



Руководитель (заместитель руководителя)
 м.п. Интбак А.Т.
 Федеральной службы по аккредитации
 подпись _____ инициалы, фамилия

Приложение к аттестату аккредитации
 № RA.RU.21ФВ02
 от «___» _____ 20__ г
 на 281 листах, лист 1

29 АПР 2019

ОБЛАСТЬ АККРЕДИТАЦИИ ИСПЫТАТЕЛЬНОГО ЦЕНТРА
Федерального государственного бюджетного учреждения
«Всероссийский государственный Центр качества и стандартизации лекарственных средств для животных и кормов»
(ФГБУ «ВГНКИ»)
 Юридический адрес: 123022, г.Москва, Звенигородское шоссе, д.5
 Адреса места осуществления деятельности: 123022, г.Москва, Звенигородское шоссе, д.5, стр. 1
 143511, Россия, г.Московская область, Истринский район, с/пос. Ивановское, пос. ОПХ «Манихино», ЛК 1, ЛК 2, ЛК 4, СЗ 2

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
123022, Москва, Звенигородское шоссе, д.5, стр.1						
1.	ГОСТ 30692	Корма, комбикорма, комбикормовое сырье	10.91 10.91.10.180 10.41.41.129 10.41.41.123	2309	Массовая доля: свинца кадмия меди цинка	(0,1 - 10,0) мг/кг (0,1 - 10,0) мг/кг (1,0 - 200,0) мг/кг (1,0 - 200,0) мг/кг
2.	ГОСТ Р 53100 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Корма и кормовые добавки Лекарственные средства для животных	10.91 10.91.10.180 10.41.41.129 10.41.41.123 21.1 21.10 21.10.53 21.10.53.120 21.20.1 21.20.10 02.30.40.140 10.91.10.230	3003-3004; 2309	Массовая доля: свинца кадмия	(0,5 - 5,0) мг/кг (0,05 - 0,50) мг/кг

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
3.	ГОСТ Р 53101 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Корма и кормовые добавки Лекарственные средства для животных	10.91 10.91.10.180 10.41.41.129 10.41.41.12321.1 21.10 21.10.53 21.10.53.120 21.20.1 21.20.10 02.30.40.140 10.91.10.230	3003-3004; 2309	Массовая доля мышьяка	(0,1 – 20,0) мг/кг
4.	МВИ № 11-2004 Методика определения массовой доли мышьяка в кормах, кормовых добавках и продукции животноводства методом электротермической атомно-абсорбционной спектроскопии с использованием закрытых систем для проборазложения и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Корма, комровые добавки и продукция животного происхождения	10.91.10.110 10.91.10.120 10.91.10.180 10.11.1 10.11.2 10.11.3 10.11.5 10.11.6 10.12; 10.13 10.41.1 10.5	2309	Массовая доля мышьяка	(0,05 – 20,00) мг/кг
5.	ГОСТ Р 55447	Корма, комбикорма, комбикормовое сырье	10.91.10.110 10.91.10.120 10.91.10.180	2309	Массовая доля:	
					кадмия	(0,01-1,00) мг/кг
					свинца	(0,05-10,00) мг/кг
					мышьяка	(0,05-10,00) мг/кг
					ртути	(0,0025 – 1,0000) мг/кг
					хрома	(0,2– 10,0) мг/кг
					олова	(5-1000) мг/кг

№ 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
6.	ГОСТ 31650 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Корма и кормовые добавки Лекарственные средства для животных	10.91 10.91.10.180 10.41.41.129 10.41.41.12321.1 21.10 21.10.53 21.10.53.120 21.20.1 21.20.10 02.30.40.140 10.91.10.230	3003-3004; 2309	Массовая доля ртути	(0,025 - 0,600) мг/кг
7.	МУК 4.1. 1472-03 Атомно-абсорбционное определение массовой концентрации ртути в биоматериалах животного и растительного происхождения (пищевых продуктах, кормах и др.) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Корма и кормовые добавки, продовольственное сырье и пищевые продукты	10.11.1 10.11.2 10.11.3 10.11.5 10.12; 10.13 10.2 - 10.9	1001-1008; 1102 1101; 2304 2306, 2309 0401-0406 0409000000 1501-1517 0201-0210 0302-0308; 1604-1605	Массовая концентрация ртути	(0,001 – 10,0) мг/кг
8.	ГОСТ 32343 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и	Корма, комбикорма, кормовые добавки	10.91.10.110 10.91.10.120 10.91.10.180	2309	Массовая концентрация: меди железа цинка марганца кальция магния натрия калия	(10 – 200) мг/кг (50 – 1500) мг/кг (25 – 500) мг/кг (15 – 500) мг/кг (5,0 – 50) г/кг (1,0 – 10) г/кг (1,0 – 6) г/кг (5,0 – 30) г/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
	кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза					
9.	ГОСТ 51637 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Премиксы	10.91.10.170	2309	Массовая доля: меди железа цинка марганца кобальта	(60 - 2500) мг/кг (250 - 10000) мг/кг (125 - 10000) мг/кг (50 - 10000) мг/кг (15 - 250) мг/кг
10.	ГОСТ 26573.2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Премиксы	10.91.10.170	2309	Массовая доля: меди железа цинка марганца кобальта	(60 - 2500) мг/кг (250 - 10000) мг/кг (125 - 10000) мг/кг (50 - 10000) мг/кг (15 - 250) мг/кг
11.	ГОСТ 33424	Мясо и мясные продукты	10.11.1 10.11.3 10.12.1 10.13	0201-0210	Массовая доля: магния	(0,1 - 500,0) мг/кг
12.	ГОСТ 33426	Мясо и мясные продукты	10.11.1 10.11.3 10.12.1 10.13	0201-0210	Массовая доля: свинца кадмия	(0,001 - 10,0) мг/кг (0,001 - 10,0) мг/кг
13.	МИ 828/5.2 Методика измерений массовой доли кобальта в кормах, кормовых добавках, лекарственных средствах и продукции животноводства методом электротермической атомно-абсорбционной спектроскопии с использованием способа микроволнового разложения проб № 01.0 02251205-1 2-13 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в	Корма, кормовые добавки в продукция животноводства. Лекарственные средства для животных	10.91 10.91.10.180 10.41.41.129 10.41.41.12321.1 21.10 21.10.53 21.10.53.120 21.20.1 21.20.10 02.30.40.140 10.91.10.230	3003-3004; 2309	Массовая доля: кобальта	(0,50 - 5,00) мг/кг

№ 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
	Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
14.	ГОСТ 33445 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Средства лекарственные для ветеринарного применения, корма, кормовые добавки	10.91 10.91.10.180 10.41.41.129 10.41.41.12321.1 21.10 21.10.53 21.10.53.120 21.20.1 21.20.10 02.30.40.140 10.91.10.230	3003-3004; 2309	Массовая доля: кобальта	(0,50 - 5,00) мг/кг
15.	ГОСТ 31651 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза и иные	Средства лекарственные для ветеринарного применения, корма, кормовые добавки	10.91.10.110 10.91.10.120 10.91.10.180 21.1 21.10 21.10.51.120 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126	3003-3004; 2309	Массовая доля селена	(0,25 - 1,50) мг/кг

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза		21.10.51.129 21.20.1 21.20.10 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140			
16.	МУ А 1/036 Методика измерений массовой доли хрома в кормах, комбикормах и кормовых добавках для животных методом электротермической атомно-абсорбционной спектроскопии с использованием способа микроволнового разложения проб	Корма, комбикорма и кормовые добавки	10.91.10.110 10.91.10.120 10.91.10.180	2309	Массовая доля хрома	(0,10 - 5,00) мг/кг
17.	ГОСТ Р 52097	Продукты пчеловодства.	10.89.19.180	010641 0409	Минерализация проб для определения токсичных элементов	-
18.	ГОСТ Р 56633	Продукция пчеловодства	10.89.19.180	010641 0409	Массовая доля мышьяка	(0,001 - 0,300) мг/кг
19.	ГОСТ Р 56634	Продукция пчеловодства	10.89.19.180	010641 0409	Массовая доля: свинца	(0,01 - 10,0) мг/кг
					кадмия	(0,01 - 10,0) мг/кг
20.	ГОСТ Р 56635	Продукция пчеловодства	10.89.19.180	010641 0409	Массовая доля ртути	(0,01 - 5,00) мг/кг
21.	ГОСТ 31671	Продовольственное сырье и пищевые продукты	10.11.1 10.11.2 10.11.3 10.11.5 10.12; 10.13 10.2 - 10.8	0201-0210 0302-0308; 0401-0406 0409;1001; 1003;1005; 1101; 1102 1501-1517 1604-1605; 2304; 2306	Минерализация для определения содержания токсичных элементов	-
22.	ГОСТ 26929	Продовольственное сырье и пищевые продукты	10.11.1 10.11.2 10.11.3 10.11.5 10.12; 10.13 10.2 - 10.8	0201-0210 0302-0308; 0401-0406 0409;1001; 1003;1005; 1101; 1102 1501-1517 1604-1605; 2304; 2306	Минерализация для определения содержания токсичных элементов	-
23.	ГОСТ 30178	Продовольственное сырье и пищевые продукты	10.11.1 10.11.2	0201-0210 0302-0308;	Массовая доля: свинца	(0,01 - 1,0) мг/кг

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
			10.11.3 10.11.5 10.12; 10.13 10.2 - 10.8	0401-0406 0409;1001; 1003;1005; 1101; 1102 1501-1517 1604-1605; 2304; 2306	кадмия меди цинка железа	(0,01 – 1,0) мг/кг (0,5 – 30,0) мг/кг (1,0 – 100) мг/кг (10 – 200) мг/кг
24.	ГОСТ EN 14083	Продовольственное сырье и пищевые продукты	10.11.1 10.11.2 10.11.3 10.11.5 10.12; 10.13 10.2 - 10.8	0201-0210 0302-0308; 0401-0406 0409;1001; 1003;1005; 1101; 1102 1501-1517 1604-1605; 2304; 2306	Массовая доля: свинца кадмия хрома молибдена	(0,16 – 20) мг/кг (0,016 – 2,0) мг/кг (0,16 – 20) мг/кг (0,16 – 20) мг/кг
25.	МУК 4.1.986-00 Методика выполнения измерений массовой доли свинца и кадмия в пищевых продуктах и продовольственном сырье методом электротермической атомно-абсорбционной спектроскопии.	Продовольственное сырье и пищевые продукты	10.11.1 10.11.2 10.11.3 10.11.5 10.12; 10.13 10.2 - 10.8	0201-0210 0302-0308; 0401-0406 0409;1001; 1003;1005; 1101; 1102 1501-1517 1604-1605; 2304; 2306	Массовая доля: кадмия свинца	(0,01 - 2,0) мг/кг (0,02 - 10,0) мг/кг
26.	МУ А-1/006 Методические указания по определению массовой доли мышьяка, кадмия, ртути и свинца в пищевых продуктах, кормах и кормовых добавках методом масс-спектрометрии с индуктивно-связанной аргонной плазмой. и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Продовольственное сырье и пищевые продукты корма и кормовые добавки	10.11.1-10.11.3 10.11.5 10.12; 10.13 10.2; 10.41.12 10.5 10.91.10.110 10.91.10.120 10.91.10.180	0201-0210 0201-0210 0302-0308; 0401-0406 0409;1001; 1003;1005; 1101; 1102 1501-1517 1604-1605; 2304; 2306; 2309	Массовая доля: мышьяка кадмия ртути свинца	(0,010 – 500) мг/кг (0,005 – 100) мг/кг (0,002-20) мг/кг (0,010 – 500) мг/кг
27.	ГОСТ Р 51766	Продовольственное сырье и пищевые продукты	10.11.1-10.11.3 10.11.5 10.12; 10.13 10.2 - 10.8	0201-0210 0302-0308; 0401-0406 0409	Массовая доля мышьяка	(0,01 – 20) мг/кг

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
				1501-1517 1604-1605		
28.	ГОСТ 31266	Продовольственное сырье и пищевые продукты	10.11.1-10.11.3 10.11.5 10.12; 10.13 10.2 - 10.8	0201-0210 0302-0308; 0401-0406 0409 1501-1517 1604-1605	Массовая доля мышьяка	(0,01 – 20) мг/кг
29.	ГОСТ 31707	Продовольственное сырье и пищевые продукты	10.11.1-10.11.3 10.11.5 10.12; 10.13 10.2 - 10.8	0201-0210 0302-0308; 0401-0406 0409 1501-1517 1604-1605	Массовая доля мышьяка	(0,01 – 20) мг/кг
30.	ГОСТ 26927	Продовольственное сырье и пищевые продукты	10.11.1-10.11.3 10.11.5 10.12; 10.13 10.2 - 10.8	0201-0210 0302-0308; 0401-0406 0409 1501-1517 1604-1605	Массовая доля ртути	(0,003 – 0,3) мг/кг
31.	ГОСТ Р 53183 (ЕН 13806:2002)	Продовольственное сырье и пищевые продукты	10.11.1-10.11.3 10.11.5 10.12; 10.13 10.2 - 10.8	0201-0210 0302-0308; 0401-0406 0409 1501-1517 1604-1605	Массовая доля ртути	(0,002 - 0,2) мг/кг
32.	ГОСТ 26935	Продовольственное сырье и пищевые продукты	10.13.15.110 10.13.15.120- 10.13.15.150 10.20.25.110 10.20.34.120 10.39 10.51.56.200 10.51.56.300 10.86.10.210- 10.86.10.680	0201-0210 0302-0308; 0401-0406 0409 1501-1517 1604-1605	Массовая доля олова	(0,01 – 1,0) мг/кг
33.	МУ № 01-19/47-11-92 Атомно-абсорбционные методы определения токсичных элементов в пищевых продуктах и пищевом сырье. Методические указания.	Продовольственное сырье и пищевые продукты	10.11.1 10.11.2 10.11.3 10.11.5 10.12 10.13 10.2 - 10.8	0201-0210 0302-0308; 0401-0406 0409 1501-1517 1604-1605	Массовая доля:	
					свинца	(0,01 – 1,0) мг/кг
					кадмия	(0,01 – 1,0) мг/кг
					хрома	(0,01 – 1,0) мг/кг
					никеля	(0,02 – 10) мг/кг
					меди	(0,5 – 30,0) мг/кг
					цинка	(1,0 – 100) мг/кг
железа	(10 – 200) мг/кг					
34.	МУ А-1/027 Методические указания по определению массовой доли неорганических и	Продовольственное сырье, пищевые продукты, корма	10.2	0301-0308; 1001-1008; 1101- 1109; 2301-2309	Массовая доля метилртути	(0,0125 - 10) мг/кг
					неорганической ртути	(0,0125 - 10) мг/кг

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	метилированных соединений ртути в рыбе, и нерыбных объектах водного промысла, рыбной муке и кормах методом высокоэффективной жидкостной хроматографии – масс-спектрометрии с индуктивно- связанной плазмой.					
35.	МУ А-1/028 Методические указания по определению органических и неорганических соединений мышьяка в пищевой продукции и кормах методом высокоэффективной жидкостной хроматографии – масс- спектрометрии с индуктивно- связанной плазмой.	Продовольственное сырье, пищевые продукты, корма	10.2 10.61.1 10.20.22.120 10.20.1 10.20.11 10.91.10.110 10.91.10.180	0301-0308; 1001-1008; 1101-1109; 2301-2309	Массовая доля неорганического мышьяка	(0,03 - 10) мг/кг
36.	ГОСТ EN 15111	Продукты пищевые	10.2 10.61.1	0201-0210 0302-0308; 0401-0406 0409 1501-1517 1604-1605	Массовая доля йода	(0,1 - 50) мг/кг
37.	ГОСТ 33616	Продовольственное сырье и пищевые продукты	10.11.1 10.11.2 10.11.3 10.11.5 10.12 10.13 10.2 - 10.8	0105; 0207	Массовая доля: роксарсона	(0,4 - 40) мкг/кг
					4-арсаниловой кислоты	(0,2 - 40) мкг/кг
					нитарсона	(0,4 - 40) мкг/кг
38.	МУК 368/5.1 Методика измерений содержания мышьяка содержащих стимуляторов роста в продукции животноводства методом высокоэффективной жидкостной хроматографии масс-спектрометрии с индуктивно-связанной плазмой.	Продовольственное сырье и пищевые продукты	10.11.1 10.11.2 10.11.3 10.11.5 10.12 10.13 10.2 - 10.8	0105; 0207	Массовая доля: роксарсона	(0,4 - 40) мкг/кг
					4-арсаниловой кислоты	(0,2 - 40) мкг/кг
					нитарсона	(0,4 - 40) мкг/кг
39.	ГОСТ 31504	Молоко и молочная продукция	10.51 10.52	0401-0408	Массовая доля: бензойной кислоты	(50 – 2000) мг/кг
					сорбиновой кислоты	(1 – 1000) мг/кг
					пропионовой кислоты	(1 – 500) мг/кг
					Массовая концентрация: индигокармина	(10 – 200) мг/дм ³
					желтого «Солнечный закат»	(10 – 200) мг/дм ³
					тартразина	(10 – 200) мг/дм ³
					понсо4R	(10 – 200) мг/дм ³
азорубина	(10 – 200) мг/дм ³					
40.	ГОСТ 32189, п.5.25	Маргарины	10.42.10.110 – 10.42.10.113	1517	Массовая доля бензойной кислоты	(0,05 – 0,20) %
					бензоата натрия	(0,07 – 0,20) %
					сорбиновой кислоты	(0,05 – 0,20) %
41.	МВИ МН.806-98 Методика определения концентраций	Пищевая продукция, пищевые и биологически активные добавки	10.11 – 10.89	0401-0406 0409	Массовая доля бензойной кислоты	(20 – 4000) мг/кг
					сорбиновой кислоты	(50 – 2000) мг/кг

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	сорбиновой и бензойной кислот в пищевых продуктах методом высокоэффективной жидкостной хроматографии			1517 1601-1605 1702-1704 1803-1806 1901-1905 2001-2009 2101 2103 2104 2105 2201-2208		
42.	ГОСТ Р ЕН 12856	Пищевая продукция	10.11 – 10.89	2001-2009 2201-2202	Массовая доля консервантов Массовая концентрация искусственного подсластителя	(0,01 - 3,10) мг/кг
43.	ГОСТ Р ИСО 9233-2	Сыры и сыры плавленые	10.51.40.100 – 10.51.40.219	0406	Массовая доля натамицина Масса натамицина на единицу площади поверхности	(0,5 – 100) мг/кг (0,03 – 10) мг/дм ²
44.	ГОСТ EN 12857	Продукты пищевые	10.11 – 10.89	0401-0406 1517 1702-1704 1803-1806 2001-2009 2103-2105 2201-2202	Массовая доля цикламата	(0,15 - 2,25) мг/кг (0,15 - 2,25) мг/дм ³
45.	ГОСТ 33429	Мясо и мясная продукция Субпродукты	10.11 – 10.13	0201-0210	Массовая доля молочной кислоты лактатов	(0,1 – 3,0) % (0,1 – 3,0) %
46.	ГОСТ 33600	Молоко и молочная продукция	10.51; 10.52	0401-0406	Массовая доля лактоферрина	(0,01 – 10) мг/г
47.	ГОСТ EN 16155	Продукты пищевые	10.11 – 10.89	0401-0406 1517 1702-1704 1803-1806 2001-2009 2103-2105 2201-2202	Массовая доля сукралозы	(83-737) мг/кг
48.	МУК 4.1.1012-01 Определение массовой концентрации аверсектина С в органах и тканях животных, плазме и молоке методом флуоресцентной высокоэффективной жидкостной хроматографии	Молоко и молочные продукты, продукция мясной и птицеперерабатывающей промышленности	10.11 – 10.13 10.41.1 10.41.6 10.42 10.51	0201-0210 0401-0406	Массовая концентрация аверсектин С	(0,001 - 0,25) мг/кг
49.	МУК 4.1.1821-03 Определение остаточных количеств ивермектина в печени, почках, мясе, жире сельскохозяйственных животных и молоке методом высокоэффективной жидкостной хроматографии	Молоко и молочные продукты Продукция мясной и птицеперерабатывающей	10.11 – 10.13 10.41.1 10.41.6 10.42 10.51 10.11 – 10.13 10.41.1	0401-0406 0201-0210	Массовая концентрация ивермектина	(0,001 - 0,020) мг/кг (0,001 - 0,020) мг/кг

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
		промышленности (печень, почки,мясо)	10.41.6			
		Жир свиной	10.42			(0,002 - 0,040) мг/кг
50.	МУ А-1/025 Методические указания по определению остаточных количеств макроциклических лактонов в продукции животноводства с использованием высокоэффективной жидкостной хроматографии с флуоресцентным детектированием	Молоко и молочные продукты, продукция мясной и птицеперерабатывающей промышленности	10.11 – 10.13 10.41.1 10.41.6 10.42 10.51	0201-0210 0401-0406	Массовая доля макроциклических лактонов:	
					дорамектина	(0,0005 – 0,25) мг/кг
					эмамектина	(0,0005 – 0,25) мг/кг
					эприномектина	(0,0005 – 0,25) мг/кг
					моксидектина	(0,0005 – 0,25) мг/кг
					абамектина	(0,0005 – 0,25) мг/кг
					ивермектина	(0,0005 – 0,25) мг/кг
51.	МУК 4.1.2480-09 Определение остаточных количеств дорамектина в пищевых продуктах	Пищевые продукты	10.11 – 10.13 10.41.1 10.41.6 10.42 10.51	0201-0210 0401-0406	Массовая доля дорамектина	(0,003 - 2,5) мг/кг
52.	ГОСТ 31768 п.3.1. п.3.2.	Мед натуральный	01.49.21	0409	Содержание гидроксиметилфурфурала	(1,0 – 85,0)мг/кг
53.	ISO 14501:2007	Молоко и сухое молоко	10.51.11.110 – 10.51.11.119 10.51.21 10.51.22.110 – 10.51.22.122	0402	Массовая доля афлатоксина М1: в молоке сухом молоке	(0,008 - 0,100) мкг/л (0,08 - 0,10) мкг/кг
54.	ГОСТ 31694	Продовольственное сырье и пищевые продукты	10.11 10.12 10.13 10.20 10.41.6 10.42 10.51 10.52 10.85.11 10.85.12 10.86 10.89	0201-2010 0301-0308 0401-0408 0409000000	Массовая доля антибиотиков тетрациклиновой группы	
					тетрациклина	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					окситетрациклина	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					хлортетрациклина	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					доксциклина	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
55.	ГОСТР 53601	Продовольственное сырье и пищевые продукты	-	0201-2010 0301-0308 0401-0408 0409000000	Массовая доля антибиотиков тетрациклиновой группы	
					тетрациклина	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					окситетрациклина	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					хлортетрациклина	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					доксциклина	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
56.	МУК 1538-2/23 Методические указания по арбитражному определению тетрациклинов в продукции животноводства методом	Продовольственное сырье и пищевые продукты	10.11 10.12 10.13 10.20	0201-2010 0301-0308 0401-0408 0409000000	Массовая доля антибиотиков тетрациклиновой группы	
					тетрациклина	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					окситетрациклина	(1,0 - 1000,0) мкг/кг

