

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.21FB02

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

№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
Москва, Звенигородское шоссе, д.5, стр.1						
1	МУК № 1538-4/23 Методические указания по арбитражному определению остаточного содержания сульфаниламидов, нитроимидазолов, пенициллинов и амфениколов в продукции животноводства методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектором.	Производство 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 сульфаниламидов: Сульфатуанидин (1,0 - 1000) мкг/кг Сульфаметоксазол (1,0 - 1000) мкг/кг Сульфаметоксипиридазин (1,0 - 1000) мкг/кг Массовая доля нитроимидазолов: Метронидазол (1,0 - 1000) мкг/кг Гидрокси метронидазол (1,0 - 1000) мкг/кг	
2	ГОСТ 34533	Продукты пищевые, продовольственное сырьё	-	-	Массовая доля сульфаниламидов: Сульфамиридин (1,0 - 1000) мкг/кг Сульфадiazин (1,0 - 1000) мкг/кг Сульфтиазол (1,0 - 1000) мкг/кг Сульфамеразин (1,0 - 1000) мкг/кг Сульфаметазин (1,0 - 1000) мкг/кг Сульфаклорпиридазин (1,0 - 1000) мкг/кг Сульфаксипридазин (1,0 - 1000) мкг/кг Сульфазоксипиридазин (1,0 - 1000) мкг/кг Сульфатуанидин (1,0 - 1000) мкг/кг Сульфаметоксазол (1,0 - 1000) мкг/кг Сульфаметоксипиридазин (1,0 - 1000) мкг/кг Сульфамоксол (1,0 - 1000) мкг/кг Сульфаниламид (1,0 - 1000) мкг/кг Сульфадиметоксин (1,0 - 1000) мкг/кг Триметоприм (1,0 - 1000) мкг/кг Массовая доля нитроимидазолов: Диметридазол (1,0 - 1000) мкг/кг Ронидазол (1,0 - 1000) мкг/кг Ипронидазол (1,0 - 1000) мкг/кг Гидрокси ипронидазол (1,0 - 1000) мкг/кг Метронидазол (1,0 - 1000) мкг/кг Гидрокси метронидазол (1,0 - 1000) мкг/кг Гидрокси метилметилнитроимидазол (1,0 - 1000) мкг/кг Тернидазол (1,0 - 1000) мкг/кг Тинидазол (1,0 - 1000) мкг/кг Массовая доля пенициллинов: Бензилпенициллин (1,0 - 1000) мкг/кг Феноксиметилпенициллин (1,0 - 1000) мкг/кг Ампициллин (1,0 - 1000) мкг/кг Оксациллин (1,0 - 1000) мкг/кг Амоксициллин (1,0 - 1000) мкг/кг Диклоксациллин (1,0 - 1000) мкг/кг Клоксациллин (1,0 - 1000) мкг/кг Нафциллин (1,0 - 1000) мкг/кг массовая доля амфениколов: Хлорамфеникол (0,2 - 1000) мкг/кг Флорфеникол (1,0 - 1000) мкг/кг Флорфеникол Амин (1,0 - 1000) мкг/кг Тиафеникол (1,0 - 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
3	ГОСТ 34535	Продукты пищевые, продовольственное сырьё	-	-	Массовая доля коксициклатиков	
					Ампролиум	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					Клопидол	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					Ронидазол	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					Тернидазол	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					Тинидазол	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					Арприноцид	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					Этопабат	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					Галофугинон	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					Динитрокарбанилид	(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
					Робендин	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					Десковинат	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					Ласалоцид	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					Семдурамицин	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
Монензин	(1,0 - 1000,0) мкг/кг					
Ландломцин	(1,0 - 1000,0) мкг/кг					
Мадурамицин	(1,0 - 1000,0) мкг/кг					
Салиномицин	(1,0 - 1000,0) мкг/кг					
Наразин	(1,0 - 1000,0) мкг/кг					
4	ГОСТ 34049	Молоко и кисломолочные продукты.	-	-	Афлатоксин М1	(0,00002 - 0,0005) мг/кг
5	ГОСТ 34678	Продукты пищевые, продовольственное сырьё	-	-	Массовая доля полипептидных антибиотиков	
					Бацитрацин А	(5-500) мкг/кг
					Бацитрацин В	(1-100) мкг/кг
					Колистин А	(5-500) мкг/кг
					Колистин В	(3,75-375) мкг/кг
					Полимиксин В1	(5-500) мкг/кг
					Полимиксин В2	(2,5-250) мкг/кг
					Вирджиниамицин S1	(5-500) мкг/кг
					Вирджиниамицин M1	(5-500) мкг/кг
					Актиномицин D	(5-500) мкг/кг
Новобиоцин	(5-500) мкг/кг					
6	ГОСТ 34596	пищевые продукты, продовольственное сырьё и кормовые средства	-	-	Массовая доля метилртути и неорганической ртути	(0,013 - 10) мг/кг
7	ГОСТ 34151-2017	Пищевые продукты	10.1-10.8	0401-0404, 1602, 1604, 1901-1905, 2009, 2104-2106	Массовая доля аскорбиновой кислоты	(35 - 200) мг/100 г
8	МУ А-1/062 «Методические указания по определению содержания антибиотиков тетрациклиновой группы в кормах и кормовых добавках методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектированием»	Корма, кормовое сырьё, продукция растительного происхождения, корма и кормовые добавки.	01.11 01.12 01.19.1 10.91.10.110-10.91.10.140 10.91.10.170- 10.91.10.180	0901-0909, 1001-1008, 1101-1108, 1201-1212	Тетрациклин	(1 - 100000) мкг/кг
					Окситетрациклин	(1 - 100000) мкг/кг
					Хлортетрациклин	(1 - 100000) мкг/кг
					Доксициклин	(1 - 100000) мкг/кг
9	МУ А-1/061 «Методические указания по определению содержания антипротозойных препаратов в пищевой продукции и кормах методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектированием»	Мясо, мясная продукция, рыба	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- 01.11 01.12 01.19.1 10.91.10.110-10.91.10.140 10.91.10.170- 10.91.10.180	0201-2010 0301-0308 0401-0408 0409000000 0901-0909, 1001-1008, 1101-1108, 1201-1212	Имидокарб;	(1 - 1000) мкг/кг
		Субпродукты			Диминазен	(1 - 1000) мкг/кг
					Имидокарб;	(50 - 5000) мкг/кг
		Корма, кормовое сырьё, продукция растительного происхождения, корма и кормовые добавки.			Диминазен	(50 - 5000) мкг/кг
					Имидокарб;	(50 - 5000) мкг/кг
		Молоко и молочная продукция			Диминазен	(50 - 5000) мкг/кг
					Имидокарб;	(1 - 1000) мкг/кг
		Яйца			Диминазен	(1 - 1000) мкг/кг
Имидокарб;	(50 - 5000) мкг/кг					
					Диминазен	(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
10	МУ А-1/079 Методические указания по определению глифосата и продукта его метаболизма в продукции животноводства методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектированием	Молоко	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	Глифосат	(0,02-2,5) мг/кг
		Яйца			Глифосинат	(0,02-2,5) мг/кг
					Аминотетилфосфоновая кислота	(0,05-2,5) мг/кг
					Глифосат	(0,025-2,5) мкг/кг
		Мясо и субпродукты			Глифосинат	(0,025-2,5) мкг/кг
					Аминотетилфосфоновая кислота	(0,05-2,5) мкг/кг
					Глифосат	(0,05-10) мкг/кг
					Глифосинат	(0,05-10) мкг/кг
					Аминотетилфосфоновая кислота	(0,4-20) мкг/кг
11	МУ А-1/080 Методические указания по определению остаточного содержания красителей в продукции аквакультуры методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектированием	Рыба и нерыбные объекты промысла	10.2	0301-0308	Параозанилин основание	(0,5-20) мкг/кг
					9-аминокридин	(1-40) мкг/кг
					Акрифлавин	(1-40) мкг/кг
					Основной синий 7 (Victoria Pure Blue BO)	(0,25-10) мкг/кг
					Виктория синий R (Victoria Blue R, Basic Blue 11)	(0,25-10) мкг/кг
					Виктория синий В (Victoria Blue B, Basic Blue 26)	(0,25-10) мкг/кг
					Метиленовая лазурь В (Azure B)	(0,25-10) мкг/кг
					Малахитовый зеленый	(0,25-10) мкг/кг
					Кристаллический фиолетовый	(0,25-10) мкг/кг
					Бриллиантовый зеленый	(0,25-10) мкг/кг
					Лейкокристаллический фиолетовый	(0,25-10) мкг/кг
					Диметилтионин (Azure A)	(0,25-10) мкг/кг
					Лейкомалахитовый зеленый	(0,25-10) мкг/кг
					Этиловый фиолетовый (Basic violet 4)	(0,25-10) мкг/кг
Метиленовый синий	(0,25-10) мкг/кг					
12	МУ А-1/077 Методические указания по определению остаточного содержания пемфоксацина в продукции животноводства методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектированием.	Мясо, мясные продукты, рыба, рыбные продукты, субпродукты, молоко и молочные продукты, мед, яйца	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	Пемфоксацин	(1 - 2000) мкг/кг
13	МУ А-1/071 Методические указания по определению остаточного содержания авиламицина в пищевой продукции и кормах методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектированием	Продовольственное сырье и пищевые продукты, молоко и молочная продукция. Корма, кормовое сырье, продукция растительного происхождения, корма и кормовые добавки.	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- 01.11 01.12 01.19.1 10.91.10.110-10.91.10.140 10.91.10.170- 10.91.10.180	0201-2010 0301-0308 0401-0408 0409000000 0901-0909, 1001-1008, 1101-1108, 1201-1212	Дихлоризоэвернинная кислота	(10 - 1000) мкг/кг
14	МУ А-1/078 Методические указания по определению остаточного содержания нифурстирената, нитровина, нитрофенолата в продукции животноводства методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектированием	Мясо, мясные продукты, субпродукты, молоко и молочные продукты, мед, яйца	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	Нифурстиренат натрия	(5-500) мкг/кг
					Нитровин	(1-500) мкг/кг
					4-нитрофенолат	(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
15	МУ А-1/072 Методические указания по определению остаточного содержания рифампицина и рифаксимина в продукции животноводства методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектированием	Мясо, мясные продукты, субпродукты, молоко и молочные продукты, мед, яйца	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	Рифампицин Рифаксимин	(1-500) мкг/кг (1-500) мкг/кг
16	МУ А-1/074 Методические указания по определению остаточного содержания азитромицина, китасамицина, тилдипирозина в продукции животноводства методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектированием	Мясо, мясная продукция, рыба, рыбные 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	Азитромицин;	(1 - 160) мкг/кг
		Субпродукты, яйца			Китасамицин	(1 - 160) мкг/кг
					Тилдипирозин	(1 - 160) мкг/кг
		Молоко и молочные продукты			Азитромицин;	(10 - 1600) мкг/кг
					Китасамицин	(10 - 1600) мкг/кг
					Тилдипирозин	(10 - 1600) мкг/кг
					Азитромицин;	(1 - 160) мкг/кг
		Мед			Китасамицин	(1 - 160) мкг/кг
Тилдипирозин	(1 - 160) мкг/кг					
Азитромицин;	(1 - 160) мкг/кг					
Китасамицин	(1 - 160) мкг/кг					
17	МУ А-1/075 Методические указания по определению остаточного содержания тиамфеникола, дапсона в пищевой продукции методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектированием	Мясо, мясные продукты, субпродукты, молоко и молочные продукты, мед, яйца, жир	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	Тиамфеникол; Дапсон	(1 - 1000) мкг/кг (1 - 1000) мкг/кг
18	МУ А-1/076 Методические указания по определению остаточного содержания зоалена в пищевой продукции методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектированием	Мясо, мясная продукция	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	Зоален	(1 - 1000) мкг/кг
		Субпродукты			Зоален	(50 - 5000) мкг/кг
		Яйца			Зоален	(50 - 5000) мкг/кг
		Корма			Зоален	(50 - 5000) мкг/кг
19	МУ А-1/067 «Методические указания по определению микро- и макроэлементов в пищевом сырье, кормах и кормовых добавках с использованием масс-спектрометрии с индуктивно-связанной плазмой»	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	Натрий	(2,5 - 25000) мг/кг
					Магний	(2,5 - 25000) мг/кг
					Фосфор	(25 - 250000) мг/кг
					Калий	(2,5 - 25000) мг/кг
					Кальций	(2,5 - 25000) мг/кг
					Хром	(0,025 - 25000) мг/кг
					Марганец	(0,025 - 25000) мг/кг
					Железо	(2,5 - 25000) мг/кг
					Кобальт	(0,025 - 25000) мг/кг
					Никель	(0,025 - 25000) мг/кг
					Медь	(0,025 - 25000) мг/кг
					Цинк	(0,025 - 25000) мг/кг
					Селен	(0,025 - 25000) мг/кг
20	МУ А-1/068 Методика измерения массовой доли L-карнитина и D-карнитина в кормах, комбикормах, кормовых добавках и лекарственных средствах для животных методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с флуоресцентным детектированием	корма, комбикорма, кормовые добавки и лекарственные средства для животных	01.11 01.12 01.19.1 10.91.10.110-10.91.10.140 10.91.10.170- 10.91.10.180	0901-0909, 1001-1008, 1101-1108, 1201-1212	Массовая Доля L-Карнитина И D-Карнитина	(0,1 - 50) %
21	К961 Методика измерений массовой доли микробной трансглутаминазы (МТГ) в пробах продуктов питания методом иммуноферментного анализа (ИФА). Приложение В.	Молочная, рыбная и мясная продукция	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	Микробная трансглутаминаза	Обнаружено/ не обнаружено
22	ГОСТ 25179 п.5	Не пастеризованное молоко	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 белка	(2,2-4,0) %
23	ГОСТ 34232 п. 6.1 п.7	Мед	01.49.21.190	409000000	Диастазное число	3,0 до 40,0 ед. Готе
24	ГОСТ 19792-2017 п. 7.12	Мед	01.49.21 01.49.21.110 01.49.21.190	0409 00 000 0	Массовая доля пролина	(170 - 770) мг/кг
25	ГОСТ 31770-2012	Мед	01.49.21 01.49.21.110 01.49.21.190	0409 00 000 0	Удельная электропроводность	(0,10 -3,00) мСм/см
26	ГОСТ 34606	лекарственные средства для ветеринарного применения, корма, комбикорма, кормовые добавки	-	2309	Массовая доля ароматических компонентов: транс-анетола, ванилина, гамма-нонлактона, карвакрола, коричневого альдегида, лимонена, линалоола, малинового кетона, ментона, ментола, α-пинена, тимолола, 1,8-цинеола, цитронеллола, эвгенола, эстрагола, этилванилина	(0,1 — 25,0) %
27	ГОСТ Р 55802	крахмал	-	-	Массовая доля влаги	(0,1-99,5)%

