЦ)	обнаружен / не содержит

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКЦД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
1003	ГОСТ 31747	Пищевые продукты, кроме молока и молочных продуктов	10.1-10.4, 10.6-10.8	02-05, 07-12, 14,15, 16-21, (кроме 0401-0406)	Бактерии группы кишечных палочек (колиформы)	Обнаружено/ не обнаружено
1004	ГОСТ Р 54374	Мясо птицы Субпродукты, полуфабрикаты из мяса птицы	10.12.1, 10.12.2, 10.12.4, 10.12.50.200, 10.12.50.300	0207	Бактерии группы кишечных палочек (колиформы)	Обнаружено/ не обнаружено
1005	ГОСТ 30726	Пищевые продукты	10.1-10.8	02-05, 07-12, 14,15, 16-21,	E. coli	Обнаружено/ не обнаружено
1006	ГОСТ 31708(ISO 2751:2005)	Пищевые продукты и корма	10.1-10.8, 10.91, 10.92	02-05, 07-12, 14,15, 16-21, 2301-2309	E. coli	Обнаружено/ не обнаружено
1007	ГОСТ 28560	Пищевые продукты	10.1-10.8	02-05, 07-12, 14,15, 16-21,	Бактерии рода Proteus	Обнаружено/ не обнаружено
1008	ГОСТ 7702.2.7	Мясо птицы Субпродукты, полуфабрикаты из мяса птицы	10.12.1, 10.12.2, 10.12.4, 10.12.50.200, 10.12.50.300	0207	Бактерии рода Proteus	Обнаружено/ не обнаружено
1009	ГОСТ 32064 (ISO 21528-1:2004, ISO 21528-2:2004)	Пищевые продукты, корма для животных, пробы окружающей среды в сфере производства и обработки пищевых продуктов	10.1-10.8	02-05, 07-12, 14,15, 16-21, 2301-2309	Бактерии семейства Enterobacteriaceae	Обнаружено/ не обнаружено
1010	ГОСТ ISO 10273	Пищевые продукты и корма для животных	10.1-10.8, 10.91, 10.92	02-05, 07-12, 14,15, 16-21, 2301-2309	Бактерии рода Yersinia	Обнаружено/ не обнаружено
1011	ГОСТ ISO 10272-1 (ISO 10272-1:2006)	Пищевые продукты и корма для животных; пробы окружающей среды в области производства и обращения пищевой продукции	10.1-10.8	02-05, 07-12, 14,15, 16-21, 2301-2309	Сampylobacter spp	Обнаружено/ не обнаружено
1012	ГОСТ ISO/TS 10272-2 (ISO/TS 10272-2:2006)	Пищевые продукты и корма для животных; пробы окружающей среды в области производства и обращения пищевой продукции	10.1-10.8	02-05, 07-12, 14,15, 16-21, 2301-2309	Сampylobacter spp	101 – 9.9.10 ⁹ КОЕ/г
1013	ГОСТ Р 55027/ISO/TS 10272-3:2010	Пищевые продукты и корма для животных; пробы окружающей среды в области производства и обращения пищевой продукции	10.1-10.8	02-05, 07-12, 14,15, 16-21, 2301-2309	Сampylobacter spp	101 – 9.9.10 ⁹ КОЕ/г
1014	МУК 4.2.2321	Пищевые продукты	10.1-10.8	02-05, 07-12, 14,15, 16-21,	Сampylobacter spp	Обнаружено/ не обнаружено
1015	ГОСТ Р 54755	Пищевые продукты	10.1-10.8	02-05, 07-12, 14,15, 16-21,	Pseudomonas aeruginosa	Обнаружено/ не обнаружено
1016	Методические рекомендации «Обнаружение и идентификация Pseudomonas aeruginosa в объектах окружающей среды (пищевых продуктах, воде, сточных жидкостях)», утв.МЗ СССР, М., 24.05.1984	Пищевые продукты, вода централизованного снабжения и водосेम, используемых в качестве источников централизованного хозяйственно-питьевого водоснабжения или для рекреационных целей	10.1-10.8	02-05, 07-12, 14,15, 16-21,	Pseudomonas aeruginosa	Обнаружено/ не обнаружено
1017	ГОСТ ISO 21527-1	Пищевые продукты (с активностью воды больше 95%), корма для животных	10.1-10.8	02-05, 07-12, 14,15, 16-21, 2301-2309	Дрожжи	101 – 9.9.10 ⁹ КОЕ/г
1018	ГОСТ 10444.12	Пищевые продукты (кроме молока и молочной продукции) и корма для животных	10.1-10.4, 10.6-10.8, 10.91, 10.92	02-05, 07-12, 14,15, 16-21, 2301-2309	Плесени	0 – 500 КОЕ/г
1019	ГОСТ 31746 Кроме П.9.6.1 (ISO 6888-1:1999) (ISO 6888-2:1999) (ISO 6888-3:1999)	Пищевые продукты (кроме молока и молочных продуктов)	10.6-10.8	02-05, 07-12, 14,15, 16-21 (кроме 0401-0406)	Дрожжи	10 ¹ – 9.9.10 ⁸ КОЕ/г
1020	ГОСТ 30347	Молоко и молочные продукты	10.51, 10.52	0401-0406	Плесени	0 – 500 КОЕ/г
1021	ГОСТ Р 54674	Мясо птицы Субпродукты, полуфабрикаты из мяса птицы	10.12.1, 10.12.2, 10.12.4, 10.12.50.200, 10.12.50.300	0207	S. aureus	Обнаружено/ не обнаружено
1022	ГОСТ Р ИСО 21871 (ISO 21871:2006)	Пищевые продукты, корма для животных	10.1-10.8, 10.91, 10.92	02-05, 07-12, 14, 15, 16-21, 2301-2309	S. aureus	Обнаружено/ не обнаружено
1023	ГОСТ 10444.8 (ISO/932:2004)	Пищевые продукты, корма для животных	10.1-10.8, 10.91, 10.92	02-05, 07-12, 14, 15, 16-21, 2301-2309	Презумптивные V.сetecus	Обнаружено/ не обнаружено
1024	ГОСТ ISO/TS 21872-1	Пищевые продукты и корма для животных	10.1-10.8, 10.91, 10.92	02-05, 07-12, 14,15, 16-212301-2309	Презумптивные V.сetecus	Обнаружено/ не обнаружено
1025	МУК 4.2.2046	Рыба, нерыбные объекты промысла и продукты, вырабатываемые из них	10.2, 03.11.12, 03.11.2-03.11.4, 03.11.63, 03.12.1, 03.12.2, 03.12.30.120, 03.12.30.190, 03.21.12, 03.21.2, 03.21.3, 03.21.4, 03.22.1, 03.22.2, 03.22.3	03, 1604, 1605	V. parahaemolyticus	Обнаружено/ не обнаружено
1026	ГОСТ 29185	Пищевые продукты	10.1-10.8	02-05, 07-12, 14,15, 16-21	V. parahaemolyticus	Обнаружено/ не обнаружено
1027	ГОСТ 7702.2.6	Мясо птицы, субпродукты и полуфабрикаты птицы	10.12.1, 10.12.2, 10.12.4, 10.12.50.200, 10.12.50.300	0207	Сульфитредуцирующие кластридии	Обнаружено/ не обнаружено
1028	ГОСТ Р 50396.1	Мясо птицы Субпродукты, полуфабрикаты из мяса птицы	10.12.1, 10.12.2, 10.12.4, 10.12.50.200, 10.12.50.300	0207	Сульфитредуцирующие кластридии	Обнаружено/ не обнаружено
1029	ГОСТ 10444.15	Пищевые продукты	10.1-10.8	02-05, 07-12, 14,15, 16-21	КМАФАнМ	10 ¹ – 9.9.10 ⁸ КОЕ/г
1030	ГОСТ 28566 (СТ СЭВ 6646-89)	Пищевые продукты	10.1-10.8	02-05, 07-12, 14,15, 16-21	КМАФАнМ	10 ¹ – 9.9.10 ⁸ КОЕ/г
1031	ГОСТ 10444.11	Пищевые продукты, корма для животных (кроме молока и молочных продуктов)	10.1-10.4, 10.6-10.8, 10.91, 10.92	02-05, 07-12, 14,15, 16-21, 2301-2309, (кроме 0401-0406)	Бактерии рода Enterococcus	10 ¹ – 9.9.10 ⁸ КОЕ/г
1032	ГОСТ 30425	Все виды полных консервов	10.13.15.110-150, 10.20.25.110-120, 10.39.22.110-140 10.32.1, 10.51.51.110-149	1602, 1604, 1605, 20	Молочнокислые микроорганизмы	10 ¹ – 9.9.10 ⁸ КОЕ/г
1033	Методические указания «Идентификация микроорганизмов с применением масс- спектрометра microflexMALDIbiotyper при исследовании продовольственного сырья и пищевых продуктов»	Продовольственное сырьё и пищевые продукты	10.1-10.8	02-05, 07-11, 14,15, 17-21,23	Промышленная стерильность	Обнаружено/ не обнаружено
1034	ГОСТ Р 51426 (ИСО 6887-83)	Корма, комбикорма, комбикормовое сырьё	10.91, 10.92, 10.20.4	2301-2309	Количество аэробных микроорганизмов	Обнаружено/ не обнаружено
1035	ПРАВИЛА БАКТЕРИОЛОГИЧЕСКОГО ИССЛЕДОВАНИЯ КОРМОВ (Утверждены Главным управлением ветеринарии Министерства сельского хозяйства СССР 10 июня 1975 г.) П.2.1	Корма животного и растительного происхождения, комбикорм и рыбная мука	10.91, 10.92, 10.20.4	2301-2309	Общее количество микробных клеток	10 ¹ – 9.9.10 ⁸ КОЕ/г
	П.2.1				Сальмонеллы	Обнаружено/ не обнаружено
	П.2.5				Анаэробы	Обнаружено/ не обнаружено
	П.2.6				Энтеропатогенные типы кишечной палочки	Обнаружено/ не обнаружено
1036	ГОСТ 25311 П.4.1	Кормовая мука животного происхождения	10.20.4, 10.91.10.120, 10.92.10.110	2301	Общее количество микробных клеток	10 ¹ – 9.9.10 ⁸ КОЕ/г
	П.4.2				БГКП	Обнаружено/ не обнаружено
	П.4.3				Сальмонеллы	Обнаружено/ не обнаружено
	П.4.4				Анаэробы	Обнаружено/ не обнаружено
1037	МУ 4.2.2723 Лабораторная диагностика сальмонеллез, обнаружение сальмонелл в пищевых продуктах и объектах окружающей среды (утв. Главным государственным санитарным врачом РФ 13 августа 2010 г.)	Пищевые продукты и объекты окружающей среды	10.1-10.8	0101-0106	Salmonella species	Обнаружено/ не обнаружено

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения	
1	2	3	4	5	6	7	
1038	МУ по санитарно-бактериологическому контролю на предприятиях общественного питания и торговли пищевыми продуктами от 31.12.1982 № 2657 П. 5.2.1 П.5.2.2	Смывы с объектов пищевого производства	-	-	Бактерии группы кишечной палочки (БГКП)	Обнаружено/ не обнаружено	
					Общее микробное число (КМАФАнМ)	Обнаружено/ не обнаружено	
					<i>Staphylococcus aureus</i>	Обнаружено/ не обнаружено	
1039	МУ по контролю качества дезинфекции объектов, подлежащих ветеринарному надзору от 16.05.1988 № 432-3. П.3.1.2 П.3.1.3	Смывы с объектов пищевого производства	-	-	БГКП	Обнаружено/ не обнаружено	
					Стафилококки	Обнаружено/ не обнаружено	
					Дрожжи	$10^1 - 9,9 \cdot 10^3$ КОЕ/г (см ³)	
1040	ГОСТ ISO 21527-1	Пищевые продукты (с активностью воды больше 95%), корма для животных	10.1.-10.8, 10.91-10.92	02-05, 07-11, 14.15, 17-21	Плесени	0 - 500 КОЕ/г (см ³)	
1041	ГОСТ ISO 21527-2	Пищевые продукты (с активностью воды больше 0,95), корма для животных	10.1.-10.8, 10.91-10.92	02-05, 07-11, 14.15, 17-21	Дрожжи	$10^1 - 9,9 \cdot 10^3$ КОЕ/г (см ³)	
1042	ГОСТ 33566	Молоко и молочная продукция	10.51, 10.52	0401-0406	Дрожжи	$10^1 - 9,9 \cdot 10^3$ КОЕ/г (см ³)	
		Молоко и молочная продукция	10.51, 10.52	0401-0406	Плесени	0 - 500 КОЕ/г (см ³)	
1043	ГОСТ 33951	Молоко и молочная продукция	10.51, 10.52	0401-0406	Молочнокислые микроорганизмы	$10^1 - 9,9 \cdot 10^3$ КОЕ/г (см ³)	
	ГОСТ 7702.2.1 Вступает в действие с 01.01.2019						
1044	П. 7.1 П. 8.1 П. 8.2	Мясо птицы Субпродукты, полуфабрикаты из мяса птицы	10.12.1, 10.12.2, 10.12.4, 10.12.50.200, 10.12.50.300	0207	КМАФАнМ	$10^1 - 9,9 \cdot 10^3$ КОЕ/г (см ³)	
1045	МУК 4.2.1890-04	Пищевые продукты и смывы с производственных объектов.	-	-	Определение антибиотикорезистентности микроорганизмов	Чувствителен/Устойчив	
		Биологические агенты			Определение минимальной подавляющей концентрации (МПК)	0,015-512- мкг/мл	

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
143511, Россия, Московская область, Истринский район, с/пос. Ивановское, пос. ОПХ "Маньшино", ЛК1, ЛК2, ЛК4, СК2						
1047	ГФ XIII, ОФС.1.2.4.0002.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	нестерильные лекарственные средства (НЛС), в том числе лекарственные средства (ЛС), содержащие живые микроорганизмы, а также вспомогательные вещества и полупродукты	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000	Микробиологическая чистота, Отсутствие посторонних микроорганизмов и грибов, Общее число аэробных бактерий, Общее число грибов; энтеробактерии и др. грамотрицательные бактерии; E. coli; Pseudomonas aeruginosa; Staphylococcus aureus; Salmonella	Соответствует/ не соответствует; наличие контаминации/ отсутствие контаминации
1048	ОФС.1.2.4.0003.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства (ЛС), которые в соответствии с нормативной документацией или фармакопейными статьями должны быть стерильными;	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000	Стерильность	Стерильно/нестерильно; выдерживает испытание/не выдерживает испытание; соответствует/ не соответствует
1049	ОФС.1.4.2.0005.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Жидкие и твердые парентеральные лекарственные формы	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000	Видимые механические включения	Соответствует/ не соответствует
1050	ОФС.1.2.1.0005.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения 299 (2017)	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000	Растворимость	Очень легко растворим/легко растворим/растворим/умеренно растворим/мало растворим/очень мало растворим/практически не растворим. Соответствует/Не соответствует (при необходимости указать условия)
1051	ОФС.1.2.4.0004.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные препараты для ветеринарного применения	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139; 21.1; 21.10; 21.10.1; 21.10.20.120; 21.10.32; 21.10.5; 21.10.51.120; 21.10.51.121; 21.10.51.122; 21.10.51.123; 21.10.51.124; 21.10.51.125; 21.10.51.126; 21.10.51.129; 21.10.52.110; 21.10.53; 21.10.53.120; 21.10.54; 21.10.54.110; 21.10.54.120; 21.10.54.130; 21.10.54.140; 21.10.54.150; 21.10.54.160; 21.10.54.170; 21.10.54.180; 21.10.54.190; 21.20.1; 21.20.10; 21.20.10.158; 21.20.10.159; 21.20.10.213; 21.20.21.130; 21.20.21.139; 02.30.40.140; 15.12.11; 20.20.14; 20.20.14.000	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000; 3003 - 3004; из 4201; из 3808	Аномальная токсичность/Токсичность в тест-дозе (безреакция, безреакция в тест-дозе)	Токсично/ нетоксично/соответствует/ не соответствует
1052	ОФС.1.2.4.0005.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные препараты для ветеринарного применения	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139; 21.1; 21.10; 21.10.1; 21.10.20.120; 21.10.32; 21.10.5; 21.10.51.120; 21.10.51.121; 21.10.51.122; 21.10.51.123; 21.10.51.124; 21.10.51.125; 21.10.51.126; 21.10.51.129; 21.10.52.110; 21.10.53; 21.10.53.120; 21.10.54; 21.10.54.110; 21.10.54.120; 21.10.54.130; 21.10.54.140; 21.10.54.150; 21.10.54.160; 21.10.54.170; 21.10.54.180; 21.10.54.190; 21.20.1; 21.20.10; 21.20.10.158; 21.20.10.159; 21.20.10.213; 21.20.21.130; 21.20.21.139; 02.30.40.140; 15.12.11; 20.20.14; 20.20.14.000	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000; 3003 - 3004; из 4201; из 3808 ;	Пирогенность	Пирогенно/апирогенно Соответствует/ не соответствует
1053	ОФС.1.7.2.0033.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Биологический, патологический материал, сыворотка крови от животных. Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000	Активность (выявляемость)/ Антитела/ Титр антител	Соответствует/не соответствует
1054	СТО 00495527-0105-2009 «Набор для определения антител к аденовирусу птиц 4 серотипа группы 1 иммуноферментным методом по тестированию сывороток в одном разведении»	Биологический, патологический материал, сыворотка крови от животных. Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000	Антитела к вирусу гидроперикардита кур	Наличие/отсутствие
1055	СТО 00495527-0086-2008 «Набор для определения антител к вирусу гриппа птиц иммуноферментным методом по тестированию сывороток в одном разведении»	Биологический, патологический материал, сыворотка крови от животных. Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000	Антитела к вирусу гриппа птиц	Наличие/отсутствие
1056	«Набор для обнаружения антител к возбудителю аденовирусной инфекции птиц 1 серогруппы методом иммуноферментного анализа», ФГУ «ВНИИЖ», Россия	Биологический, патологический материал, сыворотка крови от животных. Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000	Антитела к возбудителю аденовирусной инфекции птиц 1 серогруппы	Наличие/отсутствие

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
1069	Набор для выявления антител к антигену S-LPS <i>Brucella abortus</i> и <i>Brucella melitensis</i> иммуноферментным методом "Бруцелла-СЕРОТЕСТ" АНО «НИИ ДШБ»	Биологический, патологический материал, сыворотка крови от животных. Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000	Индивидуальные специфические антитела к бактериям рода <i>Brucella</i> (Бруцеллы)	Реакция отрицательная/ Реакция положительная / Реакция сомнительная 0 – 5 ОП (при необходимости указать условия)
1070	Набор диагностический для выявления индивидуальных специфических антител класса G к бактериям рода <i>Brucella</i> в сыворотке (плазме) крови грызунов (мышей, крыс, морских свинок, хомячков, шиншиллы, кроликов и др. животных отряда грызуны) иммуноферментным методом (ИФА). ООО «Сибитекс»	Биологический, патологический материал, сыворотка крови от животных. Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000	Индивидуальные специфические антитела к бактериям рода <i>Brucella</i> (Бруцеллы)	Реакция отрицательная/ Реакция положительная / Реакция сомнительная 0 – 5 ОП (при необходимости указать условия)
1071	Набор диагностический для выявления индивидуальных специфических антител класса G к бактериям рода <i>Brucella</i> в сыворотке (плазме) крови сельскохозяйственных животных (крупного и мелкого рогатого скота, свиней, лошадей, верблюдов и оленей) иммуноферментным методом (ИФА) "Бруцелла-IgG-антитела ИФА ВЕТ". ООО «Сибитекс»	Биологический, патологический материал, сыворотка крови от животных. Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000	Индивидуальные специфические антитела к бактериям рода <i>Brucella</i> (Бруцеллы)	Реакция отрицательная/ Реакция положительная / Реакция сомнительная 0 – 5 ОП (при необходимости указать условия)
1072	Набор диагностический для выявления индивидуальных специфических антител класса G к бактериям рода <i>Brucella</i> в сыворотке (плазме) крови плотоядных (собак, кошек) иммуноферментным методом (ИФА) «Бруцелла IgG плотоядных ИФА» ООО «Сибитекс»	Биологический, патологический материал, сыворотка крови от животных. Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000	Индивидуальные специфические антитела к бактериям рода <i>Brucella</i> (Бруцеллы)	Реакция отрицательная/ Реакция положительная / Реакция сомнительная 0 – 5 ОП (при необходимости указать условия)
1073	Набор для выявления и дифференциации антител к S- и R-формам возбудителей бруцеллеза иммуноферментным методом ФКП "Курская биофабрика - фирма "БИОК"	Биологический, патологический материал, сыворотка крови от животных. Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000	Индивидуальные специфические антитела к бактериям рода <i>Brucella</i> (Бруцеллы)	Реакция отрицательная/ Реакция положительная 0 – 5 ОП (при необходимости указать условия)
1074	Набор для диагностики бруцеллеза крупного и мелкого рогатого скота иммуноферментным методом ФКП "Курская биофабрика - фирма "БИОК"	Биологический, патологический материал, сыворотка крови от животных. Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000	Индивидуальные специфические антитела к бактериям рода <i>Brucella</i> (Бруцеллы)	Реакция отрицательная/ Реакция положительная 0 – 5 ОП (при необходимости указать условия)
1075	Набор для выявления собак и других плотоядных, инфицированных <i>Brucella canis</i> иммуноферментным методом/ ФКП "Курская биофабрика - фирма "БИОК"	Биологический, патологический материал, сыворотка крови от животных. Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000	Индивидуальные специфические антитела к бактериям рода <i>Brucella</i> (Бруцеллы)	Реакция отрицательная/ Реакция положительная 0 – 5 ОП (при необходимости указать условия)
1076	Инструкция по применению набора диагностического скринингового для предварительного выявления специфических антител класса G к возбудителю лептоспироза в сыворотке (плазме) крови животных иммуноферментным методом (ИФА) ООО «Сибитекс»	Биологический, патологический материал, сыворотка крови от животных. Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения.	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000	Биологический, патологический материал, сыворотка крови от животных. Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	Реакция отрицательная/ Реакция положительная / Реакция сомнительная 0 – 5 ОП (при необходимости указать условия)
1077	ГФ XIII. ОФС.1.7.2.0008.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000	Иммуногенная активность Антигенная активность Живые микробные клетки / Концентрация, количество микробных клеток	$(10^1 - 9.9 \cdot 10^2)$ КОЕ/мл/доза $(10^1 - 9.9 \cdot 10^2)$ КОЕ/мл/доза $(10^1 - 9.9 \cdot 10^2)$ КОЕ/мл/доза
1078	ОФС.1.2.1.0015.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Препараты биологические для ветеринарного применения	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000	Вязкость: динамическая, кинетическая	$(0.3 - 10000)$ мПа·с сП, $(0.6 - 300)$ мд ² /с
1079	ОФС.1.2.1.0010.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Препараты биологические для ветеринарного применения Средства лекарственные биологические/ иммунобиологические лиофилизированные для ветеринарного применения. Средства для выделения микобактерий туберкулеза пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения, пробиотические (микробиологические) кормовые добавки, закваски и молочные сыворотки, вырабатываемые из отходов молочной промышленности, содержащих пробиотические микроорганизмы.Штаммы микроорганизмов 3-4 гр. Патогенности	21.20.23.199	3002	Массовая доля влаги (влажность, остаточная влажность, содержание влаги, потеря в массе при высушивании, вода)	0,00-25,0%