№ 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
					карпрофена	(1 – 1000) мкг/кг
					диклофенака	(1 – 1000) мкг/кг
					флуниксина	(1 – 1000) мкг/кг
					гидроксифлуниксина	(1 – 1000) мкг/кг
					флуфенамовой кислоты	(1 – 1000) мкг/кг
					кетопрофена	(1 – 1000) мкг/кг
					мелоксикама	(1 – 1000) мкг/кг
					фенилбутазона	(1 – 1000) мкг/кг
					толфенамовой кислоты	(1 – 1000) мкг/кг
					ведапрофена	(1 – 1000) мкг/кг
					ибупрофена	(1 – 1000) мкг/кг
					мефенаминовой кислоты	(1 – 1000) мкг/кг
					нифлуминовой кислоты	(1 – 1000) мкг/кг
					оксифенбутазона	(1 – 1000) мкг/кг
60.	МУК № 441/5.1 Методические указания по арбитражному определению нестероидных противовоспалительных средств в продукции животноводства методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектором.	Продовольственное сырье и пищевые продукты	10.11 10.12 10.13 10.20 10.41.6 10.42 10.51 10.52 10.85.11 10.85.12 10.86 10.89	0201-2010 0301-0308 0401-0408	антипирин	(1 – 1000) мкг/кг
					аминоантипирин	(1 – 1000) мкг/кг
					ацетиламиноантипирин	(1 – 1000) мкг/кг
					диметиламиноантипирин	(1 – 1000) мкг/кг
					формиламиноантипирин	(1 – 1000) мкг/кг
					изопропиламиноантипирин	(1 – 1000) мкг/кг
					метиламиноантипирин	(1 – 1000) мкг/кг
					карпрофен	(1 – 1000) мкг/кг
					диклофенака	(0,1 – 1000) мкг/кг
					флуниксина	(1 – 1000) мкг/кг
					гидроксифлуниксина	(1 – 1000) мкг/кг
					флуфенамовой кислоты	(1 – 1000) мкг/кг
					кетопрофена	(1 – 1000) мкг/кг
					мелоксикама	(1 – 1000) мкг/кг
					фенилбутазона	(1 – 1000) мкг/кг
					толфенамовой кислоты	(1 – 1000) мкг/кг
					ведапрофена	(1 – 1000) мкг/кг
					ибупрофена	(1 – 1000) мкг/кг
					мефенаминовой кислоты	(1 – 1000) мкг/кг
					нифлуминовой кислоты	(1 – 1000) мкг/кг
					оксифенбутазона	(1 – 1000) мкг/кг
61.	ГОСТ 32834	Продовольственное сырье и пищевые продукты	10.11 10.12 10.13 10.20 10.41.6 10.42 10.51 10.52 10.85.11 10.85.12	0201-2010 0301-0308 0401-0408	Массовая доля антгельминтиков	
					альбендазол	(1 - 1000) мкг/кг
					альбендазол-2-аминосульфен	(1 - 1000) мкг/кг
					альбендазола сульфоксид	(1 - 1000) мкг/кг
					альбендазола сульфен	(1 - 1000) мкг/кг
					аминомебендазол	(1 - 1000) мкг/кг
					аминооксибендазол	(1 - 1000) мкг/кг
					аминотриклабендазол	(1 - 1000) мкг/кг
					аминофлюбендазол	(1 - 1000) мкг/кг
					гидроксимебендазол	(1 - 1000) мкг/кг

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
					нетобимин	(1 - 1000) мкг/кг
					никлозамид	(1 - 1000) мкг/кг
					нитроксинил	(1 - 1000) мкг/кг
					оксибендазол	(1 - 1000) мкг/кг
					оксиклозанид	(1 - 1000) мкг/кг
					оксфендазол	(1 - 1000) мкг/кг
					оксфендазола сульфон	(1 - 1000) мкг/кг
					парбендазол	(1 - 1000) мкг/кг
					пирантел	(1 - 1000) мкг/кг
					празиквантел	(1 - 1000) мкг/кг
					рафоксанид	(1 - 1000) мкг/кг
					салантел	(1 - 1000) мкг/кг
					тиабендазол	(1 - 1000) мкг/кг
					триклабендазол	(1 - 1000) мкг/кг
					триклабендазола сульфон	(1 - 1000) мкг/кг
					триклабендазола сульфоксид	(1 - 1000) мкг/кг
					фебантел	(1 - 1000) мкг/кг
					фенбендазол	(1 - 1000) мкг/кг
					флюбендазол	(1 - 1000) мкг/кг
63.	МУ А 1/016 Методические указания по арбитражному определению микотоксинов в пищевой продукции и кормах методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектором.	Пищевая продукция растительного происхождения, корма и кормовое сырье	10.11 10.12 10.13 10.20 10.41.6 10.42 10.51 10.52 10.61 10.85.11 10.85.12 10.86 10.89 10.91 10.92	1001 1003 1005 1102; 1101 2304; 2306	Массовая доля микотоксинов	
					Микофеноловая кислота	(20 - 2000) мкг/кг
					15-ацетил-дезоксиниваленол	(100 - 2000) мкг/кг
					3-ацетил-дезоксиниваленол	(100 - 2000) мкг/кг
					агроклавин	(10 - 1000) мкг/кг
					алтернариол	(10 - 2000) мкг/кг
					алтернариоламетиловый эфир	(20 - 2000) мкг/кг
					афлатоксин g1	(1 - 200) мкг/кг
					афлатоксин g2	(1 - 200) мкг/кг
					афлатоксин v1	(1 - 200) мкг/кг
					афлатоксин v2	(1 - 200) мкг/кг
					боверицин	(50 - 10000) мкг/кг
					вортманнин	(20 - 2000) мкг/кг
					глиотоксин	(100 - 2000) мкг/кг
					гризеофулвин	(20 - 2000) мкг/кг
					дезоксиниваленол	(100 - 10000) мкг/кг
					дезоксиниваленол-3-глюкозид	(100 - 2000) мкг/кг
					деэпокси-дезоксиниваленол	(200 - 2000) мкг/кг
					диацетоксисцирпенол	(10 - 2000) мкг/кг
					зеараленон	(20 - 4000) мкг/кг
					койевая кислота	(10000 - 20000) мкг/кг
					мелеагрин	(20 - 2000) мкг/кг
					монилиформин	(20 - 2000) мкг/кг
					неосоланиол	(10 - 2000) мкг/кг
					ниваленол	(100 - 10000) 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
					нт-2 токсин охратоксин b охратоксин a паксиллин патулин пенициллиноваякислота рокфортин с роридин a стахиботрилактам стеригматоцистин т-2 тетраол т-2 токсин т-2 триол тентоксин тенуазоноваякислота фузаренон х фузариеваякислота фумагиллин фумонизин b3 фумонизин b1 фумонизин b2 циклопиазоноваякислота цитреовиридин цитринин эргокорнин	(10 - 2000) мкг/кг (1 - 200) мкг/кг (1 - 200) мкг/кг (20 - 200) мкг/кг (1000 - 2000) мкг/кг (20 - 2000) мкг/кг (10 - 2000) мкг/кг (100 - 2000) мкг/кг (10 - 2000) мкг/кг (10 - 2000) мкг/кг (100 - 2000) мкг/кг (10 - 2000) мкг/мл (20 - 2000) мкг/кг (20 - 2000) мкг/кг (20 - 2000) мкг/кг (500 - 10000) мкг/кг (100 - 20000) мкг/кг (100 - 2000) мкг/кг (100 - 10000) мкг/кг (100 - 20000) мкг/кг (100 - 20000) мкг/кг (20 - 2000) мкг/кг (100 - 2000) мкг/кг (50 - 10000) мкг/кг (20 - 2000) мкг/кг
64.	ГОСТ ISO 13493	Мышечная ткань мяса, включая мясо птицы	10.11 10.12 10.13 10.20 10.41.6 10.42 10.51 10.52 10.85.11 10.85.12 10.86 10.89	0201-2010	Массовая доля хлорамфеникола	(6,5 - 65) мкг/кг
65.	ГОСТ 32014	Продовольственное сырье и пищевые продукты	10.11 10.12 10.13 10.20 10.41.6 10.42 10.51 10.52 10.85.11	0201-2010 0301-0308 0401-0408 0409000000	Массовая доля метаболитов нитрофуранов 3-амино-2-оксазолидинон (АОЗ) 3-амино-5-метилморфолино-2-оксазолидинон (АМОЗ) 1-амино-гидантоин (АГД) семикарбазид (СЕМ)	(1,0 - 1000,0) мкг/кг (1,0 - 1000,0) мкг/кг (1,0 - 1000,0) мкг/кг (1,0 - 1000,0) мкг/кг

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
			10.85.12 10.86 10.89			
66.	ГОСТ Р 53992	Продовольственное сырье и пищевые продукты	-	0201-2010 0301-0308 0401-0408 0409000000	Массовая доля метаболитов нитрофуранов	
					3-амино-2-оксазолидинон (АОЗ)	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					3-амино-5-метилморфолино-2-оксазолидинон (АМОЗ)	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					1-амино-гидантоин (АГД)	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					семикарбазид (СЕМ)	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
67.	МУК № 1538-1/23 Методические указания по арбитражному определению остаточного содержания метаболитов нитрофуранов в продукции животноводства методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектором.	Продовольственное сырье и пищевые продукты	10.11 10.12 10.13 10.20 10.41.6 10.42 10.51 10.52 10.85.11 10.85.12 10.86 10.89	0201-2010 0301-0308 0401-0408 0409000000	Массовая доля метаболитов нитрофуранов	
					3-амино-2-оксазолидинон (АОЗ)	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					3-амино-5-метилморфолино-2-оксазолидинон (АМОЗ)	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					1-амино-гидантоин (АГД)	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					семикарбазид (СЕМ)	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
68.	ГОСТ Р 54904	Продовольственное сырье и пищевые продукты	10.11 10.12 10.13 10.20 10.41.6 10.42 10.51 10.52 10.85.11 10.85.12 10.86 10.89	0201-2010 0301-0308 0401-0408 0409000000	Массовая доля сульфаниламидов:	
					сульфапиридин	(1,0 - 1000) мкг/кг
					сульфадиазин	(1,0 - 1000) мкг/кг
					сульфтиазол	(1,0 - 1000) мкг/кг
					сульфамеразин	(1,0 - 1000) мкг/кг
					сульфаметазин	(1,0 - 1000) мкг/кг
					сульфахлорпиридазин	(1,0 - 1000) мкг/кг
					сульфахиноксалин	(1,0 - 1000) мкг/кг
					сульфаэтоксипиридазин	(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
					гидроксиипронидазол	(1,0 - 1000) мкг/кг
					гидроксиметилметилнитроимидазол	(1,0 - 1000) мкг/кг
					тернидазол	(1,0 - 1000) мкг/кг
					тинидазол	(1,0 - 1000) мкг/кг
					Массовая доля	

№ 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
					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
					клоксацillin	(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
69.	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.	Продовольственное сырье и пищевые продукты	10.11; 10.12 10.13; 10.20 10.41.6 10.42; 10.51 10.52 10.85.11 10.85.12 10.86 10.89	0201-2010 0301-0308 0401-0408 0409000000	Массовая доля сульфаниламидов:	
					сульфапиридин	(1,0 - 1000) мкг/кг
					сульфадиазин	(1,0 - 1000) мкг/кг
					сульфтиазол	(1,0 - 1000) мкг/кг
					сульфамеразин	(1,0 - 1000) мкг/кг
					сульфаметазин	(1,0 - 1000) мкг/кг
					сульфалорпиридазин	(1,0 - 1000) мкг/кг
					сульфахиноксалин	(1,0 - 1000) мкг/кг
					сульфазтоксипиридазин	(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
					гидроксиипронидазол	(1,0 - 1000) мкг/кг
					гидроксиметилметилнитроимидазол	(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
					клоксацillin	(1,0 - 1000) мкг/кг
					Массовая доля	

№ 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
					амфениколов:	
					хлорамфеникол	(0,2 – 1000) мкг/кг
					флорфеникол	(1,0 - 1000) мкг/кг
					флорфеникол амин	(1,0 - 1000) мкг/кг
70.	ГОСТ Р 54518	Продовольственное сырье и пищевые продукты, корма	10.11; 10.12 10.13; 10.20 10.41.6 10.42; 10.51 10.52 10.85.11 10.85.12 10.86; 10.89	0401-0408 0201-2010 0301-0308 1001; 1003 1005; 1102 1101; 2304 2306	Массовая доля кокцидиостатиков	
					ампролиум	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					клопидол	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					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
					робенидин	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					декоквинат	(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
					лаидломицин	(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
71.	МУК №1538-3/23 Методические указания по арбитражному определению кокцидиостатиков в пищевом сырье и кормах методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектором.	Продовольственное сырье и пищевые продукты, корма	10.11; 10.12 10.13; 10.20 10.41.6 10.42; 10.51 10.52 10.85.11 10.85.12 10.86; 10.89; 10.91; 10.92	0401-0408 0201-2010 0301-0308 1001; 1003 1005; 1102 1101; 2304 2306	Массовая доля кокцидиостатиков	
					ампролиум	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					клопидол	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					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
					робенидин	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					декоквинат	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					ласалоцид	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					семдурамицин	(1,0 - 1000,0) мкг/кг

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
					монензин	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					лаидломицин	(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
72.	МУ А-1/05 Методические указания по арбитражному определению остаточного содержания макролидов, линкозамидов, плевромутилинов в продукции животноводства методом высокоэффективной хроматографии с масс-спектрометрическим детектированием.	Продовольственное сырье и пищевые продукты: мышечная ткань	10.11 10.12 10.13 10.51 10.85.11 10.85.12 10.86 10.89	0201-2010 0301-0308 0401-0408 0409000000	Массовая доля: спирамицина	(2 - 320) мкг/кг
					эритромицина	(10 - 320) мкг/кг
					тилмикозина	(1 - 160) мкг/кг
					тилозина	(1 - 160) мкг/кг
					тилвалозина	(5 - 160) мкг/кг
					тулатромицина	(1 - 160) мкг/кг
					klarитромицина	(1 - 160) мкг/кг
					линкомицина	(1 - 160) мкг/кг
					клиндамицина	(1 - 160) мкг/кг
					пирлимицина	(1 - 160) мкг/кг
					валнемулина	(1 - 160) мкг/кг
					тиамулина	(1 - 160) мкг/кг
		Субпродукты			спирамицина	(20 - 3200) мкг/кг
					эритромицина	(10 - 320) мкг/кг
					тилмикозина	(10 - 1600) мкг/кг
					тилозина	(1 - 160) мкг/кг
					тилвалозина	(5 - 160) мкг/кг
					тулатромицина	(20 - 3200) мкг/кг
					klarитромицина	(1 - 160) мкг/кг
					линкомицина	(15 - 2400) мкг/кг
					клиндамицина	(15 - 2400) мкг/кг
					пирлимицина	(10 - 1600) мкг/кг
					валнемулина	(5 - 800) мкг/кг
					тиамулина	(10 - 1600) мкг/кг
		Молоко			спирамицина	(2 - 320) мкг/кг
					эритромицина	(10 - 320) мкг/кг
					тилмикозина	(1 - 160) мкг/кг
					тилозина	(1 - 160) мкг/кг
					тилвалозина	(5 - 160) мкг/кг
					тулатромицина	(1 - 160) мкг/кг
					klarитромицина	(1 - 160) мкг/кг
					линкомицина	(1,5 - 240) мкг/кг
					клиндамицина	(1 - 160) мкг/кг
					пирлимицина	(1 - 160) мкг/кг
					валнемулина	(1 - 160) мкг/кг
					тиамулина	(1 - 160) мкг/кг
73.	МУ А-1/026 Методические указания по определению цефалоспоринов в продукции	Продовольственное сырье и пищевые продукты	10.11 10.12 10.13	0201-2010 0301-0308 0401-0408	Массовая доля цефалоспоринов: цефакетрил	(5-500) мкг/кг
					цефалексин	(5-500) 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
	животноводства методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектированием.		10.51 10.85.11 10.85.12 10.86; 10.89	0409000000	цефалоним цефоперазон цефкином цефапирин дезацетил цефапирин цефадроксил цефсулодин цефотаксим цефтибутен цефподоксим цефпиром цефотиам цефаклор цефетамет цефепим цефтиофур и метаболиты (десфурилл цефтиофур, десфурилл цефтиофур цистеиндисульфид)	(5-500) мкг/кг (5-500) мкг/кг (5-500) мкг/кг (5-500) мкг/кг (5-500) мкг/кг (5-500) мкг/кг (5-500) мкг/кг (5-500) мкг/кг (5-500) мкг/кг (5-500) мкг/кг (5-500) мкг/кг (5-500) мкг/кг (5-500) мкг/кг (5-500) мкг/кг (5-500) мкг/кг (30-3000) мкг/кг
74.	МУК № 1376/5 Методика измерений массовой доли метаболитов препаратов хиноксалинового ряда в продукции животноводства методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектором	Продукция животноводства	10.11; 10.12 10.13; 10.20 10.41.6; 10.42; 10.51; 10.52 10.85.11 10.85.12 10.86; 10.89	0201-0207	Массовая доля: хиноксалин- 2- карбоновой кислоты 3- метилхиноксалин- 2-карбоновой кислоты 1,4-бис- Дезоксикарбадокса	(0,5 – 8,0) мкг/кг (0,5 – 8,0) мкг/кг (0,5 – 8,0) мкг/кг
75.	МУ А-1/008 Методические указания по арбитражному определению тиреостатиков в кормах, физиологических жидкостях, органах и тканях животных методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектированием.	Корма, физиологические жидкости, органы и ткани животных	10.11 10.12 10.13; 10.20 10.85.11 10.85.12 10.86 10.89	2302 2306 0201-0207	Массовая доля: 6- пропилен-2-Тиоурацил 6-метил-2-тиоурацила 2-меркапто –бензимидазола 2-тиоурацила 6-фенил-2- тиоурацила	(2 - 30) мкг/кг (2 - 30) мкг/кг (0,4 - 30) мкг/кг (2 – 30) мкг/кг (2 - 30) мкг/кг
76.	МУК № 228/5.1 Методические указания по арбитражному определению β- адреностимуляторов в кормах, физиологических жидкостях, органах и тканях животных методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектированием.	Корма, физиологические жидкости, органы и ткани животных	10.11; 10.12 10.13; 10.20 10.41.6 10.42; 10.51 10.52 10.85.11 10.85.12 10.86 10.89 10.91 10.92	2302 2306 0201-0207	Массовая доля: рактопамина зилпатерола бромбутерола мабутерола мапентерола тулобутерола гидроксиметил-кленбутерола изоксисуприна кленбутерола кленпентерола кленпроперола	(0,10 - 100) мкг/кг (0,10 - 100) мкг/кг (0,10 - 100) мкг/кг (0,10 - 100) мкг/кг (0,10 - 100) мкг/кг (0,10 - 100) мкг/кг (0,10 - 50,0) мкг/кг (0,50 - 100) мкг/кг (0,10 - 50) мкг/кг (0,50 - 100,0) мкг/кг (0,50 - 100) 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
					цимбутерола	(0,50 - 100) мкг/кг
					изоксисуприна	(0,50 - 100) мкг/кг
					сальбутамола	(0,50 - 100) мкг/кг
					ритодрина	(0,50 - 50) мкг/кг
					фенотерола	(0,50 - 50) мкг/кг
					тербуталина	(0,50 - 50) мкг/кг
					циматерола	(0,50 - 50) мкг/кг
77.	ГОСТ 33486	Продукты пищевые, комбикорма, объекты биологические животного происхождения	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	2302 2306 0201-0207	Массовая доля: рактопамина зилпаторола бромбутерола мабутерола мапентерола тулобутерола гидроксиметил-кленбутерола кленбутерола кленпентерола кленпроперола цимбутерола изоксисуприна сальбутамола ритодрина фенотерола тербуталина циматерола тербуталина циматерола	(0,10-100) мкг/кг (0,10-100) мкг/кг (0,10-100) мкг/кг (0,10-100) мкг/кг (0,10-100) мкг/кг (0,10- 100) мкг/кг (0,10-50,0) мкг/кг (0,10-50) мкг/кг (0,50-100,0) мкг/кг (0,50-100) мкг/кг (0,50- 100) мкг/кг (0,50- 100) мкг/кг (0,50- 50,0) мкг/кг (0,50- 50,0) мкг/кг (0,50- 50,0) мкг/кг (0,50- 50,0) мкг/кг (0,50- 50) мкг/кг (0,50- 50) мкг/кг
78.	МУК № 1489/5 Методические указания по арбитражному определению тренболона, меленгестрол ацетата, нортестостерона и лактонов резорциловой кислоты в органах и тканях животных методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектированием.	Органы и ткани животных: печень Сыворотка крови Мышечная ткань	10.11 10.12 10.13 10.20 10.41.6 10.42 10.51 10.52 10.85.11 10.85.12 10.86 10.89	0201-0207	Массовая доля: α-нортестостерона β-нортестостерона α-тренболона β-тренболона α-зеараланола β-зеараланола α-зеараленола Массовая доля: α-нортестостерона β-нортестостерона α-тренболона β-ренболона α-зеараланола β-зеараланола α-зеараленола Массовая доля меленгестрол ацетат	(2,0 - 30,0) мкг/кг (2,0 - 30,0) мкг/кг (0,50 - 30,0) мкг/кг (0,50 - 30,0) мкг/кг (0,50 - 30,0) мкг/кг (0,50 - 30,0) мкг/кг (0,50 - 30,0) мкг/кг (0,1 - 30,0) мкг/дм ³ (0,1 - 30,0) мкг/дм ³ (0,1 - 30,0) мкг/дм ³ (0,1 - 30,0) мкг/дм ³ (0,1 - 30,0) мкг/дм ³ (0,1 - 30,0) мкг/дм ³ (0,1 - 30,0) мкг/дм ³ (0,2 - 5,0) мкг/кг