№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
28	ГОСТ Р 51460	Твердые, полутвердые, мягкие и плавящиеся сыры	-	-	Массовая доля нитритов	(0,5 - 50,0) мг/кг
					Массовая доля нитратов	(5,0 - 300,0) мг/кг
29	ГОСТ 33428	Корма, премиксы.	-	-	Определение содержания лизина, метионина и треонина	(10-100)%
30	ГОСТ Р 56913	Лизин кормовой.	-	-	Содержание лизина	(10-100)%
					м.д.зола	(0,0-0,5) %
					м.д. влаги	(0-3)%
31	ГОСТ 23423, п.6.6.; п.6.7; п.6.8, п.6.9; п.6.15	Метионин кормовой.	-	-	Массовая доля метионина	(95-100)%
					м.д.зола	(0,05-0,60) %
					м.д. влаги	(0,05-0,60) %
					Массовая доля остатка на сите с размером стороны квадратной ячейки 1 мм	(0,05-0,60) %
32	ГОСТ 34439	лекарственные средства для ветеринарного применения, корма, комбикорма, кормовые добавки	-	0901-0909, 1001-1008, 1101-1108, 1201-1212	Массовая доля антиоксидантов: бутилгидроксанизола (ВНА), бутилгидрокситолуола (ВНТ), этоксикивина (EQ), пропилгаллата (PG)	(0,01 % -- 50,00) %
33	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.2.0006.15 Невидимые механические включения в лекарственных формах для парентерального применения, 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: Жидкие и твердые парентеральные лекарственные формы, глазные лекарственные формы	-	3004	Механические включения / Наличие механических включений / Невидимые механические включения / Наличие невидимых механических включений / Механические частицы / Невидимые частицы / Наличие частиц / Механические включения: невидимые частицы	Число частиц размером 1 мкм – 25 мкм: 0 – 6000 (0 - 120000) /ед. продукции; флакон; мл; см3 (указывается объем измеряемой жидкости); Число частиц размером 25 мкм и более: 0 – 600 (0 - 120000) /ед. продукции; флакон; мл; см3 (указывается объем измеряемой жидкости); Отсутствие / Наличие; Отсутствуют/ Присутствуют; Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ Не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
34	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.2.0006.15 Невидимые механические включения в лекарственных формах для парентерального применения, 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: Жидкие и твердые парентеральные лекарственные формы, глазные лекарственные формы	-	3004	Механические включения / Наличие механических включений / Невидимые механические включения / Наличие невидимых механических включений / Механические частицы / Невидимые частицы / Наличие частиц / Механические включения: невидимые частицы	Число частиц размером 1 мкм – 25 мкм: 0 – 6000 (0 - 120000) /ед. продукции; флакон; мл; см3 (указывается объем измеряемой жидкости); Число частиц размером 25 мкм и более: 0 – 600 (0 - 120000) /ед. продукции; флакон; мл; см3 (указывается объем измеряемой жидкости); Отсутствие / Наличие; Отсутствуют/ Присутствуют; Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ Не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
35	ЕР, ст. 2.9.19, 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: Жидкие и твердые парентеральные лекарственные формы, глазные лекарственные формы	-	3004	Механические включения / Наличие механических включений / Невидимые механические включения / Наличие невидимых механических включений / Механические частицы / Невидимые частицы / Наличие частиц / Механические включения: невидимые частицы	Число частиц размером 1 мкм – 25 мкм: 0 – 6000 (0 - 120000) /ед. продукции; флакон; мл; см3 (указывается объем измеряемой жидкости); Число частиц размером 25 мкм и более: 0 – 600 (0 - 120000) /ед. продукции; флакон; мл; см3 (указывается объем измеряемой жидкости); Отсутствие / Наличие; Отсутствуют/ Присутствуют; Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ Не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
36	ГФ РБ, ст. 2.9.19, 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: Жидкие и твердые парентеральные лекарственные формы, глазные лекарственные формы	-	3004	Механические включения / Наличие механических включений / Невидимые механические включения / Наличие невидимых механических включений / Механические частицы / Невидимые частицы / Наличие частиц / Механические включения: невидимые частицы	Число частиц размером 1 мкм – 25 мкм: 0 – 6000 (0 - 120000) /ед. продукции; флакон; мл; см3 (указывается объем измеряемой жидкости); Число частиц размером 25 мкм и более: 0 – 600 (0 - 120000) /ед. продукции; флакон; мл; см3 (указывается объем измеряемой жидкости); Отсутствие / Наличие; Отсутствуют/ Присутствуют; 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
37	ВР, Appendix XIII А, 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: Жидкие и твердые парентеральные лекарственные формы, глазные лекарственные формы	-	3004	Механические включения / Наличие механических включений / Невидимые механические включения / Наличие невидимых механических включений / Механические частицы / Невидимые частицы / Наличие частиц / Механические включения: невидимые частицы	Число частиц размером 1 мкм – 25 мкм: 0 – 6000 (0 - 120000) /ед. продукции; флакон; мл; см3 (указывается объем измеряемой жидкости); Число частиц размером 25 мкм и более: 0 – 600 (0 - 120000) /ед. продукции; флакон; мл; см3 (указывается объем измеряемой жидкости); Отсутствие / Наличие; Отсутствуют/ Присутствуют; Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ Не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
38	USP, (788), 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: Жидкие и твердые парентеральные лекарственные формы, глазные лекарственные формы	-	3004	Механические включения / Наличие механических включений / Невидимые механические включения / Наличие невидимых механических включений / Механические частицы / Невидимые частицы / Наличие частиц / Механические включения: невидимые частицы	Число частиц размером 1 мкм – 25 мкм: 0 – 6000 (0 - 120000) /ед. продукции; флакон; мл; см3 (указывается объем измеряемой жидкости); Число частиц размером 25 мкм и более: 0 – 600 (0 - 120000) /ед. продукции; флакон; мл; см3 (указывается объем измеряемой жидкости); Отсутствие / Наличие; Отсутствуют/ Присутствуют; Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ Не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
39	USP, (789), 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: Жидкие и твердые парентеральные лекарственные формы, глазные лекарственные формы	-	3004	Механические включения / Наличие механических включений / Невидимые механические включения / Наличие невидимых механических включений / Механические частицы / Невидимые частицы / Наличие частиц / Механические включения: невидимые частицы	Число частиц размером 1 мкм – 25 мкм: 0 – 6000 (0 - 120000) /ед. продукции; флакон; мл; см3 (указывается объем измеряемой жидкости); Число частиц размером 25 мкм и более: 0 – 600 (0 - 120000) /ед. продукции; флакон; мл; см3 (указывается объем измеряемой жидкости); Отсутствие / Наличие; Отсутствуют/ Присутствуют; Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ Не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
40	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.9.10. Механические включения: невидимые частицы, 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: Жидкие и твердые парентеральные лекарственные формы, глазные лекарственные формы	-	3004	Механические включения / Наличие механических включений / Невидимые механические включения / Наличие невидимых механических включений / Механические частицы / Невидимые частицы / Наличие частиц / Механические включения: невидимые частицы	Число частиц размером 1 мкм – 25 мкм: 0 – 6000 (0 - 120000) /ед. продукции; флакон; мл; см3 (указывается объем измеряемой жидкости); Число частиц размером 25 мкм и более: 0 – 600 (0 - 120000) /ед. продукции; флакон; мл; см3 (указывается объем измеряемой жидкости); Отсутствие / Наличие; Отсутствуют/ Присутствуют; Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ Не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
41	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.2.0016.15 Степень сыпучести порошков и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования 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.	-	3004	Насыпная плотность / Насыпной объем / Насыпная плотность после уплотнения	10-10000 кг/м ³ / 0,5 – 5 г/мл (см ³) / 500-5000 мг/мл (см ³) / Выдерживает испытание / Не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
42	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.2.0016.15 Степень сыпучести порошков и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования 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.	-	3004	Насыпная плотность / Насыпной объем / Насыпная плотность после уплотнения	10-10000 кг/м ³ / 0,5 – 5 г/мл (см ³) / 500-5000 мг/мл (см ³) / 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
51	ЕР, ст. 2.9.7 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: Таблетки (без оболочки), брикеты.	-	3004	Прочность таблеток на истирание / Определение прочности на истирание таблеток / Прочность на истирание / Истирание	0 – 100 % / Выдерживает испытание/ Не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
52	ВР, Appendix XVII G, раздел 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 (без оболочки), брикеты.	-	3004	Прочность таблеток на истирание / Определение прочности на истирание таблеток / Прочность на истирание / Истирание	0 – 100 % / Выдерживает испытание/ Не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
53	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.9.6. Истираемость 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 (без оболочки), брикеты.	-	3004	Прочность таблеток на истирание / Определение прочности на истирание таблеток / Прочность на истирание / Истирание	0 – 100 % / Выдерживает испытание/ Не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
54	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.1.0018.15 Поляриметрия и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Фармацевтические субстанции.	-	3003 – 3004	Оптическое вращение / Удельное оптическое вращение / Угол оптического вращения / Угол вращения	- 360,0° – +360,0° / Соответствует/ Не соответствует (при необходимости указать условия); Выдерживает испытание / Не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / содержание	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
55	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.1.0018.15 Поляриметрия и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Фармацевтические субстанции.	-	3003 – 3004	Оптическое вращение / Удельное оптическое вращение / Угол оптического вращения / Угол вращения	- 360,0° – +360,0° / Соответствует/ Не соответствует (при необходимости указать условия); Выдерживает испытание / Не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / содержание	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; 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
56	ГФ РБ, ст. 2.2.7 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	Лекарственные средства. Фармацевтические субстанции.	-	3003 – 3004	Оптическое вращение / Удельное оптическое вращение / Угол оптического вращения / Угол вращения Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / содержание	- 360,0° – +360,0° / Соответствует/ Не соответствует (при необходимости указать условия); 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; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объёмных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
57	USP, (781) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Фармацевтические субстанции.	-	3003 – 3004	Оптическое вращение / Удельное оптическое вращение / Угол оптического вращения / Угол вращения Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / содержание	- 360,0° – +360,0° / Соответствует/ Не соответствует (при необходимости указать условия); 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; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объёмных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
58	ЕР, ст. 2.2.7 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	Лекарственные средства. Фармацевтические субстанции.	-	3003 – 3004	Оптическое вращение / Удельное оптическое вращение / Угол оптического вращения / Угол вращения Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / содержание	- 360,0° – +360,0° / Соответствует/ Не соответствует (при необходимости указать условия); 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; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объёмных; 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
59	ВР, Appendix V 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. Фармацевтические субстанции.	-	3003 – 3004	Оптическое вращение / Удельное оптическое вращение / Угол оптического вращения / Угол вращения Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / содержание	- 360,0° – +360,0° / Соответствует/ Не соответствует (при необходимости указать условия); 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; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
60	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.2.7. Оптическое вращение и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Фармацевтические субстанции.	-	3003 – 3004	Оптическое вращение / Удельное оптическое вращение / Угол оптического вращения / Угол вращения Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / содержание	- 360,0° – +360,0° / Соответствует/ Не соответствует (при необходимости указать условия); 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; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
61	ЕР, ст. 2.5.32 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: Растворы; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты); - для приготовления (раствора для инъекций, для орального применения, капель); - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Лиофилизат; Капсулы;Мази; Таблетки и драже; Фармацевтические субстанции.	-	3003-3004	Содержание влаги / Содержание воды / Массовая доля влаги / Вода / Определение воды / Определение влаги	0,01 – 100%
62	ГФ РБ, ст. 2.5.32 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: Растворы; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты); - для приготовления (раствора для инъекций, для орального применения, капель); - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Лиофилизат; Капсулы; Мази; Таблетки и драже; Фармацевтические субстанции.	-	3003-3004	Содержание влаги / Содержание воды / Массовая доля влаги / Вода / Определение воды / Определение влаги	0,01 – 100%