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
1080	ОФС.1.7.2.0028.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные препараты для ветеринарного применения.	21.20.23.199	3002	Фенол, массовая доля фенола	(0-5)%, (0,1-10000) мкг/мл
1081	ОФС.1.2.3.0023.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Препараты биологические для ветеринарного применения	21.20.21.130; 21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.135; 21.20.21.136; 21.20.21.137; 21.20.21.138; 21.20.21.139	3002	Определение массовой доли белка (белок)	(0-50)%, (0-10) мг/мл, (0-10) мг/см ³
1082	ОФС.1.7.2.0016.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Препараты биологические для ветеринарного применения	21.20.21.130; 21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.135; 21.20.21.136; 21.20.21.137; 21.20.21.138; 21.20.21.139	3002	Определение ионов алюминия (массовая доля алюминия, гидроксид алюминия) Al(OH) ₃	(0-10) мг/мл, (0-10)%
1083	ОФС.1.7.2.0024.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Препараты биологические для ветеринарного применения	21.20.21.130; 21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.135; 21.20.21.136; 21.20.21.137; 21.20.21.138; 21.20.21.139	3002	Массовая доля формальдегида, Формальдегид (остаточный формальдегид, свободный формальдегид)	(0-1)%; (0-500) мкг/мл; (0-0,5) г/л; (0-5) мг/мл
1084	ОФС.1.7.2.0025.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Препараты биологические для ветеринарного применения	21.20.21.130; 21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.135; 21.20.21.136; 21.20.21.137; 21.20.21.138; 21.20.21.139	3002	Содержание/массовая доля/объемная доля/концентрация/контроль тиомерсала (мертиолята, тиомертиолята, тиомерсала)	(0-0,1)%; (0-1) мг/мл; (0-1000) мкг/мл
1085	ОФС.1.2.1.0006.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Препараты биологические для ветеринарного применения	21.20.21.130; 21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.135; 21.20.21.136; 21.20.21.137; 21.20.21.138; 21.20.21.139	3002	Цветность	Соответствует /Не соответствует
1086	ОФС.1.4.2.0003.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Препараты биологические для ветеринарного применения	21.20.21.130; 21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.135; 21.20.21.136; 21.20.21.137; 21.20.21.138; 21.20.21.139	3002	Объем (извлекаемый, номинальный, экстрагируемый, объем наполнения/ заполнения) Контроль объема. Объем вакцины в потребительской таре. Средний объем наполнения. Объем первичной упаковки. Количество препарата во флаконах.	Соответствует/ не соответствует (0-1000) мл (0-150) % (Не менее указанного на этикетке/месе указанного на этикетке) (≥ номинального объема/ < номинального объема) (не менее номинального объема/менее номинального объема) (Объем не менее указанного на этикетке/ Объем менее указанного на этикетке) (Объем превышает или равный номинальному, обозначенному на этикетке (≥) / Объем ниже номинального, обозначенного на этикетке (<)) (R ≥ номинального объема/ R < номинального объема)
1087	ОФС.1.2.1.0004.15 п.2, 3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения, пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения, пробиотические (микробиологические) кормовые добавки, закваски и молочные сыворотки, вырабатываемые из отходов молочной промышленности, содержащих пробиотические микроорганизмы	21.20.23.190	3002	рН (водородный показатель, концентрация ионов водорода, концентрация ионов водорода в 1% растворе, активная кислотность, концентрация ионов водорода в 5% растворе, и др.)	(1-14) ед. рН
1088	ОФС.1.4.2.0007.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Недоированные лекарственные формы для приема внутрь и в упаковке с массой (объемом) содержимого не более 250 г (мл), за исключением жидких лекарственных форм для приема внутрь и лекарственных форм для парентерального применения	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139;	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000	Масса (объем) содержимого упаковки	0,1 – 25000 мг; (см3; л; дм3); 0,1 – 10 кг;; 0,001 – 500 г;; 1,0 – 5000 мг;; Соответствует/ Не соответствует. Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
1089	ОФС.1.4.2.0002.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения			Объем (извлекаемый, номинальный, эстрагируемый, объем наполнения)	Соответствует/ не соответствует (0-1000) мл (0-150) % (Не менее указанного на этикетке/массе указанного на этикетке) (≥ номинального объема/ < номинального объема) (не менее номинального объема/массе номинального объема) (Объем не менее указанного на этикетке/ Объем менее указанного на этикетке) (Объем превышает или равный минимальному, обозначенному на этикетке (≥)/ Объем ниже минимального, обозначенного на этикетке (<)) (R ≥ номинального объема/ R < номинального объема)
1090	ОФС.1.2.1.0014.15	Препараты биологические для ветеринарного применения. (Аллергены ветеринарные Сыворотки, препараты из крови и полученные методом генетической инженерии, применяемые в ветеринарии)	21.20.23.190; 21.20.23.191	3002	Плотность	700 – 1840 кг/м ³ ; 0,001 – 3,000 мг/см ³ ; 0,0001 – 3,000 мг/см ³
1091	ОФС.1.7.2.0033.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные препараты, сыворотки крови целевых животных, в т.ч. птицы, биологический, патологический материал	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139;	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000	Иммуногенная активность (Активность Специфичность, Специфичность антигена, Антигена Титр антител)	Соответствует /Не соответствует
1092	ГФ XII ОФС 42-0016-04 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Нестерильные лекарственные средства (НЛС), в том числе лекарственные средства (ЛС), содержащие живые микроорганизмы, а также вспомогательные вещества и полупродукты	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000	Микробиологическая чистота	Наличие/отсутствие Наличие роста/отсутствие роста посторонней микрофлоры Наличие роста/ отсутствие роста Наличие контаминации/отсутствие контаминации Выдерживает испытание/не выдерживает испытание (Не содержит посторонней микробной и грибной микрофлоры/ содержит постороннюю микробную и грибную микрофлору) (Не допускается/ Наличие роста) (В посевах вакцины на питательных средах нет роста посторонней бактериальной и грибной микрофлоры/ В посевах вакцины на питательных средах присутствует рост посторонней бактериальной и грибной микрофлоры)
1093	ОФС 42-0028-05 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства (ЛС), которые в соответствии с нормативной документацией или фармакопейными статьями должны быть стерильными.	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000	Стерильность	Соответствует /Не соответствует; Стерильно/ нестерильно
1094	ОФС 42-0067-07 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	нестерильные лекарственные средства (НЛС), в том числе лекарственные средства (ЛС), содержащие живые микроорганизмы, а также вспомогательные вещества и полупродукты	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000	Микробиологическая чистота; Общее число аэробных бактерий; Общее число грибов; энтеробактерии и др. грамотрицательные бактерии; E. coli; Pseudomonas aeruginosa; Staphylococcus ; aureus; Salmonella	Соответствует /Не соответствует
1095	ОФС 42-0066-07 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства (ЛС), которые в соответствии с нормативной документацией или фармакопейными статьями должны быть стерильными	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000	Стерильность	Соответствует /Не соответствует; Стерильно/ нестерильно
1096	ОФС 42-0049-07 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000	Растворимость	Очень легко растворим/легко растворим/растворим/умеренно растворим/мало растворим/очень мало растворим/практически не растворим. Соответствует/Не соответствует (при необходимости указать условия)

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
1097	ОФС 42-0060-07 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные препараты для ветеринарного применения	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139; 21.1; 21.10; 21.10.1; 21.10.20.120; 21.10.32; 21.10.5; 21.10.51.120; 21.10.51.121; 21.10.51.122; 21.10.51.123; 21.10.51.124; 21.10.51.125; 21.10.51.126; 21.10.51.129; 21.10.52.110; 21.10.53; 21.10.53.120; 21.10.54; 21.10.54.110; 21.10.54.120; 21.10.54.130; 21.10.54.140; 21.10.54.150; 21.10.54.160; 21.10.54.170; 21.10.54.180; 21.10.54.190; 21.20.1; 21.20.10; 21.20.10.158; 21.20.10.159; 21.20.10.213; 21.20.21.130; 21.20.21.139; 02.30.40.140; 15.12.11; 20.20.14; 20.20.14.000	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000; 3003 - 3004; из 4201; из 3808	Аномальная токсичность/Токсичность в тест-дозе (безвредность, безвредность в тест-дозе)	Соответствует /Не соответствует
1098	ОФС 42-0061-07 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные препараты для ветеринарного применения	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139; 21.1; 21.10; 21.10.1; 21.10.20.120; 21.10.32; 21.10.5; 21.10.51.120; 21.10.51.121; 21.10.51.122; 21.10.51.123; 21.10.51.124; 21.10.51.125; 21.10.51.126; 21.10.51.129; 21.10.52.110; 21.10.53; 21.10.53.120; 21.10.54; 21.10.54.110; 21.10.54.120; 21.10.54.130; 21.10.54.140; 21.10.54.150; 21.10.54.160; 21.10.54.170; 21.10.54.180; 21.10.54.190; 21.20.1; 21.20.10; 21.20.10.158; 21.20.10.159; 21.20.10.213; 21.20.21.130; 21.20.21.139; 02.30.40.140; 15.12.11; 20.20.14; 20.20.14.000	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000; 3003 - 3004; из 4201; из 3808	Пирогенность	Пирогенно/апилогенно Соответствует/ не соответствует
1099	ОФС 42-0048-07 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения, пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения, пробиотические (микробиологические) кормовые добавки, закваски и молочные сыворотки, вырабатываемые из отходов молочной промышленности, содержащих пробиотические микроорганизмы	21.20.23.190	3002	рН (водородный показатель, концентрация ионов водорода, концентрация ионов водорода в 1% растворе, активная кислотность, концентрация ионов водорода в 5% растворе, и др.)	(1-14) сл. рН
1100	ГОСТ 24061 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лиофилизированные биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000	Массовая доля влаги (влажность, остаточная влажность, содержание влаги, потеря в массе при высушивании, вода)	(0,5-99) %; (0,5-99%)
1101	ГОСТ 28085 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000	Стерильность	Соответствует/ не соответствует; стерильно/ нестерильно
					Микробиологическая и грибная контаминация	Соответствует /Не соответствует
					Контаминация микоплазмами	Соответствует /Не соответствует; Наличие контаминации/отсутствие контаминации
1102	ГОСТ Р 55291 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения, а также пробиотические кормовые добавки, закваски и молочные сыворотки, вырабатываемые из отходов молочной промышленности, содержащих пробиотические микроорганизмы	21.20.23.190	3002	Микробиологическая чистота (посторонние бактерии, грибы, общая бактериальная обсемененность, бактериальная чистота, контаминация посторонними микроорганизмами, Бактерии семейства Enterobacteriaceae, Бактерии рода Pseudomonas, Бактерии рода Proteus, Бактерии рода Staphylococcus, КМАФАнМ, Дрожжи и плесени)	Соответствует /Не соответствует; Наличие контаминации/отсутствие контаминации
1103	ГОСТ 20264.1 п. 4.1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Ферментные препараты микробного происхождения	20.14.64	3002	Общая бактериальная обсемененность	(0-10 ⁶) КОЕ/г(мл/доза)

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	П.4.2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Препараты ферментные	10.91.10.290	3507909000	Микроскопические грибы	Присутствуют/ отсутствуют; соответствует/ не соответствует
1104	ГОСТ ISO 7218 п.10.2 п. 10.4	Корма для животных	10.91.10.290 -	2309 2309	Определение числа колониеобразующих единиц микроорганизмов (КМАФАнМ.) Количество дрожжей и плесеней)	От 0 до 5x10 ⁶ КОЕ/г; От 3 до 10 ⁷ КОЕ/мл (0-10 ⁵) КОЕ/(мл/доча)
1105	ГОСТ 20083 п.3.11 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Препараты ферментные и витаминные (кормовые добавки)	10.91.10.290	2309	Полнота инактивации штамма-продуцента	обнаружен/не обнаружен
1106	ГОСТ 31926, П.9 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза П.12 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза П.20 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза П.21 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139; 21.1; 21.10; 21.10.1; 21.10.20.120; 21.10.32; 21.10.5; 21.10.51.120; 21.10.51.121; 21.10.51.122; 21.10.51.123; 21.10.51.124; 21.10.51.125; 21.10.51.126; 21.10.51.129; 21.10.52.110; 21.10.53; 21.10.53.120; 21.10.54; 21.10.54.110; 21.10.54.120; 21.10.54.130; 21.10.54.140; 21.10.54.150; 21.10.54.160; 21.10.54.170; 21.10.54.180; 21.10.54.190; 21.20.1; 21.20.10; 21.20.10.158; 21.20.10.159; 21.20.10.213; 21.20.21.130; 21.20.21.139; 02.30.40.140; 15.12.11; 20.20.14; 20.20.14.000	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000; 3003 - 3004; из 4201; из 3808	безвредность Пирогенность Токсичность Реактогенность	Соответствует /Не соответствует Пирогенно/апирогенно Соответствует/ несоответствует Соответствует /Не соответствует Соответствует /Не соответствует

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
1107	ГОСТ Р 52616 П.7.1 П.7.1 П.7.2 П.7.5 П.7.6 П.7.7 П.7.8 П.7.9 П.7.10 П.7.11 П.7.12 П.7.13 П.7.14 П.7.15 П.7.17 П.7.16	Вакцина против сибирской язвы животных из штамма 55-ВНИИВВиМ живая	21.20.21.13	3002	Внешний вид и цвет Наличие посторонней примеси, плесени, трещин флаконов(ампул) Концентрация водородных ионов, рН (для жидкой) Растворимость; (для сухой) п. Массовая доля глицерина (для жидкой) Число живых спор, для применения ; - подкожно; - внутривенно Массовая доля спор Микробиологическая чистота Типичность роста культуры штамма 55-ВНИИВВиМ Морфологические свойства Диссоциация Подвижность Капсулообразование Безвредность Остаточная вирулентность Иммуногенная активность	Описание; Соответствует/Не соответствует Отсутствует/Присутствует (от 2 до 14) рН (0-300) мин (0-99)% 1-500 млн/см ³ (0-100)% Наличие/отсутствие Наличие контаминации/отсутствие контаминации Наличие роста /отсутствие роста посторонней микрофлоры (В посевах вакцины на питательных средах нет роста посторонней бактериальной и грибной микрофлоры/ В посевах вакцины на питательных средах присутствует рост посторонней бактериальной и грибной микрофлоры) Рост типичный/ рост не типичный (в посевах на питательные среды наблюдается типичный рост культуры штамма 55-ВНИИВВиМ. На кровяном агаре через 24 ч инкубирования признаки гемолиза должны отсутствовать/ в посевах на питательные среды наблюдается не типичный рост культуры штамма 55-ВНИИВВиМ. На кровяном агаре через 24 ч инкубирования есть признаки гемолиза) В мазках из бульонных и агаровых культур, окрашенных по Граму, наблюдаются крупные (3-10) мкм грамположительные палочки, расположенные поодиночке или соединенные в цепочки, а также свободно лежащие споры, представляющие собой блестящие овальные, иногда круглые, образования размером (1,2-1,5) x (0,8-1,0) мкм, в отдельных случаях споры, находящиеся в центре вегетативной клетки или вне ее. Пиноллиционные формы бактерий отсутствуют/ В мазках из бульонных и агаровых культур, окрашенных по Граму, наблюдается нетипичная морфология бактерий. Присутствуют инволюционные формы бактерий) (1-100)% Только неподвижные палочки и цепочки/Присутствуют подвижные палочки и цепочки Только бескапсульные бактерии/ Присутствуют капсульные бактерии Безвредная / Не безвредная Вакцина слабовирулентная/ Вакцина вирулентная. Вакцина авирулентная/ Вакцина вирулентная Вакцина иммуногенная/ Вакцина не иммуногенная
1108	ГОСТ 32808 П.7.2 П.7.3 П.7.5 П.7.8 П.7.7 П.7.10 П.7.11 П.7.12 П.7.13 П.7.9	Средства лекарственные для ветеринарного применения. Вакцины против бруцеллеза животных	21.20.21.131; 21.20.21.132	3002	Внешний вид Время регидратации (для живой вакцины) Стабильность (для инактивированной вакцины в жидкой форме) Контаминация посторонней микрофлорой(для живой вакцины) Стерильность (для инактивированной вакцины в жидкой форме) Выживаемость бруцелл в конце срока годности (для живой вакцины) Безвредность Агглютиногенность после иммунизации вакциной из штаммов бруцелл; - в S-форме; - SR-форме Иммуногенная активность (для инактивированной вакцины в жидкой форме) Количество бруцелл в S-, R- или SR-форме	Описание; Соответствует/Не соответствует (0-30) мин В процессе хранения отслоение альбумина слоем 0,5-1,0 см / В процессе хранения отслоение альбумина слоем более 1,0 см Отсутствует/Присутствует Стерильная/Не стерильная (0-100)% Безвредная/ не безвредная (0-200) МЕ/см ³ , (0-100) МЕ/см ³ Иммуногенная/ Не иммуногенная (0-100)%

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
1109	ГОСТ 31927 п.7.1 п.7.1 п.7.2 п.7.5 п.7.6 п.7.7 п.7.8	Вакцины против сальмонеллеза животных живых	21.20.21.131	3002	Внешний вид и цвет Наличие посторонней примеси, плесени, трещин ампул, флаконов, изменение цвета и консистенции вакцины Время регидратации Чистота и типичность роста Количество живых бактерий в 1 см ³ вакцины Безвредность Иммуногенная активность	Описание: Соответствует/Не соответствует Отсутствует/ Присутствует (0-30) мин Соответствует /Не соответствует (0-100) % Безвредна/ Не безвредна Иммуногенна/ не иммуногенна
1110	ГОСТ 28333 п. 3.2 п. 3.2 п. 3.2 п. 3.3 п. 3.5 п. 3.4 п. 3.6 п. 3.6 п. 3.7 п. 3.8	Вакцина живая сухая против рожи свиней из штамма ВР-2	21.20.21.131	3002	Внешний вид Цвет Наличие посторонней примеси, плесени, следов оттаивания, трещин флаконов Растворимость Контаминация посторонней микрофлорой Массовая доля влаги Типичность роста Концентрация живых бактерий рожи в 1 см Количество живых бактерий в одной дозе Безвредность Иммуногенная активность	Описание: Соответствует/Не соответствует Светло-желтый с сероватым оттенком Соответствует /Не соответствует Отсутствует/Присутствует (0-30) мин. (Полностью растворяется/Не растворяется) (Наличие контаминации/отсутствие контаминации) (Наличие роста посторонней микрофлоры /отсутствие роста посторонней микрофлоры) (1-4)% При посевах на МПА через 24-48 ч вакцинный штамм растет с образованием бесцветных, гладких, прозрачных колоний, на МПБ через 24 ч - равномерное помутнение/При посевах на МПА через 24-48 ч вакцинный штамм растет без образования бесцветных, гладких, прозрачных колоний, на МПБ через 24 ч - равномерное помутнение не наблюдается Безвредная/ Не безвредная Соответствует / не соответствует
1111	ГОСТ 14109 п.6.3 п.6.3 п.6.4 п.6.5 п.6.6 п.6.7 п.6.8	Средства лекарственные для ветеринарного применения, МАЛЛЕНИН	21.20.23.111	3002	Внешний вид, цвет Наличие посторонней примеси, трещин флаконов Концентрация водородных ионов, ед. рН Стерильность Безвредность Реактогенность Активность в сравнении со стандартным образцом /активность	Описание: Соответствует/Не соответствует Отсутствует/присутствует (от 2 до 14) рН Стерильный/ Не стерильный Безвредный/ Не безвредный Не вызывает воспаления конъюнктивы глаза у здоровых лошадей/ Вызывает воспаления конъюнктивы глаза у здоровых лошадей 0-200%
1112	ГОСТ 25134 п.7.1 п.7.2 п.7.3 п.7.4 п.7.5 п.7.6	БРУЦЕЛЛИН ВИЭВ	21.20.23.111	3002	Внешний вид Концентрация водородных ионов, ед. рН Массовая доля белка Стерильность Безвредность Специфичность	Описание: Соответствует/Не соответствует (от 2 до 14) ед. рН 0-600 мг/дм ³ Стерильный/ Не стерильный Безвредный/ Не безвредный Соответствует/ Не соответствует