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
					α-нортестостерона	(0,2 - 5,0) мкг/кг
					β-нортестостерона	(0,2 - 5,0) мкг/кг
					α-тренболон	(0,05 - 5,0) мкг/кг
					β-тренболон	(0,05 - 5,0) мкг/кг
					α-зеараланола	(0,2 - 5,0) мкг/кг
					β-зеараланола	(0,2 - 5,0) мкг/кг
					α-зеараленола	(0,2 - 5,0) мкг/кг
79.	МУК № 437/5.1 Методические указания по арбитражному определению анаболических стероидов и производных стибена в кормах, физиологических жидкостях, органах и тканях животных методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектированием	Органы и ткани животных, физиологические жидкости	10.11 10.12 10.13 10.61 10.85.11 10.85.12 10.86 10.89 10.91 10.92	0201-0207	Массовая доля: гексэстрола	(0,5 - 30) мкг/кг
					диэтилстильбестрола	(0,5 - 30) мкг/кг
					диенэстрола	(2 - 30) мкг/кг
					мегестрол ацетата	(0,5 - 30) мкг/кг
					медроксипрогестерона	(0,5 - 30) мкг/кг
					метилболденона	(0,5 - 30) мкг/кг
					метилтестостерона	(0,5 - 30) мкг/кг
					β-тестостерона	(0,5 - 30) мкг/кг
					триамцинолонаацетонида	(2 - 30) мкг/кг
					преднизолон	(0,5 - 30) мкг/кг
					метилпреднизолон	(0,5 - 30) мкг/кг
					дексаметазона	(0,5 - 30) мкг/кг
80.	ГОСТ 33482	Органы и ткани животных, физиологические жидкости, мясо, печень, комбикорма	10.11 10.12 10.13 10.61 10.85.11 10.85.12 10.86 10.89 10.91 10.92	0201-0207	Массовая доля: гексэстрола?	(0,5 - 30) мкг/кг
					диэтилстильбестрола	(0,5 - 30) мкг/кг
					диенэстрола	(2 - 30) мкг/кг
					мегестрол ацетата	(0,5 - 30) мкг/кг
					медроксипрогестерона	(0,5 - 30) мкг/кг
					метилболденона	(0,5 - 30) мкг/кг
					метилтестостерона	(0,5 - 30) мкг/кг
					β-тестостерона	(0,5 - 30) мкг/кг
					триамцинолона-ацетонида	(2 - 30) мкг/кг
					преднизолон	(0,5 - 30) мкг/кг
					метилпреднизолон	(0,5 - 30) мкг/кг
					дексаметазона	(0,5 - 30) мкг/кг
		печень			α-Нортестостерон	(2 - 30) мкг/кг
					β-Нортестостерон	(2 - 30) мкг/кг
					α-Тренболон	(0,5 - 30) мкг/кг
					β-Тренболон	(0,5 - 30) мкг/кг
		мясо			Меленгестрол ацетат	(0,2 - 5,0) мкг/кг
					α-Нортестостерон	(0,2 - 5,0) мкг/кг
					β-Нортестостерон	(0,2 - 5,0) мкг/кг
					α-Зеараланол	(0,2 - 5,0) мкг/кг
					β-Зеараланол	(0,2 - 5,0) мкг/кг
					α-Тренболон,	(0,05 - 5,0) мкг/кг
					β-Тренболон	(0,05 - 5,0) мкг/кг
81.	МУ А 1/024 Методические указания по арбитражному	Органы и ткани животных	10.11 10.12	0201-0207	Массовая доля: детомидина	(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	
	определению седативных препаратов и адrenoблокаторов в органах и тканях животных методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектированием		10.13		метопролола	(1 - 500) мкг/кг	
			10.85.11		каразолола	(1 - 500) мкг/кг	
			10.85.12		азаперона	(1 - 500) мкг/кг	
			10.86		азаперола	(1 - 500) мкг/кг	
					ксилазина	(1 - 500) мкг/кг	
					галоперидола	(1 - 500) мкг/кг	
					ацепромазина	(1 - 500) мкг/кг	
					хлорпромазина	(10 - 500) мкг/кг	
					пропионилпромазин	(10 - 500) мкг/кг	
					трифлупромазина	(1 - 500) мкг/кг	
					диазепама	(1 - 500) мкг/кг	
					промазин	(10 - 500) мкг/кг	
					медетомидина	(1 - 500) мкг/кг	
					меперидина	(1 - 500) мкг/кг	
			ромифидина	(10 - 500) мкг/кг			
			флуфеназина	(1 - 500) мкг/кг			
			Мышечная ткань	10.11		Массовая доля:	
				10.12		детомидина	(1 - 500) мкг/кг
				10.13		метопролола	(1 - 500) мкг/кг
				10.85.11		каразолола	(1 - 500) мкг/кг
				10.85.12		азаперона	(1 - 500) мкг/кг
				10.86		азаперола	(1 - 500) мкг/кг
						ксилазина	(1 - 500) мкг/кг
						галоперидола	(1 - 500) мкг/кг
						ацепромазина	(1 - 500) мкг/кг
						хлорпромазина	(1 - 500) мкг/кг
				пропионилпромазина	(10 - 500) мкг/кг		
				трифлупромазина	(1 - 500) мкг/кг		
				диазепама	(1 - 500) мкг/кг		
				промазин	(10 - 500) мкг/кг		
				медетомидина	(1 - 500) мкг/кг		
				меперидина	(1 - 500) мкг/кг		
				ромифидина	(1 - 500) мкг/кг		
				флуфеназина	(1 - 500) мкг/кг		
82.	МУК 4.1.2229-2007 Методические указания «Определение домоевой кислоты в морепродуктах методом высокоэффективной жидкостной хроматографии».	Продовольственное сырье и пищевые продукты	10.20	0301-0308	Содержание домоевой кислоты в пробе	(0,5 - 200,0) мкг/г	
83.	ГОСТ ISO/TS 15495/IDF/ RM 230	Молоко, молочные продукты	10.41 - 10.42 10.51 - 10.52	0401-0404	Массовая доля меламина	(0,05 - 5,0) мг/кг	
					циануровой кислоты	(0,05 - 5,0) мг/кг	
84.	ГОСТ 32798	Продовольственное сырье и пищевые продукты	10.11 10.12 10.13	0201-2010 0301-0308 0401-0408	Массовая доля: гентамицина	(20 - 80) мкг/кг,	
					канамицина	(40 - 160) мкг/кг	

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
			10.20 10.41.6 10.42 10.51; 10.52 10.85.11 10.85.12 10.86 10.89	0409000000	амикацина гигромицина спектиномицина дигидрострептомицина стрептомицина неомицина паромомицина апрамицина	(100 - 400) мкг/кг (100 - 400) мкг/кг (100 - 400) мкг/кг (100 - 800) мкг/кг (100 - 800) мкг/кг (200 - 800) мкг/кг (200 - 800) мкг/кг (400 - 1600) мкг/кг
85.	МУК № 759/5.3 Методические указания по арбитражному определению остаточного содержания аминокликозидов в продукции животноводства методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектором	Продовольственное сырье и пищевые продукты Субпродукты	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: амикацина апрамицина гентамицина гигромицина Б дигидрострептомицина канамицина А неомицина паромомицина спектиномицина стрептомицина Массовая доля: амикацина апрамицина гентамицина гигромицина Б дигидро-стрептомицина канамицина А неомицина паромомицина спектиномицина стрептомицина	(250- 2500) мкг/кг (250-2500) мкг/кг (20-200) мкг/кг (250- 2500) мкг/кг (100-1000) мкг/кг (50-500) мкг/кг (250- 2500) мкг/кг (100-1000) мкг/кг (100-1000) мкг/кг (100-1000) мкг/кг (200- 4000) мкг/кг (1000-40000) мкг/кг (100-2000) мкг/кг (200-4000) мкг/кг (200-4000) мкг/кг (300-6000) мкг/кг (250-10000) мкг/кг (200-4000) мкг/кг (500-10000) мкг/кг (200-4000) мкг/кг
86.	ГОСТ 32161	Продукты пищевые, продукция растениеводства и корма	10.11-10.91	0201-0210; 1501-1502;	Активность Cs-137	(0 – 2*10 ⁵) Бк
87.	ГОСТ 32163	Продукты пищевые, продукция растениеводства и корма	10.11-10.91	1601-1602;	Активность Sr-90	(0 – 1*10 ⁶) Бк
88.	ГОСТ Р 54040	Продукты пищевые, продукция растениеводства и корма	10.11-10.91	0407-0408; 0401-0406;	Активность Cs-137	(0 – 2*10 ⁵) Бк
89.	МУК 2.6.1.1194-03 Радиационный контроль. Стронций-90 и цезий-137. Пищевые продукты. Отбор проб, анализ и гигиеническая оценка	Продукты пищевые, продукция растениеводства и корма	10.11-10.91	0301-0307; 1504; 1604-1605; 1104; 2308-2309	Активность Cs-137 Активность Sr-90	(0 – 2*10 ⁵) Бк (0 – 1*10 ⁶) Бк
90.	Методика измерения активности радионуклидов с использованием сцинтилляционного гамма- спектрометра с программным обеспечением «Прогресс» (свидетельство об аттестации № 40090.3 Н700)	Продукты пищевые, продукция растениеводства и корма	10.11-10.91		Активность Cs-137	(0 – 2*10 ⁵) Бк
91.	Методика измерения активности радионуклидов, свидетельство об	Продукты пищевые, продукция растениеводства и корма	10.11-10.91		Активность Sr-90	(0 - 1*10 ⁶) Бк

№ 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
	аттестации 40152.4Д362/01.00294- 2010. Сцинтилляционный бета- спектрометр с программным обеспечением «ПРОГРЕСС»					
92.	ГОСТ 13496.1	Комбикорма, комбикормовое сырье	10.91. 10.180	2309	Массовая доля водорастворимых хлоридов	(0,06-5,8)%
93.	ГОСТ 13496.9, п.4	Комбикорма	10.91. 10.180	2309	Металломагнитная примесь	(0,2 - 99,0) %
94.	ГОСТ 13496.12	Комбикорма, комбикормовое сырье	10.91. 10.180	2309	Общая кислотность	(0,4 -80,0) °Н
95.	ГОСТ 13496.13	Комбикорм	10.91. 10.180	2309	Внешний вид (описание)	-
96.	ГОСТ 13496.15 п.9,п.10	Корма, комбикорма, комбикормовое сырье Жмыхи и шроты	10.91 10.91.10.180 10.41.41.129 10.41.41.123	2309	Массовая доля сырого жира	(0,1 - 99,0) %
97.	ГОСТ 13496.19, п.8 п.9 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Корма, комбикорма, комбикормовое сырье.	10.91	2309	Массовая доля нитратов и нитритов	0,5-75,0 мг/кг
98.	ГОСТ Р 55453 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Корма, комбикорма, премиксы, концентраты белково-витаминно-минеральные и амидо-витаминно-минеральные, кормовые добавки	10.91	2309	Внешний вид (описание)	-
99.	ГОСТ 18221 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения,	Корма, комбикорма, премиксы, концентраты белково-витаминно-минеральные и амидо-витаминно-минеральные, кормовые добавки	10.91	2309	Внешний вид (описание)	-

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза					
100.	ГОСТ 28460 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Корма, комбикорма, премиксы, концентраты белково-витаминно-минеральные и амидо-витаминно-минеральные, кормовые добавки	10.91	2309	Внешний вид (описание)	-
101.	ГОСТ Р 50257 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Корма, комбикорма, премиксы, концентраты белково-витаминно-минеральные и амидо-витаминно-минеральные, кормовые добавки	10.91	2309	Внешний вид (описание)	-
102.	ГОСТ Р 55586 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Корма, комбикорма, премиксы, концентраты белково-витаминно-минеральные и амидо-витаминно-минеральные, кормовые добавки	10.91	2309	Внешний вид (описание)	-
103.	ГОСТ Р 52356 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в	Корма, комбикорма, премиксы, концентраты белково-витаминно-минеральные и амидо-витаминно-минеральные, кормовые добавки	10.91	2309	Внешний вид (описание)	-

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза					
104.	ГОСТ Р 52528 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Корма, комбикорма, премиксы, концентраты белково-витаминно-минеральные и амидо-витаминно-минеральные, кормовые добавки	10.91	2309	Внешний вид (описание)	-
105.	ГОСТ Р 51550 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Корма, комбикорма, премиксы, концентраты белково-витаминно-минеральные и амидо-витаминно-минеральные, кормовые добавки	10.91	2309	Внешний вид (описание)	-
106.	ГОСТ Р 51551 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Корма, комбикорма, премиксы, концентраты белково-витаминно-минеральные и амидо-витаминно-минеральные, кормовые добавки	10.91	2309	Внешний вид (описание)	-
107.	ГОСТ Р 51899 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Корма, комбикорма, премиксы, концентраты белково-витаминно-минеральные и амидо-витаминно-минеральные, кормовые добавки	10.91	2309	Внешний вид (описание)	-

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
108.	ГОСТ Р 51095 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Корма, комбикорма, премиксы, концентраты белково-витаминно-минеральные и амидо-витаминно-минеральные, кормовые добавки	10.91	2309	Внешний вид (описание)	-
109.	ГОСТ 21055 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Корма, комбикорма, премиксы, концентраты белково-витаминно-минеральные и амидо-витаминно-минеральные, кормовые добавки	10.91	2309	Внешний вид (описание)	-
110.	ГОСТ Р 52812 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Корма, комбикорма, премиксы, концентраты белково-витаминно-минеральные и амидо-витаминно-минеральные, кормовые добавки	10.91	2309	Внешний вид (описание)	-
111.	ГОСТ Р 54492 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Корма, комбикорма, премиксы, концентраты белково-витаминно-минеральные и амидо-витаминно-минеральные, кормовые добавки	10.91	2309	Внешний вид (описание)	-
112.	ГОСТ 30648.2	Продукты молочные для детского питания	10.86.10.100	0401-0406	Массовая доля общего азота по Къельдалю, массовая доля белка	(0,1 -99,9) %
113.	ГОСТ Р 53951	Продукты молочные, молочные	10.51	0401-0406	Массовая доля общего азота по	(0,10 - 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
114.	ГОСТ Р 51470	составные и молкосодержащие Казеины и казеинаты	10.51.53 10.51.53.130	0401-0406	Кьельдалю, массовая доля белка Массовая доля общего азота по Кьельдалю, массовая доля белка	(0,1 -99,9) %
115.	ГОСТ Р 54662	Сыры и сыры плавленые	10.51.4	0401-0406	Массовая доля общего азота по Кьельдалю, массовая доля белка	(5,0 - 55,0) %
116.	ГОСТ Р 54666 п.7.5 п.7.4 п.7.6	Консервы молочные. Молоко сгущенное стерилизованное	10.51.51.111	0401-0406	Массовая доля общего азота по Кьельдалю, массовая доля белка Массовая доля жира Кислотность	(0,1 -99,9) % (0,1 -99,9) % (0,5-500) °Т
117.	ГОСТ 23327	Молоко и молочные продукты	10.51	0401-0406	Массовая доля общего азота белка	(0,1 -99,9) %
118.	ГОСТ Р 54756	Молоко и продукты из переработанного(молоко сырое молоко,сырые сливки,питьевое молоко,питьевые сливки)	10.51	0401-0406	Массовая доля сывороточных белков	(0,4-2,0) %
119.	ГОСТ Р 55246	Молоко и молочные продукты (молоко сырое молоко,сырые сливки,питьевое молоко,питьевые сливки,сыворотка)	10.51	0401-0406	Массовая доля небелкового азота	(0,005-0,080) %-
120.	ГОСТ 29247	Консервы молочные	10.51.56.200	0401-0406	Массовая доля жира	(0,5-99,5)%
121.	ГОСТ 30648.1	Продукты молочные для детского питания	10.86.10.100	0401-0406	Массовая доля жира	(0,5-99,5)%
122.	ГОСТ 5867 п. 2	Молоко и молочные продукты	10.51	0401-0406	Массовая доля жира	(0,1 -99,9) %
123.	ГОСТ Р 54669	Молоко и продукты переработки молока	10.51	0401-0406	Кислотность	(2-250) °Т
124.	ГОСТ Р 50457	Жиры и масла животные, жиры и масла растительные.	10.41	0401-0406	Кислотность	0,5-100,0мгКОН/г
125.	ГОСТ 30648.4	Продукты молочные для детского питания	10.86.10.100	0401-0406	Кислотность	(0,1-500,0)°Т
126.	ГОСТ 31976	Йогурты, йогуртные продукты	10.51.52.110 10.51.56.110	0401-0406	Титруемая кислотность	(50-180)°Т или (5,0-30,0) ммоль/г
127.	ГОСТ 31978	Казеины и казеинаты	10.51.53 10.51.53.130	0401-0406	Активная кислотность	pH 5,0-8,0
128.	ГОСТ Р 51456	Масло сливочное	10.51.30.100	0401-0406	Активная кислотность	pH 0-14
129.	ГОСТ 33613	Масло, масляные пасты	10.51.3	0401-0406	Активная кислотность	pH 3,0-9,0
130.	ГОСТ Р 51468	Казеины	10.51.53	0401-0406	Свободная кислотность	0,02-10,0 см ³ /г
131.	ГОСТ 53359	Молоко и молочные продукты	10.51	0401-0406	pH	pH 3 - 8
132.	ГОСТ 32892	Молоко и молочные продукты	10.51	0401-0406	Активная кислотность	pH 3,0-8,0
133.	ГОСТ 8764 п.7.	Консервы молочные	10.51.56.200	0401-0406	Массовая доля влаги	(0,5 – 99,5) %
134.	ГОСТ Р 54668	Молоко и молочные продукты	10.51	0401-0406	Массовая доля влаги	(0,5 – 99,5) %
135.	ГОСТ 30648.3 п.4	Продукты молочные для детского питания	10.86.10.100	0401-0406	Массовая доля влаги	(0,5 – 99,5) %
136.	ГОСТ 29246	Консервы молочные сухие	10.51.56.200	0401-0406	Массовая доля влаги	(1 - 99)%
137.	ГОСТ Р 51464	Казеины и казеинаты	10.51.53 10.51.53.130	0401-0406	Массовая доля влаги	(0,5 – 99,5) %
138.	ГОСТ Р 55361 п. 7.4 П. 7.5 п.7.6	Жир молочный, масло и паста масляная из коровьего молока	10.51	0401-0406	Массовая доля жира Массовая доля жира Массовая доля влаги	(50 – 75) % (70 – 85)% (0,5-60,0) %

№ 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
	п.7.7, п.7.13 п.7.12 п.7.14 п.7.15, п.7.16, п.7.18; п.7.25 п.7.24				Массовая доля сахарозы Массовая доля хлористого натрия Титруемая кислотность Титруемая кислотность жировой фазы Титруемая кислотность молочной плазмы рН молочной плазмы Кислотное число Перекисное число	(3,0-20,0)% (0,5-3,0) % (1,0-6,0) °К (10,0-70,0)°Т рН 0,1-13,9 рН 8,0-10,0 (0 - 1,0) мэкв/кг
139.	ГОСТ Р 54761	Молоко и молочные продукты	10.51	0401-0406	Массовая доля сухого обезжиренного молочного остатка	(0,5 - 99,0) %
140.	ГОСТ Р 51463	Казеины и казеинаты	10.51.53 10.51.53.130	0401-0406	Массовая доля золы	(0,1 - 99) %
141.	ГОСТ Р 51466	Казеины и казеинаты	10.51.53 10.51.53.130	0401-0406	Массовая доля связанной золы	(0,1 - 99) %
142.	ГОСТ 29248	Сгущенные и сухие молочные консервы	10.51.56.200	0401-0406	Массовая доля сахарозы, лактозы	0,5-99,5 %
143.	ГОСТ Р 55063 п.7.6; п.7.8; п.7.9; п.7.10	Сыры и сыры плавленые	10.51.4 10.51.40.170	0401-0406	Массовая доля влаги и сухих веществ Массовая доля жира Массовая доля хлористого натрия	(3,0 -70,0) % (7,0 - 39,0) % (0,5 - 10,0) %
144.	ГОСТ Р 54045	Сыры и плавленые сыры	10.51.4 10.51.40.170	0401-0406	Массовая доля хлоридов	(0,5-7,0)%
145.	ГОСТ Р 54667	Молоко и продукты переработки молока	10.51	0401-0406	Массовая доля сахаров	(0,5 - 50,0) %
146.	ГОСТ Р 54759	Молочные продукты	10.51	0401-0406	Массовая доля крахмала	(1,0 - 10,0) %
147.	ГОСТ 30637	Молоко	10.51	0401-0406	Определение раскисления	-
148.	ГОСТ 30305.1	Консервы молочные сгущенные	10.51.56.200	0401-0406	Массовая доля влаги	(1 - 99) %
149.	ГОСТ 30305.2	Консервы молочные сгущенные, продукты молочные сухие	10.51.56.200	0401-0406	Массовая доля сахарозы	(- 89,99 - + 89,99) °
150.	ГОСТ 30305.3	Консервы молочные сгущенные и продукты молочные сухие	10.51.56.200	0401-0406	Кислотность	(0,5-500,0)°Т
151.	ГОСТ 30305.4	Продукты молочные сухие	10.51.56.200	0401-0406	Индекс растворимости	(1,0 -10,0 см) ³
152.	ГОСТ 24065 п.2	Молоко	10.51	0401-0406	Карбонат или бикарбонат натрия (сода)	Присутствие/отсутствие
153.	ГОСТ 24066	Молоко сырое	10.51	0401-0406	Массовая доля аммиака	Присутствие/отсутствие
154.	ГОСТ 32939	Молоко и молочные продукты	10.51	0401-0406	Массовая концентрация аммиака	(0,01-8,0) г/л
155.	ГОСТ 24067	Молоко	10.51	0401-0406	Перекись водорода	Присутствие/отсутствие
156.	ГОСТ Р 51454	Казеины и казеинаты	10.51.53 10.51.53.130	0401-0406	Массовые доли нитратов и нитритов	(0,02 - 0,20) мкг/см ³
157.	ГОСТ Р 51460	Сыр	10.51.4	0401-0406	Массовые доли нитратов и нитритов	(0,02-0,20) мкг/см ³
158.	ГОСТ 32257	Молоко, молочные продукты	10.51	0401-0406	Массовые доли нитратов и нитритов	(0,5 - 100,0) мг/кг нитратов (0,02-10,0) мг/кг нитритов
159.	ГОСТ Р ИСО 20541	Молоко, молочные продукты	10.51	0401-0406	Массовые доли нитратов	(0,05-5,0)мг/дм ³
160.	ГОСТ 31584	Молоко	10.51	0401-0406	Массовая доля общего фосфора	(0,2 - 1,0) мкг/см ³