№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
63	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.5.13. Вода: микроопределение и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования 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 (микрогранулы, пеллеты); - для приготовления (раствора для инъекций, для орального применения, капель); - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Лиофилизат; Капсулы; Мази; Таблетки и драже; Фармацевтические субстанции.	-	3003-3004	Содержание влаги / Содержание воды / Массовая доля влаги / Вода / Определение воды / Определение влаги	0,01 – 100%
64	ЕР, монография 0945 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования 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 для интрацестерального введения.	-	3004	Извлекаемая масса / Извлекаемый объем	80 – 150 %; Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
65	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.1.0018.15 Настои и отвары и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Настои и отвары.	-	3004	Массовая доля сухого остатка / сухой остаток	0,001 – 10%
66	ГФ XI, ГФ XII, ГФ XIII, ГФ XIV, ГФ РБ, 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 государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: - термовозгонные смеси для аэрозольного применения	-	3004	Длительность тления	0 – 60 мин / 0 – 300 с; Выдерживает испытание / Не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Длительность действия	0 – 60 мин / 0 – 300 с; Выдерживает испытание / Не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Время разгорания	0 – 60 мин / 0 – 300 с; Выдерживает испытание / Не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
67	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.3.6.0. Раздел "Свойства" в частных фармакопейных статьях и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства.	-	3003 – 3004, из 4201	Внешний вид (описание)	-
					Цвет (описание)	-
					Запах	Описание
					Консистенция (описание)	-
		Лекарственные средства: Экстракты; Порошки и гранулы; Лиофилизат. Фармацевтические субстанции.	-	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	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.3.2. Определение запаха и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства.	-	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
69	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.2.1. Прозрачность и степень опалесценции жидкостей (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	Лекарственные средства: Растворы; Суспензии и эмульсии; Капли; Настойки и экстракты; Порошки и гранулы; Лиофилизат. Фармацевтические субстанции.	-	3003 – 3004	Прозрачность / степень мутности жидкостей / степень опалесценции жидкостей (описание)	Прозрачный/Непрозрачный; Сравнение с эталонными растворами / Соответствует/ не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
70	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.2.2. Окраска и интенсивность 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; Суспензии и эмульсии; Капли; Настойки и экстракты; Порошки и гранулы; Лиофилизат. Фармацевтические субстанции.	-	3003 – 3004	Степень окраски жидкостей / цвет / цветность / цветность раствора / окраска / окраска раствора / интенсивность окраски (описание)	Сравнение с эталонными растворами / Соответствует/ не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
71	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.2.3. Потенциометрическое определение pH и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования 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; Настойки и экстракты; Порошки и гранулы; Лиофилизат. Фармацевтические субстанции.	-	3003 – 3004	pH / активность (концентрация) водородных ионов / водородный показатель / pH раствора / показатель концентрации водородных ионов / значение pH	0 – 14
72	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.2.5. Относительная плотность и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования 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; Настойки и экстракты; Порошки и гранулы; Лиофилизат. Фармацевтические субстанции.	-	3003 – 3004	Плотность / относительная плотность / плотность при 20 °С / относительная плотность при 20 °С / плотность при 25 °С / плотность препарата	700 – 1840 кг/м3; 0,001 – 3,000 г/см3 (г/мл); 0,0001 – 3000 мг/см3 (мг/мл)
73	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.9.9. Испытание на извлекаемый объем парентеральных лекарственных препаратов и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования 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; Настойки и экстракты; Лиофилизат.	-	3003 – 3004	Номинальный объем / извлекаемый объем / объем наполнения (заполнения) / объем наполнения (заполнения) флаконов / объем препарата во флаконе	0,1 – 1000 мл (см3; л; дм3); 80 -150 % от номинального (заявленного); соответствует/ не соответствует; выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
74	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.9.16. Извлекаемый объем для жидких лекарственных форм для приема внутрь и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования 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 интрацестерального введения; - для местного применения; Суспензии и эмульсии: - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрацестерального введения; - для местного применения; Капли; Настойки и экстракты; Настои.	-	3003 – 3004	Номинальный объем / извлекаемый объем / объем наполнения (заполнения) / объем наполнения (заполнения) флаконов / объем препарата во флаконе	0,1 – 1000 мл (см3; л; дм3); 80 -150 % от номинального (заявленного); 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
75	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.9.17. Масса (объем) содержимого упаковки и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования 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; Суспензии и эмульсии; Аэрозоли, спреи, пены; Настойки и экстракты; Мази; Сиропы; Бальзамы.	-	3003 – 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 (при необходимости указать условия)
76	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.2.6. Показатель преломления (индекс рефракции) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования 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.	-	3003 – 3004	Показатель преломления / индекса рефракции / количественное определение / содержание	1,3 – 1,7; 0,0001 – 500 г/мл; мг/мл; г/л; мг/л; г/см ³ ; мг/см ³
77	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.2.8. Вязкость и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования 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); Настойки и экстракты; Фармацевтические субстанции.	-	3003 – 3004	Вязкость / относительная вязкость	0,0001–100000 мм ² /с; пз; спз; Па ⁸ /с; мПа ⁸ /с; м ² /с; сст
78	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.2.9. 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	Лекарственные средства: Растворы; Суспензии и эмульсии; Капли (глазные); Настойки и экстракты; Фармацевтические субстанции.	-	3003 – 3004	Вязкость / относительная вязкость	0,0001–100000 мм ² /с; пз; спз; Па ⁸ /с; мПа ⁸ /с; м ² /с; сст
79	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.2.10. 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	Лекарственные средства: Растворы; Суспензии и эмульсии; Капли (глазные); Настойки и экстракты; Фармацевтические субстанции.	-	3003 – 3004	Вязкость / относительная вязкость	0,0001–100000 мм ² /с; пз; спз; Па ⁸ /с; мПа ⁸ /с; м ² /с; сст
80	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.2.13. Определение воды методом отгонки и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования 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 (микрогранулы, пеллеты); - для приготовления (раствора для инъекций, для орального применения, капель); - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Лиофилизат; Капсулы; Мази; Таблетки и драже; Фармацевтические субстанции.	-	3003-3004	Содержание влаги / содержание воды / определение воды / определение влаги	0,01 – 100%
81	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.5.12. Вода: определение полумикрометодом и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования 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 (микрогранулы, пеллеты); - для приготовления (раствора для инъекций, для орального применения, капель); - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Лиофилизат; Капсулы; Мази; Таблетки и драже; Фармацевтические субстанции.	-	3003-3004	Содержание влаги / содержание воды / определение воды / определение влаги	0,01 – 100%

№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
82	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.2.14. Температура плавления - капиллярный 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	Лекарственные средства. Фармацевтические субстанции.	-	3003-3004	Температура плавления / точка плавления	25 – 400 °С
83	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.4.14. Сульфатная зола и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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.	-	3003	Сульфатная зола	0,001 – 10,000%
84	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.4.16. Общая зола и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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.	-	3003	Зола общая	0,001 – 10,000%
85	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.2.19. 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. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	-	3003-3004	Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / содержание	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; 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; фл.; 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; фл.; 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
86	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.5.8. Определение аминного азота в первичных ароматических аминах и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования 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.	-	3003-3004	Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / содержание	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,000001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,01 -10 мКОН/мл (см3;г); 0,0001-150%; 0,0001-150% весовых; 0,0001-150% объёмных; не обнаружено
87	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.2.22. Атомно-абсорбционная спектроскопия и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования 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.	-	3003-3004	Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / содержание	0,01-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,000001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 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
88	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.2.24. Абсорбционная 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	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	-	3003-3004	Подлинность	Соответствует/ не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
			-		Оптическая плотность	0,0001 - 3,0
			-		Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / содержание	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
89	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.5.11. Комплексометрическое 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. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	-	3003-3004	Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / содержание	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,000001-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10,0 г/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 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
90	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.2.27. 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	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	-	3003-3004	Подлинность	Соответствует/ не соответствует; выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
			-		Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / содержание	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; 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 / содержание примесей	0,01 - 20%; 0,01 - 20% от действующего вещества (при необходимости указать условия); не обнаружено
		Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; Капли (глазные).	-	3003-3004	Подлинность	Соответствует/ не соответствует; выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
			-		Количественное определение антимикробных консервантов / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / содержание	0,1-10000 мкг/ мл (см3; л; дм3; 100 мл; пипет.; шприц; фл.); 0,00001-10000 мг/ мл (см3; л; дм3; 100 мл; пипет.; шприц; фл.); 0,00001-20%; 0,00001-20% весовых; 0,00001-20% объемных; 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 (микрогранулы, пеллеты): - для орального применения. Настойки и экстракты. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	-	3003-3004	Подлинность	Соответствует/ не соответствует; выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
			-		Количественное определение ароматических компонентов / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / содержание	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; 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
91	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.2.28. 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.	-	3003-3004	Подлинность	Соответствует/ не соответствует; выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
			-		Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / содержание	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; 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 / содержание примесей	0,01 - 20%; 0,01 - 20% от действующего вещества (при необходимости указать условия); не обнаружено
		Лекарственные средства: Расторы: - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; Капли (глазные).	-	3003-3004	Подлинность	Соответствует/ не соответствует; выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
			-		Количественное определение антимикробных консервантов / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / содержание	0,1-10000 мкг/ мл (см3; л; дм3; 100 мл; пипет.; шприц; фл.); 0,00001-10000 мг/ мл (см3; л; дм3; 100 мл; пипет.; шприц; фл.); 0,00001-20%; 0,00001-20% весовых; 0,00001-20% объемных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
		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; Фармацевтические субстанции. Лекарственное растительное сырье и сборы.	-	3003-3004	Подлинность	Соответствует/ не соответствует; выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
-	Количественное определение ароматических компонентов / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / содержание		0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; 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
		<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; Сиропы; Бальзамы; Фармацевтические субстанции. Фармацевтические субстанции растительного происхождения. Лекарственное растительное сырьё и сборы.</p>	-	3003-3004	Подлинность; Количественное определение антиоксидантов / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / содержание	Соответствует/ не соответствует; выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия); 0,1-10000 мкг/ мл (см3; л; дм3; 100 мл; пипет.; шприц; фл.); 0,00001-10000 мг/ мл (см3; л; дм3; 100 мл; пипет.; шприц; фл.); 0,00001-20%; 0,00001-20% весовых; 0,00001-20% объёмных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
		<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>	-	3003-3004	Подлинность	Соответствует/ не соответствует; выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
92	<p>Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.3.5.0. Контроль примесей в субстанциях для фармацевтического 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</p>	<p>Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.</p>	-	3003-3004	Посторонние примеси / родственные соединения / содержание примесей	0,01 - 20%; 0,01 - 20% от действующего вещества (при необходимости указать условия); не обнаружено
93	<p>Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.2.26. 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>	<p>Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.</p>	-	3003-3004	Подлинность / идентификация	Соответствует/ не соответствует; выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
94	<p>Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.3.1. Качественные реакции и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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>	-	3003-3004	Подлинность / идентификация	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
95	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.2.23. Абсорбционная спектрофотометрия в инфракрасной области и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования 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 сырьё и сборы.	-	3003-3004	Подлинность	Соответствует/ не соответствует; выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
			-		Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / содержание	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объёмных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
96	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.2.34. Спектроскопия в ближней инфракрасной области и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования 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 сырьё и сборы.	-	3003-3004	Подлинность	Соответствует/ не соответствует; выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
			-		Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / содержание	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объёмных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
97	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.2.31. Потеря в массе при высушивании и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования 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 сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.	-	3003-3004	Потеря в массе при высушивании / метод высушивания / массовая доля влаги / влажность	0,001 – 50,0 %
98	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.4.19. Идентификация и контроль остаточных растворителей и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования 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 сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.	-	3003-3004	Подлинность / идентификация; Остаточные органические растворители / количественное определение / количественное содержание / содержание	Соответствует/ не соответствует; выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия); 10 - 5000 ppm (мг/кг; мкг/г); 0,00001 – 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
99	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.3.2.0. 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.	-	3003-3004	Остаточные органические растворители / количественное определение / количественное содержание / содержание	10 - 5000 ppm (мг/кг; мкг/г); 0,00001 – 10%
100	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.4.21. Тяжелые металлы и мышьяк в лекарственном растительном 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. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	-	3003-3004	Содержание тяжелых металлов (кадмий, свинец, мышьяк, ртуть)	(0,002 – 500) мг/кг, мг/дм ³ , мкг/мл, мкг/см ³
101	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.4.8. Тяжелые металлы (Метод А, Метод Б) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования 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.	-	3003-3004	Подлинность	Соответствует/ не соответствует; выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
102	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.5.1. 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.	-	3004	Кислотное число	0,01 -10 мгКОН/мл (см ³ ;г)
103	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.5.5. Пероксидное 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.	-	3004	Перекисное число / пероксидное число	0,01-50 ммольО ₂ /кг
104	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.5.14. Общий белок (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.	-	3004	Подлинность	Соответствует/ не соответствует; выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Количественное определение белка / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / содержание	0,2 - 2,0 мг/мл

№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	<p>Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.6.1. Стерильность и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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 инъекций; - для наружного применения (при нанесении на раны); - для интрастернального введения; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; - для интрастернального введения; Капли (глазные); Мази (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 раны). Фармацевтические субстанции.</p>	-	3003-3004	Стерильность	Стерильно/нестерильно; выдерживает испытание/не выдерживает испытание
106	<p>Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.6.6. Микробиологические испытания нестерильных лекарственных средств: общее количество жизнеспособных аэробных микроорганизмов и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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 (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; Сиропы; Бальзамы; Система: - для вагинального введения. Фармацевтические субстанции.</p>		3003-3004	Микробиологическая чистота	<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 / ОКДПГ / 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); Энтробактерии и другие грамотрицательные бактерии / Других энтеробактерий / Энтеробактерий / Энтеробактерий, устойчивых к желчи не более 10⁶ КОЕ/г (мл) / КОЕ в 1 г (мл) / КОЕ в 1 г (мл) препарата/ КОЕ в единице препарата 1 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 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 1 г (мл) отсутствуют/обнаружено; Отсутствие Salmonella / Отсутствие Salmonella spp / Отсутствие бактерий рода 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</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
107	<p>Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.6.7.</p> <p>Микробиологические испытания нестерильных лекарственных средств на наличие отдельных видов микроорганизмов и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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:</p> <p>Растворы: - для орального применения; - для аружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; Суспензии и эмульсии: - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; Капли: - ушные;</p> <p>- 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;</p> <p>Капсулы; Суппозитории (палочки); Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Настойки и экстракты: - для орального применения;</p> <p>- для наружного применения; - для местного применения; Сиропы; Бальзамы; Система: - для вагинального введения. Фармацевтические субстанции.</p>		3003-3004	Микробиологическая чистота	<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 / ОКДПГ / 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); Энтробактерии и другие грамотрицательные бактерии / Других энтробактерий / Энтробактерий / Энтробактерий, устойчивых к желчи не более 10⁶ КОЕ/г (мл) КОЕ в 1 г (мл) / КОЕ в 1 г (мл) препарата/ КОЕ в единице препарата 1 г (мл); Escherichia coli не более 106 КОЕ в 1 г (мл) / КОЕ в 1 г (мл) препарата; Отсутствие энтробактерий / отсутствие энтробактерий / энтробактерий и других грамотрицательных бактерий / Отсутствие бактерий семейства Enterobacteriaceae в 1 г (мл) отсутствуют/обнаружено</p> <p>Отсутствие Escherichia coli в 1 г (мл) отсутствуют/обнаружено; Отсутствие Pseudomonas aeruginosa в 1 г (мл) отсутствуют/обнаружено;</p> <p>Отсутствие Staphylococcus aureus 1 г (мл) отсутствуют/обнаружено; Отсутствие Salmonella / Отсутствие Salmonella spp / Отсутствие бактерий рода 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</p>
108	<p>Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.6.9.</p> <p>Микробиологические испытания лекарственных препаратов природного происхождения для приема внутрь и сырья, используемого для их получения и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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 (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; Сиропы; Бальзамы; Система: - для вагинального введения. Фармацевтические субстанции.</p>		3003-3004	Микробиологическая чистота	<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 / ОКДПГ / 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); Энтробактерии и другие грамотрицательные бактерии / Других энтробактерий / Энтробактерий / Энтробактерий, устойчивых к желчи не более 10⁶ КОЕ/г (мл) КОЕ в 1 г (мл) / КОЕ в 1 г (мл) препарата/ КОЕ в единице препарата 1 г (мл); Escherichia coli не более 106 КОЕ в 1 г (мл) / КОЕ в 1 г (мл) препарата; Отсутствие энтробактерий / отсутствие энтробактерий / энтробактерий и других грамотрицательных бактерий / Отсутствие энтробактерий, 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 1 г (мл) отсутствуют/обнаружено; Отсутствие Salmonella / Отсутствие Salmonella spp / Отсутствие бактерий рода 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</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
109	<p>Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.3.1.2.</p> <p>Требования к микробиологической чистоте лекарственных препаратов, фармацевтических субстанций и вспомогательных веществ для их производства и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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 (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; Сиропы; Бальзамы; Система: - для вагинального введения. Фармацевтические субстанции.</p>	-	3003-3004	Микробиологическая чистота	<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 / ОКДПГ / 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); Энтробактерии и другие грамотрицательные бактерии / Других энтробактерий / Энтробактерий / Энтробактерий, устойчивых к желчи не более 10⁶ КОЕ/г (мл) / КОЕ в 1 г (мл) / КОЕ в 1 г (мл) препарата/ КОЕ в единице препарата 1 г (мл); Escherichia coli не более 10⁶ КОЕ в 1 г (мл) / КОЕ в 1 г (мл) препарата; Отсутствие энтробактерий / энтробактерий и других грамотрицательных бактерий / Отсутствие энтробактерий, 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 1 г (мл) отсутствуют/обнаружено; Отсутствие Salmonella / Отсутствие Salmonella spp / Отсутствие бактерий рода 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</p>
110	<p>Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.3.1.4.</p> <p>Требования к микробиологической чистоте фармацевтических субстанций растительного происхождения, лекарственных растительных препаратов и экстрактов, используемых для их получения и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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 (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; Сиропы; Бальзамы; Система: - для вагинального введения. Фармацевтические субстанции.</p>		3003-3004	Микробиологическая чистота	<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 / ОКДПГ / 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); Энтробактерии и другие грамотрицательные бактерии / Других энтробактерий / Энтробактерий / Энтробактерий, устойчивых к желчи не более 10⁶ КОЕ/г (мл) / КОЕ в 1 г (мл) / КОЕ в 1 г (мл) препарата/ КОЕ в единице препарата 1 г (мл); Escherichia coli не более 10⁶ КОЕ в 1 г (мл) / КОЕ в 1 г (мл) препарата; Отсутствие энтробактерий / энтробактерий и других грамотрицательных бактерий / Отсутствие энтробактерий, 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 1 г (мл) отсутствуют/обнаружено; Отсутствие Salmonella / Отсутствие Salmonella spp / Отсутствие бактерий рода 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</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
111	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.6.8. Бактериальные эндотоксины (Методы А и 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: Растворы: - для инъекций; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; Порошки и гранулы: - для приготовления раствора для инъекций. Фармацевтические субстанции.	-	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 EU/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 ME/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)
112	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.9.1. Распадаемость 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; Суппозитории; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты); Система: - для вагинального введения.	-	3004	Распадаемость	0,5 -120 мин; соответствует/ не соответствует; выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
113	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.9.2. Распадаемость суппозитория, вагинальных таблеток, ректальных и вагинальных 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; Суппозитории; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты); Система: - для вагинального введения.	-	3004	Распадаемость	0,5 -120 мин; соответствует/ не соответствует; выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
114	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.9.3. Испытание на 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 (микрогранулы, пеллеты); Система: - для вагинального введения.	-	3004	Растворение	0,1 – 120% от заявленного; соответствует/ не соответствует; выдерживает испытание / не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
115	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.9.5. Однородность массы единицы дозированного лекарственного препарата и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования 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; Лиофилизат.	-	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 (при необходимости указать условия)
116	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.9.14. Однородность дозированных единиц и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования 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); Мази; Пленки (глазные); Аэрозоли и спреи; Система: - для вагинального введения.	-	3004	Однородность дозирования	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
117	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.9.12. Однородность массы доз, отмеренных из многодозовой упаковки и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования 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; Пленки (глазные).	-	3004	Однородность массы дозы / однородность массы	0,01 – 50 % от средней массы; соответствует/ не соответствует; выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
118	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.9.8. Содержание этанола и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования 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.	-	3004	Количественное определение спирта этилового / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / массово-объемная концентрация / содержание	0,01-96 % (масс, об); г/л (дм ³ , см ³ , мл); мг/мл (см ³)
119	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.8.15. Сухой остаток экстрактов и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования 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 сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.	-	3003 – 3004	Массовая доля сухого остатка / сухой остаток	0,001 – 10%
120	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.8.16. Потеря в массе при высушивании экстрактов и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования 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 сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.	-	3003 – 3004	Потеря в массе при высушивании / определение влажности / массовая доля влаги / влажность	0,001 – 50%
121	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.8.2. Посторонние примеси и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования 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 сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.	-	3003 – 3004	Содержание примесей	0,1-20%; выдерживает испытание/ не выдерживает испытание; наличие/ отсутствие (при необходимости указать условия)
122	ГОСТ 31482	Комбикорма, кормовые добавки	-	МКС 65.120	Коричный альдегид	0,5 до 50,0 мг коричневого альдегида на 100 г липидов
123	ГОСТ 23423 п. 6.6	Корма, комбикорма, кормовые добавки, премиксы, комбикормовое сырьё	-	2309	Массовая доля метионина	95,0 – 100,0 %
124	ГОСТ 13496.21 п 8	Корма, комбикорма, комбикормовое сырьё	-	2309	Массовая доля лизина	0,15-10,0%
					Массовая доля триптофана	0,1-2,0 %