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
1113	ГОСТ 32306 п.8.2 п.8.4 п.8.6 п.8.7 п.8.8 п.8.9 п.8.11 п.8.12 п.8.13 п.8.14 п.8.15.1 п.8.15.2 п.8.16.1 п.8.16.2	Туберкулины очищенные (ППД) для животных.	21.20.23.111	3002	Внешний вид Растворимость и однородность Количество белка Массовая доля глицерина Массовая доля хлорида натрия Массовая доля фенола Реактогенность Безредрность Остаточная инфекционность Сенсибилизирующие свойства Активность туберкулина (ППД) для млекопитающих, Активность туберкулина (ППД) для птиц Специфичность туберкулина (ППД) для млекопитающих Специфичность туберкулина (ППД) для птиц	Описание; Соответствует/Не соответствует 0-30 мин (Полностью растворяется/Не растворяется) 0-50% 0-100% 0-35% 0-5 Нет воспалительной реакции в месте внутрикожного введения туберкулина, покраснение диаметром не более 5 мм/ Воспалительная реакция в месте внутрикожного введения туберкулина, покраснение диаметром более 5 мм Безредрный/ Не безредрный Живые микобактерии отсутствуют/ Присутствуют живые микобактерии Множественное внутрикожное введение не вызывают у животных повышенной чувствительности замедленного типа (сенсибилизации)/ Множественное внутрикожное введение вызывают у животных повышенной чувствительности замедленного типа (сенсибилизации) 0-60000 МЕ/см ³ Активен не менее 66% и не более 150% от значения предполагаемой активности/ Активен менее 66% и более 150% от значения предполагаемой активности 0-60000 МЕ/см ³ Активен не менее 75% и не более 133% от значения предполагаемой активности/ Активен менее 75% и более 133% от значения предполагаемой активности 0-10 % Не более 10 % (от активности туберкулина (ППД) для птиц на морских свинках, сенсибилизированных M. avium)/ Более 10 % (от активности туберкулина (ППД) для птиц на морских свинках, сенсибилизированных M. avium) 0-10 % Не более 10 % (от активности туберкулина (ППД) для млекопитающих на морских свинках, сенсибилизированных M. bovis)/ Более 10 % (от активности туберкулина (ППД) для млекопитающих на морских свинках, сенсибилизированных M. bovis)
1114	ГОСТ 17405 п.6.3 п.6.3 п.6.4 п.6.5 п.6.5	Антиген сальной для реакции связывания компонента	21.20.23.111	3002	Внешний вид, цвет Наличие посторонней примеси, трещин ампул (флаконов) Стерильность Активность (титр) при разведении контрольной сальной сыворотки 1:80 Специфичность Антикомплемментарные свойства ; Гемолитические свойства	Описание; Соответствует/Не соответствует Отсутствует/присутствует Посевы на питательные среды стерильные/ Посевы на питательные среды не стерильные 0 - 1:400 Соответствует/Не соответствует Соответствует/Не соответствует
1115	ГОСТ 17404 п.6.3 п.6.4 п.6.5 п.6.5	Сыворотка сальная для реакции связывания компонента.	21.20.23.111	3002	Внешний вид, цвет, наличие механических примесей Растворимость Активность (титр) Отсутствие антикомплемментарных свойств. Отсутствие гемолитических свойств	Описание; Соответствует/Не соответствует 0-30 мин (Легко растворима в физиологическом растворе/ Не растворима в физиологическом растворе) 0-1:80 Без сальной антигена не вызывает задержку гемолиза эритроцитов/ Без сальной антигена вызывает задержку гемолиза эритроцитов. Без антигена и компонента не вызывает гемолиза эритроцитов/ Без антигена и компонента вызывает гемолиз эритроцитов
1116	ГОСТ 16446 п.6.1 п.6.2 п.6.3 п.6.6 п.6.6	Комплект сухой для реакции связывания компонента	21.20.23.111	3002	Внешний вид Растворимость Массовая доля сернокислого магния Активность в гемолитической системе в разведении 1:20 Гемолитические свойства	Описание; Соответствует/Не соответствует 0-30 мин 0-6% 0,02-0,2 Не вызывает гемолиза эритроцитов барана в отсутствии гемолизина/ Вызывает гемолиз эритроцитов барана в отсутствии гемолизина
1117	ГОСТ 16445 п.5.2 п.5.4	Сыворотка гемолитическая для реакции связывания компонента.	21.20.23.111	3002	Массовая доля глицерина Гемолитические свойства / Активность, титр	0-100% Не вызывает гемолиза эритроцитов барана/ Вызывает гемолиз эритроцитов барана; 0-1:3000
1118	ГОСТ 28083	Средства лекарственные биологические для ветеринарного применения (Иммунобиологические лекарственные средства и диагностические средства)	21.20.21.130; 21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.135; 21.20.21.136; 21.20.21.137; 21.20.21.138; 21.20.21.139; 21.20.23.111	3002	Вакуум	Наличие/отсутствие вакуума; Вакуум есть/ Вакуум отсутствует
1119	ГОСТ 31674-2012 п.5	комбикорма для продуктивных и непродуктивных животных (в том числе консервы) и сырье для их производства (корма животного происхождения; продукты микробиологического синтеза; сухое молоко; концентрированные кормовые добавки	10.91.10.290	2309	Токсичность	Токсичен/нетоксичен

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
1120	Методические указания по лабораторной диагностике пастереллезов животных и птиц (утв. Главным управлением ветеринарии МСХ СССР от 20 августа 1992 г. N 22-7/82);	Биологический и паталогический материал			Выделение и идентификация культур микроорганизмов возбудителей инфекционных болезней животных; Streptococcus equinus; Enterococcus faecalis; Streptococcus suis тип 1-50; Streptococcus pyogenes; Streptococcus pneumoniae; Streptococcus uberis; Enterococcus avium; Enterococcus gallinarum; Streptococcus agalactiae; Streptococcus bovis 1; Streptococcus bovis 2; Streptococcus equi subsp equi; Streptococcus oralis; Streptococcus porcinus; Streptococcus dysgalactiae dysgalactiae; Streptococcus dysgalactiae equisimilis; Streptococcus agalactiae; Streptococcus canis; Streptococcus gr. L.; Streptococcus equi subsp. zooepidemicus; Streptococcus spp.; Staphylococcus aureus; Staphylococcus epidermicus; Staphylococcus spp.; Bordetella bronchiseptica; Bordetella avium; Bordetella spp.; Pasteurella multocida; Pasteurella spp.; Mannheimia (pasteurella) haemolytica	Обнаружен/ не обнаружен
1121	Методические указания по лабораторной диагностике мита (утв. Главным управлением ветеринарии от 16.02.1983);	Биологический и паталогический материал			Выделение и идентификация культур микроорганизмов возбудителей инфекционных болезней животных; Streptococcus equinus; Enterococcus faecalis; Streptococcus suis тип 1-50; Streptococcus pyogenes; Streptococcus pneumoniae; Streptococcus uberis; Enterococcus avium; Enterococcus gallinarum; Streptococcus agalactiae; Streptococcus bovis 1; Streptococcus bovis 2; Streptococcus equi subsp equi; Streptococcus oralis; Streptococcus porcinus; Streptococcus dysgalactiae dysgalactiae; Streptococcus dysgalactiae equisimilis; Streptococcus agalactiae; Streptococcus canis; Streptococcus gr. L.; Streptococcus equi subsp. zooepidemicus; Streptococcus spp.; Staphylococcus aureus; Staphylococcus epidermicus; Staphylococcus spp.; Bordetella bronchiseptica; Bordetella avium; Bordetella spp.; Pasteurella multocida; Pasteurella spp.; Mannheimia (pasteurella) haemolytica	Обнаружен/ не обнаружен
1122	Методические указания по лабораторной диагностике стафилококкоза животных (утв. Главным управлением ветеринарии Госагропрома СССР от 29.07.1987 N 432-3);	Биологический и паталогический материал			Выделение и идентификация культур микроорганизмов возбудителей инфекционных болезней животных; Streptococcus equinus; Enterococcus faecalis; Streptococcus suis тип 1-50; Streptococcus pyogenes; Streptococcus pneumoniae; Streptococcus uberis; Enterococcus avium; Enterococcus gallinarum; Streptococcus agalactiae; Streptococcus bovis 1; Streptococcus bovis 2; Streptococcus equi subsp equi; Streptococcus oralis; Streptococcus porcinus; Streptococcus dysgalactiae dysgalactiae; Streptococcus dysgalactiae equisimilis; Streptococcus agalactiae; Streptococcus canis; Streptococcus gr. L.; Streptococcus equi subsp. zooepidemicus; Streptococcus spp.; Staphylococcus aureus; Staphylococcus epidermicus; Staphylococcus spp.; Bordetella bronchiseptica; Bordetella avium; Bordetella spp.; Pasteurella multocida; Pasteurella spp.; Mannheimia (pasteurella) haemolytica	Обнаружен/ не обнаружен
1123	Методические указания по лабораторной диагностике стрептококкоза животных (утв. Главным управлением ветеринарии с Государственной ветеринарной инспекцией при Госкомиссии СМ СССР по продовольствию и закупкам от 25.09.1990 г);	Биологический и паталогический материал			Выделение и идентификация культур микроорганизмов возбудителей инфекционных болезней животных; Streptococcus equinus; Enterococcus faecalis; Streptococcus suis тип 1-50; Streptococcus pyogenes; Streptococcus pneumoniae; Streptococcus uberis; Enterococcus avium; Enterococcus gallinarum; Streptococcus agalactiae; Streptococcus bovis 1; Streptococcus bovis 2; Streptococcus equi subsp equi; Streptococcus oralis; Streptococcus porcinus; Streptococcus dysgalactiae dysgalactiae; Streptococcus dysgalactiae equisimilis; Streptococcus agalactiae; Streptococcus canis; Streptococcus gr. L.; Streptococcus equi subsp. zooepidemicus; Streptococcus spp.; Staphylococcus aureus; Staphylococcus epidermicus; Staphylococcus spp.; Bordetella bronchiseptica; Bordetella avium; Bordetella spp.; Pasteurella multocida; Pasteurella spp.; Mannheimia (pasteurella) haemolytica	Обнаружен/ не обнаружен

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
1124	Методические рекомендации "Выделение и идентификация бактерий желудочно-кишечного тракта животных" (утв. Департамент ветеринарии МСХ РФ от 11.05.2004 N 13-5-02/1043)	Биологический и паталогический материал			Выделение и идентификация культур микроорганизмов возбудителей инфекционных болезней животных; Streptococcus equinus; Enterococcus faecalis; Streptococcus suis тип 1-50; Streptococcus pyogenes; Streptococcus pneumoniae; Streptococcus uberis; Enterococcus avium; Enterococcus gallinarum; Streptococcus agalactiae; Streptococcus bovis 1; Streptococcus bovis 2; Streptococcus equi subsp equi; Streptococcus oralis; Streptococcus porcinus; Streptococcus dysgalactiae dysgalactiae; Streptococcus dysgalactiae equisimilis; Streptococcus agalactiae; Streptococcus canis; Streptococcus gr. L.; Streptococcus equi subsp. zooepidemicus; Streptococcus spp.; Staphylococcus aureus; Staphylococcus epidermicus; Staphylococcus spp.; Bordetella bronchiseptica; Bordetella avium; Bordetella spp.; Pasteurella multocida; Pasteurella spp.; Mannheimia (pasteurella) haemolytica	Обнаружен/не обнаружен
1125	Определитель бактерий Берджи, 1980 г	Биологический и паталогический материал, пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения, а также пробиотические кормовые добавки, закваски и молочные сыровороты, вырабатываемые из отколов молочной промышленности, содержащих пробиотические микроорганизмы, иммунобиологические лекарственные препараты для ветеринарного применения, штаммы микроорганизмов 3-4 группы патогенности	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000	Видовая принадлежность штаммов микроорганизмов (полнота, биохимические и морфологические свойства); Lactobacillus species; Bifidobacterium species; Lactococcus species; Propionibacterium species; Pedicoccus species; Bacillus species; Enterococcus species; Saccharomyces species	Соответствует/не соответствует
1126	Инструкция к тест-системе API, производитель BioMérieux, Франция				Выделение и идентификация культур микроорганизмов возбудителей инфекционных болезней животных; Streptococcus equinus; Enterococcus faecalis; Streptococcus suis тип 1-50; Streptococcus pyogenes; Streptococcus pneumoniae; Streptococcus uberis; Enterococcus avium; Enterococcus gallinarum; Streptococcus agalactiae; Streptococcus bovis 1; Streptococcus bovis 2; Streptococcus equi subsp equi; Streptococcus oralis; Streptococcus porcinus; Streptococcus dysgalactiae dysgalactiae; Streptococcus dysgalactiae equisimilis; Streptococcus agalactiae; Streptococcus canis; Streptococcus gr. L.; Streptococcus equi subsp. zooepidemicus; Streptococcus spp.; Staphylococcus aureus; Staphylococcus epidermicus; Staphylococcus spp.; Bordetella bronchiseptica; Bordetella avium; Bordetella spp.; Pasteurella multocida; Pasteurella spp.; Mannheimia (pasteurella) haemolytica; Lactobacillus species; Bifidobacterium species; Lactococcus species; Propionibacterium species; Pedicoccus species; Bacillus species; Enterococcus species; Saccharomyces species;	(50-99) % идентификации/ (0,40-0,90) Т индекс (типичность)
1127	ГОСТ 33262, п.6.2 п.6.3 п.6.5 п.6.6 п.6.7 п.6.8 п.6.9	Средства лекарственные для ветеринарного применения. Вакцина против трихофитоза крупного рогатого скота "ТТФ-130"	21.20.21.139	3002300000	Внешний вид Время ресуспендирования Контаминация посторонней микробной и грибной микрофлорой (микробиологическая чистота) Общая концентрация микроконидий Концентрация жизнеспособных микроконидий Безвредность Иммуногенная активность	Описание; Соответствует/Не соответствует (1 – 10) минут Обнаружена/не обнаружена (менее 5,0*10 ⁴ – 1,0*10 ⁵) в 1 мл (в 1 см ³) (0,0 – 1,0*10 ⁵) в 1 мл (в 1 см ³) Безвредна/не безвредна Иммуногенна/не иммуногенна
1128	ГОСТ 33459, п.7.3 п.7.4 п.7.6 п.7.7 п.7.8 п.7.9 п.7.10	Средства лекарственные для ветеринарного применения. Вакцины против дерматофитозов животных.			Внешний вид Время ресуспендирования Контаминация посторонней микробной и грибной микрофлорой (микробиологическая чистота) Общая концентрация микроконидий или грибных элементов Концентрация жизнеспособных микроконидий Безвредность Иммуногенная активность	Описание; Соответствует/Не соответствует (1 – 10) минут Обнаружена/не обнаружена (менее 5,0*10 ⁴ – 1,0*10 ⁵) в 1 мл (в 1 см ³) (0,0 – 1,0*10 ⁵) в 1 мл (в 1 см ³) Безвредна/не безвредна Иммуногенна/не иммуногенна
1129	ГОСТ 33566, п.5.1	Молоко и молочная продукция	10.41.1; 10.51; 10.52	0401 - 0406	Количество дрожжевых и плесневых грибов	(0,0 – 1,0*10 ⁴) КОЕ/г (КОЕ/мл, КОЕ/см ³); (0,0 – 1,0e+9) КОЕ/г (КОЕ/мл, КОЕ/см ³) (5-150) КОЕ в сумме
1130	ГОСТ Р ИСО 16000-17-2012 п. 7.1.1	Пробы воздуха, полученные методом импакционного осаждения	-	-	Количество плесневых грибов (количество колоний, подсчитанных на чашке Петри)	(0 – 100) колоний
1131	МУ Культуральное микологическое исследование спермы	Сперма животных	01.42.20	511100000	Микроскопические грибы (наличие)	Обнаружены/не обнаружены
1132	МУ Культуральное микологическое исследование	Клинический, паталогический и биологический материал от животных; Смыслы с объектов окружающей среды вне и внутри помещений различного назначения; Смыслы с поверхностей лабораторного оборудования; Вода; Почва.	-	-	Микроскопические грибы (наличие)	Обнаружены/не обнаружены
1133	МУ Идентификация микроскопических грибов	Чистые культуры микроскопических грибов	-	-	Родовая и видовая принадлежность	Родовая принадлежность, видовая принадлежность

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
1134	ГОСТ 26072 п.2	Биологический, патологический материал, сыворотка крови от животных. Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения.	-	3002	Возбудитель туберкулеза	Выявлен / не выявлен
1135	ГОСТ 26503 ; п.1; п.2; п.3.1, 3.2, 3.3.1, 3.3.2, 3.3.3, 3.3.4, 3.3.7, 3.3.8, 3.3.9, 3.3.10, 3.3.11, 3.3.12; п.4	Биологический, патологический материал, сыворотка крови от животных. Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения.	-	3002	Возбудитель клостридоза	Выявлен / не выявлен. Токсины выявлены/ Токсины не выявлены
1136	ГОСТ 25386 п.2.2. п.2.1.1	Биологический, патологический материал, сыворотка крови от животных.; Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения.	-	3002	Возбудитель лептоспироза Антитела	Выявлен / не выявлен (Антитела выявлены/Антитела не выявлены). (Титр антител ниже 1:50 у невакцинированных животных, ниже 1:100 у вакцинированных животных;Титр антител 1:50 и выше у невакцинированных животных, 1:100 и выше у вакцинированных животных)
1137	ГОСТ 34105; п.7.2 ; п. 7.3; п. 7.4; п. 7.5; п. 7.6; п.7.7	Кровь, сыворотка крови от животных., молоко	-	3002	Антитела к бруцеллезному антигену	Антитела выявлены/Антитела не выявлены Реакция отрицательная/Реакция сомнительная/Реакция положительная 0 - 1/5 и выше (РСК) 0 - 1/25 и выше 0 - 25 МЕ/см3 и выше 0 - 5 ОП (при необходимости указать условия)
1138	Наставление по диагностике бруцеллеза животных №13-502/0850 от 29.09.2003г. (п. 3-4)	Биологический, патологический материал, сыворотка крови от животных. Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения.	-	3002	Антитела, Титр антител	Антитела выявлены/Антитела не выявлены Реакция отрицательная/Реакция сомнительная/Реакция положительная 0 - 1/5 и выше (РСК) 0 - 1/25 и выше 0 - 25 МЕ/см3 и выше (при необходимости указать условия)
1139	Наставление по диагностике туберкулеза животных, 2002 год	Биологический, патологический материал, сыворотка крови от животных.; Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения.	-	3002	Возбудитель	Выявлен / не выявлен
1140	Методические указания по лабораторной диагностике сальмонеллезов человека и животных, обнаружение сальмонелл в кормах, продуктах питания и объектах внешней среды, 1990г. (п.4, п.5)	Биологический, патологический материал, сыворотка крови от животных.; Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения.	-	3002	Возбудитель Специфические антитела к сальмонеллам	Выявлен / не выявлен Выявлены специфические антитела к сальмонеллам /Специфические антитела к сальмонеллам не выявлены
1141	МУ 4.2.27.23-10 Лабораторная диагностика сальмонеллезов, обнаружение сальмонелл в пищевых продуктах и объектах окружающей среды. п.8.2.1; п.8.3; п.11.	Биологический, патологический материал, сыворотка крови от животных.; Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения.	-	3002	Возбудитель Специфические антитела к сальмонеллам	Выявлен / не выявлен Выявлены специфические антитела к сальмонеллам /Специфические антитела к сальмонеллам не выявлены
1142	Методические указания по лабораторной диагностике псевдомоноз 22.09.1998 г. п.2, 3	Биологический, патологический материал, сыворотка крови от животных. Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения.	-	3002	Возбудитель	Выявлен / не выявлен
1143	МУК по бактериологической диагностике колибактериоза (шигриоза) животных 27.07.2000г. п.3, п.4	Биологический, патологический материал, сыворотка крови от животных. Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения.	-	3002	Возбудитель	Выявлен / не выявлен
1144	МУК №13-7-2/1759 11.10.1999г. п.3, п.4, п.5, п.6	Биологический, патологический материал, сыворотка крови от животных. Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения.	-	3002	Возбудитель	Выявлен / не выявлен
1145	Методические рекомендации по лабораторной диагностике листериоза животных и людей от 04.09.1986г.; п.2, п.3, п.4, п.7, п.8	Биологический, патологический материал, сыворотка крови от животных. Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения.	-	3002	Возбудитель	Выявлен возбудитель/ Возбудитель не выявлен
1146	ГОСТ 12.4.152, п. 4.1 п. 4.2	Кожа искусственная	-	5911	Грибостойкость / питательные свойства Грибостойкость / фунгицидные свойства / влияние внешних загрязнений на грибостойкость	(0 – 5) баллов (0 – 5) баллов
1147	ГОСТ 9.80, п. 5.1	Ткани бытового, технического, специального назначения из натуральных, искусственных, синтетических волокон и их смесей. Штучные изделия, пряжа, нитки, шпатаг диаметром до 15 мм, шнуры диаметром до 15 мм, веревочные и другие крученые изделия, текстильно-галантерейные изделия тканые, плетеные, вязаные из натуральных, искусственных, синтетических волокон и их смесей.	-	5911	Грибостойкость / эффективность защитного действия биоцидов	(0 – 5) баллов
1148	ГОСТ 9.052, п. 1.1 п. 2.1 п. 3.1 п. 4.1	Масла и смазки Масла Смазки Масла и смазки	-	2710	Грибостойкость в отсутствии минеральных и органических загрязнений Грибостойкость в условиях, имитирующих минеральные загрязнения Грибостойкость в условиях, имитирующих минеральные и органические загрязнения	Грибостойкие/ не грибостойкие Грибостойкие/ не грибостойкие Грибостойкие/ не грибостойкие
1149	ГОСТ 9.050, п.1.1 п. 2.1	Покрасочные лакокрасочные	-	Группа 32	Грибостойкость в условиях, исключающих дополнительные источники питания Грибостойкость/фунгицидные свойства в присутствии дополнительных источников питания	(0 – 5) баллов (0 – 5) баллов
1150	ГОСТ 9.049, п. 1.1 п. 2.1 п. 3.1	Пластмассы, компаунды, резины, клеи, герметики. Полимеры, пластификаторы, наполнители, стабилизаторы, красители, пигменты. Полимерные материалы и их компоненты.	-	Группа 39	Грибостойкость в отсутствии минеральных и органических загрязнений Грибостойкость в условиях, имитирующих минеральные и органические загрязнения Фунгицидные / фунгистатические свойства / грибостойкость в условиях, имитирующих минеральные и органические загрязнения	(0 – 5) баллов (0 – 5) баллов (0 – 5) баллов
1151	ГОСТ 9.048, п. 1.1 п. 2.1 п. 3.1 п. 4.1	Изделия технические исполнений: Т, ТВ, ТМ, ОМ, О, В всех категорий размещения, кроме категории 4.1 (по ГОСТ 15150-69)	-	Группы 39, 59, 69,70,71,74	Грибостойкость в условиях отсутствия минеральных и органических загрязнений Грибостойкость в условиях естественного загрязнения (в течение 28 сут.) Грибостойкость в условиях естественного загрязнения (в течение 84 сут.) Грибостойкость в условиях, обеспечивающих дополнительные источники питания.	(0 – 5) баллов (0 – 5) баллов (0 – 5) баллов (0 – 5) баллов
1152	ГОСТ 24008	Средства защитные для древесины	-	-	Защищающая способность по отношению к древоокрашающим и плесневым грибам	(1 – 99)%
1153	ГОСТ 30028.1	Средства защитные для древесины	-	-	Токсичность отдельных химических веществ или их комбинаций по отношению к плесневым и древоокрашающим грибам	Высокоэффективная / эффективная / слабоэффективная / неэффективная