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
161.	ГОСТ 31980	Молоко	10.51	0401-0406	Массовая доля общего фосфора	(0,2 - 1,0) мкг/см ³
162.	ГОСТ Р 51458	Сыр и сыр плавленый	10.51.4	0401-0406	Массовая доля общего фосфора	(0,2 - 1,0) мкг/см ³
163.	ГОСТ Р 55331	Молоко (в том числе сырое), молочные продукты	10.51	0401-0406	Массовая доля кальция	(0,1 - 1,5) %
164.	ГОСТ Р 50456 (ИСО 662-80)	Масла и жиры растительные и животные	10.41.6	1501-1517	Массовая доля влаги и летучих веществ	(0,1 - 99,0)%
165.	ГОСТ 31933	Масла и жиры растительные и животные	10.41.6	1501-1518	Кислотное число	(0,2 - 30,0) мг КОН/г
166.	ГОСТ 26593	Масла растительные	10.41.2	1507-1518	Перекисное число	(0,1 - 40) ммоль/кг
167.	ГОСТ Р 52100	Спреды и смеси топленые	10.51.3	1507-1518	Перекисное число	(0,1 - 40) ммоль/кг
168.	ГОСТ Р 51487	Жиры и масла животные и растительные	10.41.6	1507-1518	Перекисное число	(0,1-45) ммоль кислорода/кг
169.	ГОСТ ISO 3960	Жиры и масла животные и растительные	10.41.6	1507-1518	Перекисное число	(0 - 30) мэкв активного кислорода на килограмм-
170.	ГОСТ Р ИСО 27107	Жиры и масла животные и растительные	10.41.6	1507-1518	Перекисное число	(0 - 30) мэкв активного кислорода на килограмм
171.	ГОСТ 8558.1	Мясо и мясные продукты	10.11.39	0210	Массовая доля нитрита	(1,0 - 5,0) мкг/см ³
172.	ГОСТ 29299	Мясо и мясные продукты	10.11.39	0210	Массовая доля нитрита	(1,0 - 5,0) мкг/см ³
173.	ГОСТ 8558.2	Мясо и мясные продукты	10.11.39	0201-0210	Массовая доля нитрата	(1,0 - 5,0) мкг/см ³
174.	ГОСТ 29300	Мясо и мясные продукты	10.11.39	0201-0210	Массовая доля нитрата	(2,5-10,0) мкг/см ³
175.	ГОСТ 29301	Мясные продукты	10.11.39	0210	Массовая доля крахмала	(0,5-16,0) %
176.	ГОСТ 31727	Мясо, в т.ч. мясо птицы, мясные продукты	10.11.39	0201-0210	Массовая доля общей золы	(0 - 20) %
177.	ГОСТ 32008	Мясо, мясные и мясосодержащие продукты	10.11.39	0201-0210	Массовая доля азота	(0,5-99,5)%
178.	ГОСТ 26889	Мясо, мясные и мясосодержащие продукты	10.11.39	0201-0210	Массовая доля азота	
179.	ГОСТ 32009	Мясо и мясные продукты	10.11.39	0201-0210	Массовая доля общего фосфора	(0,05-0,30) мг/см ³ P ₂ O ₅
180.	ГОСТ ISO 1841-2	Мясо и мясные продукты, включая мясо птицы и продукты из него, включая мясо птицы	10.11.39	0201-0210	Массовая доля хлоридов	(0,25-99,5)%
181.	ГОСТ Р 51480	Мясо и мясные продукты, включая мясо птицы и продукты из него, включая мясо птицы	10.11.39	0201-0210	Массовая доля хлоридов	(1,0-99,5)%
182.	ГОСТ Р 54346	Мясо, мясосодержащие продукты, жир-сырец и продукты из шпика	10.11.39	0201-0210	Перекисное число	(0 - 40) ммоль активного кислорода/кг жира
183.	ГОСТ Р 55479	Мясо, мясные, мясосодержащие продукты, субпродукты	10.11.39	0201-0210	Массовая доля amino-амиачного азота	(25 -300,0) мг/100г продукта
184.	ГОСТ Р 55480	Мясо, мясные, мясосодержащие продукты, субпродукты, жир- сырец, продукты из шпика	10.11.39	0201-0210	Кислотное число	(0,1 - 40,0) мг гидроокиси калия на 1г жира
185.	ГОСТ Р 55573п.4	Мясо, мясные, мясосодержащие продукты, субпродукты,	10.11.39	0201-0210	Массовая доля кальция	(10 -8000) мг/кг
186.	ГОСТ 7636 п.3.3.2	Рыба и рыбные продукты	10.20.22.120	0301-0305	Массовая доля влаги	0,1-99,0%
	п.8.9.1	Мука рыбная, предназначенная для выработкискомбикормов	10.20.1		Массовая доля сырого протеина	(0,5-99,5)%
	п. 3.7.1., 3.7.2.		10.20.11		Массовая доля жира	(0,1-99,0) %
	п.8.11.1				Массовая доля кальция	pH (10,0-12,5)

№ 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
	п.7.9				Кислотное число	(0,03 - 40,0)мг КОН/г
	п.7.12				Перекисное число	(0,5-99,5)%
	п.3.5.1				Массовая доля хлористого натрия	(1,0-99,5)%
	п. 3.5.2				Массовая доля хлористого натрия	(1,0-99,5)%
	п.8.12.1.				Массовая доля фосфора	(0,006-0,100) мг/см ³
	п.8.4				Металломагнитная примесь	(0,1-99,0) %
187.	ГОСТ 26657	Рыба и рыбные продукты Мука рыбная, предназначенная для выработки комбикормовКорма, комбикорма, комбикормовое сырье	10.20.22.120 10.20.1 10.20.11 10.91.10.110 10.91.10.180	0301-0305 2309	Массовая доля фосфора	(0,006-0,100) мг/см ³
188.	ГОСТ ISO 712	Зерновые и продукты их переработки	01.11-	1001 1003	Влажность зерна	(0,5-25,0) %
189.	ГОСТ 8285	Жиры животные топленые Жир животный кормовой	10.13.15.170	1501-1506	Массовая доля влаги и летучих веществ	(0,1-99,0) %
					Массовая доля неомыляемых веществ	(0,1-99,0) %
					Кислотное число	(0,03 - 40,0)мг КОН/г
					Перекисное число	(0,5-10,0)МэквО/1 кг
					Массовая доля свободных жирных кислот (кислотности)	(0,1-99,0) %
					Массовая доля веществ, нерастворимых в эфире	(0,1-99,0) %
190.	ГОСТ Р 28178, п.4	Дрожжи кормовые	10.91.10.151	2102 1101-1104	Массовая доля влаги и летучих веществ	(0,2-99,0) %
	п.5				Массовая доля золы	(0,2-99,0) %
	п.6				Массовая доля сырого протеина	(0,2-99,0) %
	п.7				Массовая доля белка по Барнштейну	(0,1-99,0) %
	п.9				Массовая доля липидов	(0,1-99,0) %
	п.14				Массовая доля фтора	(0,00001-0,01) моль/дм ³
	п.22				Массовая доля нитратов	(0,005-0,06) мг/см ³
191.	ГОСТ 17681, п.2.3	Мука животного происхождения	10.13.16.112	2309	Массовая доля влаги и летучих веществ	(0,2-99,0) %
	п.2.2				Металломагнитная примесь	(1-100000) мг/кг
192.	ГОСТ 31640	Корма растительного и животного происхождения, жмыхи и шроты	10.91 10.41.41.129	2102 1101-1104	Массовая доля влаги и летучих веществ	(5,0-95,0) %
193.	ГОСТ Р 54951	Корма растительного и животного происхождения	10.91	2102 1101-1104	Массовая доля влаги и летучих веществ	(0,2-99,0) %
194.	ГОСТ 31675	Корма растительного происхождения, за исключением кормов минерального происхождения и кормовых дрожжей Жмыхи и шроты	10.91.10.110	2309	Массовая доля сырой клетчатки	(2,0 - 50,0) %
195.	ГОСТ ISO 6865	Корма растительного происхождения, за исключением кормов минерального происхождения и кормовых дрожжей Жмыхи и шроты	10.91.10.110	2309	Массовая доля сырой клетчатки	(10 - 500) г/кг

№ 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
196.	ГОСТ 32040	Корма растительного происхождения, за исключением кормов минерального происхождения и кормовых дрожжей	10.91.10.110 10.91.10.180	2309	Массовая доля сырой клетчатки	(400-2500) нм
					Массовая доля влаги	
					Массовая доля сырого протеина	
					Массовая доля сырого жира	
197.	ГОСТ 31485	Комбикорма, белково (амидо)-витаминно-минеральные концентраты	10.91.10.210 10.91.10.220	2309	Перекисное число	(0,5-300) мМоль активного кислорода на 1 кг липидов
198.	ГОСТ 32044.1– (ISO 5983-1:2005)	Корма, комбикорма, комбикормовое сырье	10.91.10.110 10.91.10.180	2309	Массовая доля азота, сырого протеина	(0,5-99,5)%
199.	ГОСТ 32905	Корма, комбикорма, комбикормовое сырье	10.91.10.110 10.91.10.180	2309	Массовая доля сырого жира	(0,1-99,0) %
200.	ГОСТ 26226	Корма, комбикорма, комбикормовое сырье Жмыхи и шроты	10.91.10.110 10.91.10.110 10.91.10.180	2309	Массовая доля сырой золы	(0,1-99,0) %
201.	ГОСТ 13979.6, п.2	Жмыхи и шроты, горчичный порошок	10.41.41.122	2309	Массовая доля сырой золы	(0,1-99,0) %
	п.3		10.41.41.123		Массовая доля золы, не растворимая в соляной кислоте	(0,1-99,0) %
202.	ГОСТ 32933 (ISO 5984: 2002 МОД)	Корма, комбикорма, комбикормовое сырье	10.91.10.110 10.91.10.180	2309	Массовая доля сырой золы	(0,1-99,0) %
203.	ГОСТ 32045 (ISO 5985:2002)	Корма, комбикорма, комбикормовое сырье	10.91.10.110 10.91.10.180	2309	Массовая доля золы, не растворимая в соляной кислоте	(0,1-99,0) %
204.	ГОСТ ISO 6493	Корма для животных	10.91.10.110 10.91.10.180	2309	Содержание крахмала	(- 89.9 - + 89.99)°
205.	ГОСТ ISO 13906	Корма для животных	10.91	2309	Массовая доля кислотно- детергентной клетчатки (КДК) и кислотно-детергентного олигмина (КДЛ)	(1-50)%
206.	ГОСТ ISO 16472	Корма для животных	10.91	2309	Массовая доля кислотно- детергентной клетчатки (КДК) и кислотно-детергентного олигмина (КДЛ)	(1-50)%
207.	ГОСТ Р 51420	Корма, комбикорма, комбикормовое сырье	10.91.10.110 10.91.10.180	2309	Массовая доля фосфора	(1-50) г/кг
208.	ГОСТ 26570	Корма, комбикорма, комбикормовое сырье	10.91.10.110 10.91.10.180	2309	Массовая доля кальция	(0,1-98,0)%
209.	ГОСТ 32904	Корма, комбикорма, комбикормовое сырье	10.91.10.110 10.91.10.180	2309	Массовая доля кальция	(1-990) г/кг
210.	ГОСТ Р 51421	Корма, комбикорма, комбикормовое сырье	10.91.10.110 10.91.10.180	2309	Массовая доля водорастворимых хлоридов	(1-40 г/кг)
211.	ГОСТ Р 51636	Корма растительного происхождения комбикорма, комбикормовое сырье	10.91.10.110	2309	Массовая доля водорастворимых углеводов	(1 – 50) %
212.	ГОСТ 26176 п.3	Корма растительного происхождения комбикорма, комбикормовое сырье, кормовые добавки	10.91.10.110	2309	Массовая доля водорастворимых и легкогидролизуемых углеводов	(1 – 50) %
213.	ГОСТ Р 50032	Мука кормовая из рыбы	10.20.41.120	2309	Массовая доля карбамида	(0,02-0,10) мг/см
214.	ГОСТ 29113 п.2	Корма растительного происхождения комбикорма, комбикормовое сырье	10.91.10.110 10.91.10.180	2309	Массовая доля карбамида	(0,060 - 10,0) %
215.	Методика измерения массовой доли	Корма растительного происхождения	10.91.10.110	2309	Массовая доля карбамида	(0,060 - 10,0) %

№ 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
	карбамида в кормах, комбикормах, комбикормовом сырье, добавках, содержащих карбамид, карбамидном концентрате спектрометрическим методом от 07.02.2013 г. Свидетельство № 01.00225/205-20-13 от 24.06.2013.	комбикорма, комбикормовое сырьё	10.91.10.180			
216.	ГОСТ Р 53862	Комбикорма, белково-витаминно-минеральные концентраты	10.91.10.210 10.91.10.180	2309	Содержание оксикислот	(0,3 – 100,0) %
217.	ГОСТ Р 54705, п.4,5	Жмыхи и шроты	10.41.41.122 10.41.41.123	2304	Массовая доля влаги и летучих веществ	(0,2-99,0) %
218.	ГОСТ 13979.9	Жмыхи и шроты, получаемые при переработке соевых семян	10.41.41.110	2304	Активность уреазы	(0,05-2,0) рН
219.	ГОСТ 24596.5	Фосфаты кормовые	-	2835	рН раствора или суспензии	рН 0– 14
220.	ГОСТ 24596.12	Фосфаты кормовые	-	2835	Массовая доля золы, нерастворимой в соляной кислоте	(0,1-25) %
221.	ГОСТ 24596.6 п.2	Фосфаты кормовые	-	2835	Массовая доля влаги	(0,05 – 5,0) %
222.	ГОСТ 24596.2 п.3	Фосфаты кормовые	-	2835	Массовая доля фосфора	(25 – 60) %
223.	ГОСТ 24596.4	Фосфаты кормовые	-	2835	Массовая доля кальция	(15 – 40) %
224.	ГОСТ 24596.3	Фосфаты кормовые	-	2835	Массовая доля азота	(10 -25) %
225.	ГОСТ Р ИСО 30024	Корма	10.91.10.110	2309	Ферментативная активность фитазы	(500 – 8000) ед.ФА
226.	ГОСТ 31487, п.5 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Препараты ферментные	-	2309	Ферментативная активность фитазы	(500 – 8000) ед.ФА
227.	ГОСТ 31488, п.4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и	Препараты ферментные, ферментосодержащие смеси	-	2309	Ферментативная активность ксиланазы	(180 – 5000) ед.КсА

№ 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
	кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза					
228.	ГОСТ Р 55302 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Препараты ферментные, ферментосодержащие смеси	-	2309	Ферментативная активность ксиланазы	(50 – 100000) ед. АС/г
229.	ГОСТ 31662 п.5	Препараты ферментные, ферментосодержащие смеси	-	2309	Ферментативная активность целлюлазы	(50 - 500) ед.КМЦлА
230.	ГОСТ Р 55293 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Препараты ферментные, ферментосодержащие смеси	-	2309	Ферментативная активность целлюлазы	(50 – 100000) ед. АС/г
231.	ГОСТ Р 54905 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Препараты ферментные, ферментосодержащие смеси	-	2309	Ферментативна активность β- глюканызы	(50 – 100000) ед. АС/г
232.	ГОСТ Р 53973 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов	Препараты ферментные, ферментосодержащие смеси	-	2309	Ферментативна активность β- глюканызы	(50 – 100000) ед. АС/г

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	Евразийского экономического союза					
233.	ГОСТ Р 54330, п.4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Препараты ферментные, ферментсодержащие смеси		2309	Ферментативна активност амилазы	(0 – 100000) ед. АС/г
					Ферментативна активност глюкоамилазы	(0 – 100000) ед. ГлС/г
234.	ГОСТ Р 53974 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Препараты ферментные, ферментсодержащие смеси	-	2309	Протеолитическая активност	(50 – 100000) ед. ГлС/г -
235.	ГОСТ 20264.2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Препараты ферментные, ферментсодержащие смеси	-	2309	Протеолитическая активност	(50 – 100000) ед. ГлС/г-
236.	ГОСТ 31774	Продукция пчеловодства	01.49.21	0409000000	Массовая доля воды	(13 – 25) %
237.	ГОСТ 32167 п.6	Продукция пчеловодства	01.49.21	0409000000	Массовая доля: редуцирующих сахаров	(70,00 – 96,00) %
					сахарозы	(1,00 - 26,00) %
238.	ГОСТ 32169	Продукция пчеловодства	01.49.21	0409000000	Водородный показатель и свободная кислотност	(3,0 – 6,9) ед.рН
239.	ГОСТ 31766, п.6.3	Продукция пчеловодства	01.49.21	0409000000	Водородный показатель и свободная кислотност	(3,0 – 6,9) ед.рН
	п.6.5				Массовая долязола	(0,5 - 99) %
240.	ГОСТ 32483	Продукция пчеловодства	01.49.21	0409000000	Массовая долязола	(0,5-99) %
241.	ГОСТ 54386	Продукция пчеловодства	01.49.21	0409000000	Активност сахаразы	(20,0 – 200,0) ед/г
					Диастазное число	(3,0 - 40,0) ед.Готе (0 – 40,0) ед.Шаде

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
					Массовая доля нерастворимых веществ	(0 - 0,500) %
242.	ГОСТ Р 52253 п.7.13	Молоко и молочная продукция	10.51.30	0405	Соотношение массовых долей метиловых эфиров жирных кислот (или их сумм) в молочном жире	(0,1 – 99) %
243.	ГОСТ 32261, п.7.17	Молоко и молочная продукция	10.51.30	0405-0406	Соотношение массовых долей метиловых эфиров жирных кислот (или их сумм) в молочном жире	(0,1 – 99) %
244.	ГОСТ 31663	Масла растительные и жиры животные	10.41	1501-1518	Массовая доля метиловых эфиров жирных кислот	(0,1 – 99) %
					Массовая доля полиненасыщенных жирных кислот в жире, выделенном из продукта	(0,1 – 99) %
245.	ГОСТ 31665	Масла растительные и жиры животные	10.41	1501-1518	Массовая доля метиловых эфиров жирных кислот	(0,1 – 99) %
					Массовая доля полиненасыщенных жирных кислот в жире, выделенном из продукта	(0,1 – 99) %
246.	ГОСТ30418	Масла растительные и маргариновая продукция	10.41 10.42	1507-1518	Массовая доля жирных кислот	(0,1 – 99) %
247.	ГОСТ30623	Масла растительные и маргариновая продукция	10.41 10.42	1507-1518	Массовая доля жирных кислот	(0,1 – 99) %
248.	ГОСТ Р 52100, п.7.4	Спреды и смеси топленые	10.42	2106909804	Массовая доля молочного жира в жировой фазе	(5,0 – 85,0) %
					Массовая доля линолевой кислоты в жире	(0,1 – 99) %
249.	МВИ.МН.1364-2000 Методика газохроматографического определения жирных кислот и холестерина в продуктах питания и сыворотке крови	Продукты питания, сыворотка крови	10.1 – 10.8	1601-1605 2103-2106	Массовая концентрация жирных кислот:	
					миристиновой	(0,0001 – 80) г/100г
					пальмитиновой	(0,0001 – 80) г/100г
					пальмитолеиновой	(0,0001 – 80) г/100г
					стеариновой	(0,0001 – 80) г/100г
					олеиновой	(0,0001 – 80) г/100г
					линолевой	(0,0001 – 80) г/100г
					линоленовой	(0,0001 – 80) г/100г
арахидоновой	(0,0001 – 80) г/100г					
холестерина	(0,0001 – 2,4) г/100г					
250.	МВИ.МН.3261-2009 Определение содержания насыщенных жирных кислот (НЖК) и полиненасыщенных жирных кислот (ПНЖК) классов омега-3, омега-6 в сырье и готовой продукции для детского питания	Детское питание	10.86	190110	Массовая доля жирных кислот:	
					масляная	(0,1 – 1500) мг/100г
					капроновая	(0,1 – 1500) мг/100г
					каприловая	(0,1 – 1500) мг/100г
					каприновая	(0,1 – 1500) мг/100г
					α-линоленовая	(0,1 – 1500) мг/100г
					арахиновая	(0,1 – 1500) мг/100г
					бегеновая	(0,1 – 1500) мг/100г
					лауриновая	(0,1 – 4500) мг/100г
миристиновая	(0,1 – 4500) мг/100г					
пальмитиновая	(0,1 – 4500) мг/100г					

№ 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
					стеариновая	(0,1 – 4500) мг/100г
					линолевая	(0,1 – 4500) мг/100г
					γ-линоленовая	(0,1 – 750) мг/100г
					лигноцериновая	(0,1 – 300) мг/100г
					арахидоновая	(0,1 – 300) мг/100г
					эйкозапентаеновая	(0,1 – 300) мг/100г
					докозагексаеновая	(0,1 – 300) мг/100г
251.	ГОСТ 31754, п.6	Масла растительные и животные, жиры животные и продукты их переработки	10.41	1501-1518 2106909804 0405	Массовая доля трансизомеров жирных кислот	(0,01 – 10) %
252.	СТБ ИСО 15304 Жиры и масла животные и растительные. Определение содержания трансизомеров жирных кислот в растительных жирах и маслах методом газовой хроматографии	Масла растительные и животные, жиры животные и продукты их переработки	10.41	1501-1518 2106909804 0405	Массовая доля трансизомеров жирных кислот:	(0,01 – 100) % (высокотемпературно очищенные масла и жиры) (0,1 – 100) % (частично гидрогенизированные масла и жиры)
253.	ГОСТ Р 54760	Молоко и молочные продукты	10.51 10.86	0401-0406 190110	Массовая концентрация моно- и дисахаридов	(50,0 – 10000,0) мг/дм ³
254.	СТБ ISO 22662	Молоко и молочные продукты	01.41.20; 10.51.22 01.45.2; 10.51.1 10.51.56.431	0401-0402	Массовая доля лактозы	(0,1 – 60) %
255.	ГОСТ Р 50206	Животные и растительные жиры и масла	10.41	1501-1518	Массовая доля антиоксидантов	(20 – 120) мг/кг
256.	МУК 5-1-14/986 Методика выполнения измерений массовой доли антиоксидантов (бутилгидроксианизола, бутилгидрокси толуола и этоксикина) в кормовых добавках	Корма и кормовые добавки	10.41	2309	Массовая доля антиоксидантов	(5 – 980) мг/г
257.	МУ А-1/035 Методические указания по определению массовой доли антиоксидантов в кормовых добавках методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с УФ-детектированием и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Кормовые добавки	10.41 10.91 10.9221.1 21.10 21.10.51.120 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.20.1 21.20.10 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140	2309 3004	Массовая доля антиоксидантов	(0,1 – 50,0) %
258.	ГОСТ 32915	Молоко и молочная продукция	10.51	0401-0406	Массовая доля	(0,01 – 98) %