№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
125	ГОСТ 34118	Мясо, жир-сырец, мясные и мясосодержащие продукты, продукты из шпика.	-	0201-0210	Перекисное число	(0 – 40) ммоль активного кислорода/кг жира
126	ГОСТ 18363-1	Жиры и масла животные и растительные	10,4	1501-1518	Массовая доля 3-МХПД	(0.1 - 3,0) мг/кг
					Массовая доля Глицидола	(0.1 - 3,0) мг/кг
127	ГОСТ 34592	Мясо млекопитающих, мясо птицы, субпродукты, молоко, мед	10.1; 10.5; 01.49.21	0201-0210; 0401; 0409	Массовая концентрация тетраметрина	(0,05 - 1,0) мг/кг
					Массовая концентрация ципромазина	(0,05 - 1,0) мг/кг
					Массовая концентрация хлорпирифоса	(0,05 - 1,0) мг/кг
					Массовая концентрация индосакарба	(0,025 - 0,5) мг/кг
					Массовая концентрация имидаклоприда	(0,01 - 0,2) мг/кг
					Массовая концентрация диазинона	(0,01 - 0,2) мг/кг
					Массовая концентрация фентона	(0,005 - 0,1) мг/кг
					Массовая концентрация темефоса	(0,005 - 0,1) мг/кг
					Массовая концентрация ацетамиприда	(0,005 - 0,1) мг/кг
					Массовая концентрация филпронила	(0,005 - 0,1) мг/кг
					Массовая концентрация бета-цифлутрина	(0,005 - 0,1) мг/кг
					Массовая концентрация пропоксура	(0,005 - 0,1) мг/кг
					Массовая концентрация эсфенвалерата	(0,005 - 0,1) мг/кг
					Массовая концентрация малатиона	(0,005 - 0,1) мг/кг
					Массовая концентрация хлорпирифос-метила	(0,005 - 0,1) мг/кг
					Массовая концентрация фенвалерата	(0,01 - 1,0) мг/кг
					Массовая концентрация бифентрина	(0,01 - 1,0) мг/кг
					Массовая концентрация дельтаметрина	(0,01 - 1,0) мг/кг
					Массовая концентрация циперметрина	(0,01 - 1,0) мг/кг
					Массовая концентрация длямбда-цигалотрина	(0,01 - 5,0) мг/кг
Массовая концентрация карбарила	(0,01 - 5,0) мг/кг					
Массовая концентрация перметрина	(0,01 - 5,0) мг/кг					
128	ГОСТ 34616	Молочная, рыбная и мясная продукция	10.1; 10.2; 10.5	0209; 0210; 0305; 0406	Массовая концентрация бенз(а)антрацена	(0,001 - 0,01) мг/кг
					Массовая концентрация хризена	(0,001 - 0,01) мг/кг
					Массовая концентрация бенз(б)флуорантена	(0,0005 - 0,01) мг/кг
					Массовая концентрация бенз(а)пирена	(0,0005 - 0,01) мг/кг
129	Инструкция по применению набора реагентов АмплиСенс [®] Свинина-FL	Корма для животных, продукты питания	-	-	ДНК свиньи	Обнаружена/ не обнаружена
130	Инструкция по применению набора реагентов АмплиСенс [®] Курица / Индейка-FL	Корма для животных, продукты питания	-	-	ДНК курицы/ДНК индейки	Обнаружена/ не обнаружена
131	Инструкция по применению Набора реагентов для обнаружения видоспецифичной ДНК свиньи "Sus scrofa Ident RT", Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Корма, продовольственное сырье, полуфабрикаты ,пищевые продукты	-	-	ДНК свиньи (Sus scrofa)	Обнаружена/ не обнаружена
132	Инструкция по применению Набора реагентов для обнаружения видоспецифичной ДНК козы «Capra hircus IdentRT, Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Корма, продовольственное сырье, полуфабрикаты ,пищевые продукты	-	-	ДНК козы (Capra hircus)	Обнаружена/ не обнаружена
133	Инструкция по применению Набора реагентов для обнаружения и дифференциации ДНК гуся (Anser anser) и утки (Anas platyrhynchos) методом полимеразной цепной реакции в реальном времени «Anser anser / Anas platyrhynchos Ident RT multiplex» (набор для мультиплексного анализа), Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Корма, продовольственное сырье, полуфабрикаты ,пищевые продукты	-	-	ДНК гуся (Anser anser)/ ДНК утки (Anas platyrhynchos)	Обнаружена/ не обнаружена
134	Инструкция по применению Набора реагентов для обнаружения видоспецифичной ДНК крупного рогатого скота (КРС) "Bovinae Ident RT", Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Корма, продовольственное сырье, полуфабрикаты ,пищевые продукты	-	-	ДНК КРС (Bovinae)	Обнаружена/ не обнаружена
135	Инструкция по применению Набора реагентов для обнаружения видоспецифичной ДНК барана «Ovis aries Ident RT», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Корма, продовольственное сырье, полуфабрикаты ,пищевые продукты	-	-	ДНК барана (Ovis aries)	Обнаружена/ не обнаружена
136	Инструкция по применению Набора реагентов для обнаружения и дифференциации ДНК плотоядных (кошек Felis Catus и собак Canis lupus) Ident RT», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Корма, продовольственное сырье, полуфабрикаты ,пищевые продукты	-	-	ДНК кошки (Felis Catus)/ ДНК собак (Canis lupus)	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
137	Инструкция по применению Набора реагентов для обнаружения видоспецифичной ДНК кролика (<i>Oryctolagus cuniculus</i>) «Oryctolagus cuniculus Ident RT», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Корма, продовольственное сырье, полуфабрикаты, пищевые продукты	-	-	ДНК кролика (<i>Oryctolagus cuniculus</i>)	Обнаружена/ не обнаружена
138	Инструкция по применению набора реагентов для обнаружения ДНК сои и регуляторных последовательностей 35S, FMV, NOS в геноме ГМО растительного происхождения методом полимеразной цепной реакции в реальном времени «Соя / 35S+FMV / NOS скрининг», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	ДНК сои, P-35S, T-NOS, P-FMV	Обнаружена/ не обнаружена
139	Инструкция по применению набора реагентов для обнаружения ДНК кукурузы и регуляторных последовательностей 35S, NOS в геноме ГМО растительного происхождения методом полимеразной цепной реакции в реальном времени «Кукуруза / 35S / NOS скрининг», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	ДНК кукурузы, P-35S, T-NOS	Обнаружена/ не обнаружена
140	Инструкция по применению набора реагентов для обнаружения регуляторных последовательностей Pat, EPSPS, Bar в геноме ГМО растительного происхождения методом полимеразной цепной реакции в реальном времени «Pat/EPSPS/Bar-скрининг», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	Генетические конструкции, Pat, Cp4epsp, Bar	Обнаружена/ не обнаружена
141	Инструкция по применению набора реагентов для идентификации и количественного анализа линии (трансформационного события), MON89788 генетически модифицированной (ГМ) сои в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «СояMON89788-количество», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	Количественное содержание ГМ сои линии MON89788	0,1-10%
142	Инструкция по применению набора реагентов для идентификации и количественного анализа линии (трансформационного события), MON87701 генетически модифицированной (ГМ) сои в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «СояMON87701-количество», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	Количественное содержание ГМ сои линии MON87701	0,1-10%
143	Инструкция по применению набора реагентов для идентификации и количественного анализа линии (трансформационного события), MON89034 генетически модифицированной (ГМ) кукурузы в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «КукурузаMON89034-количество», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	Количественное содержание ГМ кукурузы линии MON89034	0,1-10%
144	Инструкция по применению набора реагентов для обнаружения ДНК гороха, люцерны, пшеницы методом полимеразной цепной реакции в реальном времени Горох/Люцерна/Пшеница- скрининг», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	ДНК гороха, ДНК люцерны, ДНК пшеницы	Обнаружена/ не обнаружена
145	Инструкция по применению набора реагентов для обнаружения и идентификации линии (трансформационного события), GTS-40-3-2 генетически модифицированной (ГМ) сои в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «Соя GTS-40-3-2-идентификация», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	Идентификация ГМ сои линии GTS-40-3-2	Обнаружена/ не обнаружена
146	Инструкция по применению набора реагентов для обнаружения и идентификации линии (трансформационного события), A2704-12 генетически модифицированной (ГМ) сои в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «Соя A2704-12-идентификация», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	Идентификация ГМ сои линии A2704-12	Обнаружена/ не обнаружена
147	Инструкция по применению набора реагентов для обнаружения и идентификации линии (трансформационного события), A5547-127 генетически модифицированной (ГМ) сои в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «Соя A5547-127-идентификация», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	Идентификация ГМ сои линии A5547-127	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
157	Инструкция по применению набора реагентов для обнаружения и идентификации линии (трансформационного события), GT73 генетически модифицированного (ГМ) рапса в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «Рапс GT73 - идентификация», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	Идентификация ГМ рапса линии GT73	Обнаружена/ не обнаружена
158	Инструкция по применению набора реагентов для обнаружения и идентификации линии (трансформационного события), T45 генетически модифицированного (ГМ) рапса в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «Рапс T45 - идентификация», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	Идентификация ГМ рапса линии T45	Обнаружена/ не обнаружена
159	Инструкция по применению набора реагентов для обнаружения и идентификации линии (трансформационного события), MS8 генетически модифицированного (ГМ) рапса в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «Рапс MS8 - идентификация», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	Идентификация ГМ рапса линии MS8	Обнаружена/ не обнаружена
160	Инструкция по применению набора реагентов для обнаружения и идентификации линии (трансформационного события), RF1 генетически модифицированного (ГМ) рапса в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «Рапс RF1 - идентификация», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	Идентификация ГМ рапса линии RF1	Обнаружена/ не обнаружена
161	Инструкция по применению набора реагентов для обнаружения и идентификации линии (трансформационного события), RF3 генетически модифицированного (ГМ) рапса в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «Рапс RF3 - идентификация», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	Идентификация ГМ рапса линии RF3	Обнаружена/ не обнаружена
162	Инструкция по применению набора реагентов для обнаружения и идентификации линии (трансформационного события), MS1 генетически модифицированного (ГМ) рапса в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «Рапс MS1 - идентификация», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	Идентификация ГМ рапса линии MS1	Обнаружена/ не обнаружена
163	Инструкция по применению набора реагентов для обнаружения и идентификации линии (трансформационного события), MON88302 генетически модифицированного (ГМ) рапса в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «Рапс MON88302 - идентификация», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	Идентификация ГМ рапса линии MON88302	Обнаружена/ не обнаружена
164	Инструкция по применению набора реагентов для обнаружения и идентификации линии (трансформационного события), RF2 генетически модифицированного (ГМ) рапса в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «Рапс RF2 - идентификация», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	Идентификация ГМ рапса линии RF2	Обнаружена/ не обнаружена
165	Инструкция по применению набора реагентов для идентификации и количественного анализа линии (трансформационного события), MIR604 генетически модифицированной (ГМ) кукурузы в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «Кукуруза MIR604-количество», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	Количественное содержание ГМ кукурузы линии MIR604	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
166	Инструкция по применению набора реагентов для идентификации и количественного анализа линии (трансформационного события), NK603 генетически модифицированной (ГМ) кукурузы в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «Кукуруза NK603-количество», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	Количественное содержание ГМ кукурузы линии NK603	0,1-10%
167	Инструкция по применению набора реагентов для идентификации и количественного анализа линии (трансформационного события), MON863 генетически модифицированной (ГМ) кукурузы в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «Кукуруза MON863-количество», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	Количественное содержание ГМ кукурузы линии MON863	0,1-10%
168	Инструкция по применению набора реагентов для идентификации и количественного анализа линии (трансформационного события), MON88017 генетически модифицированной (ГМ) кукурузы в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «Кукуруза MON88017-количество», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	Количественное содержание ГМ кукурузы линии MON88017	0,1-10%
169	Инструкция по применению набора реагентов для идентификации и количественного анализа линии (трансформационного события), GA21 генетически модифицированной (ГМ) кукурузы в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «Кукуруза GA21-количество», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	Количественное содержание ГМ кукурузы линии GA21	0,1-4,3%
170	Инструкция по применению набора реагентов для обнаружения ДНК мыши (Mus mus-culus) и крысы (Rattus) методом полимеразной цепной реакции в реальном времени «Mus musculus / Rattus Ident RT» Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, полуфабрикаты	-	-	ДНК мыши (Mus mus- culus)/ ДНК крысы (Rattus)	Обнаружена/ не обнаружена
171	Инструкция по применению набора реагентов для идентификации и количественного анализа линии (трансформационного события), MIR162 генетически модифицированной (ГМ) кукурузы в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «Кукуруза MIR162-количество», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	Количественное содержание ГМ кукурузы линии MIR162	0,1-10%
172	Инструкция по применению набора реагентов АмплиСенс ГМ соя-FL	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	ДНК P-rbcS, ДНК P-AHAS, ДНК CS-pat	Обнаружена/ не обнаружена
173	Инструкция по применению набора реагентов для обнаружения растительной ДНК и регуляторных последовательностей 35S, FMV, NOS в геноме ГМО растительного происхождения методом полимеразной цепной реакции в реальном времени «Растение/ 35S+FMV / NOS скрининг», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	ДНК растений, P-35S, T-NOS, P-FMV	Обнаружена/ не обнаружена
174	Методика полуколичественной оценки содержания ДНК курицы в мясной продукции методом ПЦР с гибридно-флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени»	Мясная продукция, в том числе подвергавшаяся термической обработке; сырье для ее производства на всех этапах переработки; мясные полуфабрикаты; кулинарные мясные изделия.	-	-	Полуколичественная оценка содержания ДНК курицы	содержание ДНК курицы (Gallus gallus) более 10,0% содержание ДНК курицы (Gallus gallus) менее 0,1% содержание ДНК курицы (Gallus gallus) находится в диапазоне от 0,1% до 1,0% содержание ДНК курицы (Gallus gallus) находится в диапазоне от 1,0% до 10,0% мясо курицы (продукты убоя) отсутствует. Возможно присутствие в образце яиц или яичных продуктов