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
1154	ГОСТ 30028.2	Средства защитные для древесины	-	-	Защищающая способность по отношению к деревообрабатывающим и плесневым грибам контейнерным способом	(0 – 5) баллов
1155	ГОСТ 30028.4	Средства защитные для древесины в виде водных или органических растворов, а также в виде суспензий или эмульсий	-	-	Защищающая способность по отношению к деревообрабатывающим и плесневым грибам	(0 – 5) баллов
1156	МУК «Определение чувствительности грибов к противогрибковым препаратам» от 01 декабря 2016 г. и другие нормативные документы на культуры дрожжевых грибов и мицелиальных грибов	Культуры дрожжевых грибов и мицелиальных грибов	-	-	Чувствительность к противогрибковым препаратам	Соответствует НД/не соответствует НД
1157	МУК «Определение эффективности дезинфицирующих средств по отношению к дрожжевым и мицелиальным грибам» от 01 декабря 2016 г. и другие нормативные документы на дезинфицирующие вещества, средства для дезинфекции	Дезинфицирующие вещества. Средства для дезинфекции	238640; 238650; 939210; 939240; 939280	380894	Эффективность против дрожжевых и мицелиальных грибов	Соответствует / не соответствует
1158	ГОСТ 32732, п. 6.2 п.6.2 п.6.3 п.6.4 п.6.5 п.6.6	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения			Внешний вид, цвет Наличие посторонних примесей, трещин флаконов Концентрация водородных ионов, ед. рН Стерильность Безвредность Иммуногенная активность	Описание: Соответствует/Не соответствует Наличие:Отсутствие (1-14) Стерильная/ Не стерильная Безвредна/не безвредна Иммуногенна/не иммуногенна
1159	ГОСТ 32198, П. 8.5	Сперма	01.42.20	511100000	Микроскопические грибы (наличие)	Обнаружены/не обнаружены
1160	ГОСТ ISO 7218	Препараты ферментные и витаминные (кормовые добавки)	929100	2309909900	Пожота инвазии штамма-продуцента	(0-10 ³) КОЕ/г (мл, см ³)
1161	ОФС 1.4.5.0010.15;	Пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения, пробиотические (микробиологические) кормовые добавки, закваски и молочные сыворотки, вырабатываемые из отходов молочной промышленности, содержащих пробиотические микроорганизмы	929100	2309909900	Количество колониеобразующих единиц (КОЕ) штаммов пробиотических микроорганизмов (Бактерии рода Lactobacillus; бактерии рода Bifidobacterium; молочнокислые стрептококки; бактерии рода Propionibacterium; бактерии рода Pediococcus; бактерии рода Bacillus; Бактерии рода Enterococcus; Дрожжи семейства Saccharomycetes и другие пробиотические микроорганизмы)	(0-10 ¹²) КОЕ/г (доза, мл, см ³)
	СТО 40092868-0001-2013 п.7.3; иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения, пробиотические (микробиологические) кормовые добавки, закваски и молочные сыворотки, вырабатываемые из отходов молочной промышленности, содержащих пробиотические микроорганизмы	-	-	Количество колониеобразующих единиц (КОЕ) штаммов пробиотических микроорганизмов (Бактерии рода Lactobacillus; молочнокислые стрептококки; бактерии рода Propionibacterium;)	(0-10 ¹²) КОЕ/г (доза, мл, см3)
	ТУ 9337-008-16414608-2008 п. 4.6; иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения, пробиотические (микробиологические) кормовые добавки, закваски и молочные сыворотки, вырабатываемые из отходов молочной промышленности, содержащих пробиотические микроорганизмы	-	-	Количество колониеобразующих единиц (КОЕ) штаммов пробиотических микроорганизмов рода Lactobacillus; бактерии рода Bifidobacterium;	(0-10 ¹²) КОЕ/г (доза, мл, см3)
	ТУ 9384-007-16414608-2012, п.4.9; иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения, пробиотические (микробиологические) кормовые добавки, закваски и молочные сыворотки, вырабатываемые из отходов молочной промышленности, содержащих пробиотические микроорганизмы	-	-	Количество колониеобразующих единиц (КОЕ) штаммов пробиотических микроорганизмов рода Bifidobacterium;	(0-10 ¹²) КОЕ/г (доза, мл, см3)

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	СТО 74267440-0001-2013 п.7.4 ; иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения, пробиотические (микробиологические) кормовые добавки, закваски и молочные сыворотки, вырабатываемые из отходов молочной промышленности, содержащих пробиотические микроорганизмы	-	-	Микробиологическая чистота (бактериальная чистота)	(0-10 ³) КОЕ/г (доза, мл, см3)
	ТУ 9291-002-50932298-2014 п.4.2 п.4.3 п.4.4 п.4.5; иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения, пробиотические (микробиологические) кормовые добавки, закваски и молочные сыворотки, вырабатываемые из отходов молочной промышленности, содержащих пробиотические микроорганизмы	-	-	Наличие механических примесей Количество колониеобразующих единиц (КОЕ) штаммов микроорганизмов рода Lactobacillus; Подлинность (идентичность, идентификация) Микробиологическая чистота (бактериальная чистота)	обнаружено / не обнаружено (0-10 ³) КОЕ/г (доза, мл, см3) соответствует/не соответствует Наличие/отсутствие Наличие роста/отсутствие роста посторонней микрофлоры (В посевах вакцины на питательных средах нет роста посторонней бактериальной и грибной микрофлоры/ В посевах вакцины на питательных средах присутствует рост посторонней бактериальной и грибной микрофлоры)
	СТО 61536200-0002-2013 п.7.5; иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения, пробиотические (микробиологические) кормовые добавки, закваски и молочные сыворотки, вырабатываемые из отходов молочной промышленности, содержащих пробиотические микроорганизмы	-	-	Подлинность (идентичность, идентификация)	соответствует/не соответствует
	ТУ 9384-001-11934562-2014 п.4.3, п.4.9; иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения, пробиотические (микробиологические) кормовые добавки, закваски и молочные сыворотки, вырабатываемые из отходов молочной промышленности, содержащих пробиотические микроорганизмы	-	-	Растворимость Количество колониеобразующих единиц (КОЕ) штаммов пробиотических микроорганизмов рода Lactobacillus; бактерии рода Bifidobacterium;	Очень легко растворим/легко растворим/растворим/умеренно растворим/мало растворим/очень мало растворим/практически не растворим. Соответствует/Не соответствует (при необходимости указать условия) (0-10 ¹²) КОЕ/г (доза, мл, см3)
	ТУ 9291-001-67588899-2013 п.4.2; иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения, пробиотические (микробиологические) кормовые добавки, закваски и молочные сыворотки, вырабатываемые из отходов молочной промышленности, содержащих пробиотические микроорганизмы	-	-	Количество колониеобразующих единиц (КОЕ) бактерий рода Lactobacillus	(0-10 ¹²) КОЕ/г (доза, мл, см3)
1162	ГОСТ 31928	Пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения, пробиотические (микробиологические) кормовые добавки, закваски и молочные сыворотки, вырабатываемые из отходов молочной промышленности, содержащих пробиотические микроорганизмы	929100	2309909900	Количество колониеобразующих единиц (КОЕ) штаммов пробиотических микроорганизмов (Бактерии рода Lactobacillus; бактерии рода Bifidobacterium; молочнокислые стрептококки; бактерии рода Propionibacterium; бактерии рода Pediococcus; бактерии рода Bacillus.; Бактерии рода Enterococcus; Дрожжи семейства Saccharomycetes и другие пробиотические микроорганизмы)	Соответствует / не соответствует
	СТО 40092868-0002-2013 п.7.4; иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения, пробиотические (микробиологические) кормовые добавки, закваски и молочные сыворотки, вырабатываемые из отходов молочной промышленности, содержащих пробиотические микроорганизмы	-	-	Подлинность (идентичность, идентификация)	соответствует/не соответствует

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	СТО 49357794-0001-2012 п. 7.7; иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения, пробиотические (микробиологические) кормовые добавки, закваски и молочные сыворотки, вырабатываемые из отходов молочной промышленности, содержащих пробиотические микроорганизмы	-	-	Массовая доля влаги (влажность, остаточная влажность, содержание влаги, потеря в массе при высушивании)	2 - 16 %
	СТО 72003049-001-2014 п.7.5; иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения, пробиотические (микробиологические) кормовые добавки, закваски и молочные сыворотки, вырабатываемые из отходов молочной промышленности, содержащих пробиотические микроорганизмы	-	-	Количество колониеобразующих единиц (КОЕ) штаммов пробиотических микроорганизмов (Бактерии рода <i>Lactobacillus</i> ; молочнокислые стрептококки;; бактерии рода <i>Propionibacterium</i> ;	(0-10 ¹⁵) КОЕ/г (доза, мл, см3)
	СТО 84120471-0001-2012 п.7.9; иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения, пробиотические (микробиологические) кормовые добавки, закваски и молочные сыворотки, вырабатываемые из отходов молочной промышленности, содержащих пробиотические микроорганизмы	-	-	Подлинность	Соответствует / не соответствует
	ТУ 9291-001-33074841-2012 п. 4.6; иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения, пробиотические (микробиологические) кормовые добавки, закваски и молочные сыворотки, вырабатываемые из отходов молочной промышленности, содержащих пробиотические микроорганизмы	-	-		Соответствует / не соответствует
	ТУ 9296-001-48975583-2013 п.4.6; иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения, пробиотические (микробиологические) кормовые добавки, закваски и молочные сыворотки, вырабатываемые из отходов молочной промышленности, содержащих пробиотические микроорганизмы	-	-	Безвредность в тест-дозе	Соответствует / не соответствует
	Международная система; идентификации микроорганизмов; API, производитель bioMérieux.; Франция;	Микроорганизмы 3-4 группы патогенности	-	-	Идентификация культур микроорганизмов рода <i>Streptococcus</i> ; <i>Staphylococcus</i> ; <i>Bordetella</i> ; <i>Pasteurella</i> ; <i>Mannheimia (pasteurella) haemolytica</i> <i>Lactobacillus</i> species ; <i>Bifidobacterium</i> species ; <i>Lactococcus</i> species ; <i>Propionibacterium</i> species ; <i>Pediococcus</i> species ; <i>Bacillus</i> species ; <i>Enterococcus</i> species ; <i>Saccharomyces</i> species	Соответствует / не соответствует
1163	СТО 72003049-001-2013 п.7.6 иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения, пробиотические (микробиологические) кормовые добавки, закваски и молочные сыворотки, вырабатываемые из отходов молочной промышленности, содержащих пробиотические микроорганизмы	929100	2309909900	Токсичность	Соответствует / не соответствует
1164	СТО 84120471-0001-2012 п.7.7; иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения, пробиотические (микробиологические) кормовые добавки, закваски и молочные сыворотки, вырабатываемые из отходов молочной промышленности, содержащих пробиотические микроорганизмы	929100	2309909900	Безвредность в тест-дозе	Соответствует / не соответствует
	ТУ 9291-056-20672718-2013 п.4.6;	Пробиотические лекарственные средства	929100	2309909900	Безвредность в тест-дозе	Соответствует / не соответствует
	ГФ XIII ОФС 1.4.2.0005.15;	Пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения, пробиотические (микробиологические) кормовые добавки, закваски и молочные сыворотки, вырабатываемые из отходов молочной промышленности, содержащих пробиотические микроорганизмы	929100	2309909900	Титруемая кислотность	20 - 400 °Т

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
1165	ТУ 9384-001-11934562-2014 п. 4.1; иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения, пробиотические (микробиологические) кормовые добавки, закваски и молочные сыворотки, вырабатываемые из отходов молочной промышленности, содержащих пробиотические микроорганизмы	929100	2309909900	Титруемая кислотность	20 - 400 °Т
	СТО 72003049-001-2013 п.7.1,	Пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения, пробиотические (микробиологические) кормовые добавки, закваски и молочные сыворотки, вырабатываемые из отходов молочной промышленности, содержащих пробиотические микроорганизмы	929100	2309909900	Титруемая кислотность	20 - 400 °Т
	п.7.2; иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения, пробиотические (микробиологические) кормовые добавки, закваски и молочные сыворотки, вырабатываемые из отходов молочной промышленности, содержащих пробиотические микроорганизмы	929100	2309909900	Титруемая кислотность	20 - 400 °Т
1166	ОФС 1.7.2.0008.15	Пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения, пробиотические (микробиологические) кормовые добавки, закваски и молочные сыворотки, вырабатываемые из отходов молочной промышленности, содержащих пробиотические микроорганизмы	929100	2309909900	Микробиологическая чистота (посторонние бактерии, грибы, общая бактериальная обсемененность, бактериальная чистота, контаминация посторонними микроорганизмами, контаминация посторонней и грибной микрофлорой.; Бактерии семейства Enterobacteriaceae; Бактерии рода Pseudomonas.; Бактерии рода Proteus.; Бактерии рода Staphylococcus.; КМАФАнМ.; Дрожжи и плесени)	Соответствует / не соответствует; Наличие/отсутствие; Наличие контаминации посторонними микроорганизмами/ отсутствие контаминации посторонними микроорганизмами; Наличие роста /отсутствие роста посторонней микрофлоры (В посевах вакцины на питательных средах нет роста посторонней бактериальной и грибной микрофлоры/ В посевах вакцины на питательных средах присутствует рост посторонней бактериальной и грибной микрофлоры)
	ГОСТ Р 55291-2012 п.10.5	Пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения, пробиотические (микробиологические) кормовые добавки, закваски и молочные сыворотки, вырабатываемые из отходов молочной промышленности, содержащих пробиотические микроорганизмы	-	-	Дрожжи и плесени	(0-10 ⁸) КОЕ/г (г, см3)
	п. 10.6. и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения, пробиотические (микробиологические) кормовые добавки, закваски и молочные сыворотки, вырабатываемые из отходов молочной промышленности, содержащих пробиотические микроорганизмы	-	-	Контаминация бактериями семейства Enterobacteriaceae	(0-10 ⁸) КОЕ/г (г, см3)
1167	ОФС 42-0049-07	Пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения, пробиотические (микробиологические) кормовые добавки, закваски и молочные сыворотки, вырабатываемые из отходов молочной промышленности, содержащих пробиотические микроорганизмы	929100	2309909900	Количество (концентрация) (живых) микробных клеток	Соответствует / не соответствует
	ГОСТ ISO 7218-2011 п.10.4	Пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения, пробиотические (микробиологические) кормовые добавки, закваски и молочные сыворотки, вырабатываемые из отходов молочной промышленности, содержащих пробиотические микроорганизмы	929100	2309909900	Количество (концентрация) (живых) микробных клеток дрожжей и плесеней	(0-10 ⁸) КОЕ/г (г, см3)
1190	ГОСТ 28086	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	-	-	Безвредность (безвредность в тест-дозе, безопасность, реактогенность)	Соответствует / не соответствует
1191	ГОСТ 55765	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	-	-	Безвредность (безвредность в тест-дозе, безопасность, реактогенность)	Соответствует / не соответствует
1192	ГОСТ 55275	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	-	-	Безвредность (безвредность в тест-дозе, безопасность, реактогенность)	Соответствует / не соответствует
1193	ГОСТ 33275	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	-	-	Безвредность (безвредность в тест-дозе, безопасность, реактогенность)	Соответствует / не соответствует
1194	ОФС 1.4.2.0003.15	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	938400; 938410; 938560; 938800; 929000; 938461 ; 938462 ; 938463 ; 938465 ; 938466 ; 938467 ; 938471 ; 938472 ; 938473 ; 938474 ; 938475 ; 938477 ; 938478 ; 938479 ; 938481 ; 938482 ; 938483 ; 938484 ; 938485	3002 30 000	Объем (извлекаемый, номинальный, экстрагируемый, объем наполнения)	Соответствует / не соответствует
1195	Государственная Фармакопея Российской Федерации. XIII Издание. Том I ОФС.1.2.3.0015.1	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	-	-	Калыций	Соответствует / не соответствует
1196	Государственная Фармакопея Российской Федерации. XIII Издание. Том I ОФС.1.2.2.20014.15	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	-	-	Массовая доля зола	(0-10)%
1197	ГОСТ 33675, П. 9.1	Биологический и патологический материал от животных	-	-	Пластинчатая реакция агглютинации	Соответствует / не соответствует
	Реакция агглютинации с монорецепторными А и М бруцеллезными сыворотками				Соответствует / не соответствует	