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
259.	ГОСТ Р 56416	Специализированная продукция на молочной основе	10.51	0401-0406	метиловых эфиров жирных кислот Массовая доля Омега-3 и Омега-6 жирных кислот	(0,01 – 99,5) %
260.	МУК 5-1-14/989 Методика выполнения измерений массовой доли органических кислот в лекарственных средствах для животных и кормовых добавках методом жидкостной хроматографии со спектрофотометрическим детектором и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Корма, комбикорма, кормовые добавки Лекарственные средства для животных	10.91 10.9221.1 21.10 21.10.51.120 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.20.1 21.20.10 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140	2309 3004	Массовая доля органических кислот	(0,01 – 99,99) %
261.	№ 13-5-02/0946 от 03.02.2004 Методика выполнения измерений массовой доли ароматических компонентов в кормах и кормовых добавках методом газовой хроматографии с масс-спектрометрическим детектором	Корма, комбикорма, кормовые добавки	10.91 10.92	2309	Массовая доля ароматических компонентов	(0,1 - 25,0) %
262.	МУ А-1/033 Методические указания по определению массовой доли ароматических компонентов в кормовых добавках методом газожидкостной хроматографии пламенно-ионизационным детектором и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Корма, комбикорма, кормовые добавки	10.91 10.9221.1 21.10 21.10.51.120 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.20.1 21.20.10 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140	2309 3004	Массовая доля ароматических компонентов	(0,1 - 25,0) %
263.	ГОСТ 32167	Мёд	01.49.21	0409	Массовая доля: фруктозы глюкозы	(30,00 – 43,00) % (22,00 – 40,00) %

№ 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
					сахарозы	(0,10 – 8,00) %
					туранозы	(0,50 – 3,00) %
					мальтозы	(0,50 – 5,00) %
					трегалозы	(0,50 – 2,50) %
					арабинозы	(0,50 – 2,50) %
					раффинозы	(0,50 – 2,50) %
					мелецитозы	(0,50 – 40,00) %
					мелибиозы	(0,50 – 2,50) %
					Массовая доля: редуцирующих сахаров	(70,00 – 96,00) %
					сахарозы	(1,00 - 26,00) %
264.	ГОСТ 32168	Мёд падевый	01.49.21	0409	Массовая доля: фруктозы	(30,0 – 43,0) %
					глюкозы	(22,0 – 40,0) %
					сахарозы	(0,1 – 8,0) %
					мелецитозы	(0,5 – 4,00) %
265.	МУ 5-1-14/1001 Методические указания по экспресс-определению микотоксинов в зерне, кормах и компонентах для их производства	Зерно, корма и компоненты для их производства	01.11.11.111 01.11.11.121 01.11.11.130 01.11.12.111 01.11.12.121 01.11.12.130 01.11.31.110 01.11.31.200 01.11.31.310 01.11.31.320 01.11.33.110 01.11.33.112 01.91.10.130 10.41.41.160 10.41.41.161 10.41.41.162 10.41.41.169 10.41.41.123 10.61.40.000 10.61.31.110 10.61.31.120 10.61.32.111 10.61.32.115 10.61.32.117 10.61.32.121 10.61.32.122 10.61.32.126 10.61.32.132 10.61.32.133 10.61.32.135 10.62.14.130 10.62.20.160	1001 1003 1004 1005 1102 110100 2302 2306	Массовая доля: Афлатоксина В1 охратоксина А ДОН Суммы фумонизинов Суммы зеараленона суммы Т2-токсина	(0,0-50,0) нг/г (0,0-1800) нг/кг (0,0-100,0) нг/г (0,0-2,0) мкг/г (0,0-4050,0) нг/кг (0,0-1,6) нг/г

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
			10.91.10.110			
			10.91.10.120			
			10.91.10.130			
			10.91.10.140			
			10.91.10.150			
			10.91.10.151			
			10.91.10.152			
			10.91.10.153			
			10.91.10.170			
			10.91.10.171			
			10.91.10.172			
			10.91.10.173			
			10.91.10.179			
			10.91.10.180			
			10.91.10.181			
			10.91.10.182			
			10.91.10.183			
			10.91.10.184			
			10.91.10.185			
			10.91.10.186			
			10.91.10.187			
			10.91.10.188			
			10.91.10.189			
			10.91.10.210			
			10.91.10.220			
			10.91.10.230			
			10.91.10.240			
			10.91.10.290			
			10.91.20.110			
			10.91.20.120			
			10.92.10.100			
			10.92.10.110			
			10.92.10.120			
			10.92.10.111			
			10.92.10.112			
			10.92.10.119			
			10.92.10.190			
			10.92.10.191			
			10.92.10.192			
			10.92.10.199			
			10.92.10.200			
			10.92.10.210			
			10.92.10.211			
			10.92.10.212			
			10.92.10.219			
			10.92.10.220			
			10.92.10.290			
			10.92.10.291			

№ 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
			10.92.10.292 10.92.10.299 10.92.10.300			
266.	ГОСТ Р 53594-2009 Продукция животноводства и корма. Иммуноферментный метод определения синтетических анаболических стимуляторов роста	Корма, физиологические жидкости (моча), органы и ткани (мышцы, печень, глаза), шерсть животных	10.11.11.110 10.11.11.120 10.11.12.110 10.11.12.120 10.11.12.130 10.12.10.110 10.12.10.120 10.12.10.130 10.11.20.110 10.11.20.120 10.11.20.130 10.11.41.000 01.11.11.111 01.11.11.121 01.11.11.130 01.11.12.111 01.11.12.121 01.11.12.130 01.11.31.110 01.11.31.200 01.11.31.310 01.11.31.320 01.11.33.110 01.11.33.112 01.91.10.130 01.11.50.000 01.19.10.130 10.91.10.181 10.91.10.182 10.91.10.183 10.91.10.184 10.91.10.185 10.91.10.186 10.91.10.187 10.91.10.188 10.91.10.189 10.91.10.220 10.91.10.240 10.91.10.290 10.41.41.160 10.41.41.161 10.41.41.162 10.41.41.169 10.41.41.123	2302 2306 0201 0202 0203 0206	Массовая доля: тренолона дексаметазона	(0,1 - 62,5) мкг/дм ³ (0,1 - 62,5) мкг/дм ³

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
			10.61.40.000 10.61.31.110 10.61.31.120 10.61.32.111 10.61.32.115 10.61.32.117 10.61.32.121 10.61.32.122 10.61.32.126 10.61.32.132 10.61.32.133 10.61.32.135 10.62.14.130 10.62.20.160			
267.	МУК 5-1-14/1005 Методические указания по количественному определению антибактериальных препаратов в продовольственном сырье и продуктах питания животного происхождения методом конкурентного иммуноферментного анализа	Молоко Сухое молоко Мед Креветки Рыбная мука Мясо Яйца	01.49.21 03.11.30.140 10.11.11.110 10.11.11.120 10.11.12.110 10.11.12.120 10.11.12.130 10.12.10.110 10.12.10.120 10.12.10.130 10.20.11.110 10.20.11.111 10.20.11.112 10.20.11.120 10.20.11.121 10.20.11.122 10.20.11.130 10.20.13.110 10.20.13.120 10.20.13.121 10.20.14.110 10.20.14.120 10.20.15.110 10.20.15.120 10.20.15.130 10.20.22.120 10.51.11.110 10.51.11.111 10.51.11.112 10.51.11.119 10.51.11.120 10.51.11.121 10.51.11.122	0201 0203 0207 0401 0407 0409000000 0306	Массовая доля: АОЗ АМОЗ стрептомицина	(0-400) нг/кг (0,0-8100) нг/кг (0,0-40,5) нг/г

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
			10.51.11.129 10.51.11.130 10.51.11.140 10.51.11.141 10.51.11.142 10.51.11.143 10.51.11.149 10.51.11.150 10.51.11.190 10.51.21.110 10.51.21.120 10.51.22.110 10.51.22.111 10.51.22.112 10.89.12.110 10.89.12.111 10.89.12.119			
268.	МУ А-1/005 Методика измерения массовой доли метаболита фуразолидона в продукции животноводства методом прямого твердофазного конкурентного иммуноферментного анализа	Молоко, мед, мясо	01.49.21 10.11.11.110 10.11.11.120 10.11.12.110 10.11.12.120 10.11.12.130 10.12.10.110 10.12.10.120 10.12.10.130 10.51.11.110 10.51.11.111 10.51.11.112 10.51.11.119 10.51.11.120 10.51.11.121 10.51.11.122 10.51.11.129 10.51.11.130 10.51.11.140 10.51.11.141 10.51.11.142 10.51.11.143 10.51.11.149 10.51.11.150 10.51.11.190	0201 0203 0207 0401	Массовая доля метаболита фуразолидона	(0,0-62,5) мкг/кг
269.	МУК 4.1.2158-07 Определение остаточных количеств антибиотиков тетрациклиновой группы и сульфаниламидных препаратов в продуктах животного происхождения методом	Молоко, сухое молоко, мясо	10.11.11.110 10.11.11.120 10.11.12.110 10.11.12.120 10.11.12.130	0201 0203 0207 0401	Массовая доля суммы антибиотиков тетрациклиновой группы сульфаниламидных препаратов	молоко (0,005-0,05) мг/кг мясо (0,01-0,1) мг/кг (0,01-0,1) мг/кг

№ 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
	иммуноферментного анализа		10.12.10.110 10.12.10.120 10.12.10.130 10.51.11.110 10.51.11.111 10.51.11.112 10.51.11.119 10.51.11.120 10.51.11.121 10.51.11.122 10.51.11.129 10.51.11.130 10.51.11.140 10.51.11.141 10.51.11.141 10.51.11.149 10.51.11.150 10.51.11.190 10.51.21.110 10.51.22.110 10.51.22.111			
270.	Инструкция по применению, утв. Россельхознадзором 28.02.2008 к тест-системе «ТЕТРАЦИКЛИН-М-ИФА»	Молоко Сухое молоко	10.51.11.110 10.51.11.111 10.51.11.112 10.51.11.119 10.51.11.120 10.51.11.121 10.51.11.122 10.51.11.129 10.51.11.130 10.51.11.140 10.51.11.141 10.51.11.141 10.51.11.149 10.51.11.150 10.51.11.190 10.51.21.110 10.51.22.110 10.51.22.111	0401	Сумма антибиотиков тетрациклиновой группы	(0-18) мкг/кг
271.	Инструкция по применению, утв. Россельхознадзором 28.02.2008 к тест-системе «ХЛОРАМФЕНИКОЛ-ИФА»	Молоко, сливки, мясо, яйцо	10.11.11.110 10.11.11.120 10.11.12.110 10.11.12.120 10.11.12.130 10.12.10.110 10.12.10.120 10.12.10.130	0201 0203 0207 0401 0407	Концентрация хлорамфеникола	(0,0-100,0) нг/см ³

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
			10.51.11.110 10.51.11.111 10.51.11.112 10.51.11.119 10.51.11.120 10.51.11.121 10.51.11.122 10.51.11.129 10.51.11.130 10.51.11.140 10.51.11.141 10.51.11.141 10.51.11.149 10.51.11.150 10.51.11.190 10.51.56.420 10.51.56.421 10.51.56.422 10.51.12.110 10.51.12.111 10.51.12.112 10.51.12.113 10.51.12.119 10.51.56.430 10.51.56.431			
272.	К362D Методика измерений массовой концентрации молока сухого в пробах продуктов питания методом иммуноферментного анализа с помощью набора реагентов «Сухое молоко-ИФА» производства ООО «ХЕМА»Версия 3	Молоко и молочные продукты	10.51.11.110 10.51.11.111 10.51.11.112 10.51.11.119 10.51.11.120 10.51.11.121 10.51.11.122 10.51.11.129 10.51.11.140 10.51.11.141 10.51.11.142 10.51.11.149 10.51.12.110 10.51.12.111 10.51.12.112 10.51.12.113 10.51.12.119 10.51.30.100 10.51.30.110 10.51.30.111 10.51.30.112 10.51.40.110	0401-0404 0406 3501909000- кроме стерилизованног о молока	Массовая концентрация молока сухого	Присутствует \ отсутствует

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
			10.51.40.111			
			10.51.40.112			
			10.51.40.300			
			10.51.40.310			
			10.51.40.311			
			10.51.40.312			
			10.51.40.313			
			10.51.40.314			
			10.51.40.315			
			10.51.40.320			
			10.51.40.321			
			10.51.40.322			
			10.51.40.330			
			10.51.40.340			
			10.51.40.341			
			10.51.40.342			
			10.51.40.343			
			10.51.40.344			
			10.51.40.345			
			10.51.40.350			
			10.51.40.351			
			10.51.40.352			
			10.51.40.360			
			10.51.54.100			
			10.51.54.110			
			10.51.54.111			
			10.51.54.112			
			10.51.52.120			
			10.51.52.140			
			10.51.52.150			
			10.51.52.160			
			10.51.52.170			
			10.51.52.200			
			10.51.52.210			
			10.51.52.211			
			10.51.52.212			
			10.51.52.213			
			10.51.52.214			
			10.51.52.215			
			10.51.52.216			
			10.51.52.220			
			10.51.55.110			
			10.51.55.111			
			10.51.55.112			
			10.51.56.411			
			10.51.56.412			
			10.51.56.413			
			10.51.56.420			

№ 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
			10.51.56.421 10.51.56.422 10.51.56.430			
273.	ГОСТ 33634 Продукты пищевые, продовольственное сырье. Иммуноферментный метод определения содержания антибиотиков фторхинолонового ряда	Мясо, мясо птицы, яйца, яичный порошок, яичный меланж, молоко	10.11.11.110 10.11.11.120 10.11.12.110 10.11.12.120 10.11.12.130 10.12.10.110 10.12.10.120 10.12.10.130 10.51.11.110 10.51.11.111 10.51.11.112 10.51.11.119 10.51.11.120 10.51.11.121 10.51.11.122 10.51.11.129 10.51.11.130 10.51.11.140 10.51.11.141 10.51.11.142 10.51.11.143 10.51.11.149 10.51.11.150 10.51.11.190 10.89.12.110 10.89.12.111 10.89.12.119	0201 0203 0207 0401 0407 0409000000	остаточное содержание антибиотиков фторхинолонового ряда	(5 - 1280) мкг/кг
274.	МУ А-1/039 Методика измерения массовой доли метаболита фурацилина (семикарбазида) в продукции животноводства методом прямого твердофазного конкурентного иммуноферментного анализа	Мясо, мясо птицы, яйца, яичный порошок, яичный меланж, молоко, рыба, мёд	01.49.21 10.11.11.110 10.11.11.120 10.11.12.110 10.11.12.120 10.11.12.130 10.12.10.110 10.12.10.120 10.12.10.130 10.20.11.110 10.20.11.111 10.20.11.112 10.20.11.120 10.20.11.121 10.20.11.122 10.20.11.130 10.20.13.110	0201 0203 0207 0401 0407 0409000000	Массовая доля метаболита фурацилина (семикарбазида)	(0,5 - 62,5) 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
			10.20.13.120 10.20.13.121 10.20.14.110 10.20.14.120 10.20.15.110 10.20.15.120 10.20.15.130 10.51.11.110 10.51.11.111 10.51.11.112 10.51.11.119 10.51.11.120 10.51.11.121 10.51.11.122 10.51.11.129 10.51.11.130 10.51.11.140 10.51.11.141 10.51.11.142 10.51.11.143 10.51.11.149 10.51.11.150 10.51.11.190 10.89.12.110 10.89.12.111 10.89.12.119 10.89.12.130 10.89.12.140 10.89.12.141 10.89.12.142 10.89.12.143			
275.	ГОСТ 33615 Продукты пищевые, продовольственное сырье. Иммуноферментный метод определения остаточного содержания метаболита фуразолидона	Мясо, мясо птицы, яйца, яичный порошок, меланж, молоко, рыба, мёд	01.49.21 10.11.11.110 10.11.11.120 10.11.12.110 10.11.12.120 10.11.12.130 10.12.10.110 10.12.10.120 10.12.10.130 10.20.11.110 10.20.11.111 10.20.11.112 10.20.11.120 10.20.11.121 10.20.11.122 10.20.11.130	0201 0203 0207 0401 0407 0409000000 0302-0306	Содержание метаболита фуразолидона	(0,7-62,5) мкг/кг для сухого молока: (7 – 625) 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
			10.20.13.110 10.20.13.120 10.20.13.121 10.20.14.110 10.20.14.120 10.20.15.110 10.20.15.120 10.20.15.130 10.51.11.110 10.51.11.111 10.51.11.112 10.51.11.119 10.51.11.120 10.51.11.121 10.51.11.122 10.51.11.129 10.51.11.130 10.51.11.140 10.51.11.141 10.51.11.142 10.51.11.143 10.51.11.149 10.51.11.150 10.51.11.190 10.89.12.110 10.89.12.111 10.89.12.119 10.89.12.130 10.89.12.140 10.89.12.141 10.89.12.142 10.89.12.143			
276.	ГОСТ 31674	Фуражное зерно (пшеница, кукуруза, овёс, ячмень) и продукты его переработки (мука, крупа, отруби, лузга, жмыхи, шроты); растительные корма (сено, солома, травяная мука); комбикорма для продуктивных и непродуктивных животных (в том числе консервы) и сырье для их производства (корма животного происхождения, продукты микробиологического синтеза, сухое молоко, концентрированные кормовые добавки)	01.11.11.111 01.11.11.121 01.11.11.130 01.11.12.111 01.11.12.121 01.11.12.130 01.11.31.110 01.11.31.200 01.11.31.310 01.11.31.320 01.11.33.110 01.11.33.112 01.91.10.130 01.11.50.000 10.11.60.170	1001 1003 1005 1102 1101 2304 2306 2309	Токсичность экспресс методом с использованием тест-культуры стилонихий	Токсичный \ нетоксичный

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
			10.13.16.111			
			10.13.16.112			
			10.13.16.113			
			10.20.41.110			
			10.20.41.120			
			10.20.41.130			
			10.41.41.160			
			10.41.41.161			
			10.41.41.162			
			10.41.41.169			
			10.41.41.123			
			10.51.21.110			
			10.51.21.120			
			10.51.22.110			
			10.51.22.111			
			10.51.22.112			
			10.51.22.120			
			10.51.22.121			
			10.61.40.000			
			10.61.31.110			
			10.61.31.120			
			10.61.32.111			
			10.61.32.115			
			10.61.32.117			
			10.61.32.121			
			10.61.32.122			
			10.61.32.126			
			10.61.32.132			
			10.61.32.133			
			10.61.32.135			
			10.62.14.130			
			10.62.20.160			
			10.91.10.110			
			10.91.10.120			
			10.91.10.130			
			10.91.10.140			
			10.91.10.150			
			10.91.10.151			
			10.91.10.152			
			10.91.10.153			
			10.91.10.170			
			10.91.10.171			
			10.91.10.172			
			10.91.10.173			
			10.91.10.179			
			10.91.10.180			
			10.91.10.181			
			10.91.10.182			

№ 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
			10.91.10.183 10.91.10.184 10.91.10.185 10.91.10.186 10.91.10.187 10.91.10.188 10.91.10.189 10.91.10.210 10.91.10.220 10.91.10.230 10.91.10.240 10.91.10.290 10.91.20.110 10.91.20.120 10.92.10.100 10.92.10.110 10.92.10.120 10.92.10.111 10.92.10.112 10.92.10.119 10.92.10.190 10.92.10.191 10.92.10.192 10.92.10.199 10.92.10.200 10.92.10.210 10.92.10.211 10.92.10.212 10.92.10.219 10.92.10.220 10.92.10.290 10.92.10.291 10.92.10.292 10.92.10.299 10.92.10.300			
277.	ГОСТ 32195	Корма, комбикорма, кормовые добавки, премиксы, комбикормовое сырье	10.91 10.92	2309	Массовая концентрация свободных форм аминокислот: лизина метионина треонина суммы цистина и цистеина, аланина, аспарагиновой кислоты, глутаминовой кислоты, глицина, гистидина, изолейцина, лейцина, фенилаланина, пролина, серина, тирозина, валина Массовая концентрация свободных и связанных форм в сумме отдельных	(0,035 - 999) г/кг (0,035 - 999) г/кг (0,030 - 999) г/кг (0,030 - 999) г/кг (0,30 - 999) г/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
					аминокислот: лизина	
					метионина	0,25 - 999) г/кг
					суммы цистина и цистеина	(0,35 - 999) г/кг
					треонина	(0,2 - 999) г/кг
					аланина, аспарагиновой кислоты, глутаминовой кислоты, глицина, гистидина, изолейцина, лейцина, фенилаланина, пролина, серина, тирозина, валина	(0,030 - 999) г/кг
278.	ГОСТ 32201	Корма, комбикорма, кормовые добавки, премиксы, комбикормовое сырье	10.91	2309	Массовая доля триптофана	(0,2 - 999) г/кг
279.	ГОСТ 23423 п. 3.3	Корма, комбикорма, кормовые добавки, премиксы, комбикормовое сырье	10.91	2309	Массовая доля метионина	95,0 – 100,0 %
280.	ГОСТ 13496.21 п 2, п 4	Корма, комбикорма, комбикормовое сырье	10.91	2309	Массовая доля лизина и триптофана	(1 - 4,5) г/кг
281.	ГОСТ 13496.22	Корма, комбикорма, комбикормовое сырье	10.91	2309	Массовая доля цистина	(0,132-800) г/кг
					метионина	(0,060 - 800) г/кг
282.	ГОСТ 30627.3	Продукты молочные для детского питания	10.86	0401-0404	Массовая доля витамина Е	(8,5-120) млн ⁻¹
	ГОСТ 30627.2				Массовая доля витамина С	(100-1000) млн ⁻¹
	ГОСТ 30627.4				Массовая доля витамина РР	(2-10) мг/кг
283.	ГОСТ 24556 п 2; п 3; п 4	Продукты переработки плодов и овощей	10.39	2004-2009	Массовая доля витамина С	(0,001 - 0,02) %
284.	ГОСТ Р 50479	Продукты переработки плодов и овощей	10.39	2004-2009	Массовая доля витамина РР	(7,5 - 75,0) мг/кг
285.	ГОСТ 29140	Мука, хлеб и хлебобулочные изделия пшеничные витаминизированные	10.61	1101, 1102, 1905	Массовая доля витамина РР	(3,0-7,5) мг/100 г
286.	ГОСТ Р 54635	Продукты пищевые	10.1-10.8	0401-0404, 1602, 1604, 1901-1905, 2009, 2104-2106	Массовая доля витамина А	(0,5 - 10) млн ⁻¹
287.	ГОСТ Р 54637	Продукты пищевые	10.1-10.8	0401-0404, 1602, 1604, 1901-1905, 2009, 2104-2106	Массовая доля витамина Дз	(0,1 - 1) млн ⁻¹
288.	ГОСТ Р 54634	Продукты пищевые	10.1-10.8	0401-0404, 1602, 1604, 1901-1905, 2009, 2104-2106	Массовая доля витамина Е	(5 - 500) млн ⁻¹
289.	ГОСТ EN 12823-2	Продукты пищевые	10.1-10.8	0401-0404, 1602, 1604, 1901-1905, 2009, 2104-2106	Массовая доля бета-каротина	(0,2 -20,0) мг/100 г

№ 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.	ГОСТ EN 14164	Продукты пищевые	10.1-10.8	0401-0404, 1602, 1604, 1901-1905, 2009, 2104-2106	Массовая доля В ₆	(0,1 - 1,5) мг/100 г
291.	ГОСТ Р EN 14130	Пищевые продукты	10.1-10.8	0401-0404, 1602, 1604, 1901-1905, 2009, 2104-2106	Массовая доля витамина С	(30 - 200) мг/100 г
292.	СТБ EN 12822	Пищевые продукты	10.1-10.8	0401-0404, 1602, 1604, 1901-1905, 2009, 2104-2106	Массовая доля витамина Е	(0,25 - 25,0) мг/100 г
293.	СТБ EN 12821	Пищевые продукты	10.1-10.8	0401-0404, 1602, 1604, 1901-1905, 2009, 2104-2106	Массовая доля витамина Д	(0,4 - 14,3) мкг/100 г
294.	МВИ. МН 2146-2004 Методика определения фолиевой кислоты в обогащенных продуктах питания.	Пищевые продукты	10.1-10.8	0401-0404, 1602, 1604, 1901-1905, 2009, 2104-2106	Массовая доля фолиевой кислоты	(15 - 300) мкг/100 г
295.	МВИ. МН 3008-2008 Методика определения массовой доли пантотеновой кислоты в специализированных продуктах питания и БАД.	Пищевые продукты	10.1-10.8	0401-0404, 1602, 1604, 1901-1905, 2009, 2104-2106	Массовая доля пантотеновой кислоты	(0,1 - 250,0) мг/100г
296.	ГОСТ Р 52147 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Белково-витаминно-минеральные и амидо-витаминно-минеральные добавки	10.91	2309	Массовая доля: витамина А	(5 - 300) тыс. МЕ/кг
					витамина Д	(5 - 50) тыс. МЕ/кг
					витамина Е	(10 - 1000) мг/кг
297.	ГОСТ 26573.1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и	Премиксы	10.91	2309	Массовая доля: витамина А	(20 - 10000) МЕ/г.