№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
175	Инструкция по применению набора реагентов для обнаружения ДНК сои, кукурузы и рапса в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах методом полимеразной цепной реакции в реальном времени «Соя / Кукуруза / Рапс», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	ДНК сои, ДНК кукурузы, ДНК рапса	Обнаружена/ не обнаружена
176	Инструкция по применению набора реагентов для обнаружения ДНК подсолнечника, рапса и оливы в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах методом полимеразной цепной реакции в реальном времени «Подсолнечник / Рапс / Олива», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	ДНК подсолнечника, ДНК рапса, ДНК оливы	Обнаружена/ не обнаружена
177	Инструкция по применению набора реагентов для обнаружения, идентификации и полуколичественного анализа линии (трансформационного события) MZIR098 генетически модифицированной (ГМ) кукурузы в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «Кукуруза MZIR098 идентификация», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	Идентификация ГМ кукурузы линии MZIR098	Обнаружена/ не обнаружена
178	Инструкция по применению набора реагентов для обнаружения, идентификации и полуколичественного анализа линии (трансформационного события) MZHGOJG генетически модифицированной (ГМ) кукурузы в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «Кукуруза MZHGOJG идентификация», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	Идентификация ГМ кукурузы линии MZHGOJG	Обнаружена/ не обнаружена
179	Инструкция по применению набора реагентов для обнаружения специфичного для ГМ растений гена prtII методом полимеразной цепной реакции в реальном времени «Растение / prtII скрининг», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	ДНК растений, генетическая конструкции prtII	Обнаружена/ не обнаружена
180	Методика идентификации и типирования изолятов возбудителя гемифилеза крупного рогатого скота Histophilus somni методом ПЦР с гибридно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации, ФГБУ «ВГНКИ» утв. 25.11.19	Биологический материал	-	-	фрагмент генома Histophilus somni, ген sul2, ген strA, ген strB	обнаружен (обнаружена) /обнаружен (не обнаружена)
181	Методика выявления и идентификации возбудителей пастереллеза Pasteurella multocida и Mannheimia haemolytica методом ПЦР с гибридно-флуоресцентной детекцией в режиме "реального времени". ФГБУ «ВГНКИ» утв. 29.10.20	Биологический материал	-	-	ДНК Pasteurella multocida, ДНК Mannheimia haemolytica, ДНК Pasteurella multocida типа А, ДНК Pasteurella multocida типа В, ДНК Pasteurella multocida типа D, ДНК Pasteurella multocida типа E, ДНК Pasteurella multocida типа F	обнаружена/ не обнаружена
182	Методика выявления РНК вируса SARS-CoV-2 методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени, ФГБУ «ВГНКИ» утв. 07.08.2020	Смывы с поверхностей, биоматериал.	-	-	РНК вируса SARS-CoV-2 (фрагмент N-гена, фрагмент E-гена)	обнаружена / не обнаружена
183	Методика выявления маркерной делеции gE при наличии gB в штаммах вируса болезни ауски методом пцр с гибридно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации, ФГБУ «ВГНКИ», утв. 30.01.2020	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения Культуры клеток	21.20.21.137 -	3002 30 000 0 -	 Фрагмент гена gE, фрагмент гена gB	 обнаружен / не обнаружен

№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
184	Методические указания Генетическая идентификация грибов на основе анализа нуклеотидной последовательности гена рибосомного оперона, ФГБУ "ВГНКИ" утв. 18.11.2020	Культуры микроорганизмов, штаммы	-	-	Максимальная гомология нуклеотидной последовательности	-
185	ГОСТ Р 58357	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.137	3002300000	ДНК вируса болезни Марека 1, 2, 3 серотипа	положительный (обнаружена) /отрицательный (не обнаружена)
186	Методические указания по выявлению генома реовируса кур методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени, ФГБУ «ВНИИЗЖ», 2014	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.137	3002 30 000 0	Фрагмент генома реовируса кур	положительный (обнаружена) / отрицательный (не обнаружена)
187	Методические указания по выявлению ДНК вируса оспы птиц методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени с рекомбинантным положительным контролем, ФГБУ «ВНИИЗЖ», 2014	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.137	3002 30 000 0	Вирус оспы птиц	положительный (обнаружена) / отрицательный (не обнаружена)
188	Инструкция по применению набора для выявления РНК вируса болезни Ньюкасла (организация-производитель – ООО «ФракталБио»);	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.137	3002 30 000 0	РНК вируса болезни Ньюкасла	обнаружена / не обнаружена
189	Инструкция по применению набора для выявления вируса инфекционной анемии цыплят (организация-производитель – ООО «ФракталБио»);	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.137	3002 30 000 0	ДНК вируса инфекционной анемии цыплят	обнаружена / не обнаружена
190	Инструкция по применению набора для выявления РНК вируса ИБК (организация-производитель – ООО «ФракталБио»);	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.137	3002 30 000 0	РНК вируса инфекционного бронхита кур	обнаружена / не обнаружена
191	Инструкция по применению набора для выявления РНК вируса болезни Гамборо (организация-производитель – ООО «ФракталБио»);	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.137	3002 30 000 0	РНК вируса болезни Гамборо (бурсальной болезни) кур	обнаружена / не обнаружена
192	Инструкция по применению набора для выявления ДНК вируса инфекционного ларинготрахеита (организация-производитель – ООО «ФракталБио»);	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.137	3002 30 000 0	ДНК вируса инфекционного ларинготрахеита	обнаружена / не обнаружена
193	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);	Сперма	01.42.20.000	0511 10 000 0 0511 99 853	РНК вируса диарей КРС	обнаружена / не обнаружена
194	Инструкция по применению тест-системы «РСС» для выявления и генотипирования вируса репродуктивно-респираторного синдрома свиней методом полимеразной цепной реакции (организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора)	Сперма	01.46.10.400	0511 99 853 9	РНК вируса РСС	обнаружена РНК вируса РСС европейского генотипа / обнаружена РНК вируса РСС американского генотипа /не обнаружена
195	Инструкция по применению тест-системы «ХЛА-КОМ» для диагностики хламидиоза животных и птиц методом полимеразной цепной реакции	Сперма	01.42.20.000 01.46.10.400	0511 10 000 0 0511 99 853	ДНК микроорганизмов семейства Chlamydiaceae	положительный (обнаружена) / отрицательный (не обнаружена)
196	ТУ 21.10.60-105-51062356-2015	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	3822000000	Внешний вид, цвет	Соответствует/Не Соответствует
					Активность	
					Специфичность	
					Наличие посторонних примесей	
197	ТУ 21.10.60-112-51062356-2016	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	3822000000	Внешний вид, цвет	Соответствует/Не Соответствует
					Активность	
					Специфичность	
					Наличие посторонних примесей	

№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	ТУ 21.10.60-160-51062356-2018	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	3822000000	Внешний вид, цвет	Соответствует/Не Соответствует
					Активность	
					Специфичность	
					Наличие посторонних примесей	
199	ТУ 21.10.60-203-51062356-2020	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	3822000000	Внешний вид, цвет	Соответствует/Не Соответствует
					Активность	
					Специфичность	
					Наличие посторонних примесей	
200	ТУ 21.10.60-164-51062356-2018	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	3822000000	Внешний вид, цвет	Соответствует/Не Соответствует
					Активность	
					Специфичность	
					Наличие посторонних примесей	
201	ТУ 21.10.60-159-51062356-2018	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	3822000000	Внешний вид, цвет	Соответствует/Не Соответствует
					Активность	
					Специфичность	
					Наличие посторонних примесей	
202	ТУ 21.10.60-117-51062356-2016	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	3822000000	Внешний вид, цвет	Соответствует/Не Соответствует
					Активность	
					Специфичность	
					Наличие посторонних примесей	
203	ГОСТ 32277, п.5.1	Средства воспроизводства. Сперма Сперма замороженная. Сперма неразбавленная свежеполученная.	01.42.2; 01.43.10.500; 01.46.10.400; 01.45.11.270; 01.45.12.230	-	Определение цвета	---
	п.5.2.1				Определение объема эякулята	От 0,1 до 1,0 см ³
	п.5.5.1				Концентрация сперматозоидов в счетной камере	От 0 до 1 млрд/см ³
	п.6.1				Определение подвижности сперматозоидов	От 0 до 100%
	п.6.2				Определение выживаемости сперматозоидов при температуре (37±1)°С после оттаивания спермы	От 0 до 100%
	п.8.1				Определение содержания сперматозоидов с аномальной морфологией и включений	От 0 до 100%
	п.8.4				Определение целостности акросомы	От 0 до 100%
	ГОСТ 32198, п.8.1				Средства воспроизводства. Сперма	01.42.2; 01.43.10.500; 01.46.10.400; 01.45.11.270; 01.45.12.230
п.8.2	Определение бактерий группы кишечной палочки коли-титр	Положительный /отрицательный От 0,001 до 0,1 см ³				
п.8.3	Исследование спермы на наличие синегнойной палочки	Обнаружена/ не обнаружена				
п.8.4	Исследование спермы на наличие анаэробной микрофлоры	Обнаружена/ не обнаружена				
п.8.5	Исследование спермы на наличие грибов	Обнаружена/ не обнаружена				
п.8.6	Исследование спермы на наличие золотистого стафилококка (Staphylococcus aureus)	Обнаружена/ не обнаружена				
205	МУ. Ветеринарно-санитарный контроль качества замороженной спермы быков-производителей. Методы исследований физических, биологических свойств и морфофункциональный анализ качества криоконсервированной спермы, п.8.3	Сперма быков замороженная	01.42.2; 01.43.10.500; 01.46.10.400; 01.45.11.270; 01.45.12.230	-	Определение концентрации сперматозоидов в счетной камере	От 0 до 1 млрд/в дозе
	п.10.1				Определение содержания сперматозоидов с аномальной морфологией и включений	От 0 до 100%
	п.10.2				Определение целостности акросомы	От 0 до 100%
	п.10.3				Определение индекса фрагментации ДНК сперматозоидов	От 0 до 100%