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
1198	СТО 7641883-1008-2011 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза П.7.1. П.7.4	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Внешний вид, цвет, примеси (посторонние примеси) плесень, осадок, неразбивающиеся хлопья, трещины флаконов укупорка, маркировка (этикетировка) Стерильность	Описание: Соответствует/Не соответствует Соответствует / не соответствует; Стерильна / не стерильна.
1199	СТО 00482849-0022-2007 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза. П.7.1 П.9.3 П.9.4. П.9.5.	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Внешний вид, цвет, примеси (посторонние примеси) плесень, осадок, неразбивающиеся хлопья, трещины флаконов укупорка, маркировка (этикетировка) Стерильность Безвредность Иммуногенная Активность	Описание: Соответствует/Не соответствует Соответствует / не соответствует; Стерильна / не стерильна. Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует
1200	СТО 00495527-0014-2012 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза П.7.5 П.7.5 П.9.4.3 П.9.5 П.9.3	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Органолептические показатели (внешний вид, цвет, запах, наличие примесей, механических включения неразбивающихся конгломератов, плесени, трещин, правильности маркировки, герметичности укупорки) Стерильность Иммуногенная Активность Иммуногенная Активность Стабильность Эмульсии Подготовка пробы	Описание: Соответствует/Не соответствует Соответствует / не соответствует; Стерильна / не стерильна. Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует
1201	СТО 00482861-0102-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза. П.7.1 п. 7.5.2 п. 7.5.	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Органолептические показатели (внешний вид, цвет, запах, наличие примесей, механических включения неразбивающихся конгломератов, плесени, трещин, правильности маркировки, герметичности укупорки) Подготовка лабораторной пробы Безвредность	Описание: Соответствует/Не соответствует Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует
1202	ТУ 9388-001-00482849-2007 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза- п.4.1 п.7.5 п.4.2 п.7.3	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Органолептические показатели (внешний вид, цвет, запах, наличие примесей, механических включения неразбивающихся конгломератов, плесени, трещин, правильности маркировки, герметичности укупорки) Иммуногенная Активность pH Стерильность	Описание: Соответствует/Не соответствует Соответствует / не соответствует 0-14 Соответствует / не соответствует; Стерильна / не стерильна.
1203	СТО 46262188-0002-2007 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза. П.7.1 П.7.6 п.7.4 п.7.5 п.7.2	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Внешний вид, цвет, примеси (посторонние примеси) плесень, осадок, неразбивающиеся хлопья, трещины флаконов, укупорка, маркировка (этикетировка) Иммуногенная активность Стерильность Безвредность Стабильность Эмульсии / Качество эмульсии. Исследование эмульсии / Эмульсионная характеристика	Описание: Соответствует/Не соответствует Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует; Стерильна / не стерильна. Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
1204	СТО 00482861-0102-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза. П.7.1 П.7.5.2 П.7.4 П.7.5	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Органолептические показатели (внешний вид, цвет, запах, наличие примесей, механических включения нерастворившихся конгломератов, плесени, трещин, правильности маркировки, герметичности упаковки) Подготовка лабораторной пробы Безвредность иммуногенная активность	Описание; Соответствует/Не соответствует Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует
1205	СТО 76418883-1008-2011 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза П.7.1 П.7.2 П.7.4	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Внешний вид, цвет, примеси (посторонние примеси) плесень, осадок, нерастворившиеся хлопья, трещины флаконов, упаковки, маркировки (этикетировка) концентрация водородных ионов Стерильность	Описание; Соответствует/Не соответствует Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует; Стерильна / не стерильна.
1206	СТО 00482861-0092-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	подготовка пробы	Соответствует / не соответствует
1207	СТО 00482849-0012-2006 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Безвредность	Соответствует / не соответствует
1208	СТО 00495527-0107-2012 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Безвредность /безопасность/ реактогенность/ токсичность/пирогенность / Безвредность в тест-дозе	Соответствует / не соответствует
1209	СТО 46262188-0002-2007 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Стабильность эмульсии 253	Соответствует / не соответствует
1210	СТО 00495674-0019-2013 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Органолептические показатели Иммуногенная активность Безвредность	Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
1211	СТО 76418883-0005-2010 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Подготовка лабораторной пробы	Соответствует / не соответствует
1212	СТО 76418883-0004-2010 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	иммуногенная активность	Соответствует / не соответствует
1213	СТО 00482861-0073-2012 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	иммуногенная активность	Соответствует / не соответствует
1214	СТО 00482861-0072-2012 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Органолептические показатели (внешний вид, цвет, запах, наличие примесей, механических включения нерастворившихся конгломератов, плесени, трещин, правильности маркировки, герметичности упаковки)	Описание; Соответствует/Не соответствует
1215	СТО 00482849-0015-2006 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза, п. 7.1	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Внешний вид, наличие механической примеси, плесени, нарушение целостности флакона.	Описание; Соответствует/Не соответствует
	п. 7.2				Время ресуспендирования	Соответствует / не соответствует; (0,1 - 60) мин.
	п. 7.3				Контаминация посторонней микробной и грибной микрофлорой	Соответствует / не соответствует; Обнаружена / не обнаружена
	п. 7.7				Концентрация микроионид в 1,0 куб. см. разведённой вакцины	(менее 5,0*10 ⁴ – 1,0*10 ⁵) в 1 мл (в 1 см ³)
	п. 7.8				Концентрация жизнеспособных микроионид в 1,0 куб. см. разведённой вакцины	(0,0 – 1,0*10 ⁶) в 1 мл (в 1 см ³)
1216	СТО 39471916-0004-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза, п.7.1	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Внешний вид, наличие механической примеси и других посторонних включений	Описание; Соответствует/Не соответствует
	п. 7.2				Время ресуспендирования	Соответствует / не соответствует; (0,1 - 60) мин.
	п. 7.4				Стерильность	Соответствует / не соответствует; Стерильна / не стерильна.
	п. 7.5				Концентрация микроионид в 1,0 куб. см. разведённой вакцины	(менее 5,0*10 ⁴ – 1,0*10 ⁵) в 1 мл (в 1 см ³)
	п. 7.6				Концентрация жизнеспособных микроионид в 1,0 куб. см. разведённой вакцины	(0,0 – 1,0*10 ⁶) в 1 мл (в 1 см ³)

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
1217	ТУ 9384-017-18713812-00 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза, п. 4.1 п. 4.2 п. 4.3	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Внешний вид и цвет, наличие механической примеси и других посторонних включений Стерильность Количество грибных элементов	Описание; Соответствует/Не соответствует Соответствует / не соответствует; Стерильна / не стерильна. (менее $5.0 \cdot 10^4 - 1.0 \cdot 10^5$) в 1 мл (в 1 см ³)
1218	СТО 76418883-1010-2011 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза, п.7.1 п. 7.2 п. 7.3	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Внешний вид и цвет, наличие посторонних примесей, плесени, неразбивающихся хлопьев, трещины флаконов Контаминация посторонними агентами (бактериальной микрофлорой, грибами) Количество микроконидий	Описание; Соответствует/Не соответствует Соответствует / не соответствует; Обнаружена / не обнаружена (менее $5.0 \cdot 10^4 - 1.0 \cdot 10^6$) в 1 мл (в 1 см ³)
1219	СТО 00482861-0071-2012 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза, п. 7.1 п. 7.2 п. 7.4 п. 7.5 п. 7.6	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Внешний вид, цвет, наличие посторонних примесей (в ресуспензированном виде), трещины флакона. Время ресуспензирования Контаминация посторонней микробной и грибной микрофлорой Общая концентрация микроконидий Концентрация жизнеспособных микроконидий	Описание; Соответствует/Не соответствует Соответствует / не соответствует; (0,1 - 60) мин. Соответствует / не соответствует; Обнаружена / не обнаружена (менее $5.0 \cdot 10^4 - 1.0 \cdot 10^5$) в 1 мл (в 1 см ³) ($0.0 - 1.0 \cdot 10^{10}$) в 1 мл (в 1 см ³)
1220	СТО 18713812-0006-2013 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза, п. 7.1 п. 7.2 п. 7.4	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Внешний вид, цвет, наличие механической примесей и других посторонних включений Стерильность Количество клеток (элементов) грибов	Описание; Соответствует/Не соответствует Соответствует / не соответствует; Стерильна / не стерильна. (менее $5.0 \cdot 10^4 - 1.0 \cdot 10^5$) в 1 мл (в 1 см ³)
1221	СТО 76418883-1008-2011 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза, п. 7.1 п.7.2 п.7.3 п.7.4 п.7.5-	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.133; 21.20.21.135; 21.20.21.136; 21.20.21.137; 21.20.21.139	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000	Внешний вид, цвет, запах, неразбивающиеся хлопья, осадок, плесень, наличие примесей, неразбивающихся конгломератов, трещины флаконов (ампул), неравномерное расслоение эмульсии, нарушение укупорки, нарушение маркировки) Концентрация водородных ионов (рН) (водородный показатель, активная кислотность) Полнота инактивации (инактивация вируса, авирулентность, амальгамная токсичность, остаточная вирулентность) Стерильность (контаминация посторонними микроорганизмами, агентами, отсутствие контаминации посторонними микроорганизмами, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, микоплазмами, стерильность антигенного концентрата контаминация чужеродными вирусами) Безвредность (безвредность в тест-дозе, безопасность, реактогенность, токсичность)	Описание; Соответствует/Не соответствует от 1 до 14) ед. рН Соответствует/не соответствует Соответствует/не соответствует Соответствует/не соответствует

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
1222	СТО 76418883-1018-2013 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза, п.7.1	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139; 21.20.21.139; 21.20.21.139; 21.20.21.139; 21.20.21.139	3002300000; 3002300000; 3002300000; 3002300000	<p>Внешний вид, цвет, запах, неразбивающиеся хлопья, осадок, плесень, наличие примесей, механических примесей, неразбивающихся конгломератов, трещины флаконов (ампул), неравномерное расщепление эмульсии, нарушение укупорки, нарушение маркировки)</p> <p>Стерильность (контаминация посторонними микроорганизмами, агентами, отсутствие контаминации посторонними микроорганизмами, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, микоплазмами, стерильность антигенного концентрата, контаминация чужеродными вирусами)</p> <p>Безвредность (безвредность в тест-дозе, безопасность, реактогенность, токсичность)</p> <p>Антигенная активность (определение титра специфических антигенов, эффективность, активность)</p> <p>Иммуногенная активность (иммуногенность)</p>	<p>Описание; Соответствует/Не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>
1223	СТО 76418883-1003-2011 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза, п.7.1	Лекарственные препараты для ветеринарного применения	21.20.21.139; 21.20.21.139; 21.20.21.139; 21.20.21.139; 21.20.21.139	3002300000; 3002300000; 3002300000; 3002300000	<p>Внешний вид, цвет, запах, неразбивающиеся хлопья, осадок, плесень, наличие примесей, механических примесей, неразбивающихся конгломератов, трещины флаконов (ампул), неравномерное расщепление эмульсии, нарушение укупорки, нарушение маркировки)</p> <p>Антигенная активность (определение титра специфических антигенов, эффективность, активность, относительная активность, выявляемость)</p> <p>Стерильность (контаминация микоплазмами и посторонними вирусами)</p> <p>Безвредность (безвредность в тест-дозе, безопасность, реактогенность, токсичность)</p> <p>Концентрация водородных ионов (рН) (водородный показатель, активная кислотность)</p>	<p>Описание; Соответствует/Не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>
1224	СТО 76418883-0008-2011 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза, п.7.5	Лекарственные препараты для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Полнота инактивации (инактивация вируса, авирулентность, аномальная токсичность, остаточная вирулентность)	Соответствует/не соответствует
1225	СТО 76418883-1020-2013 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза, п.7.4	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139; 21.20.21.139	3002300000; 3002300000	<p>Антигенная активность (определение титра специфических антигенов, эффективность, активность, титр, гематоглобинирующая активность)</p> <p>Стабильность</p>	<p>Соответствует / не соответствует</p> <p>Соответствует / не соответствует</p>
1226	СТО 76418883-0001-2009 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза, п.7.1	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139; 21.20.21.139; 21.20.21.139	3002300000; 3002300000; 3002300000	<p>Внешний вид, цвет, запах, неразбивающиеся хлопья, осадок, плесень, наличие примесей, механических примесей, неразбивающихся конгломератов, трещины флаконов (ампул), неравномерное расщепление эмульсии, нарушение укупорки, нарушение маркировки)</p> <p>Стерильность (контаминация посторонними микроорганизмами, агентами, отсутствие контаминации посторонними микроорганизмами, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, микоплазмами, стерильность антигенного концентрата, контаминация чужеродными вирусами)</p> <p>Безвредность (безвредность в тест-дозе, безопасность, реактогенность, токсичность)</p> <p>Иммуногенная активность (иммуногенность)</p>	<p>Описание; Соответствует/Не соответствует</p> <p>Соответствует / не соответствует</p> <p>Соответствует / не соответствует</p> <p>Соответствует / не соответствует</p>

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
1227	ТУ 9388-001-00482849-2007 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.4.1	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139; 21.20.21.139; 21.20.21.139; 21.20.21.139	3002300000; 3002300000; 3002300000; 3002300000	Внешний вид, цвет, запах, неразбивающиеся хлопья, осадок, плесень, наличие примесей, механических примесей, неразбивающихся конгломератов, трещин флаконов (ампул), неравномерное расщепление эмульсии, нарушение укупорки, нарушение маркировки) Стерильность (контаминация посторонними микроорганизмами, агентами, отсутствие контаминации посторонними микроорганизмами, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, микоплазмами, стерильность антигенного концентрата контаминация «чужеродными вирусами») Безвредность (безвредность в тест-дозе, безопасность, реактогенность, токсичность) Активность (эффективность)	Описание: Соответствует/Не соответствует Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует
1228	СТО 46262188-0002-2008 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.7.1	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139; 21.20.21.139; 21.20.21.139; 21.20.21.139; 21.20.21.139; 21.20.21.139; 21.20.21.139	3002300000; 3002300000; 3002300000; 3002300000; 3002300000; 3002300000	Внешний вид, цвет, запах, неразбивающиеся хлопья, осадок, плесень, наличие примесей, механических примесей, неразбивающихся конгломератов, трещин флаконов (ампул), неравномерное расщепление эмульсии, нарушение укупорки, нарушение маркировки) Растворимость (время ресуспендирования, ресуспендируемость) Инфекционная активность (титр вируса, биологическая активность, гематглоттинирующая активность, титрация, общая концентрация спорулируемых ооцист, инфекционность) Концентрация водородных ионов (рН) (водородный показатель, активная кислотность) Контаминация бактериальной и грибной микрофлорой Стабильность эмульсии Иммуногенная активность	Описание: Соответствует/Не соответствует Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует
1229	СТО 46262188-0001-2006 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.7.5.	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Полнота инактивации (инактивация вируса, авирулентность, anomальная токсичность, остаточная вирулентность)	Соответствует / не соответствует
1230	СТО 46262188-0004-2011 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.8.3	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Стабильность эмульсии. Динамическая, Кинематическая вязкость.	Соответствует / не соответствует
1231	СТО 46262188-0003-2011 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.7.8	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Биологическая активность	Соответствует / не соответствует
1232	СТО 46262188-0006-2009 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.7.7	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Инфекционная активность (титр вируса, биологическая активность, активность, гематглоттинирующая активность, титрация, общая концентрация спорулируемых ооцист, инфекционность)	Соответствует / не соответствует

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
1233	СТО 00495549-0044-2007 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.10.1	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139; 21.20.21.139; 21.20.21.139; 21.20.21.139; 21.20.21.139	3002300000; 3002300000; 3002300000; 3002300000; 3002300000	Внешний вид, цвет, запах, неразбивающиеся хлопья, осадок, плесень, наличие примесей, механических примесей, неразбивающихся конгломератов, трещин флаконов (ампул), неравномерное расслоение эмульсии, нарушение укупорки, нарушение маркировки Растворимость (время ресуспендирования, ресуспендируемость) Иммуногенность для ВГБК Иммуногенность Иммуногенная активность	Описание; Соответствует/Не соответствует Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует
1234	СТО 00495549-0052-2007 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.10.1	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139; 21.20.21.139; 21.20.21.139	3002300000; 3002300000; 3002300000	Внешний вид, цвет, запах, неразбивающиеся хлопья, осадок, плесень, наличие примесей, механических примесей, неразбивающихся конгломератов, трещин флаконов (ампул), неравномерное расслоение эмульсии, нарушение укупорки, нарушение маркировки Растворимость (время ресуспендирования, ресуспендируемость) Иммуногенная активность	Описание; Соответствует/Не соответствует Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует
1235	СТО 00495549-0020-2006 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.10.5	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Полнота инактивации (инактивация вируса, авирулентность, аномальная токсичность, остаточная вирулентность)	Соответствует / не соответствует
1236	СТО 00495549-0047-2007 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.10.1		21.20.21.139; 21.20.21.139	3002300000; 3002300000	Внешний вид, цвет, запах, неразбивающиеся хлопья, осадок, плесень, наличие примесей, механических примесей, неразбивающихся конгломератов, трещин флаконов (ампул), неравномерное расслоение эмульсии, нарушение укупорки, нарушение маркировки Растворимость (время ресуспендирования, ресуспендируемость)	Описание; Соответствует/Не соответствует Соответствует / не соответствует
1237	СТО 00495549-0103-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.8.1	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Внешний вид, цвет, запах, неразбивающиеся хлопья, осадок, плесень, наличие примесей, механических примесей, неразбивающихся конгломератов, трещин флаконов (ампул), неравномерное расслоение эмульсии, нарушение укупорки, нарушение маркировки	Описание; Соответствует/Не соответствует
1238	СТО 00495549-0017-2009 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.8.2		21.20.21.139; 21.20.21.139; 21.20.21.139	3002300000; 3002300000; 3002300000	Растворимость (время ресуспендирования, ресуспендируемость) Инфекционная активность (титр вируса, биологическая активность, активность, гематоглинирующая активность, титрация, общая концентрация спорулируемых ооцист, инфекционность) Гематоглинирующая активность	Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует
1239	СТО 00495549-0046-2009 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.8.2	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139; 21.20.21.139	3002300000; 3002300000	Растворимость (время ресуспендирования, ресуспендируемость) Иммуногенность.	Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	п.8.6				Специфичность	Соответствует / не соответствует
1240	СТО 00495549-0062-2010 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.8.3. п.8.4	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Стабильность эмульсии. Динамическая, Кинематическая вязкость	Соответствует / не соответствует
1241	СТО 00495549-0042-2007 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.10.3	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139; 21.20.21.139; 21.20.21.139	3002300000; 3002300000; 3002300000	Растворимость (время ресуспендирования, ресуспендируемость)	Соответствует / не соответствует
	п.10.6				Инфекционная активность (титр вируса, биологическая активность, активность, гемоглинирующая активность, титрация, общая концентрация спорулируемых ооцист, инфекционность)	Соответствует / не соответствует
	п.10.8				Иммунная активность	Соответствует / не соответствует
1242	СТО 00495527-0151-2016 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.8.3	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139; 21.20.21.139	3002300000; 3002300000	Стабильность эмульсии	Соответствует / не соответствует
	п.8.6				Антигенная активность (определение титра специфических антигенов, эффективность, активность)	Соответствует / не соответствует
1243	СТО 00495527-0125-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.8.3	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139; 21.20.21.139	3002300000; 3002300000	Стабильность эмульсии	Соответствует / не соответствует
	п.8.6				Антигенная активность (определение титра специфических антигенов, эффективность, активность)	Соответствует / не соответствует
1244	СТО 00495527-0035-2006 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.8.4	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139; 21.20.21.139	3002300000; 3002300000	Активность	Соответствует / не соответствует
	п.8.3.				Растворимость (время ресуспендирования, ресуспендируемость)	Соответствует / не соответствует
	п.8.2.				Концентрация водородных ионов (рН) (водородный показатель, активная кислотность)	Соответствует / не соответствует
1245	СТО 00495527-0058-2006 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.8.3	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139; 21.20.21.139; 21.20.21.139	3002300000; 3002300000; 3002300000	Растворимость (время ресуспендирования, ресуспендируемость)	Соответствует / не соответствует
	п.8.4				Допустимые значения оптической плотности, активность	Соответствует / не соответствует
	п.8.5				Специфичность	Соответствует / не соответствует
	п.8.2.				Концентрация водородных ионов (рН) (водородный показатель, активная кислотность)	Соответствует / не соответствует

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
1246	СТО 00495527-0047-2006 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.8.2 п.8.6, 8.7 п.8.8 п.8.3.	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139; 21.20.21.139; 21.20.21.139	3002300000; 3002300000; 3002300000	Растворимость (время ресуспендирования, ресуспендируемость) Активность Специфичность Концентрация водородных ионов (рН) (водородный показатель, активная кислотность)	Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует
1247	СТО 00495527-0021-2012 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.8.3 п.8.8	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139; 21.20.21.139	3002300000; 3002300000	Растворимость (время ресуспендирования, ресуспендируемость) Гематглотинирующая активность	Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует
1248	СТО 00495527-0017-20015 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.8.6	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139; 21.20.21.139	3002300000; 3002300000	Активность	Соответствует / не соответствует
1249	СТО 00495527-0124-2009 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.8.5 п.8.6	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139; 21.20.21.139	3002300000; 3002300000	Стабильность Динамическая, Кинематическая вязкость	Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует
1250	СТО 00495527-0029-2012 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.9.9	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Антигенная активность (определение титра специфических антигенов, эффективность, активность)	Соответствует / не соответствует
1251	СТО 00495527-0100-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.8.6	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Инфекционная активность (титр вируса, биологическая активность, активность, гематглотинирующая активность, титрация, общая концентрация спорулируемых ооцист, инфекционность)	Соответствует / не соответствует
1252	СТО 00495527-0068-2013 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.8.6	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Инфекционная активность (титр вируса, биологическая активность, активность, гематглотинирующая активность, титрация, общая концентрация спорулируемых ооцист, инфекционность)	Соответствует / не соответствует
1253	СТО 00495527-0145-2010 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.8.6	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Инфекционная активность (титр вируса, биологическая активность, активность, гематглотинирующая активность, титрация, общая концентрация спорулируемых ооцист, инфекционность)	Соответствует / не соответствует

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
1254	СТО 00495527-0048-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.8., п.8.2.	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Иммуногенность, Концентрация водородных ионов (рН) (водородный показатель, активная кислотность)	Соответствует / не соответствует
1255	СТО 00495527-0061-2006 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.8.1	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139; 21.20.21.139	3002300000; 3002300000	Внешний вид, цвет, запах, неразбивающиеся хлопья, осадок, плесень, наличие примесей, механических примесей, неразбивающихся конгломератов, трещин флаконов (ампул), неравномерное расслоение эмульсии, нарушение укупорки, нарушение маркировки	Описание; Соответствует/Не соответствует
	п.8.5				Антигенная активность (определение титра специфических агител. эффективность, активность)	Соответствует / не соответствует
1256	СТО 00495527-0062-2006 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.8.1	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139; 21.20.21.139	3002300000; 3002300000	Внешний вид, цвет, запах, неразбивающиеся хлопья, осадок, плесень, наличие примесей, механических примесей, неразбивающихся конгломератов, трещин флаконов (ампул), неравномерное расслоение эмульсии, нарушение укупорки, нарушение маркировки	Описание; Соответствует/Не соответствует
	п.8.5				Антигенная активность (определение титра специфических агител. эффективность, активность)	Соответствует / не соответствует
1257	СТО 00495527-0060-2012 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.8.1	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139; 21.20.21.139	3002300000; 3002300000	Внешний вид, цвет, запах, неразбивающиеся хлопья, осадок, плесень, наличие примесей, механических примесей, неразбивающихся конгломератов, трещин флаконов (ампул), неравномерное расслоение эмульсии, нарушение укупорки, нарушение маркировки	Описание; Соответствует/Не соответствует
	п.8.5				Антигенная активность (определение титра специфических агител. эффективность, активность)	Соответствует / не соответствует
1258	СТО 00495527-0115-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.8.1	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139; 21.20.21.139	3002300000; 3002300000	Внешний вид, цвет, запах, неразбивающиеся хлопья, осадок, плесень, наличие примесей, механических примесей, неразбивающихся конгломератов, трещин флаконов (ампул), неравномерное расслоение эмульсии, нарушение укупорки, нарушение маркировки	Описание; Соответствует/Не соответствует
	п.8.5				Стабильность эмульсии	Соответствует / не соответствует
	п.8.6				Динамическая, Кинематическая вязкость	Соответствует / не соответствует
1259	СТО 00495527-0171-2012 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.8.1	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139; 21.20.21.139	3002300000; 3002300000	Внешний вид, цвет, запах, неразбивающиеся хлопья, осадок, плесень, наличие примесей, механических примесей, неразбивающихся конгломератов, трещин флаконов (ампул), неравномерное расслоение эмульсии, нарушение укупорки, нарушение маркировки	Описание; Соответствует/Не соответствует
	п.8.5				Стабильность эмульсии	Соответствует / не соответствует
	п.8.6				Кинематическая вязкость	Соответствует / не соответствует
1260	СТО 00495527-0156-2016 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.8.5	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Стабильность эмульсии	Соответствует / не соответствует