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза					
298.	ГОСТ 32043 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Премиксы	10.91	2309	Массовая доля: витамина А	(10 – 10000) млн. МЕ/т
					витамина Д	(40 – 10000) млн. МЕ/т
					витамина Е	(10 – 10000) г/т
299.	ГОСТ 32042 п 7; п 8; п 10 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Премиксы	10.91	2309	витамина В1	(50 – 500) г/т
					витамина В2	(100 – 2000) г/т
					витамина В5	(200 – 4000) г/т
					холин хлорида	(1000 – 100000) г/т
300.	Методические указания от 10.10.2005. Методика выполнения измерений массовой доли витаминов А, Д3, Е в лекарственных средствах для животных методом жидкостной хроматографии со спектрофотометрическим детектором. Свидетельство № 10-2004; 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	Лекарственные средства для животных	21.1 21.10 21.10.51.120 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.20.1 21.20.10 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140	3003, 3004	Массовая доля витаминов: А, Д3, Е	(0,01 - 250) мг/кг
301.	МУ А-1/012	Кормовые добавки.	10.91	2309,	Массовая концентрация:	

№ 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
	Методические указания по определению водорастворимых витаминов в кормовых добавках и лекарственных средствах для животных методом жидкостной хроматографии со спектрофотометрическим детектором и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства для животных	21.1 21.10 21.10.51.120 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.20.1 21.20.10 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140	3003, 3004	витамина В ₁ витамина В ₂ витамина РР витамина В ₆ витамина В ₅ витамина В ₉ витамина В ₁₂ витамина Н	(60 - 10 ⁶) мг/кг (25 - 10 ⁶) мг/кг (60 - 10 ⁶) мг/кг (25 - 10 ⁶) мг/кг (125 - 10 ⁶) мг/кг (25 - 10 ⁶) мг/кг (25 - 10 ⁶) мг/кг (25 - 10 ⁶) мг/кг
302.	ГОСТ 27547 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Микрогранулированный кормовой витамин Е	-	2309	Массовая доля витамина Е	(22 - 30) %
303.	ГОСТ 28409 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в	Микрогранулированный кормовой витамин А	-	2309	Массовая доля витамина А	200000-500000 МЕ/г

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза					
304.	ГОСТ 8756.22	Флодоовощные консервированные продукты	10.39	2004-2009	Массовая доля каротина	(0,002 - 0,01)%
305.	ГОСТ 13496.17	Корма	10.91 10.92	2309	Количественное определение (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация) каротина	(1,0 -25,0) мг/кг
306.	ГОСТ 54950	Корма	10.91 10.92	2309	Витамин А	(10000 - 50000) МЕ/кг
307.	МВИ МН 3239-2009 Определение "бета"-каротина в специализированных продуктах питания. Методика выполнения измерений	Специализированные продукты питания, БАД	10.89		Массовая доля каротина	(0,01 – 2000,0) мг/100г
308.	ГОСТ 31486 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Премиксы	10.91	2309	Массовая доля менадиона	(0 – 1000) г/т
309.	МУ А-1/034 Методические указания по определению жирорастворимых витаминов в кормовых добавках и лекарственных средствах для животных методом жидкостной хроматографии и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к	Кормовые добавки Лекарственные средства для животных	10.91	2309, 3003, 3004	Массовая доля:	
			21.1		витамина А	(12 - 10 ⁶) мг/кг
			21.10		витамина D ₃	(1 - 10 ⁶) мг/кг
	21.10.51.120		витамина Е	(50 - 10 ⁶) мг/кг		
	21.10.51.122					
	21.10.51.123					
	21.10.51.124					
	21.10.51.125					
	21.10.51.126					
	21.10.51.129					
	21.20.1					
	21.20.10					
	21.20.21.130					
	21.20.21.139					
	02.30.40.140					

№ 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
	лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
310.	ГОСТ 31979	Молоко и молочные продукты	10.51	0401-0404	Стерины	(2 -100) %
311.	ГОСТ 33490	Молоко и молочные продукты	10.51	0401-0404	Стерины	(2 -100) %
312.	ГОСТ 31503	Молоко и молочная продукция	10.51	0401-0404	Массовая доля каррагинана	(10 – 500) мг/кг
313.	ГОСТ 23452 п.3	Молоко и молочные продукты	10.51	0401-0404	Массовая концентрация хлорорганических пестицидов	(0,005-1,0) мг/кг
314.	ГОСТ 31481	Комбикорма, комбикормовое сырье	10.91. 10.180	1001-1008 2304;2306 2309	Массовая концентрация хлорорганических пестицидов	(0,001 – 0,4) мг/кг
315.	ГОСТ 32122	Масла растительные	10.41.2	1507-1518	Массовая концентрация хлорорганических пестицидов	(0,001 – 0,2) мг/кг
316.	ГОСТ 32308	Мясо и мясные продукты	10.1	0201-0210	Массовая концентрация хлорорганических пестицидов	(0,005 – 5,0) мг/кг
317.	МУК № 245/5 Методические указания по определению хлорорганических пестицидов в кормах, кормовых добавках и пищевом сырье методом газожидкостной хроматографии с детектором электронного захвата	Корма, кормовые добавки, пищевое сырье	10.1 10.2 10.4 10.5 10.9	0401-0408 0201-2010 0301-0308 1001-1008 1102; 1101 2304;2306 2309	Массовая концентрация хлорорганических пестицидов	(0,005 – 1,0) мг/кг
318.	ГОСТ 31983	Продукты пищевые, корма, продовольственное сырье	10.1 10.2 10.4 10.5 10.9	0401-0408 0201-2010 0301-0308 1001-1008 1102;1101 2304; 2306 2309	Массовая концентрация: диоксиноподобных полихлорированных бифенилов маркерных полихлорированных бифенилов	(2,0 – 2500) нг/кг (1,0 – 1500) нг/кг
319.	ГОСТ 31792	Рыба, морские беспозвоночные и продукты их переработки	10.2	0301-0308	Массовая концентрация дибензодиоксинов	(0,1 – 0,5) нг/кг
320.	Методические рекомендации по арбитражному определению полихлорированных бифенилов в кормах, кормовых добавках и пищевом сырье методом газожидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектором. Утв. науч.-техн. советом Минсельхоза России, Прот. № 7 от 05.04.07 г.	Корма, кормовые добавки и пищевое сырье	10.1 10.2 10.4 10.5 10.9	0401-0408 0201-2010 0301-0308 1001-1008 1102;1101 2304;2306 2309	Массовая концентрация маркерных полихлорированных бифенилов диоксиноподобных полихлорированных бифенилов	(1,0 – 1500) мкг/кг (2,0 – 2500) нг/кг
321.	Методические рекомендации по скрининговому определению полихлорированных бифенилов в кормах, кормовых добавках и пищевом сырье методом газожидкостной хроматографии с	Корма, кормовые добавки и пищевое сырье	10.1 10.2 10.4 10.5 10.9	0401-0408 0201-2010 0301-0308 1001-1008 1102;1101	Массовая концентрация маркерных полихлорированных бифенилов диоксиноподобных полихлорированных бифенилов	(1,0 – 1500) мкг/кг (2,0 – 2500) нг/кг

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	детектором электронного захвата. Утв. науч.-техн. советом Минсельхоза России, Прот. № 7 от 05.04.07 г.			2304;2306 2309		
322.	МУ А-1/029 Методические рекомендации по арбитражному определению стойких полихлорированных органических загрязнителей (дибензодоксины, дибензофураны и диоксиноподобные полихлорированные бифенилы) с использованием хромато-масс-спектрометрии высокого разрешения в кормах и кормовых добавках	Корма, кормовые добавки	10.9	1001-1008 2304 2306 2309	Массовая концентрация полихлорированных дибензодоксинов и дибензофуранов	(0,5 – 2000) нг/кг
					Массовая концентрация диоксиноподобных полихлорированных бифенилов	(0,5 – 200) нг/кг
323.	МУК-99 Методические указания по идентификации изомер специфическому определению полихлорированных дибензо -п-диоксинов и дибензофуранов в мясе, птице, рыбе, продуктах и субпродуктах из них, а также в других жиросодержащих продуктах и кормах методом хромато-масс-спектрометрии.	Корма, кормовые добавки и пищевое сырье	10.1 10.2 10.4 10.5 10.9	0401-0408 0201-2010 0301-0308 1001-1008 1102;1101 2304;2306 2309	Массовая концентрация полихлорированных дибензодоксинов и дибензофуранов	(0,5 – 1000) нг/кг
324.	МУ А-1/030 Методические рекомендации по арбитражному определению стойких полихлорированных органических загрязнителей (дибензодоксины и дибензофураны) с использованием хромато-масс-спектрометрии высокого разрешения в пищевой продукции	Пищевая продукция	10	0401-0408 0201-2010 0301-0308 1001-1008 1102 1101 2304 2306 2309	Массовая концентрация полихлорированных дибензодоксинов и дибензофуранов	(1,0 – 30) нг/кг
325.	ГОСТ 32123	Животные и растительные масла и жиры	10.4	1501-1518	Массовая концентрация бенз(а)пирена	(0,1 – 50) мкг/кг
326.	ГОСТ 32258	Молоко и молочная продукция	10.5	0401-0404	Массовая концентрация бенз(а)пирена	(0,0001 - 0,005) мг/кг
327.	ГОСТ 31745	Продукты пищевые	10.1 10.2 10.4 10.5	0401-0408 0201-2010 0301-0308 1001-1008 1102; 1101 2304;2306 2309	Массовая концентрация полиароматических углеводородов	(0,1 - 5,0) мкг/кг
328.	ГОСТ Р 51650, п.5	Продукты пищевые	10.1 10.2 10.4 10.5	0401-0408 0201-2010 0301-0308 1001-1008 1102; 1101	Массовая концентрация бенз(а)пирена	(0,0001 - 0,002) мг/кг

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
				2304;2306 2309		
329.	МУ А-1/031 Методические указания по определению полициклических ароматических углеводов в продукции животноводства	Молочная, рыбная и мясная продукция	10.1 10.2 10.5	0209 0210 0305 0406	Массовая концентрация полиароматических углеводов	(0,0005 - 0,001) мг/кг
330.	МУ А – 1/032 Методические указания по определению инсектоакарицидов в продукции животного происхождения	Мясо млекопитающих, мясо птицы, молоко, мед	10.1 10.5 01.49.21	0201-0210 0401 0409	Массовая концентрация инсектоакарицидов	(5,0 – 5000) мкг/кг
331.	Методика измерений массовой доли пестицидов в рыбе методом сверхвысокоэффективной жидкостной хроматографии с времяпролетным масс-спектрометрическим детектором высокого разрешения. Св. №01.00225/205-25-14	Рыба и нерыбные объекты промысла	10.2	0301-0308	Массовая доля: дифлубензурана тефлубензурана эмаектина	(0,5 – 20) мкг/кг (1,0 – 20) мкг/кг (5,0 – 200) мкг/кг
332.	ГОСТ 31789	Рыба, морские беспозвоночные и продукты их переработки	10.2	0301-0308	Массовая доля аминов	(5,0 – 50,0) мг/кг
333.	ГОСТ Р 56962	Рыба и нерыбные объекты промысла	10.2	0301-0308	Массовая доля суммы индивидуальных трифенилметановых красителей с соответствующими им метаболитами	(0,5 - 6,0) мкг/кг
334.	МУК № 711/5.1 Методика измерений массовой доли трифенилметановых красителей в рыбе и нерыбных объектах промысла методом сверх- высокоэффективной жидкостной хроматографии с времяпролетным масс-спектрометрическим детектором высокого разрешения	Рыба и нерыбные объекты промысла	10.2	0301-0308	Массовая доля суммы индивидуальных трифенилметановых красителей с соответствующими им метаболитами	(0,5 - 6,0) мкг/кг
335.	ISO 14797:1999 Корма для животных. Определение содержания фуразолидона. Метод жидкостной хроматографии высокого разрешения.	Корма, комбикорма, кормовые добавки	10.5	1001-1008 2304 2306 2309	Массовая доля фуразолидона	(25-5000) мг/кг
336.	МУ А-1/014 Методика измерений массовой доли ксенобиотиков в кормах и кормовых добавках методом сверх- высокоэффективной жидкостной хроматографии с времяпролетным масс-спектрометрическим детектором высокого разрешения	Корма, комбикорма, кормовые добавки	10.5	1001-1008 2304 2306 2309	Массовая доля ксенобиотиков	(500 - 10000) 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
337.	ГФ, XI издание, вып. 1 стр. 110 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.</p>	<p>21.1 21.10 21.10.1 21.10.20.120 21.10.32</p>	3003 – 3004 из 4201 из 3808	Посторонние примеси (родственные соединения)	(0,01 – 20) % (0,01 – 20) % от действующего вещества (при необходимости указать условия)
		<p>Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции. Средства дезинфекционные.</p>	<p>21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140 15.12.11 20.20.14 20.20.14.000</p>		Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Количественное определение (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация) действующего вещества	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%, 0,00001-150% весовой, 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
		Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; Капли (глазные)			Подлинность Количественное определение антимикробных консервантов (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация)	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) 0,1-10000 мкг/ мл (см3; л; дм3; 100мл; пипет.; шприц; фл.); 0,00001-10000 мг/ мл (см3; л; дм3; 100мл; пипет.; шприц; фл.); 0,00001-20%, 0,00001-20% весовой, 0,00001-20% объёмных, 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
338.	ГФ, XI издание, вып. 1, стр. 105 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции. Средства дезинфекционные.			Подлинность Количественное определение (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация) действующего вещества	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) 0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; 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; 100мл; 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.;

№ 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 инъекций; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; Капли (глазные)</p>			<p>Подлинность</p> <p>Количественное определение антимикробных консервантов (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация)</p>	<p>пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%, 0,00001-150% весовой, 0,00001-150% объёмных, 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p> <p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>0,1-10000 мкг/ мл (см3; л; дм3; 100мл; пипет.; шприц; фл.); 0,00001-10000 мг/ мл (см3; л; дм3; 100мл; пипет.; шприц; фл.); 0,00001-20%, 0,00001-20% весовой, 0,00001-20% объёмных, 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p>
339.	<p>ГФ, XI издание, вып. 1, стр. 98 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.</p>			<p>Подлинность</p>	<p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p>
340.	<p>ГФ, XI издание, вып. 1, стр. 102 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные</p>					<p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/</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
	документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
341.	ГФ, XI издание, вып. 1, стр. 120 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции. Средства дезинфекционные.			Количественное определение (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация) действующего вещества	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; 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; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет) 0,01 -10 мгКОН/мл (см3;г); 0,0001-150%, 0,0001-150% весовой, 0,0001-150% объёмных, не обнаружено
342.	ГФ, XI издание, вып. 1, стр. 186 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
343.	ГФ, XI издание, вып. 1, стр. 190 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					

№ 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
344.	ГФ, XI издание, вып. 1, стр. 176	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.			Потеря в массе при высушивании (метод высушивания); массовая доля влаги	(0,001 – 50,0) %
345.	ГФ, XI издание, вып. 1, стр. 252 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза; и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения. Кормовые добавки	21.1 21.10 21.10.53 21.10.53.120 21.20.1 21.20.10 02.30.40.140 10.91.10.230	3003 – 3004; 2309	Содержание фармакологически активных веществ или биологическая активность	10-8 – 10,0 %; 10-8 – 0,1 %/таб (флакон); 10-8 – 10,0 мг/г (мг; см ³ ; мл; дм ³ ; л); 10-3 – 100 мкг/г (мг; см ³ ; мл; дм ³ ; л)
346.	ГФ, XI издание, вып. 1, стр. 285	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы.			Потеря в массе при высушивании (определение влажности; сухой остаток)	0,001 – 50,0 %
347.	ГФ, XI издание, вып. 1, стр. 276 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.			Содержание примесей	0,1-20%; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание; Наличие/ отсутствие (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
348.	ГФ, XI издание, вып. 2, стр. 141	<p>Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрацестерального введения; - для местного применения; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрацестерального введения; - для местного применения; Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные - для местного применения; - для орального применения.</p>	<p>21.1 21.10 21.10.1 21.10.20.120 21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150</p>	3004	Номинальный объем (извлекаемый объем; объем наполнения флаконов; объем препарата во флаконе)	<p>0,1 – 1000 мл (см3; л; дм3); 80 -150 % от номинального; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание</p>
349.	<p>ГФ, XI издание, вып. 2, стр. 156 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Лекарственные средства: Таблетки и драже, брикетты, пастилки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты); Капли (глазные); Мази; Пленки (глазные); Аэрозоли и спреи; Система: - для вагинального введения</p>	<p>21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140</p>	3004	Однородность дозирования	<p>50 -150 % от заявленного/ от среднего содержания; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание</p>
		<p>Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикетты, пастилки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты); Система: - для вагинального введения</p>	<p>Средняя масса и однородность по массе</p>		<p>0,1 – 10 кг; 0,001 – 500 г; 1,0 – 5000 мг; 0,01 – 50 % от средней массы; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание</p>	
		<p>Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикетты, пастилки; Капсулы; Суппозитории;</p>	<p>Распадаемость</p>		<p>1 – 60 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание</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
		Порошки и гранулы.			Растворение	0,1 – 120% от заявленного; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
350.	ГФ, XI издание, вып. 2, стр. 157 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Определение талька, аэросила, титана двуокиси и др. вспомогательных веществ	0 – 5%
351.	ГФ, XI издание, вып. 2, стр. 154 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Суспензии; Капли (глазные)	21.10.51.120 21.10.52.110 21.10.54 21.10.54.180 21.20.1 21.20.10	3004	Седиментационная устойчивость	0,5 – 120мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
					Способность к ресуспендированию	0,5 – 120мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
352.	ГФ, XI издание, вып. 2, стр. 143 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Суспензии и эмульсии; Аэрозоли и спреи			Прохождение через иглу (суспензии для парентерального применения)	от 0,2сек до 10мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
					Расслоение (расслаивание)	0,5 – 120мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
353.	ГФ, XII издание, часть 1, стр. 17, ОФС 42-0031-07 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения,	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции. Продукция зооигиеническая моющая жидкая для непродуктивных	21.1 21.10 21.10.1 21.10.20.120 21.10.32 21.10.5	3003 – 3004 из 3305 из 4201 из 5102	Внешний вид (описание)	-
					Цвет (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
	устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	животных: - шампуни; - жидкое мыло; - пенка; - мусс; - гель; - лосьон; - тоник. Среды для разбавления спермы производителей сельскохозяйственных животных.	21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54		Запах (описание)	-
354.	ГФ, XII издание, часть 1, стр. 115, ОФС 42-0057-07	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170		Консистенция (описание)	-
355.	ГФ, XII издание, часть 1, стр. 85, ОФС 42-0048-07	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции. Продукция зоогигиеническая моющая жидкая для непродуктивных животных: - шампуни; - жидкое мыло; - пенка; - мусс; - гель; - лосьон; - тоник. Среды для разбавления спермы производителей сельскохозяйственных животных.	21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140 20.4 15.12.11 01.49.28.000		Остаточные органические растворители	10 -5000ppm (мг/кг; мкг/г)
356.	ГФ, XII издание, часть 1, стр. 56, ОФС 42-0042-07 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам,	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1 21.10 21.10.1 21.10.20.120 21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121	3003 – 3004	рН; активность (концентрация) водородных ионов; водородный показатель	от 0 до 14
					Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Оптическая плотность	0,0001 – 3,0 Е.О.П.