№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
206	МУ. Ветеринарно-санитарный контроль качества замороженной спермы быков-производителей. Методы исследований физических, биологических свойств и морфофункциональный анализ качества криоконсервированной спермы, разделенной по полу, п.10.3 п.11.5	Сперма быков разделенная по полу замороженная	-	-	Определение выживаемости сперматозоидов при температуре 37 °С после оттаивания спермы	От 0 до 100%
					Определение целостности акросомы	От 0 до 100%
207	МУ. Ветеринарно-санитарный контроль качества замороженной спермы быков-производителей. Методы микробиологического анализа замороженно-оттаянной спермы быков-производителей, п.7.6	Сперма быков замороженная	01.42.2; 01.43.10.500; 01.46.10.400; 01.45.11.270; 01.45.12.230	-	Микробиологическое исследование спермы на наличие бактерий рода <i>Samrulobacter</i>	Обнаружена/ не обнаружена
208	ГОСТ 31746 (ISO 6888-1:1999) (ISO 6888-2:1999) (ISO 6888-3:1999) пп.1-8; 9.1; 9.2; 9.3; 9.4; 9.5; 9.6.2.; 9.7; 10; 11.	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)	<i>S.aureus</i>	1 – 9,9·10 ⁶ КОЕ/г (см ³)
209	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)	1 – 9,9·10 ⁶ КОЕ/г (см ³)
210	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	1 – 9,9·10 ⁶ КОЕ/г (см ³)
211	ГОСТ ISO 7218 Пп. 9.2.1; 10.4	Пищевые продукты и корма для животных.	-	-	Количество колоний дрожжей и плесеней	-
212	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	1 - 9,9 x10 ⁶ КОЕ/г
213	ГОСТ 33566	Молоко и молочная продукция	10.51, 10.52	0401-0406	Плесени	1 - 9,9 x10 ⁶ КОЕ/г
214	ГОСТ 26670-91	Продукты пищевые.	-	-	Микроорганизмы III-IV группы патогенности (опасности)	Обнаружена/ не обнаружена
215	ГОСТ 26669-85	Продукты пищевые и вкусовые.	-	-	Подготовка проб для испытаний	1 – 9,9·10 ⁶ КОЕ/г (см ³)
216	ГОСТ 7702.2.0	Продукты убоя птицы, полуфабрикаты из мяса птицы и объекты окружающей производственной среды.	10.12.1 10.12.2. 10.12.4 10.12.50.200 10.12.50.300	0207	Отбор и подготовка проб для микробиологических исследований	-
217	ГОСТ ИСО 6498	Корма, комбикорма.	10.1-10.8 10.91 10.92	02-05 07-12 14, 15 16-21 2301-	Подготовка проб для испытаний	
218	ГОСТ 10444.9	Продукты пищевые.	10.1-10.4, 10.6-10.8, 10.91, 10.92	02-05, 07-12, 14,15, 16-21, 2301-2309	<i>S. perfringens</i>	1 – 9,9·10 ⁶ КОЕ/г (см ³)
Московская область, городской округ Истра, пос. ОПХ "Маньхино", ЛК1, ЛК2, ЛК4, С31, С32, здание научно-методической работы.						
219	ГОСТ 31674 п. 4.2 п. 5.1 п. 5.2	Корма, кормовое сырьё, кормовые добавки	33512 33878	2309	Общая токсичность	Токсичные / слаботоксичные / нетоксичные
220	ГОСТ 26669	Продукты пищевые. Корма, кормовое сырьё, кормовые добавки.	33512 33878	2309	Пробоподготовка	-
221	ГОСТ 26670 п. 5	Продукты пищевые. Корма, кормовое сырьё,	33512	2309	Выражение результатов	-
222	ОФС.1.7.2.0031.15 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;	Испытание на присутствие микоплазм	-	3002	Контаминация микоплазмами	Соответствует/Не соответствует
223	ГОСТ 33871	Средства лекарственные для ветеринарного применения. Вакцины против вирусных болезней животных. Метод определения активности в реакции Гемагглютинации (рга)	-	3002	Активность, обнаружение и идентификация вирусов	Соответствует/Не соответствует
224	ГОСТ Р 55275 п.7.1 п.7.2	Вакцины против бешенства животных живые	-	3002	Внешний вид , цвет, запах Инфекционная активность: на мышах, в культуре клеток ВНК-21, для вакцины из штамма ТС-80 в культуре клеток ВНК-21	Описание; Соответствует/Не Соответствует не менее 10 ^{6,0} ЛД _{50см³} не менее 10 ^{6,0} ККИД _{50см³} , не менее 10 ^{4,0} ККИД _{50см³}

№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
225	9 CFR Коды федерального регулирования §113.38 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;	Испытание на безопасность на морских свинках	-	3002	Безопасность на морских свинках (Безопасность, Безвредность)	Соответствует/Не соответствует
226	9 CFR §113.33 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Испытание безопасности на мышах	-	3002	Безопасность на мышах (Безопасность, безвредность)	Соответствует/Не соответствует
227	9 CFR §113.27 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;	Обнаружение посторонних жизнеспособных бактерий и грибов в живых вакцинах	-	3002	Стерильность (Посторонние бактерии и грибы, присутствие бактерий и грибов, чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация бактериями и грибами)	Соответствует/Не соответствует
228	9 CFR §113.26 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Обнаружение жизнеспособных бактерий и грибов в препаратах, за исключением живых вакцин	-		Стерильность (Посторонние бактерии и грибы, присутствие бактерий и грибов, чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация бактериями и грибами)	Соответствует/Не соответствует
229	9 CFR §113.28 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;	Обнаружение заражения микоплазмами	-	3002	Контаминация микоплазмой (контаминация Mycoplasma, микоплазма, микоплазма, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)	Соответствует/Не соответствует
230	9 CFR §113.30 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Обнаружение заражения сальмонеллой	-	3002	Контаминация сальмонеллой (Сальмонелла, контаминация сальмонеллами)	Соответствует/Не соответствует
231	9 CFR §113.34 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Обнаружение гематоглинирующих вирусов	-	3002	Обнаружение гематоглинирующих вирусов (посторонний гематоглинирующий вирус)	Соответствует/Не соответствует
232	9 CFR §113.44 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Испытание на безопасность на свиньях	-	3002	Безопасность на свиньях (Безопасность, безвредность)	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
233	9 CFR §113.31 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;	Выявление вируса лимфолейкоза птиц	-	3002	Контаминация вирусом лейкоза (Лимфоидный лейкоз, контаминация вирусом лимфоидного лейкоза птиц)	Соответствует/Не соответствует
234	9 CFR §113.41 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Испытание на безопасность на телятах	-	3002	Безопасность на телятах (Безопасность, безвредность)	Соответствует/Не соответствует
235	9 CFR §113.37 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Обнаружение патогенов путем инокуляции эмбрионам цыплят	-	3002	Посторонние патогены на эмбрионах кур (определение посторонних возбудителей, контаминация чужеродными вирусами, специфические посторонние агенты, наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены, содержание примесей)	Соответствует/Не соответствует
236	9 CFR §113.36 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Обнаружение патогенов путем введения препарата цыплятам	-	3002	Посторонние патогены на цыплятах (определение посторонних возбудителей, контаминация чужеродными вирусами, специфические посторонние агенты, наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены, содержание примесей)	Соответствует/Не соответствует
237	9 CFR §113.212 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Инактивированная вакцина против инфекционного бурсита	-	3002	Безопасность (Безвредность)	Соответствует/Не соответствует
					Испытание на иммуногенность (Активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/Не соответствует
238	9 CFR §113.332 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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 теносиновита	-	3002	Содержание примесей	Соответствует/Не соответствует
					Безопасность	Соответствует/Не соответствует
					Титр вируса (активность, эффективность, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/Не соответствует
239	9 CFR §113.205 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Инактивированная вакцина против болезни Ньюкасла	-	3002	Подлинность вируса	Соответствует/Не соответствует
					Безопасность (Безвредность)	Соответствует/Не соответствует
					Испытание на иммуногенность (иммуногенность, иммуногенность, активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	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
240	9 CFR §113.215 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Инактивированная вакцина против вирусной диарей крупного рогатого скота	-	3002	Безопасность (Безвредность)	Соответствует/Не соответствует
					Иммуногенность (Испытание на иммуногенность, активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/Не соответствует
241	9 CFR §113.209 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Инактивированная вакцина против бешенства	-	3002	Испытание на содержание примесей (Посторонние патогены, определение посторонних возбудителей, контаминация чужеродными вирусами, специфические посторонние агенты, наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)	Соответствует/Не соответствует
					Испытание на безопасность (безвредность, безопасность)	Соответствует/Не соответствует
					Испытание на иммуногенность (иммуногенность, активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/Не соответствует
242	9 CFR §113.200 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Общие требования к инактивированным вирусным вакцинам	-	3002	Испытание на содержание примесей (Посторонние патогены, бактерии и грибы, микоплазма, определение посторонних возбудителей, контаминация чужеродными вирусами, специфические посторонние агенты, наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)	Соответствует/Не соответствует
					Испытание на безопасность (безвредность, безопасность)	Соответствует/Не соответствует
					Испытание на вирулентную активность (активность)	Соответствует/Не соответствует
243	9 CFR §113.300 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Общие требования к живым вирусным вакцинам	-	3002	Испытание на содержание примесей (Посторонние патогены, бактерии и грибы, микоплазма, определение посторонних возбудителей, контаминация чужеродными вирусами, специфические посторонние агенты, наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)	Соответствует/Не соответствует
					Испытание на безопасность (безвредность, безопасность)	Соответствует/Не соответствует
					Испытание на подлинность вируса	Соответствует/Не соответствует
					Требования к клеточным культурам	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
244	9 CFR §113.304 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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 панлейкопении кошек	-	3002	Испытание на безопасность (безвредность, безопасность)	Соответствует/Не соответствует
					Требования к вирусному титру (Испытание на иммуногенность, иммуногенность, активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/Не соответствует
245	9 CFR §113.305 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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 гепатита и аденовируса 2-го типа для собак	-	3002	Требования к вирусному титру (Испытание на иммуногенность, иммуногенность, активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/Не соответствует
246	9 CFR §113.306 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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 чумы собак	-	3002	Испытание на выявление патогенов (Посторонние патогены, бактерии и грибы, микоплазма, определение посторонних возбудителей, контаминация чужеродными вирусами, специфические посторонние агенты, наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)	Соответствует/Не соответствует
					Требования к вирусному титру (Испытание на иммуногенность, иммуногенность, активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/Не соответствует
247	9 CFR §113.309 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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 парагриппа-3 крупного рогатого скота	-	3002	Испытание на содержание примесей (Посторонние патогены, определение посторонних возбудителей, контаминация чужеродными вирусами, специфические посторонние агенты, наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)	Соответствует/Не соответствует
					Испытание на безопасность (безвредность, безопасность)	Соответствует/Не соответствует
					Требования к вирусному титру (Испытание на иммуногенность, иммуногенность, активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/Не соответствует
248	9 CFR §113.310 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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 ринотрахеита крупного рогатого скота	-	3002	Испытание на содержание примесей (Посторонние патогены, определение посторонних возбудителей, контаминация чужеродными вирусами, специфические посторонние агенты, наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)	Соответствует/Не соответствует
					Испытание на безопасность (безопасность, безвредность)	Соответствует/Не соответствует
					Требование к вирусному титру (Испытание на иммуногенность, иммуногенность, активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	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
249	9 CFR §113.311 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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 вирусной диареи крупного рогатого скота	-	3002	Испытание на содержание примесей (Посторонние патогены, определение посторонних возбудителей, контаминация чужеродными вирусами, специфические посторонние агенты, наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)	Соответствует/Не соответствует
					Испытание на безопасность (безвредность, безопасность)	Соответствует/Не соответствует
					Требование к вирусному титру (Испытание на иммуногенность, иммуногенность, активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/Не соответствует
250	9 CFR §113.314 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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 кошек	-	3002	Испытание на безопасность (безвредность, безопасность)	Соответствует/Не соответствует
					Требования к вирусному титру (Испытание на иммуногенность, иммуногенность, активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/Не соответствует
251	§113.315 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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 ринотрахеита кошек	-	3002	Испытание на безопасность (безвредность, безопасность)	Соответствует/Не соответствует
					Требования к вирусному титру (Испытание на иммуногенность, иммуногенность, активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/Не соответствует
252	9 CFR §113.316 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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 парагриппа собак	-	3002	Требования к вирусному титру (Испытание на иммуногенность, иммуногенность, активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/Не соответствует
253	9 CFR §113.317 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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 парвовируса собак	-	3002	Требования к вирусному титру (Испытание на иммуногенность, иммуногенность, активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	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
254	9 CFR §113.325 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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 энцефаломелита птиц	-	3002	Наличие патогенов (Посторонние патогены, определение посторонних возбудителей, контаминация чужеродными вирусами, специфические посторонние агенты, наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены, содержание примесей)	Соответствует/Не соответствует
					Испытание на безопасность (безвредность, безопасность)	Соответствует/Не соответствует
					Требования к вирусному титру (Испытание на иммуногенность, иммуногенность, активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/Не соответствует
255	9 CFR §113.326 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Противооспенная вакцина для птиц	-	3002	Иммуногенность (Испытание на иммуногенность, активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/Не соответствует
					Испытание на безопасность (безвредность, безопасность)	Соответствует/Не соответствует
					Требования к вирусному титру (Испытание на иммуногенность, иммуногенность, активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/Не соответствует
256	9 CFR §113.327 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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 бронхита	-	3002	Наличие патогенов (Посторонние патогены, определение посторонних возбудителей, контаминация чужеродными вирусами, специфические посторонние агенты, наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены, содержание примесей)	Соответствует/Не соответствует
					Испытание на безопасность (безвредность, безопасность)	Соответствует/Не соответствует
					Требования к вирусному титру (Испытание на иммуногенность, иммуногенность, активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/Не соответствует
257	9 CFR §113.328 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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 ларинготрахеита птиц	-	3002	Наличие патогенов (Посторонние патогены, определение посторонних возбудителей, контаминация чужеродными вирусами, специфические посторонние агенты, наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены, содержание примесей)	Соответствует/Не соответствует
					Испытание на безопасность (безвредность, безопасность)	Соответствует/Не соответствует
					Требования к вирусному титру (Испытание на иммуногенность, иммуногенность, активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	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
258	9 CFR §113.329 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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	-	3002	Наличие патогенов (Посторонние патогены, определение посторонних возбудителей, контаминация чужеродными вирусами, специфические посторонние агенты, наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены, содержание примесей)	Соответствует/Не соответствует
					Испытание на безопасность (безвредность, безопасность)	Соответствует/Не соответствует
					Требования к вирусному титру (Испытание на иммуногенность, иммуногенность, активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/Не соответствует
259	9 CFR §113.330 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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 Марека	-	3002	Наличие патогенов (Посторонние патогены, определение посторонних возбудителей, контаминация чужеродными вирусами, специфические посторонние агенты, наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены, содержание примесей)	Соответствует/Не соответствует
					Испытание на безопасность (безвредность, безопасность)	Соответствует/Не соответствует
					Требования к вирусному титру (Испытание на иммуногенность, иммуногенность, активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/Не соответствует
260	9 CFR §113.331 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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 бурсита	-	3002	Испытание на наличие патогенов (Посторонние патогены, определение посторонних возбудителей, контаминация чужеродными вирусами, специфические посторонние агенты, наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены, содержание примесей)	Соответствует/Не соответствует
					Испытание на безопасность (безвредность, безопасность)	Соответствует/Не соответствует
					Требования к вирусному титру (Испытание на иммуногенность, иммуногенность, активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	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
					Подлинность	Соответствует/Не соответствует
261	9 CFR §113.332 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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 теносиновита	-	3002	Содержание примесей (Посторонние патогены, определение посторонних возбудителей, контаминация чужеродными вирусами, специфические посторонние агенты, наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)	Соответствует/Не соответствует
					Безопасность (безвредность)	Соответствует/Не соответствует
					Требования к вирусному титру (Испытание на иммуногенность, иммуногенность, активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/Не соответствует
262	9 CFR §113.35 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;	Определение вирулицидной активности	-	3002	Определение вирулицидной активности (активность)	Соответствует/Не соответствует
263	9 CFR §113.39 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Испытание на безопасность на кошках	-	3002	Испытание на безопасность на кошках (Безопасность, безвредность)	Соответствует/Не соответствует
264	9 CFR §113.40 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;	Испытание на безопасность на собаках	-	3002	Испытание на безопасность на собаках (Безопасность, безвредность)	Соответствует/Не соответствует
265	9 CFR §113.46 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Обнаружение цитопатогенных и (или) гемадсорбирующих агентов	-	3002	Обнаружение цитопатогенных и (или) гемадсорбирующих агентов (Посторонние патогены, определение посторонних возбудителей, контаминация чужеродными вирусами, специфические посторонние агенты, наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены, содержание примесей)	Соответствует/Не соответствует
266	9 CFR §113.47 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Обнаружение посторонних вирусов методом флуоресцирующих антител	-	3002	Обнаружение посторонних вирусов методом флуоресцирующих антител (Посторонние патогены, определение посторонних возбудителей, контаминация чужеродными вирусами, специфические посторонние агенты, наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены, содержание 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
267	9 CFR §113.54 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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 разбавителя	-	3002	Стерильность разбавителя (Стерильность, бактерии и грибы, контаминация посторонними агентами, контаминация посторонней микрофлорой)	Соответствует/Не соответствует
268	СТО482915-044-2016п.7.1	Набор для диагностики инфекционной анемии лошадей в реакции диффузионной преципитации (РДП)			Внешний вид антигена специфического преципитирующего тканевого (АСПТ); Внешний вид ССП; Внешний вид кислоты борной; Внешний вид раствора натрия гидроксида; Внешний вид агара «Дифко»; Боратный буфер; Наличие посторонней примеси, нарушение целостности флаконов	Соответствует /Не соответствует
	п.7.2				Время ресуспендирования АСПТ и ССП	не более 5 мин
	п.7.3				Массовая доля влаги в АСПТ и ССП	не более 3,0 %
	п.7.4				Стерильность АСПТ и ССП	Не должно быть роста бактериальной и грибной микрофлоры
	п.7.5				Активность	Антиген в рабочем разведении должен давать четкие линии преципитации с контрольной ССП через 24-48 ч после постановки реакции РДП в геле. Минимальное разведение антигена должно быть не ниже 1:0,75
	п. 7.6				АСПТ/Активность ССП	В РДП ССП без разведения (восстановленная дистиллированной водой до первоначального объема) и в разведении 1:2 должна формировать линию преципитации
					Специфичность АСПТ	Антиген должен давать специфическую реакцию в РДП с заведомо положительными сыворотками и не давать реакции с заведомо отрицательными сыворотками
	Специфичность ССП	Сыворотка должна давать четкую реакцию со специфическим антигеном (АСПТ, АСПК) и не давать реакции отрицательным (нормальным) антигеном				