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
1261	СТО 00495527-0138-2016 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.8.5	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Стабильность эмульсии	Соответствует / не соответствует
1262	СТО 00495527-0160-2016 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.8.3	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139; 21.20.21.139	3002300000; 3002300000	Стабильность эмульсии	Соответствует / не соответствует
	п.8.6				Антигенная активность (определение титра специфических антигел, эффективность, активность)	Соответствует / не соответствует
1263	СТО 00495527-0117-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.8.1	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Внешний вид, цвет, запах, неразбивающиеся хлопья, осадок, плесень, наличие примесей, механических примесей, неразбивающихся конгломератов, трещин флаконов (ампул), неравномерное расхождение эмульсии, нарушение упаковки, нарушение маркировки)	Описание: Соответствует/Не соответствует
	п.8.5				- Антигенная активность (определение титра специфических антигел, эффективность, активность)	Соответствует / не соответствует
1264	СТО 00495527-0146-2001 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.8.3	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139; 21.20.21.139	3002300000; 3002300000	Растворимость (время ресуспендирования, ресуспендируемость)	Соответствует / не соответствует
	п.8.7				Инфекционная активность (титр вируса, биологическая активность, активность, гематглоттинирующая активность, титрация, общая концентрация спорулируемых ооцист, инфекционность)	Соответствует / не соответствует
1265	СТО 00495527-0059-2001 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.8.4	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139; 21.20.21.139	3002300000; 3002300000	Растворимость (время ресуспендирования, ресуспендируемость)	Соответствует / не соответствует
	п.8.10				Инфекционная активность (титр вируса, биологическая активность, активность, гематглоттинирующая активность, титрация, общая концентрация спорулируемых ооцист, инфекционность)	Соответствует / не соответствует
1266	СТО 00495527-0218-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.8.3	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139; 21.20.21.139	3002300000; 3002300000	Стабильность эмульсии	Соответствует / не соответствует
	п.8.7				- Антигенная активность (определение титра специфических антигел, эффективность, активность)-	Соответствует / не соответствует
	п.8.4				Динамическая, Кинематическая вязкость	

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
1267	СТО 00495527-0216-2014и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.8.3	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139; 21.20.21.139	3002300000; 3002300000	Стабильность эмульсии	Соответствует / не соответствует
	п.8.5				Авирулентность	Соответствует / не соответствует
	п.8.7				- Антигенная активность (определение титра специфических антиген. эффективность, активность)	Соответствует / не соответствует
	п.8.4				- Динамическая, Кинематическая вязкость	Соответствует / не соответствует
1268	СТО 00495527-0215-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.8.3	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139; 21.20.21.139	3002300000; 3002300000	Стабильность эмульсии	Соответствует / не соответствует
	п.8.7				Антигенная активность (определение титра специфических антиген. эффективность, активность)	Соответствует / не соответствует
	п.8.4				Кинематическая вязкость	Соответствует / не соответствует
1269	СТО 00495527-0213-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.8.3	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139; 21.20.21.139	3002300000; 3002300000	Стабильность эмульсии	Соответствует / не соответствует
	п.8.7				Антигенная активность (определение титра специфических антиген. эффективность, активность)	Соответствует / не соответствует
	п.8.4				Динамическая, Кинематическая вязкость	Соответствует / не соответствует
	п.8.5				Полнота инактивации (инактивация вируса, авирулентность, anomальная токсичность, остаточная вирулентность)	Соответствует / не соответствует
1270	СТО 00495527-0214-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.8.3	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139; 21.20.21.139	3002300000; 3002300000	Стабильность эмульсии	Соответствует / не соответствует
	п.8.7				Антигенная активность (определение титра специфических антиген. эффективность, активность)	Соответствует / не соответствует
	п.8.4				Динамическая, Кинематическая вязкость	Соответствует / не соответствует
	п.8.5				Полнота инактивации (инактивация вируса, авирулентность, anomальная токсичность, остаточная вирулентность)	Соответствует / не соответствует
1271	СТО 00495527-0217-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.8.3	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139; 21.20.21.139; 21.20.21.139	3002300000; 3002300000; 3002300000	Стабильность эмульсии	Соответствует / не соответствует
	п.8.1				Органолептические показатели (Внешний вид, цвет, запах, наличие примесей, механических включений, неравновязких конгломератов, плесени, трещин, правильности маркировки, герметичности упаковки)	Описание; Соответствует/Не соответствует
	п.8.7				Антигенная активность (определение титра специфических антиген. эффективность, активность)	Соответствует / не соответствует
	п.8.5				Авирулентность	Соответствует / не соответствует

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
1272	СТО 00495527-0211-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.8.3 п. 8.4 п.8.5	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Стабильность эмульсии Динамическая, Кинематическая вязкость Полнота инаktivации (инаktivация вируса, авирулентность, аномальная токсичность, остаточная вирулентность)	Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует
1273	СТО 00495527-0212-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.8.3 п. 8.4 п.8.5	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Стабильность эмульсии Динамическая, Кинематическая вязкость Полнота инаktivации (инаktivация вируса, авирулентность, аномальная токсичность, остаточная вирулентность)	Соответствует / не соответствует
1274	СТО 00495527-0007-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.9.3 п.9.5	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Стабильность эмульсии Полнота инаktivации (инаktivация вируса, авирулентность, аномальная токсичность, остаточная вирулентность)	Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует
1275	СТО 00495527-0119-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.8.3	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Стабильность эмульсии	Соответствует / не соответствует
1276	СТО 00495527-0077-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.8.3	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Стабильность эмульсии	Соответствует / не соответствует
1277	СТО 00495527-0082-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.9.3 п.9.6	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Стабильность эмульсии Полнота инаktivации (инаktivация вируса, авирулентность, аномальная токсичность, остаточная вирулентность)	Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
1278	СТО 00495527-0158-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.8.3 п.8.5	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Стабильность эмульсии Полнота инaktivации (инaktivация вируса, авирулентность, аномальная токсичность, остаточная вирулентность)	Соответствует / не соответствует
1279	СТО 00495527-0094-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.8.3	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Стабильность эмульсии	Соответствует / не соответствует
1280	СТО 00495527-0008-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.8.3	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Стабильность эмульсии	Соответствует / не соответствует
1281	СТО 00495527-0155-2013 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.10.8 п.10.1	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Активность Органолептические показатели (Внешний вид, цвет, запах, наличие примесей, механических включений, нерастворившихся конгломератов, плесени, трещин, правильности маркировки, герметичности упаковки)	Описание: Соответствует/Не соответствует
1282	СТО 00495527-0204-2013 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.9.6	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Активность	Соответствует / не соответствует
1283	СТО 00495527-0168-2012 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.9.7	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Активность	Соответствует / не соответствует
1284	СТО 00495527-0186-2012 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза.п.9.6	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Активность	Соответствует / не соответствует

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
1285	СТО 00495527-0173-2012 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.9.6	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Активность	Соответствует / не соответствует
1286	СТО 00495527-0187-2012 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.9.6	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Активность	Соответствует / не соответствует
1287	СТО 00495527-0037-2006 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.8.2	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139; 21.20.21.139; 21.20.21.139; 21.20.21.139	3002300000; 3002300000; 3002300000; 3002300000	Растворимость (время ресуспендирования, ресуспендируемость)	Соответствует / не соответствует
	п.8.5				Полнота инактивации (инактивация вируса, авирулентность, аномальная токсичность, остаточная вирулентность)	Соответствует / не соответствует
	п.8.6				Активность	Соответствует / не соответствует
	п.8.7				Активность	Соответствует / не соответствует
	п.8.3.				Концентрация водородных ионов (рН) (водородный показатель, активная кислотность)	Соответствует / не соответствует
1288	СТО 70952707-0060-2009 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.8.3	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139; 21.20.21.139; 21.20.21.139	3002300000; 3002300000; 3002300000	Растворимость (время ресуспендирования, ресуспендируемость)	Соответствует / не соответствует
	п.8.7				Инфекционная активность (титр вируса, биологическая активность, гематтотинирующая активность, титрация, общая концентрация спорулируемых ооцист, инфекционность)	Соответствует / не соответствует
	п.8.8				Гематтотинирующая активность	Соответствует / не соответствует
1289	СТО 70952707-0015-2005 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.9.7	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Активность	Соответствует / не соответствует
1290	СТО 70952707-0008-2005. п.9.7	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Активность	Соответствует / не соответствует
1291	СТО 70952707-0035-2006. п.8.7 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Инфекционная активность (титр вируса, биологическая активность, гематтотинирующая активность, титрация, общая концентрация спорулируемых ооцист, инфекционность)	Соответствует / не соответствует
1292	СТО 70952707-0007-2011. п.7.7	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Инфекционная активность (титр вируса, биологическая активность, гематтотинирующая активность, титрация, общая концентрация спорулируемых ооцист, инфекционность)	Соответствует / не соответствует
1293	СТО 70952707-0048-2008. п.9.6	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Активность	Соответствует / не соответствует
1294	СТО 70952707-0020-2005. п.9.4	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139; 21.20.21.139; 21.20.21.139	3002300000; 3002300000; 3002300000	Растворимость (время ресуспендирования, ресуспендируемость)	Соответствует / не соответствует
	п.9.7, 9.8				Активность	Соответствует / не соответствует
1295	ТУ 9384-001-46262188-05. п.4.3	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Растворимость (время ресуспендирования, ресуспендируемость)	Соответствует / не соответствует

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
1296	СТО 00495674-0015-2011. п.7.3	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Растворимость (время ресуспендирования, ресуспендируемость)	Соответствует / не соответствует
1297	ТУ 9384-029-00482915-2010 п.4.2 п.4.5 п.4.6	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Растворимость (время ресуспендирования, ресуспендируемость) Активность Активность	Соответствует / не соответствует
1298	ТУ 9384-066-89750722-2009. п.4.7 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Инфекционная активность (титр вируса, биологическая активность, активность, гематоглинизирующая активность, титрация, общая концентрация спорулируемых ооцист, инфекционность)	Соответствует / не соответствует
1299	СТО 00482861-0093-2014. п.7.5 п.7.7	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139; 21.20.21.139	3002300000; 3002300000	Титр Антигенная активность (определение титра специфических антигенов, эффективность, активность)	Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует
1300	СТО 00482861-0108-2015. п.7.7 п.7.5	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139; 21.20.21.139	3002300000; 3002300000	Антигенная активность (определение титра специфических антигенов, эффективность, активность) Антигенная активность (определение титра специфических антигенов, эффективность, активность)	Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует
1301	СТО 00482909-050-2008. п.8.3 п.8.6 п.8.7 п.8.8 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139; 21.20.21.139; 21.20.21.139; 21.20.21.139	3002300000; 3002300000; 3002300000; 3002300000	Растворимость (время ресуспендирования, ресуспендируемость) Активность антигенов Активность сывороток Специфичность	Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует
1302	ТУ 9384-007-42418073-01 п.4.2; п.4.5.	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Стабильность эмульсии. Полнота инактивации (инактивация вируса, авирулентность, аномальная токсичность, остаточная вирулентность)	Соответствует / не соответствует
1303	СТО 82482744-0002-2008 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.7.3	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Активность	Соответствует / не соответствует
1304	ТУ 9384-008-00482915-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза. п.4.6	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Полнота инактивации (инактивация вируса, авирулентность, аномальная токсичность, остаточная вирулентность)	Соответствует / не соответствует
1305	СТО 00482861-0075-2012 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные препараты для ветеринарного применения, лекарственные средства для ветеринарного применения, Диагностические наборы, Тест-системы для определения титров антигенов в сыворотке крови целевых животных, сыворотка крови животных, пробиотические кормовые добавки, питательные среды	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000	Органолептические показатели (внешний вид, цвет, запах, неразбивающиеся хлопья, осадок, плесень, наличие примесей, механических примесей, неразбивающихся конгломератов, трещины флаконов (ампул), неравномерное расслоение эмульсии, нарушение узелочки, нарушение маркировки)	Описание; Соответствует/Не соответствует
1306	СТО 00482944-0012-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные препараты для ветеринарного применения, лекарственные средства для ветеринарного применения, Диагностические наборы, Тест-системы для определения титров антигенов в сыворотке крови целевых животных, сыворотка крови животных, пробиотические кормовые добавки, питательные среды	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000	Активность (относительная активность, выявляемость)	- Соответствует / не соответствует

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
1307	СТО 00482944-0010-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные препараты для ветеринарного применения, лекарственные средства для ветеринарного применения. Диагностические наборы, Тест-системы для определения титров антител в сыворотке крови целевых животных, сыворотка крови животных, пробиотические кормовые добавки, питательные среды	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000	Остаточная вирулентность (инактивация вируса, авирулентность, аномальная токсичность.)	Соответствует/не соответствует
1308	СТО 00482944-0009-2011 п.8.11 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные препараты для ветеринарного применения, лекарственные средства для ветеринарного применения. Диагностические наборы, Тест-системы для определения титров антител в сыворотке крови целевых животных, сыворотка крови животных, пробиотические кормовые добавки, питательные среды	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000	Чувствительность	Соответствует/не соответствует
1309	СТО 00482849-0020-2007 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные препараты для ветеринарного применения, лекарственные средства для ветеринарного применения. Диагностические наборы, Тест-системы для определения титров антител в сыворотке крови целевых животных, сыворотка крови животных, пробиотические кормовые добавки, питательные среды	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000	Активность/Иммунная активность (иммуногенность)	Соответствует / не соответствует
1310	СТО 00495527-0106-2012 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные препараты для ветеринарного применения, лекарственные средства для ветеринарного применения. Диагностические наборы, Тест-системы для определения титров антител в сыворотке крови целевых животных, сыворотка крови животных, пробиотические кормовые добавки, питательные среды	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.140	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190001	Стабильность/стабильность эмульсии, тип эмульсии	Соответствует/не соответствует
1311	СТО 00482861-0079-2012 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные препараты для ветеринарного применения, лекарственные средства для ветеринарного применения. Диагностические наборы, Тест-системы для определения титров антител в сыворотке крови целевых животных, сыворотка крови животных, пробиотические кормовые добавки, питательные среды	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.141	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190002	Безвредность/Безопасность	Соответствует / не соответствует
1312	СТО 00482909-0011-2006. п.8.12	Лекарственные препараты для ветеринарного применения, лекарственные средства для ветеринарного применения. Диагностические наборы, Тест-системы для определения титров антител в сыворотке крови целевых животных, сыворотка крови животных, пробиотические кормовые добавки, питательные среды	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.142	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190003	Токсичность (токсичность в тест-дозе)	Соответствует/не соответствует
1313	п.8.6 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные препараты для ветеринарного применения, лекарственные средства для ветеринарного применения. Диагностические наборы, Тест-системы для определения титров антител в сыворотке крови целевых животных, сыворотка крови животных, пробиотические кормовые добавки, питательные среды	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.143	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190004	Количество доз во флаконе или ампуле (количество коммерческих доз)	Соответствует/не соответствует
1314	СТО 00482861-0063-2009 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные препараты для ветеринарного применения, лекарственные средства для ветеринарного применения. Диагностические наборы, Тест-системы для определения титров антител в сыворотке крови целевых животных, сыворотка крови животных, пробиотические кормовые добавки, питательные среды	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.144	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190005	Микробиологическая чистота (посторонние бактерии, грибы, общая бактериальная обсемененность, бактериальная чистота, контаминация посторонними микроорганизмами, контаминация посторонней и грибной микрофлорой,	Наличие/отсутствие. Наличие контаминации/отсутствие контаминации. Наличие роста/отсутствие роста посторонней микрофлоры (В посевах вакцины на питательных средах нет роста посторонней бактериальной и грибной микрофлоры/ В посевах вакцины на питательных средах присутствует рост посторонней бактериальной и грибной микрофлоры). Наличие контаминации посторонними микроорганизмами/ отсутствие контаминации посторонними микроорганизмами;
1315	СТО 00482849-0055-2012 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные препараты для ветеринарного применения, лекарственные средства для ветеринарного применения. Диагностические наборы, Тест-системы для определения титров антител в сыворотке крови целевых животных, сыворотка крови животных, пробиотические кормовые добавки, питательные среды	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.145	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190006	Количество (концентрация) (живых) микробных клеток	1 – 300000 ооцист/мл; 1 – 300000 ооцист/дозу; Количество жизнеспособных микроорганизмов должно быть в пределах: ≥ 10 в степени $7,8 \leq 10$ в степени $8,9$ CCU/мл (цветкоизменяющих единицы); $(0-10^7)$ КОЕ/г(мл/доза)

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
1322	СТО 00482909-0001-2011 п.8.6 П.8.14 П.8.15 П.8.16 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные препараты для ветеринарного применения, лекарственные средства для ветеринарного применения, Диагностические наборы, Тест-системы для определения титров антител в сыворотке крови целевых животных, сыворотка крови животных, пробиотические кормовые добавки, питательные среды	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000	Массовая доля белка, белок Сенсибилизирующие свойства Активность (титр вируса, биологическая активность, активность, гематоглинирующая активность, титрация, обшая концентрация спорулируемых ооцист, инфекционность) Специфичность (специфичность антигена)	(0-50)%; (0-10) мг/мл; (0-10) мг/см ³
1323	СТО 00482944-0002-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные препараты для ветеринарного применения, лекарственные средства для ветеринарного применения, Диагностические наборы, Тест-системы для определения титров антител в сыворотке крови целевых животных, сыворотка крови животных, пробиотические кормовые добавки, питательные среды	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000	Спирт этиловый	(0-100)%
1324	ОСТ 10-07-003-97 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные препараты для ветеринарного применения, лекарственные средства для ветеринарного применения, Диагностические наборы, Тест-системы для определения титров антител в сыворотке крови целевых животных, сыворотка крови животных, пробиотические кормовые добавки, питательные среды	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000	Магний сернокислый (магния сульфат, массовая доля сернокислого магния)	(0-10)%
1325	СТО 00482849-0007-2006 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные препараты для ветеринарного применения, лекарственные средства для ветеринарного применения, Диагностические наборы, Тест-системы для определения титров антител в сыворотке крови целевых животных, сыворотка крови животных, пробиотические кормовые добавки, питательные среды	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000	Кальций. Массовая доля/объемная доля/содержание/концентрация кальция	(0-60) мг%
1326	СТО 00482909-078-2017 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные препараты для ветеринарного применения, лекарственные средства для ветеринарного применения, Диагностические наборы, Тест-системы для определения титров антител в сыворотке крови целевых животных, сыворотка крови животных, пробиотические кормовые добавки, питательные среды	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000	Массовая доля зола, Массовая доля органических веществ	(0-10)%; (0-100)%
1327	СТО 00482861-0070-2012, п. 7.3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные препараты для ветеринарного применения, лекарственные средства для ветеринарного применения, Диагностические наборы, Тест-системы для определения титров антител в сыворотке крови целевых животных, сыворотка крови животных, пробиотические кормовые добавки, питательные среды	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000	Сухой остаток. Массовая доля сухого остатка	(0-100)%
1328	ТУ 9384-007-00492374-2013 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные препараты для ветеринарного применения, лекарственные средства для ветеринарного применения, Диагностические наборы, Тест-системы для определения титров антител в сыворотке крови целевых животных, сыворотка крови животных, пробиотические кормовые добавки, питательные среды	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000	Диссоциация/ однородность (Количество диссоциированных колоний)	Соответствует/не соответствует
1329	СТО 00482861-0057-2010 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные препараты для ветеринарного применения, лекарственные средства для ветеринарного применения, Диагностические наборы, Тест-системы для определения титров антител в сыворотке крови целевых животных, сыворотка крови животных, пробиотические кормовые добавки, питательные среды	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000	Живые микробные клетки / Концентрация, количество микробных клеток	(0-10 ²) КОЕ/г (доза, мл, см ³)