№ 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
	зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза		21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140		Количественное определение (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация) действующего вещества	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; 100мл; 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; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%, 0,00001-150% весовой, 0,00001-150% объёмных, 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
357.	ГФ, XII издание, часть 1, стр. 52, ОФС 42-0040-07 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции. Средства дезинфекционные.	21.1 21.10 21.10.1 21.10.20.120 21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126	3003 – 3004 из 3808	Показатель преломления (индекс рефракции, количественное определение)	1,3 – 1,7; 0,0001 – 500 г/мл; мг/мл; г/л; мг/л; г/см ³ ; мг/см ³

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7

	союза		21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140 20.20.14 20.20.14.000			
358.	ГФ, XII издание, часть 1, стр. 38, ОФС 42-0037-07	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций;	21.1 21.10 21.10.1	3004	Плотность	700 – 1840 кг/м ³ 0,001 – 3,000 мг/см ³ 0,0001 – 3,000 мг/см ³
359.	ГФ, XII издание, часть 1, стр. 93, ОФС 42-0050-07	- для орального применения; - для наружного применения;	21.10.20.120 21.10.32		Степень окраски жидкостей (описание)	-
360.	ГФ, XII издание, часть 1, стр. 98, ОФС 42-0051-07	- для внутриматочного введения; - для интракостерального введения; - для местного применения; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интракостерального введения; - для местного применения; Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные - для местного применения; - для орального применения.	21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.12 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150		Прозрачность и степень мутности жидкостей (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
361.	ГФ, XII издание, часть 1, стр. 41, ОФС 42-0038-07	Лекарственные средства: Растворы; Суспензии и эмульсии; Капли (глазные). Фармацевтические субстанции	21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140		Вязкость	0,0001–100000 мм ² /с; пз; спз; Пахс; мПахс; м ² /с; ст; ссг;
362.	ГФ, XII издание, часть 1, стр. 29, ОФС 42-0034-07 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Фармацевтические субстанции	21.1 21.10	3003	Температура плавления	25 – 400 °С
363.	ГФ, XII издание, часть 1, стр. 92, ОФС 42-0049-07	Фармацевтические субстанции. Лекарственные средства: Экстракты; Порошки	21.1 21.10 21.20.1 21.20.10	3003 - 3004	Растворимость	Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
364.	ГФ, XII издание, часть 1, стр. 115, ОФС 42-0055-07	Фармацевтические субстанции Лекарственное растительное сырьё и сборы.	21.1 21.10 21.20.1 21.20.10	3003 - 3004	Зола общая	0,001 – 10,000%
365.	ГФ, XII издание, часть 1, стр. 115, ОФС 42-0056-07				Сульфатная зола	0,001 – 10,000%
366.	ГФ, XII издание, часть 1, стр. 66, ОФС 42-0044-07 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств -	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. Лекарственные средства:	02.30.40.140		количественное определение селена (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация)	(0,25 - 1,50) мг/кг, мг/дм ³
					количественное определение мышьяка	(0,010 – 500) мг/кг, мг/дм ³

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	членов Евразийского экономического союза	Настойки и экстракты; Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.			(количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация) количественное определение (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация) тяжелых металлов (кадмий, свинец, мышьяк, ртуть) количественное определение кобальта (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация)	(0,002 – 500) мг/кг, мг/дм ³ (0,50 - 5,00) мг/кг; мг/дм ³
367.	ГФ, XII издание, часть 1, стр. 114, ОФС 42-0054-07 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; - для инфузий; Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - для местного применения; - для орального применения; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты); Таблетки; Мази; Аэрозоли и спреи; Настойки и экстракты; Сиропа; Бальзамы; Шашки лекарственные; Шнур. Фармацевтические субстанции. Средства дезинфекционные	21.1 21.10 21.10.20.120 21.10.51.120 21.10.54 21.10.54.180 21.20.1 21.20.10 21.20.10.213 21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.21.130 21.20.21.139 21.20.14 21.20.14.000 02.30.40.140 32.99.59.000	3004 из 3808	Количественное определение (количественное содержание, массовая доля; массовая концентрация) действующего вещества	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,000001-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет) 0,01 -10 мгКОН/мл (см ³ ;г); 0,0001-150%, 0,0001-150% весовой, 0,0001-150% объёмных, не обнаружено
368.	ГФ, XII издание, часть 1, стр. 160, ОФС 42-0067-07 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для	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;	21.1 21.10 21.10.1 21.10.20.120 21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124	3003 – 3004 из 5102 из 3305	Микробиологическая чистота: Общее число аэробных бактерий; Общее число грибов; энтеробактерии и др. грамотрицательные бактерии; E. coli; Pseudomonas aeruginosa; Staphylococcus aureus; Salmonella	Выдерживает испытание/не выдерживает испытание

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	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. Продукция зоогигиеническая моющая жидкая для непродуктивных животных: - шампуни; - жидкое мыло; - пенка; - мусс; - гель; - лосьон; - тоник	21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140 01.49.28.000 20.4			
369.	ГФ, XII издание, часть 1, стр. 150, ОФС 42-0066-07	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для наружного применения (при нанесении на раны); - для интрацистернального введения; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций;			Стерильность	Стерильно/нестерильно; выдерживает испытание/не выдерживает испытание

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
		<ul style="list-style-type: none"> - для интрацистернального введения; Капли (глазные); Мази (кремы, гели, линименты, пасты); - для наружного применения; - для интрацистернального введения; - глазные; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты): - для приготовления раствора для инъекций; - для наружного применения (при нанесении на раны). Среды для разбавления спермы производителей сельскохозяйственных животных. 				
370.	ГФ, XII издание, часть 1, стр. 128, ОФС 42-0062-07 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: <ul style="list-style-type: none"> - для инъекций; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: <ul style="list-style-type: none"> - для инъекций; Порошки и гранулы: <ul style="list-style-type: none"> - для приготовления раствора для инъекций 	21.1 21.10 21.10.1 21.10.20.120 21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150	3003 - 3004	Бактериальные эндотоксины	Выдерживает испытание/не выдерживает испытание; Соответствует/ Не соответствует; 0,001-1000000000 ЕЭ/ мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см ³ ; 10 мл; л; дм ³ ; 100 мл; порош.; лиофилизат; шприц; амп.; фл.; упаковку; пакет; ЕД); 0,001-1000000000 ЕУ/ мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см ³ ; 10 мл; л; дм ³ ; 100 мл; порош.; лиофилизат; шприц; амп.; фл.; упаковку; пакет; ЕД); 0,001-1000000000 МЕ/ мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см ³ ; 10 мл; л; дм ³ ; 100 мл; порош.; лиофилизат; шприц; амп.; фл.; упаковку; пакет; ЕД)
371.	ГФ, XII издание, часть 1, стр. 194, ОФС 42-0068-07 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном	Лекарственные средства: Растворы: <ul style="list-style-type: none"> - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрацистернального введения; - для местного применения; Суспензии и эмульсии:	21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.10.213		Определение антимикробной активности антибиотиков методом диффузии в агар Количественное определение (количественное содержание)	0,001-1000000 мкг/ кг (мг; г; 10 мг; 100г; мл; см ³ ; 10 мл; л; дм ³ ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/ кг (мг; г; 10 г; 100 г; мл; см ³ ; л; дм ³ ; 10 мл; 100 мл; таб.;

№ 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
	порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<ul style="list-style-type: none"> - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрацистернального введения; - для местного применения; Капли; Мази; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты): - для приготовления (раствора для инъекций, для орального применения, капель); - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Лиофилизат; Таблетки; Фармацевтические субстанции. 	21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.14			<ul style="list-style-type: none"> капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000,0 г/ кг (г; 10 г; 100 г; мл; 10 мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет) 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 10 г; 100г; мл; 10 мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 10 г; 100г; мл; 10 мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%, 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
372.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.1.0001.15 Правила пользования фармакопейными статьями и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции. Продукция зоогигиеническая моющая жидкая для непродуктивных животных:</p> <ul style="list-style-type: none"> - шампуни; - жидкое мыло; - пенка; - мусс; - гель; - лосьон; - тоник. <p>Среды для разбавления спермы производителей сельскохозяйственных животных.</p> <p>Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.</p>	21.1 21.10 21.10.1 21.10.20.120 21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120	3003 – 3004 из 3305 из 4201 из 5102	Внешний вид (описание) Цвет (описание) Запах (описание) Консистенция (описание)	- - - -
373.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.1.0015.15 Таблетки и иные утвержденные в	Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикеты, пастилки;	21.10.54.130 21.10.54.140		Внешний вид (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
	установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты)	21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140 20.4 15.12.11 01.49.28.000		Цвет (описание) Определение талька, аэросила, титана двуокиси и др. вспомогательных веществ	- 0 – 5%
374.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.1.0013.15 Суппозитории и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Внешний вид (описание)	-
375.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.1.0010.15 Порошки и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Внешний вид (описание) Время растворения	- 0,5 – 120мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
376.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.1.0004.15 Гранулы и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Внешний вид (описание)	-
377.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.1.0014.15 Суспензии иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Суспензии Капли (глазные)	21.10.20.120 21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130	3004	Внешний вид (описание) Седиментационная устойчивость Способность к ресуспендированию Прохождение через иглу (суспензии для парентерального применения) Расслоение (расслаивание)	- 0,5 – 120мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание 0,5 – 120мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание от 0,2сек до 10мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание 0,5 – 120мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
378.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.1.0017.15 Эмульсии и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Эмульсии	21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140		Внешний вид (описание) Расслоение (расслаивание)	- 0,5 – 120 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
379.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.1.0008.15 Мази	Мази (кремы, гели, линименты, пасты)	21.10.54	3004	Внешний вид (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
	и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза		21.10.54.180 21.20.1 21.20.10		Цвет (описание) Запах (описание) Консистенция (описание) Однородность массы дозы (однородность массы) Однородность дозирования Однородность	- - - 0,1 – 10 кг; 0,001 – 500 г; 1,0 – 5000 мг; 0,01 – 50 % от средней массы; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание 50 -150 % от заявленного/ от среднего содержания; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание Однородна/не однородна; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
380.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.1.0004.15 Ионометрия	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции. Продукция зоогигиеническая моющая жидкая для непродуктивных животных: - шампуни; - жидкое мыло; - пенка; - мусс; - гель; - лосьон; - тоник. Среды для разбавления спермы производителей сельскохозяйственных животных.	21.1 21.10 21.10.1 21.10.20.120 21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190	3003 – 3004 из 5102 из 3305	рН; активность (концентрация) водородных ионов; водородный показатель	от 0 до 14

№ 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

			21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140 20.20.14 20.20.14.000 20.4 01.49.28.000			
381.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.1.0008.15 Остаточные органические растворители и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1 21.10 21.10.1 21.10.20.120 21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140	3003 – 3004	Остаточные органические растворители	10 -5000 ppm (мг/кг; мкг/г)
382.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.1.0010.15 Потеря в массе при высушивании				Потеря в массе при высушивании (метод высушивания); массовая доля влаги	0,001 – 50,0 %

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
383.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.1.2.0005.15 Высокоэффективная жидкостная хроматография и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.</p> <p>Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции. Средства дезинфекционные.</p>	21.1 21.10 21.10.1 21.10.20.120 21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140 15.12.11 20.20.14 20.20.14.000	3003 – 3004 из 4201 из 3808	Посторонние примеси (родственные соединения) Подлинность Количественное определение (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация) действующего вещества	0,01 - 20% 0,01 - 20% от действующего вещества (при необходимости указать условия) Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) 0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; 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; 100мл; 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; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%, 0,00001-150% весовой, 0,00001-150% объёмных,

№ 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

						1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
		<p>Лекарственные средства:</p> <p>Растворы: - для инъекций;</p> <p>Суспензии и эмульсии: - для инъекций;</p> <p>Капли (глазные)</p>			Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Количественное определение антимикробных консервантов (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация)	0,1-10000 мкг/ мл (см3; л; дм3; 100мл; пипет.; шприц; фл.); 0,00001-10000 мг/ мл (см3; л; дм3; 100мл; пипет.; шприц; фл.); 0,00001-20%; 0,00001-20% весовой; 0,00001-20% объёмных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
		<p>Лекарственные средства:</p> <p>Растворы: - для орального применения; - для инъекций;</p> <p>Суспензии и эмульсии: - для орального применения; - для инъекций;</p> <p>Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты): - для орального применения.</p> <p>Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.</p>			Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Количественное определение (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация) антиоксидантов	(0,1 – 50,0) %

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
		<p>Лекарственные средства:</p> <p>Растворы: - для инъекций;</p> <p>Суспензии и эмульсии: - для инъекций;</p> <p>Капли (глазные)</p>			<p>Подлинность</p> <p>Количественное определение антимикробных консервантов (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация)</p>	<p>0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет);</p> <p>0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет);</p> <p>0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий);</p> <p>0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий);</p> <p>0,00001-150%,</p> <p>0,00001-150% весовой,</p> <p>0,00001-150% объёмных,</p> <p>1,0 – 200,0 % от заявленного;</p> <p>не обнаружено</p> <p>Соответствует/ Не соответствует;</p> <p>Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>0,1-10000 мкг/ мл (см3; л; дм3; 100мл; пипет.; шприц; фл.);</p> <p>0,00001-10000 мг/ мл (см3; л; дм3; 100мл; пипет.; шприц; фл.);</p> <p>0,00001-20%,</p> <p>0,00001-20% весовой,</p> <p>0,00001-20% объёмных,</p> <p>1,0 – 200,0 % от заявленного;</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

						не обнаружено
385.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.1.2.0002.15 Хроматография на бумаге и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1 21.10 21.10.1 21.10.20.120 21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129	3003 – 3004	Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
386.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.1.2.0003.15 Тонкослойная хроматография и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза		21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140			
387.	ОФС.1.2.1.1.0003.15 Спектрофотометрия в ультрафиолетовой и видимой областях и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам,				Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7

	зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Оптическая плотность	0,0001 – 3,0 Е.О.П.
					Количественное определение (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация) действующего вещества	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; 100мл; 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; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%, 0,00001-150% весовой, 0,00001-150% объёмных, 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
388.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.1.1.0008.15 Масс-спектрометрия и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического				Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия
					Количественное определение (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация) действующего вещества	(0,001 - 5000) мг/кг; мг/дм3

№ 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

	союза					
389.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.1.0017.15 Рефрактометрия и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции. Средства дезинфекционные.	21.1 21.10 21.10.1 21.10.20.120 21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140 20.20.14 20.20.14.000	3003 – 3004 из 3808	Показатель преломления (индекс рефракции; количественное определение)	1,3 – 1,7; 0,0001 – 500 г/мл; мг/мл; г/л; мг/л; г/см ³ ; мг/см ³
390.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.2.0005.15 Видимые механические включения в лекарственных формах для парентерального применения и глазных лекарственных формах и иные утвержденные в установленном порядке	Лекарственные средства: Жидкие и твердые парентеральные лекарственные формы, глазные лекарственные формы	21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124	3004	Механические включения	Отсутствуют/ Присутствуют; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать

№ 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
	нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза		21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139			условия)
391.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.1.0015.15 Ситовой анализ и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Порошки и гранулы.	21.10.32 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10	3004	Определение фракционного состава; распределение по размерам частиц; размер частиц	0,2 мм – 11,2 мм
392.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.3.0002.15 Определение воды и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие	Лекарственные средства: Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты): - для приготовления (раствора для инъекций, для орального применения, капель);	21.1 21.10 21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121	3003 - 3004	Содержание влаги (содержание воды)	(0,01 – 100) %

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	- для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Лиофилизат; Капсулы; Мази; Таблетки и драже; Фармацевтические субстанции	21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.21.130 21.20.21.139			
393.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.1.0014.15 Плотность	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций;	21.1 21.10 21.10.1	3004	Плотность	700 – 1840 кг/м ³ 0,001 – 3,000 мг/см ³ 0,0001 – 3,000 мг/см ³
394.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.1.0006.15 Степень окраски жидкостей	- для орального применения; - для наружного применения;	21.10.20.120 21.10.32		Степень окраски жидкостей (описание)	-
395.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.1.0007.15 Прозрачность и степень мутности жидкостей	- для внутриматочного введения; - для интрацистернального введения; - для местного применения;	21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121		Прозрачность и степень мутности жидкостей (описание)	-
396.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.2.0002.15 Извлекаемый объем	- для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций;	21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124		Номинальный объем (извлекаемый объем; объем наполнения флаконов; объем препарата во флаконе)	0,1 – 1000 мл (см ³ ; л; дм ³); 80 -150 % от номинального; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
397.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.2.0003.15 Извлекаемый объем для лекарственных форм для парентерального применения	- для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрацистернального введения; - для местного применения; Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные - для местного применения; - для орального применения.	21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150			
398.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.2.0007.15	Лекарственные средства:	21.10.54.160		Масса (объем) содержимого упаковки	0,1 – 25000 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
	Масса (объем) содержимого упаковки	Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные; - для местного применения; - для орального применения; Суспензии и эмульсии; Аэрозоли, спреи, пены; Настойки и экстракты: - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Мази; Сиропы; Бальзамы	21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140			(см3; л; дм3); 0,1 – 10 кг; 0,001 – 500 г; 1,0 – 5000 мг; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
399.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.1.0002.15 Аэрозоли и спреи и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Аэрозоли, спреи, пены			Масса (объем) содержимого упаковки; выход содержимого упаковки (для аэрозолей) Однородность массы дозы (однородность массы) Однородность дозирования Расслоение (расслаивание) Герметичность упаковки (для аэрозолей) Количество доз в упаковке	0,1 – 25000 мл (см3; л; дм3); 0,1 – 10 кг; 0,001 – 500 г; 1,0 – 5000 мг; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание 0,1 – 10 кг; 0,001 – 500 г; 1,0 – 5000 мг; 0,01 – 50 % от средней массы; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание 50 -150 % от заявленного/ от среднего содержания; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание 0,5 -120мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание; Герметичен / не герметичен 0-1000; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
400.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.1.0006.15	Лекарственные средства:			Однородность массы дозы	0,1 – 10 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
	Лекарственные формы для ингаляций и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные; - для местного применения; - для орального применения; Аэрозоли и спреи; Пленки (глазные)			(однородность массы)	0,001 – 500 г; 1,0 – 5000 мг; 0,01 – 50 % от средней массы; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
401.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.1.0015.15 Вязкость	Лекарственные средства: Растворы; Суспензии и эмульсии; Капли (глазные). Фармацевтические субстанции			Вязкость	0,0001–100000 мм ² /с; пз; спз; Пахс; мПахс; м ² /с; ст; сст;
402.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.1.0011.15 Температура плавления и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Фармацевтические субстанции	21.1 21.10	3003	Температура плавления	25 - 400 оС
403.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.1.0005.15 Растворимость	Фармацевтические субстанции. Лекарственные средства: Экстракты; Порошки	21.1 21.10 21.20.1 21.20.10	3003 - 3004	Растворимость	Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
404.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.2.2.0013.15 Зола общая	Фармацевтические субстанции Лекарственное растительное сырьё и сборы.	21.1 21.10 21.20.1 21.20.10 02.30.40.140	3003 - 3004	Зола общая	0,001 – 10,000%
405.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.2.2.0014.15 Сульфатная зола				Сульфатная зола	0,001 – 10,000%
406.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.1.0006.15 Фармацевтические субстанции	Фармацевтические субстанции.	21.1 21.10	3003	Растворимость	Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Зола общая	0,001 – 10,000%
					Сульфатная зола	0,001 – 10,000%

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
407.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.2.0008.15 Однородность дозирования и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки и драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты); Капли (глазные); Мази; Пленки (глазные); Аэрозоли и спреи; Система: - для вагинального введения	21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120	3004	Однородность дозирования	50 -150 % от заявленного/ от среднего содержания; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
408.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.1.0003.15 Глазные лекарственные формы и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Капли (глазные) Лекарственные средства: Пленки (глазные)	21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159 02.30.40.140		Однородность дозирования Седиментационная устойчивость Размер	50 -150 % от заявленного/ от среднего содержания; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание 0,5 – 120мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание 10-160000 мкм 0,01-160 мм 0,001-16 см
409.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.2.0009.15 Однородность массы дозированных лекарственных форм и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты); Система: - для вагинального введения			Средняя масса и однородность по массе	0,1 – 10 кг; 0,001 – 500 г; 1,0 – 5000 мг; 0,01 – 50 % от средней массы; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
410.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.2.0013.15 Распадаемость таблеток и капсул и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам,	Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Порошки и гранулы.			Распадаемость	1 – 60 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
411.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.2.0012.15 Распадаемость суппозитория и вагинальных таблеток и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки; Суппозитории.				
412.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.2.0014.15 Растворение для твердых дозированных лекарственных форм и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы.			Растворение	0,1 – 120% от заявленного; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
413.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.1.0005.15 Капсулы и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Капсулы	21.10.51.120 21.10.54 21.10.54.180 21.20.1 21.20.10	3004	Размер капсулы	0,01-160 мм; 0,001-16 см; 000-5

№ 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
414.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.1.0007.15 Лекарственные формы для парентерального применения и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; Капли (глазные)	21.10.51.120 21.10.54 21.10.54.180 21.20.1 21.20.10	3004	Подлинность Количественное определение антимикробных консервантов (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация)	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) 0,1-10000 мкг/ мл (см3; л; дм3; 100мл; пипет.; шприц; фл.); 0,00001-10000 мг/ мл (см3; л; дм3; 100мл; пипет.; шприц; фл.); 0,00001-20%; 0,00001-20% весовой; 0,00001-20% объёмных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
415.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.1.0019.15 Настойки и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза; и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения. Кормовые добавки	21.1 21.10 21.10.53 21.10.53.120 21.20.1 21.20.10 02.30.40.140 10.91.10.230	3003 – 3004; 2309	Содержание фармакологически активных веществ или биологическая активность	10-8 – 10,0 %; 10-8 – 0,1 %/таб (флакон); 10-8 – 10,0 мг/г (мг; см3; мл; дм3; л); 10-3 – 100 мкг/г (мг; см3; мл; дм3; л)
416.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.1.0020.15 Сборы и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения,					

№ 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

	устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза; и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза					
417.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.5.1.0001.15 Лекарственное растительное сырье. Фармацевтические субстанции растительного происхождения и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза; и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза					
418.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.5.3.0007.15 Определение влажности лекарственного растительного сырья и лекарственных растительных препаратов	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы.			Потеря в массе при высушивании (определение влажности; сухой остаток)	0,001 – 50,0 %

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
419.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.5.3.0004.15 Определение подлинности, измельченности и содержания примесей в лекарственном сырье и лекарственных растительных препаратах и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.			Содержание примесей	0,1-20%; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание; Наличие/ отсутствие (при необходимости указать условия)
420.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.3.0017.15 Методы количественного определения витаминов и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для орального применения; - для инъекций; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты): - для орального применения. Фармацевтические субстанции	21.1 21.10 21.10.51.120 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.20.1 21.20.10 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140	3003-3004	Подлинность Количественное определение (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация)	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) 0,1-10000 мкг/ кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (г;