№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
269	СТО 00482909-0019-2006 п.7.1.1	Набор для серологической диагностики лейкоза крупного рогатого скота			Антиген внешний вид	Описание; Соответствует/Не Соответствует
	п.7.1.2				Массовая доля влаги	не более 3,0%
	п.7.1.3				Растворимость	не более 10 мин
	п.7.1.4				Стерильность	Должна быть стерильной
	п.7.1.5				Активность	В рид антиген, растворенный в объеме равным объему антигена до сушки и разведенный 1:2, должен с СПС формировать линию преципитации
	п.7.1.6				Специфичность	В Рид, растворенный в объеме равный объему антигена до сушки, должен с СПС и контрольными сыворотками формировать линию преципитации, позволяющую однозначно оценить результат РИД с каждой контрольной сывороткой в соответствии с ее наименованием (ОКС, ПКС, СПКС и ПКС-р24)
	п.7.2.1				Разбавитель антигена ВЛ внешний вид	Описание; Соответствует/Не Соответствует
	п.7.2.2				pH	7,5±0,5
	п.7.2.3				Стерильность	Должен быть стерильным
	п.7.3.1				Специфическая перципитирующая сыворотка (СПС) Внешний вид	Описание; Соответствует/Не Соответствует
	п.7.3.2				Стерильность	Должна быть стерильной
	п.7.3.3				Активность	В РИД СПС без разведения и разведенный 1:2 должен с антигеном ВЛ формировать линию преципитации
	п.7.3.4				Специфичность	В РИД СПС должен формировать с антигеном ВЛ и контрольными сыворотками картину преципитации, позволяющую однозначно оценить результат РИД с каждой контрольной сывороткой в соответствии с ее наименованием (ОКС, ПКС, СПКС и ПКС-р24)
	п.7.4.1				Контрольные сыворотки Внешний вид	Описание; Соответствует/Не Соответствует
	п.7.4.2				Стерильность	Должны быть стерильны
	п.7.4.3				Специфичность	Сыворотки считаются специфичными если в РИД: ПКС образует линию преципитации; СПКС – загиб; ПКС-р24 – две линии; ОКС – не образует линии преципитации
	п.7.5.1				Смесь солевая агаровая (ССА) Внешний вид	Описание; Соответствует/Не Соответствует
	п.7.5.2				Качество геля агара	Соответствует/Не соответствует
	п.7.6.1				Разбавитель ССА Внешний вид	Описание; Соответствует/Не Соответствует
	п.7.6.2				Стерильность	Должен быть стерилин
	п.7.6.3				pH	7,5±0,5

№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
270	СТО 00495527-0086-2008 п.8.1	Набор для выявления антител к вирусу гриппа птиц иммуноферментным методом при тестировании сывороток в одном разведении			Внешний вид, цвет наличие механических примесей, трещин флаконов, изменение цвета	Описание; Соответствует/Не Соответствует
	п.8.2				рН готовых рабочих буферных растворов для разведения контрольных и испытуемых сывороток, антивидового конъюгата, межэтапных промывок	7,4-7,6
	п.8.3				Растворимость	2-3 мин
	п.8.4				Допустимые значения оптической плотности контрольных сывороток: среднее значение оптической плотности отрицательного контроля; разница показателей средних значений оптической плотности положительных и отрицательных контролей в разведении 1:400; Активность положительной контрольной сыворотки: положительная к вирусу ГП сыворотка (положительный контроль) должна быть активна в разведении; Специфичность антигена	не выше 0,200 0,45-1,00 не ниже 1:3200 Активность антигена вируса ГП с гетерологичными сыворотками не должна превышать фоновый уровень (реакция с неиммунной сывороткой)
271	СТО 00495527-0037-2006 п.8.1	Набор для выявления антител к вирусу гриппа птиц подтипа Н5 в реакции торможения гемагглютинации			Внешний вид и цвет Наличие посторонней примеси, плесени, трещин флаконов	Описание; Соответствует/Не Соответствует
	п.8.2				Растворимость	2-4 мин
	п.8.3				рН забуференного физиологического раствора	7,2-7,4
	п.8.4				Контаминация бактериальной и грибной микрофлорой	Не допускается
	п.8.5				Полнота инаktivации антигена	Должен быть инаktivирован
	п.8.6				Гемагглютинирующая активность антигена	Не ниже 1:64
	п.8.7				Активность положительной сыворотки	Не ниже 1:128
	п.8.8				Специфичность антигена	Антиген должен быть активен только с гомологичной сывороткой
	п.8.9				Массовая доля влаги в лиофилизированных препаратах	Не более 4%
272	СТО 00495527-0035-2006 п.8.1	Набор для выявления антител к вирусу синдрома снижения яйценоскости-76 в реакции торможения агглютинации			Внешний вид	Описание; Соответствует/Не Соответствует
	п.8.2				рН растворов	7,2-7,4
	п.8.3				Растворимость	В пределах 4 мин
	п.8.4				Активность	Специфический антиген в РГА должен быть активен в разведении не менее 1:2024 Положительная к вирусу ССЯ-76 сыворотка (положительный контроль) в РТГА должна быть активна в разведении не менее 1:64
	п.8.5				Специфичность	Антиген вируса ССЯ-76 должен быть активен только с гомологичными сыворотками
	п.8.6				Массовая доля влаги	Не более 4%
273	Стo 00482909-050-2008 п.8.1	Набор антигенов и сывороток для диагностики гриппа лошадей			Внешний вид антигенов и сывороток Наличие посторонних примесей	Описание; Соответствует/Не Соответствует
	п.8.2				Наличие вакуума в ампулах	Должен быть вакуум
	п.8.3				Растворимость	Не более 5 мин
	п.8.4				Массовая доля влаги	Не более 4,0%
	п.8.5				Контаминация посторонней микрофлорой	Не допускается
	п.8.6				Активность антигенов в РГА	Не ниже 1:128
	п.8.7				Активность сывороток в РТГА с гомологичными антигенами Активность сыворотки нормальной в РТГА с антигенами первого и второго эталонных серотипов	Не ниже 1:320 Не должна взаимодействовать с используемыми антигенами
	п.8.8				Штаммовая специфичность антигенов и сывороток	Должны быть специфичны
	п.8.9				Полнота инаktivации антигенов	Должны быть полностью инаktivированны