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
1346	ТУ 9384-103-00494185-96 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные препараты для ветеринарного применения, лекарственные средства для ветеринарного применения, Диагностические наборы, Тест-системы для определения титров антител в сыворотке крови целевых животных, сыворотка крови животных, пробиотические кормовые добавки, питательные среды	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000	Агглютинабельность	Соответствует/не соответствует -
1347	СТО 00482944-0013-2012 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные препараты для ветеринарного применения, лекарственные средства для ветеринарного применения, Диагностические наборы, Тест-системы для определения титров антител в сыворотке крови целевых животных, сыворотка крови животных, пробиотические кормовые добавки, питательные среды	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000	Культурально-морфологические свойства	Соответствует/не соответствует
1348	СТО 00482944-0011-2012 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные препараты для ветеринарного применения, лекарственные средства для ветеринарного применения, Диагностические наборы, Тест-системы для определения титров антител в сыворотке крови целевых животных, сыворотка крови животных, пробиотические кормовые добавки, питательные среды	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000	Летальная доза LD 50	Соответствует/не соответствует
1349	ТУ 9380-069-0008064-96 п.4.11 п.4.12 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные препараты для ветеринарного применения, лекарственные средства для ветеринарного применения, Диагностические наборы, Тест-системы для определения титров антител в сыворотке крови целевых животных, сыворотка крови животных, пробиотические кормовые добавки, питательные среды	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000	Типовая принадлежность Гемагглютинирующие свойства	Соответствует/не соответствует
1350	ТУ 9384-100-00494185-96 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные препараты для ветеринарного применения, лекарственные средства для ветеринарного применения, Диагностические наборы, Тест-системы для определения титров антител в сыворотке крови целевых животных, сыворотка крови животных, пробиотические кормовые добавки, питательные среды	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000	Газообразование	Соответствует/не соответствует
1351	ТУ 9388-092-00494185-96 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные препараты для ветеринарного применения, лекарственные средства для ветеринарного применения, Диагностические наборы, Тест-системы для определения титров антител в сыворотке крови целевых животных, сыворотка крови животных, пробиотические кормовые добавки, питательные среды	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000	Проверка культуры в реакции агглютинации с S и R брусцеллезными сыворотками	(0-100)%
1352	СТО 9384-031-46392258-10 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные препараты для ветеринарного применения, лекарственные средства для ветеринарного применения, Диагностические наборы, Тест-системы для определения титров антител в сыворотке крови целевых животных, сыворотка крови животных, пробиотические кормовые добавки, питательные среды	21.20.21.131; 21.20.21.132; 21.20.21.133; 21.20.21.134; 21.20.21.139	3002300000; 3002905000; 3002909000; 3002120002; 3002150000; 3002190000	Агглютиногенность	Соответствует/не соответствует
1353	ГОСТ 23050 п.6.1 п.6.3 п.6.4 п.6.5 п.6.6 п.6.7 п.6.8 п.6.9	Вирусвакцина против болезни Ауески культуральная сухая	-	3002	Внешний вид и цвет. Наличие посторонней примеси, трещин ампул или флаконов, нарушение маркировки Время регидратации Контаминация бактериальной, грибной микрофлорой Контаминация микоплазмами Активность по титру инфекционности в культуре клеток Активность по титру инфекционности для кроликов Безредность Иммуногенная активность	Описание; Соответствует/Не соответствует 1-2 мин. Не допускается Не допускается Не менее 10 5,0 ТЦД50/см3 Не менее 10 3,0 ЛД50/см3 Должна быть безредной для овец в возрасте от года до пяти лет Должна быть иммуногенной для овец в возрасте от года до пяти лет
1354	ГОСТ Р 55283, п.7.1 п.7.2 п.7.3 п.7.5	Вакцины против бешенства животных инактивированные	-	3002	Внешний вид и цвет. Наличие посторонней примеси, нарушение консистенции, нарушение целостности ампул (флаконов) Водородный показатель Время ресуспендирования Наличие вакуума в ампулах	Описание; Соответствует/Не соответствует 7,2±0,5 1-2 мин. Соответствует/не соответствует

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	п.7.6				Контаминация бактериальной, грибной микрофлорой и микоплазмами	Соответствует/не соответствует
	п.7.7				Полнота инактивации	-
	п.7.8				Иммуногенная активность	Соответствует/не соответствует
	п.7.9				Безвредность	-
	Европейская фармакопея в.8.0 ст. 2.2.3, и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	-	3002, 3003, 3004	рН	0-14 ед рН
	Европейская фармакопея в.8.0 ст. 2.6.12, и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Нестерильные иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	-	3002, 3003, 3004	Общее количество жизнеспособных аэробов	Соответствует/не соответствует
	Европейская фармакопея в.8.0 ст. 2.6.13 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Нестерильные иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	-	3002	наличие определенных микроорганизмов	Соответствует/не соответствует
	Европейская фармакопея в.8.0 Ст. 2.6.7 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	-	3002, 3003, 3004	Микоплазмы (контаминация микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)	Соответствует/не соответствует
	Европейская фармакопея в.8.0 ст. 2.6.1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	-	3002, 3003, 3004	Стерильность (контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)	Соответствует/не соответствует
	Европейская фармакопея в.8.0 ст. 2.6.24 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные средства	-	3002, 3003, 3004	Наличие посторонних агентов (контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами (вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)	Соответствует/не соответствует
	Европейская фармакопея в.8.0 ст. 2.6.25 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные средства	-	3002, 3003, 3004	Наличие посторонних агентов (контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами (вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)	Соответствует/не соответствует
	и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные средства			Наличие посторонних агентов (контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами (вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)	Соответствует/не соответствует
					Активность (титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/не соответствует

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	ст. 04/2013-0870 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Вакцина против болезни Ньюкасла инактивированная	-	3002	<p>Подлинность (идентичность, идентификация)</p> <p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p> <p>Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)</p> <p>Активность (титр, титр вируса, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p> <p>Остаточные живые вирусы (полюта инактивации, инактивация вируса, вирулентность, остаточная вирулентность, инактивация)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>
	ст. 04/2013-0450 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Вакцина против болезни Ньюкасла (живая)	-	3002	<p>Подлинность (идентичность, идентификация)</p> <p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p> <p>Микоплазмы (контаминация микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)</p> <p>Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)</p> <p>Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>
	ст. 04/2013-2038 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Вакцина против инфекционной анемии для цыплят (живая)	-	3002	<p>Подлинность (идентичность, идентификация)</p> <p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p> <p>Микоплазмы (контаминация микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)</p> <p>Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)</p> <p>Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>
	ст. 04/2013-0588 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Вакцина против птичьего инфекционного энцефаломелита (живая)	-	3002	<p>Подлинность (идентичность, идентификация)</p> <p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p> <p>Микоплазмы (контаминация микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)</p> <p>Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)</p> <p>Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	ст. 04/2013-0587 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Вакцина против птичьей инфекционной буральной болезни (живая)	-	3002	<p>Подлинность (идентичность, идентификация)</p> <p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p> <p>Микоплазмы (контаминация микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)</p> <p>Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)</p> <p>Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>
	ст. 04/2013-0960 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Вакцина против птичьей инфекционной буральной болезни (инактивированная)	-	3002	<p>Подлинность (идентичность, идентификация)</p> <p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p> <p>Остаточные живые вирусы (полнота инаktivации, инаktivация вируса, вирулентность, остаточная вирулентность, инаktivация)</p> <p>Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)</p> <p>Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>
	ст. 04/2013-1202 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Вакцина против синдрома снижения яйценоскости-76 (инактивированная)	-	3002	<p>Подлинность (идентичность, идентификация)</p> <p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p> <p>Остаточные живые вирусы (полнота инаktivации, инаktivация вируса, вирулентность, остаточная вирулентность, инаktivация)</p> <p>Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)</p> <p>Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>
	<p>ст. 04/2013:1951 п.3-1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p> <p>п.3-5 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p> <p>п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>	Вакцина против аденовируса (живая) для собак	-	3002	<p>Подлинность (идентичность, идентификация)</p> <p>Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p> <p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	<p>п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p> <p>п.3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p> <p>п.3-6 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p> <p>п.2-3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>				<p>Микоплазмы (контаминация микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)</p> <p>Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)</p> <p>Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>
	<p>ст. 04/2013:1298 п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p> <p>п.3-1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p> <p>п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p> <p>п.3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p> <p>п.2-3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>	<p>Вакцина против аденовируса (инактивированная) для собак</p>		<p>3002</p>	<p>Остаточные живые вирусы (полнота инактивации, инаktivация вируса, вирулентность, остаточная вирулентность, инаktivация)</p> <p>Подлинность (идентичность, идентификация)</p> <p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p> <p>Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	<p>ст.04/2013:0451 п.3-1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p> <p>п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p> <p>п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p> <p>п.3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>	Вакцина против бешенства (инактивированная) для ветеринарного использования	-	3002	<p>Подлинность (идентичность, идентификация)</p> <p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p> <p>Остаточные живые вирусы (полнота инактивации, инактивация вируса, вирулентность, остаточная вирулентность, инактивация)</p> <p>Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>
	<p>ст.04/2013:0744 п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p> <p>п.3-1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p> <p>п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p> <p>п.3-5 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p> <p>п.3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>	Вакцина против болезни Ауески (инактивированная) для свиней	-	3002	<p>Остаточные живые вирусы (полнота инактивации, инактивация вируса, вирулентность, остаточная вирулентность, инактивация)</p> <p>Подлинность (идентичность, идентификация)</p> <p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p> <p>Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p> <p>Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	<p>ст.04/2013:0745 п.3-1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p> <p>п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p> <p>п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p> <p>п.3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p> <p>п.3-5 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p> <p>п.3-6 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>	Вакцина против болезни Ауески (живая) для свиней для парентерального применения	-	3002	<p>Подлинность (идентичность, идентификация)</p> <p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p> <p>Микоплазмы (контаминация микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)</p> <p>Посторонние вещества (специфические посторонние агенты, наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)</p> <p>Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p> <p>Активность</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>
	<p>ст.04/2013:0589 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	Вакцина против болезни Марка (живая)	-	3002	<p>Подлинность (идентичность, идентификация)</p> <p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p> <p>Микоплазмы (контаминация микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)</p> <p>Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)</p> <p>Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>
	<p>ст.04/2013:1177 п.3-1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>				<p>Подлинность (идентичность, идентификация)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p>

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	<p>п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p> <p>п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p> <p>п.3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p> <p>п.3-6 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p> <p>п.2.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>	Вакцина против бычьего респираторно-синциального вируса (живая)	-	3002	<p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p> <p>Микоплазмы (контаминация микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)</p> <p>Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)</p> <p>Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p> <p>Активность</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>
	<p>ст.04/2013:1952 п.3-1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p> <p>п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p> <p>п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p> <p>п.3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>	Вакцина против бычьей вирусной диарей (инактивированная)	-	3002	<p>Подлинность (идентичность, идентификация)</p> <p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p> <p>Остаточные живые вирусы (полнота инактивации, инактивация вируса, авирулентность, остаточная вирулентность, инактивация)</p> <p>Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	п.2-3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Эффективность, титрование компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/не соответствует
	ст.04/2013:1315 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Вакцина против вируса гепатита I (живая) для уток	-	3002	<p>Подлинность (идентичность, идентификация)</p> <p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p> <p>Микоплазмы (контаминация микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)</p> <p>Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)</p> <p>Активность (титр вируса, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>
	ст.04/2013:1613 п.3-1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Подлинность (идентичность, идентификация)	Соответствует/не соответствует
	п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным				Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)	Соответствует/не соответствует
	п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным	Вакцина против вируса герпеса (инактивированная) для лошадей	-	3002	Остаточные живые вирусы (полнота инактивации, инактивация вируса, вирулентность, остаточная вирулентность, инактивация)	Соответствует/не соответствует
	п.3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным				Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/не соответствует
	п.2-3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным					
	ст. 04/2013:1955 п.3-1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным	Вакцина против вируса парагриппа для собак (живая)	-	3002	Подлинность (идентичность, идентификация)	Соответствует/не соответствует
	п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)	Соответствует/не соответствует
	п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным				Микоплазмы (контаминация микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)	Соответствует/не соответствует

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	<p>ст.04/2013:0963 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p> <p>п.3-1</p> <p>п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p> <p>п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p> <p>п.3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p> <p>п.3-5 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p> <p>п.2-3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p>	<p>Вакцина против гриппа (инактивированная) для свиней</p>	-	3002	<p>Подлинность (идентичность, идентификация)</p> <p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p> <p>Остаточные живые вирусы (полнота инактивации, инактивная вируса, аннуэлятность, остаточная вирулентность, инактивация)</p> <p>Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)</p> <p>Активность (титр вируса, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>
	<p>ст. 04/2013:0696 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p> <p>п.3-1</p> <p>п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p> <p>п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p> <p>п.3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p> <p>п.3-5 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>	<p>Вакцина против инфекционного бычьего ринотрахеита (живая)</p>	-	3002	<p>Подлинность (идентичность, идентификация)</p> <p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p> <p>Микоплазмы (контаминация микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)</p> <p>Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)</p> <p>Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
1355	<p>п.3-6 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p> <p>п.2-3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>				Активность	Соответствует/не соответствует
	<p>ст. 04/2013:2461 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	Вакцина против инфекционного ринотрахеита (живая) для индекса	-	3002	<p>Подлинность (идентичность, идентификация)</p> <p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p> <p>Микоплазмы (контаминация микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)</p> <p>Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)</p> <p>Активность (титр вируса, титр титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>
	<p>ст. 04/2013:0251 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p> <p>п.3-1</p>				Подлинность (идентичность, идентификация)	Соответствует/не соответствует
	<p>п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p>				Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)	Соответствует/не соответствует
	<p>п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p>				Микоплазмы (контаминация микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)	Соответствует/не соответствует
	<p>п.3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p>	Вакцина против инфекционного энтерита (кошачьей панлейкопении) (живая) для кошек	-	3002	Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)	Соответствует/не соответствует
	<p>п.3-5 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p>				Титр вируса (активность, титр титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/не соответствует
	<p>п.3-6 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p>				Активность	Соответствует/не соответствует

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	п.2-3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным					Соответствует/не соответствует
	ст. 04/2013:1102 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза п.3-1				Подлинность (идентичность, идентификация)	Соответствует/не соответствует
	п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным				Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)	Соответствует/не соответствует
	п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным				Микоплазмы (контаминация микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)	Соответствует/не соответствует
	п.3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Вакцина против калицивируса (живая) для кошек		3002	Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)	Соответствует/не соответствует
	п.3-5 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/не соответствует
	п.3-6 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Активность	Соответствует/не соответствует
	п.2-3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;					
	ст.04/2013:1101 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза п.3-1				Подлинность (идентичность, идентификация)	Соответствует/не соответствует
	п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным				Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)	Соответствует/не соответствует

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	<p>п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p> <p>п.3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p> <p>п.2-3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p>	Вакцина против калицивируса (инактивированная) для кошек	-	3002	<p>Остаточные живые вирусы (полнота инактивации, инактивация вируса, вирулентность, остаточная вирулентность, инактивация)</p> <p>Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>
	<p>ст.2326 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	Вакцина против конкидиоза (живая) для цыплят	-	3002	<p>Подлинность (идентичность, идентификация)</p> <p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p> <p>Микоплазмы (контаминация микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)</p> <p>Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)</p> <p>Число спорозидированных ооцест</p> <p>Активность (титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>
	<p>ст. 04/2013:1953 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p> <p>п.3-1</p> <p>п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p> <p>п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p> <p>п.3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p> <p>п.3-5 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p> <p>п.2-3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>	Вакцина против коронавирусной диареи(инактивированная) для телят	-	3002	<p>Подлинность (идентичность, идентификация)</p> <p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p> <p>Остаточные живые вирусы (полнота инактивации, инактивация вируса, вирулентность, остаточная вирулентность, инактивация)</p> <p>Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)</p> <p>Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	<p>п.3-6 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p> <p>п.2-3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p>				Активность	Соответствует/не соответствует
	<p>ст.04/2013/0649 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p> <p>п.3-1</p> <p>п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p> <p>п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p> <p>п.3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p> <p>п.3-5 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p> <p>п.3-6 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p> <p>п.2-4-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>	Вакцина против оспы (живая) для птиц		3002	<p>Подлинность (идентичность, идентификация)</p> <p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p> <p>Микоплазмы (контаминация микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)</p> <p>Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)</p> <p>Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p> <p>Активность</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>
	<p>ст.04/2013/0795 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p> <p>п.3-1</p> <p>п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>				<p>Подлинность (идентичность, идентификация)</p> <p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	<p>п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p> <p>п.3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p> <p>п.3-5 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p> <p>п.3-6 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p> <p>п.2-3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p>	Вакцина против парвовируса (живая) для собак	-	3002	<p>Микоплазмы (контаминация микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)</p> <p>Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)</p> <p>Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p> <p>Активность</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>
	<p>ст.04/2013/0795 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и в</p> <p>п.3-1</p> <p>п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p> <p>п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>	Вакцина против парвовируса (инактивированная) для собак	-	3002	<p>Подлинность (идентичность, идентификация)</p> <p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p> <p>Активность (титр вируса, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>
	<p>ст.04/2013/0965 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p> <p>п.3-1</p> <p>п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p> <p>п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p> <p>п.3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p>	Вакцина против парвовируса (инактивированная) для свиней	-	3002	<p>Подлинность (идентичность, идентификация)</p> <p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p> <p>Остаточные живые вирусы (полнота инактивации, инактивация вируса, аннулируемость, остаточная вирулентность, инактивация)</p> <p>Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	<p>п.3-5 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p> <p>п.2-3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включены</p>				Активность (титр вируса, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/не соответствует
	<p>ст.04/2013:1956 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	Вакцина против тифа вирусного теносиовита (живая)	-	3002	<p>Подлинность (идентичность, идентификация)</p> <p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p> <p>Микоплазмы (контаминация микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)</p> <p>Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)</p> <p>Активность (титр вируса, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>
	<p>ст.04/2013:0442 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	Вакцина против птичьего инфекционного бронхита (живая)	-	3002	<p>Подлинность (идентичность, идентификация)</p> <p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p> <p>Микоплазмы (контаминация микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)</p> <p>Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)</p> <p>Активность (титр вируса, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>
	<p>ст.04/2013:0959 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	Вакцина против птичьего инфекционного бронхита (инактивированная)	-	3002	<p>Подлинность (идентичность, идентификация)</p> <p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p> <p>Остаточные живые вирусы (полнота инактивации, инактивация вируса, авирулентность, остаточная вирулентность, инактивация)</p> <p>Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)</p> <p>Активность (титр вируса, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	ст.04/2013:1068 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Вакцина против птичьего инфекционного ларинготрахеита (живая)	-	3002	<p>Подлинность (идентичность, идентификация)</p> <p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p> <p>Микоплазмы (контаминация микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)</p> <p>Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)</p> <p>Активность (титр вируса, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>
	ст.04/2013:1392 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Вакцина против птичьего парамиксовируса 3 (инактивированная) для индекса	-	3002	<p>Подлинность (идентичность, идентификация)</p> <p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p> <p>Остаточные живые вирусы (полнота инаktivации, инаktivация вируса, вирулентность, остаточная вирулентность, инаktivация)</p> <p>Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)</p> <p>Активность (титр вируса, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>
	<p>ст.04/2013:1954 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p> <p>п.3-1</p> <p>п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p> <p>п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p> <p>п.3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p> <p>п.3-5 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p> <p>п.2-3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p>	<p>Вакцина против ротавирусной диареи (инактивированная) для телят</p>	-	3002	<p>Подлинность (идентичность, идентификация)</p> <p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p> <p>Остаточные живые вирусы (полнота инаktivации, инаktivация вируса, вирулентность, остаточная вирулентность, инаktivация)</p> <p>Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)</p> <p>Активность (титр вируса, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	<p>ст.04/2013:0449 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза п.3-1</p> <p>п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p> <p>п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p> <p>п.3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p> <p>п.3-5 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p> <p>п.3-6 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p> <p>п.2.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p>	Вакцина против чумы (живая) для кунных	-	3002	<p>Подлинность (идентичность, идентификация)</p> <p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p> <p>Микоплазмы (контаминация микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)</p> <p>Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)</p> <p>Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p> <p>Активность</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>
	<p>ст.04/2013:1938 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	Вакцина против чумы (живая) для уток	-	3002	<p>Подлинность (идентичность, идентификация)</p> <p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p> <p>Микоплазмы (контаминация микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)</p> <p>Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)</p> <p>Активность (титр вируса, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>
	<p>ст.04/2013:0448 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза п.3-1</p> <p>п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p>				<p>Подлинность (идентичность, идентификация)</p> <p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	<p>п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p> <p>п.3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p> <p>п.3-5 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p> <p>п.3-6 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p> <p>п.2-3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p>	Вакцина против чумы для собак (живая)	-	3002	<p>Микоплазмы (контаминация микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)</p> <p>Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)</p> <p>Активность (титр вируса, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p> <p>Активность</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>
	<p>ст.04/2013/2448 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза п.3-1</p> <p>п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p> <p>п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p> <p>п.3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p> <p>п.2-2-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным</p>	Вакцина против энзоотической пневмонии (инактивированная) для свиней	-	3002	<p>Подлинность (идентичность, идентификация)</p> <p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p> <p>Остаточные живые микоплазмы</p> <p>Активность (титр вируса, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p> <p>Активность (титр вируса, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>
	<p>Ст. 2.2.8 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p> <p>Ст. 2.2.9 метод капиллярной вискозиметрии и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>	Иммунобиологические лекарственные средства	-	3002	<p>Вязкость</p> <p>Вязкость</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	Ст. 2.2.10 метод ротационной вискозиметрии и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Вязкость	Соответствует/не соответствует
	ст. 2.2.1 (визуальный метод) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные средства	-	3002	Определение прозрачности и степени мутности жидкостей	Соответствует/не соответствует
	ст. 2.9.17 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные средства	-	3002	Объем	(0,00-500,00) мл
	Государственная Фармакопея РФ XIV ОФС.1.2.4.0002.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства для ветеринарного применения	-	-	Микробиологическая чистота	Соответствует/не соответствует Наличие/отсутствие Наличие посторонних микроорганизмов/ отсутствие посторонних микроорганизмов
	ОФС.1.2.1.0004.15 п.2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза п.3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства	-	3002 3003 – 3004; 2308-2309, 3501	рН (водородный показатель, концентрация ионов водорода, концентрация ионов водорода в 1% растворе, активная кислотность, концентрация ионов водорода в 5% растворе, концентрация ионов водорода в 10% растворе и др.)	(0-14) ед. рН
	ГОСТ Р 57221 п. 20	Дрожжи кормовые, белковые кормовые продукты микробного синтеза	-	23 082 309	Бактериальная обсемененность, сальмонеллы	(0-10 ⁵) КОЕ/г(мл)- Обнаружено/Не обнаружено
	Ст. 04/2013:2525 п. 3.1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Подлинность	Соответствует/не соответствует
	п.3.2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Вакцина против бордетеллы собак живая	-	3002	Бактерии и грибы	Соответствует/не соответствует
	п.3.3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Живые бактерии	(0-10 ⁵) КОЕ/г(мл)

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	ст. 01/2013:0062 п. 3.1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Вакцины для ветеринарного применения	-	3002	Подлинность	Соответствует/не соответствует
	п. 3.4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Стерильность	Соответствует/не соответствует
	0361 п. 2-2-1.	Вакцина против клостридий шаво для ветеринарного использования	21.20.21.132	3002	Безопасность	Соответствует/не соответствует
	п. 3-1.				Подлинность	Соответствует/не соответствует
	п. 3-2.				Бактерии и грибы	Соответствует/не соответствует
	п. 3-3.				Активность	Соответствует/не соответствует
	0364 п. 2-2-1.	Вакцина против клостридий септикум для ветеринарного использования	21.20.21.132	3002	Безопасность	Соответствует/не соответствует
	п. 3-1.				Подлинность	Соответствует/не соответствует
	п. 3-2.				Бактерии и грибы	Соответствует/не соответствует
	п. 3-3.				Остаточная токсичность;	Соответствует/не соответствует
	п. 3-4.		Активность	0 - 10 МЕ/мл	Соответствует/не соответствует	
	0362 п. 3-1.	Вакцина против клостридий Novu (тип В) для ветеринарного использования	21.20.21.132	3002	Подлинность	Соответствует/не соответствует
	п. 3-2.				Бактерии и грибы	Соответствует/не соответствует
	п. 3-3.				Остаточная токсичность	Соответствует/не соответствует
	п. 3-4.				Активность	0 - 10 МЕ/мл
	0363 п. 3-1.	Вакцина против клостридий перфрингенс для ветеринарного использования	21.20.21.132	3002	Подлинность	Соответствует/не соответствует
	п. 3-2.				Бактерии и грибы	Соответствует/не соответствует
	п. 3-3.				Остаточная токсичность	Соответствует/не соответствует
	п. 3-4.				Активность	Соответствует/не соответствует
	0360 п. 3-1.	Вакцина против ботулизма для ветеринарного использования	21.20.21.132	3002	Подлинность	Соответствует/не соответствует
	п. 3-2.				Бактерии и грибы	Соответствует/не соответствует
	п. 3-3.				Остаточная токсичность	Соответствует/не соответствует
	0697 п. 3-1.	Вакцина против столбняка для ветеринарного использования	21.20.21.132	3002	Подлинность	Соответствует/не соответствует
	п. 3-2.				Бактерии и грибы	Соответствует/не соответствует
	п. 3-3.				Остаточная токсичность	Соответствует/не соответствует
	0339	Антитоксическая сыворотка против альфа-токсина клостридий novu для ветеринарного использования	-	3002	Активность	Соответствует/не соответствует
	0340	Антитоксическая сыворотка против бета-токсина клостридий перфрингенс для ветеринарного использования	-	3002	Активность	Соответствует/не соответствует
	20613 2.6.13 п.4-3	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	-	3002	Salmonella	Соответствует/не соответствует
	0341	Антитоксическая сыворотка против экзотоксина клостридий перфрингенс для ветеринарного использования	-	3002	Активность	Соответствует/не соответствует
	2520 п.2-2-1-1	Вакцина против сальмонеллы Enteritidis (живая, пероральная) для цыплят	21.20.21.131	3002	Безопасность	Соответствует/не соответствует
	1947 п.2-2-1				Безопасность	Соответствует/не соответствует
	п.2-3-1	Вакцина против сальмонеллы Enteritidis (инактивированная) для цыплят	21.20.21.132	3002	Активность	Соответствует/не соответствует
	2521 п.2-2-1-1				Безопасность	Соответствует/не соответствует
	2361 п.2-2-1	Вакцина против сальмонеллы Turbingtonum (инактивированная) для цыплят	21.20.21.132	3002	Безопасность	Соответствует/не соответствует
	п.2-3-1				Активность	Соответствует/не соответствует
	0961 п.2-3-1.	Вакцина против колибактериоза (инактивированная) для новорожденных жвачных	21.20.21.132	3002	Активность	Соответствует/не соответствует
	п.3-1.				Подлинность	0 - 3,0 (OD 492) 0 - 3,5 RP Соответствует/не соответствует
	п.3-2.				Бактерии и грибы	Соответствует/не соответствует
	0962 п.2-3-1.				Активность	0 - 3,5 RP (PR) 0 - 15 log2; 0 -100% ER25 - 70
	п.3-1.	Вакцина против колибактериоза (инактивированная) для новорожденных поросят	21.20.21.132	3002	Подлинность	0 - 3,5 RP (PR) 0 - 15 log2; -100% ER25 - 70 Соответствует/не соответствует
	п.3-2.				Бактерии и грибы	Соответствует/не соответствует
	0447 п.2-3-1.				Активность	Соответствует/не соответствует
	п.3-1.				Подлинность	Соответствует/не соответствует
	п.3-2.	Вакцина против лептоспироза для собак (инактивированная)	21.20.21.132	3002	Бактерии и грибы	Соответствует/не соответствует
	0064 п.2-2-1.				Активность	0 - 10 MP 0 - 200 ME/дозу 0 - 15 log 2 IE50% 0 - 100 ppd (протективной дозы) 0 - 5,0 ELISA ед 0 - 3,5 RP (PR)
	п.3-1.	Вакцина против рожи (инактивированная) для свиней	21.20.21.132	3002	Подлинность	Соответствует/не соответствует
	п.3-2.				Бактерии и грибы	Соответствует/не соответствует
1356	Р 4.2.2643, п. 5.3.2	Дезинфицирующие средства (средства для дезинфекции)	-	-	Фунгицидная активность	Эффективно/неэффективно
1357	ГОСТ Р ИСО 16256, п. 3/European Committee on Antimicrobial Susceptibility Testing (EUCAST) Antifungal Agents Breakpoint tables for interpretation of MICs Version 9.0, valid from 2018-02-12	Чистые культуры дрожжевых грибов	-	-	Минимальная подавляющая концентрация (МПК)	(0,03125 - 128) мг/мл "чувствительные" (Ч) / "чувствительные, дозозависимые" (ЧДЗ) / "промежуточные" (П) / "нечувствительные" (НЧ) / "резистентные" (Р)

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
1358	ГОСТ 54951	Вес виды кормов для животных Стандарт не распространяется) на молочные продукты; б) минеральные вещества; с) смеси, содержащие большое количество молочных продуктов или минеральных веществ (например, заменители молока); д) корма для животных, содержащие увлажнители (например, пропиленгликоль); е) животные и растительные жиры и масла, семена масличных культур, жмыхи, зерно и зерновые продукты.	-	-	Массовая доля влаги (влага, влажность)	-
1359	ГОСТ 34310	Средства лекарственные биологические для ветеринарного применения	-	3002	Фенол Мертволят Формальдегид	(0-5)% (0,1-50000) мкг/мл (0-0,1)% (0-1) мг/мл (0-1000) мкг/мл (0-1)% (0-10000) мкг/мл (0-1) г/д (0-10) мг/мл
1360	Инструкция по применению набора для серологической диагностики бруцеллеза крупного и мелкого рогатого скота в реакции непрямой геммагломинации (РНГА)	Биологический, патологический материал, сыворотка крови от животных. Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения. Диагностические препараты.	-	-	Специфические антитела к бруцеллезному антигену	(0 – 1:400) Наличие специфических антител к бруцеллезному антигену / Отсутствие специфических антител к бруцеллезному антигену Реакция положительная - наличие агглютинации сенсibilизированных эритроцитов с испытуемыми сыворотками в разведении 1:100 с оценкой не менее, чем на два креста (++). Реакция сомнительная - наличие агглютинации сенсibilизированных эритроцитов с испытуемыми сыворотками в разведении 1:50 с оценкой не менее, чем на два креста (+++) и 1:100 с оценкой не выше, чем на один крест (+). Реакция отрицательная - наличие агглютинации эритроцитов в разведении сывороток 1:50 с оценкой на один крест (+) и при полном ее отсутствии (-).
1361	Инструкция по применению набора препаратов для диагностики инфекционного энцефалита баранов в РНГА и РНАг	Биологический, патологический материал, сыворотка крови от животных. Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения. Диагностические препараты.	-	-	Специфические антитела к B.ovis	(0 – 1:400) Наличие специфических антител к B.ovis / Отсутствие специфических антител к B.ovis Реакция положительная - наличие агглютинации сенсibilизированных эритроцитов с испытуемыми сыворотками в разведении 1:100 с оценкой не менее, чем на два креста (++). Реакция сомнительная - наличие агглютинации сенсibilизированных эритроцитов с испытуемыми сыворотками в разведении 1:50 с оценкой не менее, чем на два креста (+++) и 1:100 с оценкой не выше, чем на один крест (+). Реакция отрицательная - наличие агглютинации эритроцитов в разведении сывороток 1:50 с оценкой на один крест (+) и при полном ее отсутствии (-).
1362	ГОСТ 30347	Молоко и молочная продукция	10.51 10.52	401	Staphylococcus aureus	(0-10 ⁶) КОЕ/г(мл)
1363	ГОСТ 33924	Молоко и молочная продукция	10.51 10.52	401	Бифидобактерии	(0-10 ¹⁰) КОЕ/г(мл)
1364	ГОСТ 33951	Молоко и молочная продукция	10.51 10.52	401	Молочнокислые микроорганизмы	(0-10 ¹⁰) КОЕ/г(мл)
1365	ГОСТ 33566	Молоко и молочная продукция	10.51 10.52	401	Дрожжи и плесневые грибы	(0-10 ¹⁰) КОЕ/г(мл)
1366	ГОСТ 33568	Молоко и молочная продукция	10.51 10.52	401	Солеустойчивые микроорганизмы	(0-10 ¹⁰) КОЕ/г(мл)
1367	ГОСТ 28805	Продукты пищевые	10.11 – 10.89	0401, 1601 ,1602, 1901, Группы 21,22,23	Дрожжи и плесневые грибы	(0-10 ¹⁵) КОЕ/г(мл)
1368	ГОСТ ISO 21527-1	Продукты пищевые	10.11 – 10.89	0401, 1601, 1602, 1901, Группы 21,22,23	Дрожжи и плесневые грибы	(0-10 ¹⁵) КОЕ/г(мл)
1369	ГОСТ ISO 21527-2	Продукты пищевые	10.11 – 10.89	0401, 1601, 1602, 1901, Группы 21,22,23	Дрожжи и плесневые грибы	(0-10 ¹⁵) КОЕ/г(мл)
1370	ГОСТ 30706	Молочные продукты для детского питания	10.86.10.100	0401 20 110 1, 0403 90 510 1, 0406 10 500 1,	Дрожжи и плесневые грибы	(0-10 ¹⁵) КОЕ/г(мл)
1371	Государственная Фармакопея ГФ XIV, ОФС.1.2.4.0002.18, и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства для ветеринарного применения	-	-	Микробиологическая чистота	Соответствует/не соответствует Наличие/отсутствие Наличие посторонних микроорганизмов/отсутствие посторонних микроорганизмов
1372	ОФС.1.7.2.0001.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения	-	-	Безопасность пробиотиков в тестах in vivo	Соответствует/не соответствует
1373	ОФС. 1.7.2.0009.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения	-	-	Специфическая активность пробиотиков	Соответствует/не соответствует

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
1374	ОФС. 1.7.1.0005.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Коллоидные пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения			Определение количества жизнеспособных бактерий в 1 дозе ИПП (количество живых бактериальных клеток) Описание (внешний вид) Активность кислотообразования Антагонистическая активность Микробиологическая чистота Подлинность	Соответствует/не соответствует Описание; Соответствует/Не соответствует Соответствует/не соответствует Соответствует/не соответствует Соответствует/не соответствует Наличие/отсутствие Наличие посторонних микроорганизмов/ отсутствие посторонних микроорганизмов Соответствует/не соответствует
1375	ОФС. 1.7.1.0008.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения			Определение количества жизнеспособных бактерий в 1 дозе ИПП (количество живых бактериальных клеток) Описание (внешний вид)	Описание; Соответствует/Не соответствует
1376	ОФС. 1.7.1.0006.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лактосодержащие пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения			Определение количества жизнеспособных бактерий в 1 дозе ИПП (количество живых бактериальных клеток) Описание (внешний вид) Активность кислотообразования Антагонистическая активность Микробиологическая чистота Подлинность	Соответствует/не соответствует Описание; Соответствует/Не соответствует Соответствует/не соответствует Соответствует/не соответствует Соответствует/не соответствует Наличие/отсутствие Наличие посторонних микроорганизмов/ отсутствие посторонних микроорганизмов Соответствует/не соответствует
1377	ОФС. 1.7.1.0003.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Бифидосодержащие пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения			Определение количества жизнеспособных бактерий в 1 дозе ИПП Описание (внешний вид) Активность кислотообразования Антагонистическая активность	Соответствует/не соответствует Описание; Соответствует/Не соответствует Соответствует/не соответствует Соответствует/не соответствует
1378	ОФС. 1.7.1.0009.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Споровые пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения			Определение количества жизнеспособных бактерий в 1 дозе ИПП Описание (внешний вид) Активность кислотообразования Антагонистическая активность Микробиологическая чистота Подлинность	Соответствует/не соответствует Описание; Соответствует/Не соответствует Соответствует/не соответствует Соответствует/не соответствует Соответствует/не соответствует Наличие/отсутствие Наличие посторонних микроорганизмов/ отсутствие посторонних микроорганизмов Соответствует/не соответствует
1379	ОФС.1.7.2.0024.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Препараты биологические для ветеринарного применения		3002	Формальдегид	(0-1)%, (0-500) мкг/мл, (0-0,5) г/л, (0-5) мг/мл

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
1380	ОФС.1.7.2.0025.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Препараты биологические для ветеринарного применения	-	3002	Тиомерсал	(0-0,1)%, (0-1) мг/мл, (0-1000) мкг/мл
1381	ОФС.1.7.2.0028.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Препараты биологические для ветеринарного применения	-	3002	Фенол	(0-5)%, (0,1-10000) мкг/мл
1382	ОФС.1.2.4.0003.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства (ЛС), которые в соответствии с нормативной документацией или фармакопейными статьями должны быть стерильными.	21.20.21.131, 21.20.21.132, 21.20.21.133, 21.20.21.134, 21.20.21.139	3002300000, 3002905000, 3002909000, 3002120002, 3002150000, 3002190000	Стерильность	Соответствует/не соответствует
1383	ОФС.1.4.2.0005.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Жидкие и твердые парентеральные лекарственные формы	21.20.21.131, 21.20.21.132, 21.20.21.133, 21.20.21.134, 21.20.21.139	3002300000, 3002905000, 3002909000, 3002120002, 3002150000, 3002190000	Видимые механические включения	Соответствует/не соответствует
1384	ОФС.1.2.1.0005.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.131, 21.20.21.132, 21.20.21.133, 21.20.21.134, 21.20.21.139	3002300000, 3002905000, 3002909000, 3002120002, 3002150000, 3002190000	Растворимость	Очень легко растворим/легко растворим/растворим/умеренно растворим/мало растворим/очень мало растворим/практически не растворим. Соответствует/Не соответствует (при необходимости указать условия)
1385	ОФС.1.2.4.0004.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Вещества природного происхождения, лекарственные средства, получаемые из крови, органов, тканей человека или животного, растительного сырья, микроорганизмов и продуктов их жизнедеятельности при производстве из них готовых лекарственных форм, в основном, для парентерального применения	21.20.21.131, 21.20.21.132, 21.20.21.133, 21.20.21.134, 21.20.21.139 21.10, 21.10.1, 21.10.20.120, 21.10.32, 21.10.5, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 21.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110	3002300000, 3002905000, 3002909000, 3002120002, 3002150000, 3002190000, 3003 - 3004, из 4201, из 3808	Аномальная токсичность/Токсичность в тест-дозе	Соответствует/не соответствует
1386	ОФС.1.2.4.0005.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Инъекционные растворы и фармацевтические субстанции	21.10.53, 21.10.53.120, 21.10.54, 21.10.54.110, 21.10.54.120, 21.10.54.130, 21.10.54.140, 21.10.54.150, 21.10.54.160, 21.10.54.170, 21.10.54.180, 21.10.54.190, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.158, 21.20.10.159, 21.20.10.213, 21.20.21.130, 21.20.21.139, 02.30.40.140, 15.12.11, 20.20.14, 20.20.14.000	3002	Пирогенность	Пирогенно/апирогенно Соответствует/ не соответствует
1387	ОФС.1.7.2.0033.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные препараты, сыворотки крови целевых животных, и в т.ч. птицы, биологический, паталогический материал	21.20.21.131, 21.20.21.132, 21.20.21.133, 21.20.21.134, 21.20.21.139	3002300000, 3002905000, 3002909000, 3002120002, 3002150000, 3002190000	Иммуногенная активность	Соответствует/не соответствует
					Активность	Соответствует/не соответствует
					Специфичность	Соответствует/не соответствует
					Специфичность антигена	Соответствует/не соответствует
					Антитела	Соответствует/не соответствует
Титр антител	Соответствует/не соответствует					

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
1388	ОФС.1.7.2.0008.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.131, 21.20.21.132, 21.20.21.133, 21.20.21.134, 21.20.21.139	3002300000, 3002905000, 3002909000, 3002120002, 3002150000, 3002190000	Иммунологическая активность Антигенная активность Живые микробные клетки / Концентрация, количество микробных клеток	Соответствует/не соответствует Соответствует/не соответствует Соответствует/не соответствует
1389	ОФС.1.2.1.0015.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства и иммунобиологические лекарственные препараты	-	3002	Вязкость динамическая кинетическая	(0,3 – 10000) мПа*с, (0,6 – 300) мм2/с
1390	ОФС.1.2.1.0010.15 способ 1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства и иммунобиологические лекарственные препараты	-	3002	Массовая доля влаги (влажность, остаточная влажность, содержание влаги, потеря в массе при высушивании, вода)	(0,00-25,0)%
1391	ОФС.1.2.3.0012.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, выделенные из природных источников или полученные биотехнологическими методами	-	3002	Определение массовой доли белка (белок)	(0-50)% , (0-10)мг/мл
1392	ОФС.1.7.2.0016.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные препараты для ветеринарного применения	-	3002	Определение ионов алюминия (массовая доля алюминия, гидроксид алюминия) Al(OH) ₃	(0-10)мг/мл, (0-10)%
1393	ОФС.1.2.1.0006.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	-	3002	Цветность	Соответствует/не соответствует
1394	ОФС.1.4.2.0003.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные формы для парентрального применения	-	3002	Объем (извлекаемый, номинальный, экстрагируемый, объем наполнения/заполнения) Контроль объема. Объем вакцины в потребительской таре. Средний объем наполнения. Объем первичной упаковки. Количество препарата во флаконах.	(0,00-500,00) мл
1395	и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза					
1396	ОФС.1.2.1.0004.15 п.2, 3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства	-	3002, 3003 – 3004; 2308-2309,	рН (водородный показатель, концентрация ионов водорода, концентрация ионов водорода в 1% растворе, активная кислотность, концентрация ионов водорода в 5% растворе	(0-14) ед. рН

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
1397	и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза			3501	используемость, концентрация ионов водорода в 10% растворе; концентрация ионов водорода в 10% растворе (и др.)	
1398	ОФС.1.2.1.0014.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	(Препараты биологические для ветеринарного применения (Аллергены ветеринарные Сыворотки, препараты из крови и полученные методом генетической инженерии, применяемые в ветеринарии)	-	3002	Плотность	(0,7-1,840) г/см ³
1399	ГОСТ 32296 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции. Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; Капли (глазные)	10.91.10.110, 10.91.10.120, 10.91.10.180, 10.92.10.300, 21.1, 21.10, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 1.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.213, 02.30.40.140	-	Определение острой токсичности при внутрижелудочном поступлении методом фиксированной дозы	С 1 по 5 классе на согласованной на глобальном уровне системе классификации и маркировки химических веществ (СГС)
1400	ГОСТ 32373 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции. Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; Капли (глазные)	10.91.10.110, 10.91.10.120, 10.91.10.180, 10.92.10.300, 21.1, 21.10, 21.10.51.120, 21.10.51.121, 21.10.51.122, 1.10.51.123, 21.10.51.124, 21.10.51.125, 21.10.51.126, 21.10.51.129, 21.10.52.110, 21.20.1, 21.20.10, 21.20.10.213, 02.30.40.140	-	Определение острой токсичности при подкожном поступлении	Определение ЛД ₅₀

Руководитель ИЦ ФГБУ "ВГНКИ"

Должность уполномоченного лица

Подпись уполномоченного лица

М. А. Гергель

Инициалы, фамилия уполномоченного лица