№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
274	СТО 70952707-0020-2005 п.9.1	Набор антигенов и сывороток для диагностики гриппа птиц в реакции торможения геммагглютинации (РТГА)	-	-	Внешний вид, цвет Наличие посторонней примеси, плесени, изменение консистенции, трещины ампул, нарушение маркировки	Описание; Соответствует/Не Соответствует
	п.9.2				Наличие вакуума	Должен быть вакуум
	п.9.3				Массовая доля влаги	1-3%
	п.9.4				Время ресуспензирования	не более 5,0 мин
	п.9.5				Контаминация бактериальной и грибной микрофлорой	Не допускается
	п.9.6				Полнота инаktivации	Антигены должны быть инаktivированы
	п.9.7				Геммагглютинирующая активность, титр в РГА	Антигены -не ниже 1:128 Специфические сыворотки – не ниже 1:64
	п.9.8				Специфичность Активность в РТГА	Антигены должны взаимодействовать только с гомологичными сыворотками. Допускается наличие перекрестной двусторонней реакции Н9 с Н6, а Н13 с Н6 и Н9 в титрах на 2 разведения меньше, чем с гомологичными (четырёхкратное разведение) Не должна реагировать с антигенами вируса гриппа птиц
	п.9.9				Специфичность	Сыворотки должны взаимодействовать только с гомологичными антигенами. Допускается наличие перекрестной двусторонней реакции Н9 с Н6, а Н13 с Н6 и Н9 в титрах на 2 разведения меньше, чем с гомологичными (четырёхкратное разведение)
275	СТО 00495527-0047-2006 п.8.1	Набор для выявления антител к вирусу ньюкаслской болезни в реакции торможения геммагглютинации	-	-	Внешний вид, цвет Наличие посторонней примеси, плесени, трещины флаконов	Описание; Соответствует/Не Соответствует
	п.8.2				Растворимость	2-4 мин
	п.8.3				pH забуференного физиологического раствора	7,2-7,4
	п.8.6				Геммагглютинирующая активность антигена	Не ниже 1:256
	п.8.7				Активность: - положительной сыворотки - отрицательной сыворотки	Не ниже 1:64 Не выше 1:4
	п.8.8				Специфичность антигена	Антиген должен быть активен только с гомологичной сывороткой
	п.8.9				Массовая доля влаги	Не более 4%
276	СТО 00482909-054-2008 п.7.1	Набор для выявления антител к вирусу лейкоза крупного рогатого скота в сыворотке крови и молоке иммуоферментным методом	-	-	Внешний вид	Описание; Соответствует/Не Соответствует
	п.7.2				Концентрация водородных ионов	При приготовлении рабочего буферного раствора для разведения контрольных и испытуемых проб сывороток крови и конъюгата, промывочного буферного раствора pH должен быть в пределах 7,0-7,4; раствор субстратной смеси – в пределах 4,0-5,0
	п.7.3				Активность	При проведении ИФА в гомологичной системе отношение между величинами ОП положительной контрольной сыворотки и ОП отрицательной контрольной сыворотки равно или больше 2; отношение между величинами ОП положительного контрольного молока и ОП отрицательного контрольного молока равно или больше 5
	п.7.4				Специфичность	При проведении ИФА должны отсутствовать перекрестные реакции с нормальными и гетерологичными сыворотками
277	Методические указания по определению уровня антител к вирусу ньюкаслской болезни в реакции торможения геммагглютинации (РТГА)	Иммунобиологические лекарственные средства	-	-	Реакция геммагглютинации, реакция торможения геммагглютинации	Соответствует/Не соответствует
278	Европейская фармакопея 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	Вакцина против птичьего инфекционного бронхита (живая)	-	3002	Безопасность	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
279	Европейская фармакопея 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 бурсальной болезни (живая)	-	3002	Безопасность	Соответствует/не соответствует
280	Европейская фармакопея 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	Безопасность	Соответствует/не соответствует
281	Европейская фармакопея 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	Безопасность	Соответствует/не соответствует
282	Европейская фармакопея с 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	Вакцина против болезни Марека (живая)	-	3002	Безопасность	Соответствует/не соответствует
283	Европейская фармакопея ст.04/2013:0451 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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 бешенства (инактивированная) для ветеринарного использования	-	3002	Безопасность	Соответствует/не соответствует
284	Европейская фармакопея 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	Безопасность	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
285	ГОСТ 33280 П.7.3	Средства лекарственные для ветеринарного применения. Вакцины против лептоспироза животных.	-	3002	Внешний вид, цвет	Описание; Соответствует/Не Соответствует
	П.7.3				Наличие посторонней примеси, изменение консистенции, нарушение целостности и укупорки ампул, флаконов	Наличие/отсутствие
	П.7.4				Время ресуспензирования (для лиофилизированной формы)	(1 – 10) минут
	П.7.6				Концентрация водородных ионов для жидкой формы	(от 2 до 14) рН
	П.7.8				Безвредность: - на белых мышах в тест-дозе 0,3 см - морских свинках в тест-дозе 3,0 см	Безвредная / Не безвредная
					П.7.9 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;	Антигенная активность
286	СТО 46392258-0049-2019 п.7.1	Средства лекарственные для ветеринарного применения. Вакцины против бруцеллеза животных.	-	3002	Внешний вид, цвет	Описание; Соответствует/Не Соответствует
	П.7.2				Наличие посторонней примеси, изменение консистенции, нарушение целостности и укупорки ампул, флаконов	Наличие/отсутствие
	П.7.5				Регидратация	(1 – 10) минут
	П.7.6				Микробиологическая чистота	Соответствует/не соответствует
					Количество живых бруцелл в дозе при выпуске	0-100 млрд
	П.7.7				Количество живых бруцелл в дозе в течение срока годности	0-10 ¹² 0-100 %
П.7.8 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;	Количество диссоциированных колоний	Соответствует/ не соответствует				
287	ГОСТ 16445 П.5.1	Сыворотка гемолитическая для реакции связывания комплемента	-	3002	Внешний вид	Описание; Соответствует/Не Соответствует
	ГФ XIV Том 4. ФС.3.3.1.0016.15 П.1.2.9	Вакцина сибирезвездная живая, лиофилизат для приготовления суспензии для подкожного введения и накожного scarification нанесения	-	3002	Отсутствие посторонних микроорганизмов и грибов	Отсутствие посторонних микроорганизмов и грибов / наличие посторонних микроорганизмов и грибов
П.1.2.11	Специфическая активность (Общая концентрация спор/Количество живых спор/ Иммуногенность для морских свинок)				Соответствует/не соответствует	
289	ТУ Ю-09-39-90 П. 3.3	Бактериофаг Fah-ВНИИВВиМ сибирезвездный диагностический	-	3002	Концентрация фага, корпускул/см ³ , не ниже	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;				Морфология негативных колоний бактериофага	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
290	ЕФ 04/2013:0064 П.2-1-1	Вакцина против рожи (инактивированная) для свиней	21.20.21.132	3002	Безопасность/ Безвредность (безопасность на морских свинках)/ Безвредность (безопасность на мышах)/ Безвредность	Соответствует/не соответствует
	П.2-1-2				Иммуногенность/ Иммуногенность <i>Erysipelothrix rhusiopathiae</i>	Соответствует/не соответствует
	П.2-2-1				Испытание активности серии	Соответствует/не соответствует
	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
291	ЕФ 04/2013:0965 П.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;	Вакцина против парвовируса (инактивированная) для свиней	21.20.21.132	3002	Безопасность	Соответствует/не соответствует
292	ЕФ 04/2013:0447 п.2-2-1	Вакцина против лептоспироза для собак (инактивированная)	21.20.21.132	3002	Безопасность	Соответствует/не соответствует
	п.2-2-1				Остаточные живые бактерии / контроль инаktivации / повторный контроль инаktivации	Соответствует/не соответствует
293	СТО 00482909-0001-2004 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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	Специфическая безвредность	Соответствует/не соответствует
294	СТО 00482909-076-2011 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;	Иммунобиологические лекарственные средства	-	3002	Концентрация водородных ионов, ед. рН	(от 2 до 14) рН
295	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	Иммунобиологические лекарственные средства	-	3002	Седиментационная устойчивость / Время седиментационной устойчивости	Соответствует/не соответствует; 1-10 мин
					Проходимость через иглу	Соответствует/не соответствует
296	СТО 46262188-0008-2017 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;	Иммунобиологические лекарственные средства	-	3002	Полнота инаktivации / контроль инаktivации	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
297	9 CFR §113.38 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;	Иммунобиологические лекарственные средства	-	3002	Безопасность на морских свинках (Безопасность, Безвредность)	Соответствует/не соответствует
298	9 CFR §113.33 (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;	Иммунобиологические лекарственные средства	-	3002	Безопасность на мышах (Безопасность, Безвредность)	Соответствует/не соответствует
299	§113.26 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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	Стерильность (Посторонние бактерии и грибы, присутствие бактерий и грибов, чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация бактериями и грибами, жизнеспособные бактерии и грибы)	Соответствует/не соответствует
300	§113.27 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;	Иммунобиологические лекарственные средства	-	3002	Стерильность (Посторонние бактерии и грибы, присутствие бактерий и грибов, чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация бактериями и грибами, посторонние жизнеспособные бактерии и грибы)	Соответствует/не соответствует
301	9 CFR §113.70 (c) (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	-	3002	Безопасность на птице (Безопасность, Безвредность)	Соответствует/не соответствует
302	9 CFR §113.101 (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;	Иммунобиологические лекарственные средства	-	3002	Активность (Leptospira Pomona)	Соответствует/не соответствует
303	9 CFR §113.102 (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;	Иммунобиологические лекарственные средства	-	3002	Активность (Leptospira icterohaemorrhagiae)	Соответствует/не соответствует
304	9 CFR §113.103 (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;	Иммунобиологические лекарственные средства	-	3002	Активность (Leptospira Canicola)	Соответствует/не соответствует
305	9 CFR §113.104 (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;	Иммунобиологические лекарственные средства	-	3002	Активность (Leptospira Grippityphosa, Leptospira hardjo, Leptospira Bratislava)	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
306	9 CFR §113.111 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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 для профилактической иммунизации свиней против неонатальной диареи	-	3002	Активность / Иммуногенность Cl. perfringens тип C (на кроликах)	Соответствует/не соответствует
307	9 CFR §113.106 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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 для профилактики клостридиозов крупного рогатого скота и овец инактивированная	-	3002	Активность / Иммуногенность Cl. Chauvoei	Соответствует/не соответствует
308	9 CFR §113.107 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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 для профилактики клостридиозов крупного рогатого скота и овец инактивированная	-	3002	Активность / Иммуногенность Cl. haemolyticum	Соответствует/не соответствует
309	§113.108 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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 для профилактики клостридиозов крупного рогатого скота и овец инактивированная	-	3002	Активность / Иммуногенность Cl. novyi	Соответствует/не соответствует
310	9 CFR §113.109 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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 для профилактики клостридиозов крупного рогатого скота и овец инактивированная	-	3002	Активность / Иммуногенность Cl. sordellii	Соответствует/не соответствует
311	9 CFR §113.112 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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 для профилактики клостридиозов крупного рогатого скота и овец инактивированная	-	3002	Активность / Иммуногенность Cl. perfringens тип D	Соответствует/не соответствует
312	Тест-система для диагностики бруцеллеза животных в роз бенгал пробе (РБП), ФКП «Щелковский биокомбинат»	Кровь, сыворотка крови от животных, молоко	-	3002	Антитела к бруцеллезному антигену	Реакция положительная/отрицательная
313	Тест-система для диагностики бруцеллеза животных в РА, РСК и РДСК, ФКП «Щелковский биокомбинат»	Кровь, сыворотка крови от животных, молоко	-	3002	Антитела к бруцеллезному антигену	Реакция положительная/сомнительная/отрицательная
314	Тест-система для диагностики бруцеллеза животных в кольцевой реакции (КР) с молоком, ФКП «Щелковский биокомбинат»	Кровь, сыворотка крови от животных, молоко	-	3002	Антитела к бруцеллезному антигену	Реакция положительная/отрицательная
315	Набор для диагностики бруцеллеза животных в реакции иммунодиффузии, ФКП «Курская биофабрика – фирма «БНОК»	Кровь, сыворотка крови от животных, молоко	-	3002	Антитела к бруцеллезному антигену	Реакция положительная/отрицательная
316	Тест-система для диагностики бруцеллеза животных «Brucellosis Antibody Test Kit», IDEXX, Франция	Кровь, сыворотка крови от животных, молоко	-	3002	Антитела к бруцеллезному антигену	1 - 200 % S/P Реакция отрицательная - значение S/P ≤ 110 % / Реакция сомнительная - значение S/P > 110 % и < 120 % / Реакция положительная - значение S/P ≥ 120%
317	Тест-система для диагностики бруцеллеза животных «INGEZIM Brucella Compas 2.0 10.BRU.K3 IMMUNOLOGIA Y GENETICA APLICADA, S.A., INGENASA», Испания	Кровь, сыворотка крови от животных, молоко	-	3002	Антитела к бруцеллезному антигену	1 - 80 %PI Реакция положительная - значение PI > 40 %/ Реакция отрицательная - значение PI < 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		
318	Антиген для кольцевой реакции с молоком «Brucella abortus Milk Ring Test Antigen», Veterinary Laboratories Agency (VLA) – Weybridge, Великобритания	Диагностические наборы, Тест-системы для определения титров антител в сыворотке крови целевых животных	-	3002	Активность	Соответствует/не соответствует		
319	Антиген для реакции агглютинации «Brucella abortus Serum Agglutination Test Antigen», Veterinary Laboratories Agency (VLA) – Weybridge, Великобритания	Диагностические наборы, Тест-системы для определения титров антител в сыворотке крови целевых животных	-	3002	Активность	Соответствует/не соответствует		
320	Антиген для роз бенгал пробы «Brucella Rose Bengal Test (Standard)», Veterinary Laboratories Agency (VLA) – Weybridge, Великобритания	Диагностические наборы, Тест-системы для определения титров антител в сыворотке крови целевых животных	-	3002	Активность	Соответствует/не соответствует		
321	Антиген для РСК «Brucella abortus/melitensis/suis Complement Fixation Tests», Veterinary Laboratories Agency (VLA) – Weybridge, Великобритания	Диагностические наборы, Тест-системы для определения титров антител в сыворотке крови целевых животных	-	3002	Активность	Соответствует/не соответствует		
322	Набор сывороток для стандартизации серологических реакций «Brucellosis serum panel», DOO Biotehnika IVD, Сербия	Диагностические наборы, Тест-системы для определения титров антител в сыворотке крови целевых животных	-	3002	Активность	Соответствует/не соответствует		
323	ГФ IV т.2 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	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	-	-	Иммуногенность	Соответствует/не соответствует		
324	СТО 00495527-0319-2020 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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	Вакцина против стрептококкоза свиней инактивированная эмульсионная СтрептВак-П	-	-	Определение безвредности	Соответствует/не соответствует		
	п.8.6						-	-
325	СТО 0049552--0305-2019 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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	Вакцина против пастереллеза крупного рогатого скота инактивированная эмульсионная	-	-	Определение безвредности	Соответствует/не соответствует		
	п.8.6						-	-
326	СТО 76418883-1041-2018 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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	Вакцина против стрептококкозов свиней инактивированная ВЕРРЕС-СТРЕПТО	-	-	Безвредность	Соответствует/не соответствует		
	п.7.6						Иммуногенная Активность В Отношении Компонента S.Suis	Активна/Не Активна
							Иммуногенная Активность В Отношении Компонента S.Porcinus	Активна/Не Активна
							Иммуногенная Активность В Отношении Компонента S.Pvogenes	Активна/Не Активна
							Иммуногенная Активность В Отношении Компонента S.Dysgalactiacis	Активна/Не Активна
п.7.7	Антигенная активность	не менее 2log ₂						

№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
327	СТО 00495527-0014-2020 (п.8.1) 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	21.20.21.139	3002300000	Органолептические показатели (внешний вид, цвет, запах, наличие примесей, механических включения не разбивающихся конгломератов, плесени, трещины, правильности маркировки, герметичности упаковки)	Описание; Соответствует/Не Соответствует
	п.8.3				Безвредность	Соответствует / не соответствует
	п.8.4				Иммуногенная Активность	Соответствует / не соответствует
328	СТО 00495527-0107-2020 (п.8.3) 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	21.20.21.139	3002300000	Безвредность /безопасность/ реактогенность/ токсичность/пирогенность / Безвредность в тест-дозе	Соответствует / не соответствует
	п.8.4.				Иммуногенная Активность	Соответствует / не соответствует
329	СТО 00495527-0106-2020 (п.8.5) 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	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Стабильность /стабильность эмульсии, тип эмульсии	Соответствует / не соответствует
	п.8.3				Безвредность	Соответствует / не соответствует
	п.8.4				Иммуногенная Активность	Соответствует / не соответствует
330	Европейская фармакопея ст. 5.2.6 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	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	-	3002	Безопасность	Соответствует/не соответствует
331	инструкция по применению набора для выявления антител против вируса ньюкаслской болезни в сыворотке крови кур иммуноферментным методом "Профлок® NDV Plus" (производитель - "SYNBIOTICS CORPORATION")	сыворотка крови	-	-	Антитела к вирусу ньюкаслской болезни (ИФА)	Отрицательно / положительно
332	инструкция по применению набора для выявления антител против вируса ньюкаслской болезни в реакции торможения гематлотинации (производитель - ФГБУ "ВНИИЗЖ")	сыворотка крови	-	-	Антитела к вирусу ньюкаслской болезни (РТГА)	Отрицательно / положительно
333	инструкция по применению набора для выявления антител против вируса гриппа птиц иммуноферментным методом при тестировании сывороток в одном разведении (производитель - ФГБУ "ВНИИЗЖ")	сыворотка крови	-	-	Антитела к вирусу гриппа птиц (ИФА)	Отрицательно / положительно
334	инструкция по применению набора для выявления антител против вируса гриппа птиц подтипа H5 в реакции торможения гематлотинации (производитель - ФГБУ "ВНИИЗЖ")	сыворотка крови	-	-	Антитела к вирусу гриппа птиц (РТГА)	Отрицательно / положительно
335	Инструкция по применению набора для серологической диагностики лейкоза крупного рогатого скота (организация-разработчик ФКП «Курская биофабрика – фирма «БИОК»)	сыворотка крови	-	-	Антитела к вирусу лейкоза крупного рогатого скота (РДП)	Специфическая/ Неспецифическая.
336	инструкция по применению набора для выявления антител к вирусу лейкоза крупного рогатого скота методом иммуноферментного анализа (ООО "Ветбиохим")	сыворотка крови, молоко	-	-	Антитела к вирусу лейкоза крупного рогатого скота (ИФА)	Отрицательно / положительно
337	инструкция по применению набора для выявления антител к вирусу лейкоза крупного рогатого скота методом иммуноферментного анализа VeriTest (ООО "Ветбиохим")	сыворотка крови, молоко	-	-	Антитела к вирусу лейкоза крупного рогатого скота (ИФА)	Отрицательно / положительно

№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
338	инструкция по применению набора конкурентный (блокирующий) иммуноферментный анализ (ИФА) для специфического выявления антител к вирусу лейкоза крупного рогатого скота в сыворотке крови крупного рогатого скота или молоке (индивидуальные или объединенные образцы) INGEZIM BLV COMPAC 2.0 (производитель INMUNOLOGIA Y GENETICA APLICADA, S.A., Испания)	сыворотка крови, молоко	-	-	Антитела к вирусу лейкоза крупного рогатого скота (ИФА)	Отрицательная реакция /положительная реакция
339	инструкция к тест-системе для обнаружения антител в сыворотке и плазме крови крупного рогатого скота против gP51 вируса Лейкоза (BLV) иммунодиффузным методом в агаровом геле (AGID) (организация-разработчик IDvet, Франция)	сыворотка крови	-	-	Антитела к вирусу лейкоза крупного рогатого скота (РДП)	Отрицательно / положительно
340	инструкция по применению набора для выявления антител к вирусу лейкоза крупного рогатого скота в сыворотке крови и молоке иммуноферментным методом (Вариант №1 - скрининг) (организация-разработчик ФКП «Курская биофабрика – фирма «БИОК»)	сыворотка крови, молоко	-	-	Антитела к вирусу лейкоза крупного рогатого скота (ИФА)	Отрицательно / положительно
341	инструкция по применению набора для выявления антител к вирусу лейкоза крупного рогатого скота в сыворотке крови и молоке иммуноферментным методом (Вариант №2 - верификации) (организация-разработчик ФКП «Курская биофабрика – фирма «БИОК»)	сыворотка крови, молоко	-	-	Антитела к вирусу лейкоза крупного рогатого скота (ИФА)	Отрицательно / положительно

Руководитель ИЦ ФГБУ "ВГНКИ"

Должность уполномоченного лица

Подпись уполномоченного лица

М. А. Гергель

Инициалы, фамилия уполномоченного лица