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
						100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%, 0,00001-150% весовой, 0,00001-150% объёмных, 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
421.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.4.0012.15 Определение содержания витаминов в многокомпонентных лекарственных препаратах микробиологическим методом и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Количественное определение (количественное содержание)	0,001-10000 мкг/ кг (мг; г; 10 мг; 100 г; мл; см3; мл; 10 мл; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,000001-10000 мг/ кг (г; 10 г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 10 мл; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 10 г; 100г; мл; 10 мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 10 г; 100г; мл; 10 мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%;
422.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.5.3.0009.15 Определение содержания тяжелых металлов и мышьяка в лекарственном растительном сырье и лекарственных растительных препаратах и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.			количественное определение мышьяка (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация) количественное определение (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация) тяжелых металлов (кадмий, свинец, мышьяк, ртуть)	(0,010 – 500) мг/кг, мг/дм ³ (0,005 – 500) мг/кг, мг/дм ³

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
423.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.2.2.0005.15 Ртуть и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				количественное определение ртути (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация)	(0,010-20) мг/кг, мг/дм ³
424.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.5.2.0001.15 Эфирные масла и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для орального применения; - для инъекций; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты): - для орального применения. Настойки и экстракты. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции			Подлинность Количественное определение ароматических компонентов (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация)	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) 0,1-10000 мкг/ кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл.; пипет.; фл.; пластина; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл.; пипет.; фл.; пластина; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; пипет.фл.; пластина;; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; пипет.; фл.; пластина); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; пипет.; фл.; пластина);

№ 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
						0,00001-150%, 0,00001-150% весовой, 0,00001-150% объёмных, 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
425.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.1.0016.15 Определение спирта этилового в лекарственных средствах и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Настойки и экстракты: - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Сиропа	21.10.51.120 21.10.52.110 21.10.54 21.10.54.180 21.20.1 21.20.10 02.30.40.140	3004	Количественное определение спирта этилового (количественное содержание)	0,01-96 % (масс, об); г/л (дм3, см3. мл) ; мг/мл (см3)
426.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.3.0004.15 Кислотное число и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Мази; Капли (глазные); Экстракты	21.10.51.120 21.10.52.110 21.10.54 21.10.54.180 21.20.1 21.20.10 02.30.40.140	3004	Кислотное число	0,01 -10 мгКОН/мл (см3;г)
427.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.3.0007.15 Перекисное число и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Перекисное число	0,01-50 ммольО2/кг
428.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.1.19.0002.15 Потенциметрическое титрование и иные утвержденные в установленном порядке	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций;	21.1 21.10 21.10.20.120	3004 из 3808	Количественное определение (количественное содержание, массовая доля; массовая концентрация)	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц;

№ 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
	нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<ul style="list-style-type: none"> - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; - для инфузий; Капли: <ul style="list-style-type: none"> - глазные; - ушные; - назальные; - для местного применения; - для орального применения; 	<ul style="list-style-type: none"> 21.10.51.120 21.10.54 21.10.54.180 21.20.1 21.20.10 21.20.10.213 21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.21.130 21.20.21.139 21.20.14 21.20.14.000 02.30.40.140 32.99.59.000 		действующего вещества	<ul style="list-style-type: none"> 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; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет) 0,01 -10 мгКОН/мл (см3;г); 0,0001-150%, 0,0001-150% весовой, 0,0001-150% объёмных, не обнаружено
429.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.3.0013.15. Нитритометрия и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<ul style="list-style-type: none"> Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты); Таблетки; Мази; Аэрозоли и спреи; Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы; Шашки лекарственные; Шнур. Фармацевтические субстанции. Средства дезинфекционные 				
430.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.3.0015.15 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					
431.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.2.0001.15 Общие реакции на подлинность и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для				Подлинность	<ul style="list-style-type: none"> 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
	ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
432.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.7.2.0033.15 Метод иммуноферментного анализа и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты): - для приготовления (раствора для инъекций, капель); Лиофилизат	21.10.52.110 21.20.1 21.20.10 21.20.10.213	3004	Подлинность, количественное определение (количественное содержание, массовая доля; массовая концентрация) действующего вещества	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100мл; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100 мл); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл); не обнаружено
433.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.3.0021.15 Определение адсорбционной активности энтеросорбентов и другие нормативные документы на лекарственные препараты для ветеринарного применения	Лекарственные средства: Порошки и гранулы: - для орального применения; Таблетки; Капсулы; Пасты: - для орального применения; Гели: - для орального применения; Коллоидные растворы	21.20.1 21.20.10 02.30.40.140	3004	Адсорбционная активность	1-1000 мг/г (мг/таб.; мг/капс.; мкг/мл; мкмоль/г; см3/г)
434.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.4.0002.15 Микробиологическая чистота и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; Суспензии и эмульсии: - для орального применения; - 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;	21.1 21.10 21.10.1 21.10.20.120 21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110	3003 – 3004 из 5102 из 3305	Микробиологическая чистота: Общее число аэробных бактерий; Общее число грибов; энтеробактерии и др. грамотрицательные бактерии; E. coli; Pseudomonas aeruginosa; Staphylococcus aureus; Salmonella	Выдерживает испытание/не выдерживает испытание

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7

		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. Продукция зоогигиеническая моющая жидкая для непродуктивных животных: - шампуни; - жидкое мыло; - пенка; - мусс; - гель; - лосьон; - тоник.	21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140 01.49.28.000 20.4			
435.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.4.0003.15 Стерильность	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для наружного применения (при нанесении на раны); - для интрацистернального введения; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; - для интрацистернального введения; Капли (глазные); Мази (кремы, гели, линименты, пасты); - для наружного применения; - для интрацистернального введения; - глазные; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты): - для приготовления раствора для			Стерильность	Стерильно /нестерильно; выдерживает испытание/не выдерживает испытание

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
		инъекций; - для наружного применения (при нанесении на раны). Среда для разбавления спермы производителей сельскохозяйственных животных				
436.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.4.0006.15 Бактериальные эндотоксины и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; Порошки и гранулы: - для приготовления раствора для инъекций	21.1 21.10 21.10.1 21.10.20.120 21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150	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; см3; 10 мл; л; дм3; 100 мл; порош.; лиофилизат; шприц; амп.; фл.; упаковку; пакет; ЕД); 0,001-1000000000 ЕУ/ мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см3; 10 мл; л; дм3; 100 мл; порош.; лиофилизат; шприц; амп.; фл.; упаковку; пакет; ЕД); 0,001-1000000000 МЕ/ мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см3; 10 мл; л; дм3; 100 мл; порош.; лиофилизат; шприц; амп.; фл.; упаковку; пакет; ЕД)
437.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.4.0010.15 Определение антимикробной активности антибиотиков методом диффузии в агар и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрацестерального введения; - для местного применения; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрацестерального введения; - для местного применения; Капли; Мази; Порошки и гранулы (микрогранулы,	21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140		Определение антимикробной активности антибиотиков методом диффузии в агар Количественное определение (количественное содержание)	0,001-1000000 мкг/ кг (мг; г; 10 мг; 100г; мл; см3; 10 мл; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/ кг (мг; г; 10 г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 10 мл; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000,0 г/ кг (г; 10 г; 100 г; мл; 10 мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет)

№ 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
		пеллеты): - для приготовления (раствора для инъекций, для орального применения, капель); - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Лиофилизат; Таблетки; Фармацевтические субстанции.				0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 10 г; 100г; мл; 10 мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 10 г; 100г; мл; 10 мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%, 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
438.	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.2.2.0009.15 Хлориды	Продукция зоогигиеническая моющая жидкая для непродуктивных животных: - шампуни; - жидкое мыло; - пенка; - мусс; - гель; - лосьон; - тоник	20.4	из 3305	Массовая доля хлоридов	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; фл.; упаковку; пакет); 0,000001-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; фл.; упаковку; пакет); 0,00001-10,0 г/ кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; фл.; упаковку; пакет); 0,0001-150%; 0,0001-150% весовой; 0,0001-150% объёмных; не обнаружено
439.	ЕР, раздел 1 «Общие сведения» и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции. Продукция зоогигиеническая моющая жидкая для непродуктивных животных: - шампуни; - жидкое мыло; - пенка; - мусс; - гель; - лосьон; - тоник. Среды для разбавления спермы производителей сельскохозяйственных животных.	21.1 21.10 21.10.1 21.10.20.120 21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53	3003 – 3004 из 3305 из <u>4201</u> из 5102	Внешний вид (описание) Цвет (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

		Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции. Продукция зоогигиеническая моющая жидкая для непродуктивных животных: - шампуни; - жидкое мыло; - пенка; - мусс; - гель; - лосьон; - тоник.	21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10		Запах (описание)	-
		Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.10.213 21.20.21.130		Консистенция (описание)	-
		Фармацевтические субстанции. Лекарственные средства: Экстракты; Порошки	21.20.21.139 02.30.40.140 20.4 15.12.11 01.49.28.000		Растворимость	Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
		Лекарственные средства: Капсулы			Размер капсулы	0,01-160 мм; 0,001-16 см; 000-5;
440.	ЕР, Монография 0016	Лекарственные средства: Капсулы	21.10.51.120 21.10.54 21.10.54.180 21.20.1 21.20.10	3004	Размер капсулы	0,01-160 мм; 0,001-16 см; 000-5
441.	ЕР, ст. 2.3.4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции. Продукция зоогигиеническая моющая жидкая для непродуктивных животных: - шампуни; - жидкое мыло; - пенка; - мусс; - гель; - лосьон; - тоник.	21.1 21.10 21.10.1 21.10.20.120 21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126	3003 – 3004 из 3305 из 4201 из 5102	Запах (описание)	-
442.	ЕР, ст. 2.2.3	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120		рН; активность (концентрация) водородных ионов; водородный показатель	от 0 до 14

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
		Продукция зоогигиеническая моющая жидкая для непродуктивных животных: - шампуни; - жидкое мыло; - пенка; - мусс; - гель; - лосьон; - тоник. Среды для разбавления спермы производителей сельскохозяйственных животных.	21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10			
443.	ЕР, ст. 5.4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140 20.4 15.12.11 01.49.28.000		Остаточные органические растворители	10 -5000 ppm (мг/кг; мкг/г)
444.	ЕР, ст. 2.4.24 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
445.	ЕР, ст. 2.2.32				Потеря в массе при высушивании (метод высушивания); массовая доля влаги	0,001 – 50,0 %
446.	ЕР, ст. 5.10				Посторонние примеси (родственные соединения)	0,01 - 20% 0,01 - 20% от действующего вещества (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
447.	<p>ЕР, ст. 2.2.29 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>				<p>Посторонние примеси (родственные соединения)</p> <p>Подлинность</p> <p>Количественное определение (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация) действующего вещества</p>	<p>0,01 - 20% 0,01 - 20% от действующего вещества (при необходимости указать условия)</p> <p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; 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; 100мл; 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; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%, 0,00001-150% весовой, 0,00001-150% объемных, 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p>

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
		<p>Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы.</p>			<p>Определение талька, аэросила, титана двуокиси и др. вспомогательных веществ</p>	<p>0 – 5%</p>
		<p>Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; Капли (глазные)</p>			<p>Подлинность</p>	<p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p>
					<p>Количественное определение антимикробных консервантов (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация)</p>	<p>0,1-10000 мкг/ мл (см3; л; дм3; 100мл; пипет.; шприц; фл.); 0,00001-10000 мг/ мл (см3; л; дм3; 100мл; пипет.; шприц; фл.); 0,00001-20%; 0,00001-20% весовой; 0,00001-20% объёмных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p>
		<p>Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для орального применения; - для инъекций; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты): - для орального применения. Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.</p>			<p>Подлинность, количественное определение антиоксидантов (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация)</p>	<p>(0,1 – 50,0) %</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
		<p>Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для орального применения; - для инъекций; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты): - для орального применения. Фармацевтические субстанции</p>			<p>Количественное определение органических кислот (количественное содержание; массовая доля)</p>	<p>0,1-10000 мкг/ кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; пипет.; фл.; пластина); 0,00001-150%, 0,00001-150% весовой, 0,00001-150% объемных, 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p>
448.	<p>ЕР, ст. 2.2.28 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.</p>			<p>Подлинность;</p> <p>Количественное определение (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация) действующего вещества</p>	<p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100</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

						<p>мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100мл; 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; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%, 0,00001-150% весовой, 0,00001-150% объёмных, 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p>
		<p>Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; Капли (глазные)</p>			<p>Посторонние примеси (родственные соединения)</p> <p>Подлинность</p> <p>Количественное определение antimicrobных консервантов (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация)</p>	<p>0,01 - 20% 0,01 - 20% от действующего вещества (при необходимости указать условия)</p> <p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>0,1-10000 мкг/ мл (см3; л; дм3; 100мл; пипет.; шприц; фл.); 0,00001-10000 мг/ мл (см3; л; дм3; 100мл; пипет.; шприц; фл.); 0,00001-20%; 0,00001-20% весовой; 0,00001-20% объёмных;</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

						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. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции			Подлинность, количественное определение ароматических компонентов (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация)	(0,1 - 25,0) %
449.	ЕР, ст. 2.2.25 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.			Подлинность Оптическая плотность Количественное определение (количественное содержание массовая доля; массовая концентрация действующего вещества)	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) 0,0001 – 3,0 Е.О.П. 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; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку;

№ 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
						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; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%, 0,00001-150% весовой, 0,00001-150% объемных, 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
450.	ЕР, ст. 2.2.58 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.	21.1 21.10 21.10.51.120 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.20.1 21.20.10 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140	3003-3004	Количественное определение (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация) действующего вещества количественное определение кобальта (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация)	(0,002 – 500) мг/кг, мг/дм3 (0,50 - 5,00) мг/кг; мг/дм3
451.	ЕР, ст. 2.9.12 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Порошки и гранулы.	21.10.32 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130	3004	Определение фракционного состава; распределение по размерам частиц; размер частиц	от 0,2 мм до 11,2 мм

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
452.	ЕР, ст. 2.9.35 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза		21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10			
453.	ЕР, ст. 2.9.38 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
454.	ЕР, ст. 2.2.13 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты): - для приготовления (раствора для инъекций, для орального применения, капель); - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Лиофилизат; Капсулы; Мази; Таблетки и драже; Фармацевтические субстанции	21.1 21.10 21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120	3003 - 3004	Содержание влаги (содержание воды)	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
455.	ЕР, ст. 2.5.12 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза		21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.21.130 21.20.21.139			
456.	ЕР, ст. 2.2.5	Лекарственные средства: Растворы:	21.1 21.10 21.10.1	3004	Плотность	700 – 1840 кг/м ³ 0,001 – 3,000 мг/см ³ 0,0001 – 3,000 мг/см ³
457.	ЕР, ст. 2.2.2	- для инъекций;	21.10.20.120		Степень окраски жидкостей (описание)	-
458.	ЕР, ст. 2.2.1	- для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения;	21.10.32 21.10.5		Прозрачность и степень мутности жидкостей (описание)	-
459.	ЕР, ст. 2.9.17	- для интракостерального введения; - для местного применения; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интракостерального введения; - для местного применения; Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные - для местного применения; - для орального применения.	21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150		Номинальный объем (извлекаемый объем; объем наполнения флаконов; объем препарата во флаконе)	0,1 – 1000 мл (см ³ ; л; дм ³); 80 -150 % от номинального; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
460.	ЕР, ст. 2.9.27 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств -	Лекарственные средства: Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные; - для местного применения; - для орального применения; Аэрозоли и спреи; Мази;	21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.10.213 21.20.21.130		Однородность массы дозы (однородность массы)	0,1 – 10 кг; 0,001 – 500 г; 1,0 – 5000 мг; 0,01 – 50 % от средней массы; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	членов Евразийского экономического союза	Пленки (глазные)	21.20.21.139 02.30.40.140			
461.	ЕР, монография 0671 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные; - для местного применения; - для орального применения; Аэрозоли и спреи; Мази; Пленки (глазные)			Однородность массы дозы (однородность массы)	0,1 – 10 кг; 0,001 – 500 г; 1,0 – 5000 мг; 0,01 – 50 % от средней массы; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
		Лекарственные средства: Аэрозоли и спреи			Герметичность упаковки (для аэрозолей)	Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание; Герметичен / не герметичен
					Количество доз в упаковке	0-1000; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
462.	ЕР, ст. 2.2.9	Лекарственные средства: Растворы;			Вязкость	0,0001–100000 мм ² /с; пз; спз; Пахс; мПахс; м ² /с; ст; сст;
463.	ЕР, ст. 2.2.10	Суспензии и эмульсии; Капли (глазные). Фармацевтические субстанции				
464.	ЕР, ст. 2.2.14 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Фармацевтические субстанции	21.1 21.10	3003	Температура плавления	25 – 400 оС
465.	ЕР, ст. 2.4.16	Фармацевтические субстанции Лекарственное растительное сырьё и сборы.	21.1 21.10 21.20.1 21.20.10 02.30.40.140	3003 - 3004	Зола общая	0,001 – 10,000%
466.	ЕР, ст. 2.4.14				Сульфатная зола	0,001 – 10,000%
467.	ЕР, ст. 2.9.6 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные	Лекарственные средства: Таблетки и драже, брикеты, пастилки;	21.10.32 21.10.5	3004	Однородность дозирования	50 -150 % от заявленного/ от среднего содержания;

№ 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
	документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты); Капли (глазные); Мази; Пленки (глазные); Аэрозоли и спреи; Система: - для вагинального введения	21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159 02.30.40.140			Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
468.	ЕР, ст. 2.9.40 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
469.	ЕР, монография 0672 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Суспензии; Капли (глазные)			Седиментационная устойчивость Способность к ресуспендированию	0,5 – 120мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание 0,5 – 120мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
470.	ЕР, ст. 2.9.5 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты); Система: - для вагинального введения			Средняя масса и однородность по массе	0,1 – 10 кг; 0,001 – 500 г; 1,0 – 5000 мг; 0,01 – 50 % от средней массы; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание

№ 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
471.	ЕР, ст. 2.9.1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы.			Распадаемость	1 – 60 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
472.	ЕР, ст. 2.9.2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
473.	ЕР, ст. 2.9.3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Растворение	0,1 – 120% от заявленного; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
474.	ЕР, монография 0520 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Суспензии; Капли (глазные)	21.10.51.120 21.10.52.110 21.10.54	3004	Седиментационная устойчивость	0,5 – 120мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
			21.10.54.180 21.20.1 21.20.10		Способность к ресуспендированию	0,5 – 120мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
			Прохождение через иглу (суспензии для парентерального применения)		от 0,2сек до 10мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание	

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
475.	ЕР, монография 0132 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Мази	21.10.54 21.10.54.180 21.20.1 21.20.10	3004	Однородность	Однородна/не однородна; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
476.	ЕР, монография 1165 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты).	21.10.51.120 21.10.54 21.10.54.180 21.20.1 21.20.10	3004	Время растворения	0,5 – 120мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
477.	ЕР, монография 0499 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
478.	ЕР, монография 0523 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Аэрозоли и спреи	21.10.54 21.10.54.180 21.20.1 21.20.10	3004	Количество доз в упаковке	0-1000; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
479.	<p>ЕР, монография 1433 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p> <p>и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения. Кормовые добавки</p> <hr/> <p>Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.</p>	<p>21.1 21.10 21.10.53 21.10.53.120 21.20.1 21.20.10 02.30.40.140 10.91.10.230</p>	<p>3003 – 3004; 2309</p>	<p>Содержание фармакологически активных веществ или биологическая активность</p> <hr/> <p>Содержание примесей</p>	<p>10-8 – 10,0 %; 10-8 – 0,1 %/таб (флакон); 10-8 – 10,0 мг/г (мг; см3; мл; дм3; л); 10-3 – 100 мкг/г (мг; см3; мл; дм3; л)</p> <hr/> <p>0,1-20%; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание; Наличие/ отсутствие (при необходимости указать условия)</p>
480.	<p>ЕР, монография 0765 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p> <p>и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения. Кормовые добавки</p>			<p>Содержание фармакологически активных веществ или биологическая активность</p>	<p>10-8 – 10,0 %; 10-8 – 0,1 %/таб (флакон); 10-8 – 10,0 мг/г (мг; см3; мл; дм3; л); 10-3 – 100 мкг/г (мг; см3; мл; дм3; л)</p>

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
481.	ЕР, ст. 2.8.16;	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.			Потеря в массе при высушивании (определение влажности; сухой остаток)	0,001 – 50,0 %
482.	ЕР, ст. 2.8.17					
483.	ЕР, ст. 2.8.2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
484.	ЕР, монография 0217 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для орального применения; - для инъекций; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты): - для орального применения. Фармацевтические субстанции	21.1 21.10 21.10.51.120 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.20.1 21.20.10 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140	3003-3004	Подлинность, количественное определение витаминов (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация) вещества	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия); 0,1-2000 мкг/кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина,
485.	ЕР, монография 0292 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
486.	ЕР, монография 0218 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к					

№ 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

	лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100мл; пипет.; фл.; пластина); 0,00001-150%, 0,00001-150% весовой, 0,00001-150% объёмных, 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
487.	ЕР, монография 0219 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
488.	ЕР, монография 0303 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
489.	ЕР, монография 0531 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
490.	ЕР, монография 0047 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные					

№ 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

	реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
491.	ЕР, монография 0067 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
492.	ЕР, монография 0547 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
493.	ЕР, монография 1073 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
494.	ЕР, монография 0072 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
495.	ЕР, монография 0692 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
496.	ЕР, монография 0439 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
497.	ЕР, монография 1147 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				количественное определение селена (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация)	(0,25 - 1,50) мг/кг, мг/дм3
498.	ЕР, ст. 2.4.27 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств -	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.			количественное определение мышьяка (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация)	(0,010 – 500) мг/кг, мг/дм3
					количественное определение (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация) тяжелых металлов (кадмий, свинец, ртуть, мышьяк)	(0,002 – 500) мг/кг, мг/дм3

№ 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
	членов Евразийского экономического союза				количественное определение ртути (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация)	(0,010-20) мг/кг, мг/дм3
499.	ЕР, ст. 2.9.10 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Настойки и экстракты: - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Сиропа	21.10.51.120 21.10.52.110 21.10.54 21.10.54.180 21.20.1 21.20.10 02.30.40.140	3004	Количественное определение спирта этилового (количественное содержание)	0,01-96 % (масс, об); г/л (дм3, см3, мл) ; мг/мл (см3)
500.	ЕР, ст.2.5.1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Мази; Капли (глазные); Экстракты	21.10.51.120 21.10.52.110 21.10.54 21.10.54.180 21.20.1 21.20.10 02.30.40.140	3004	Кислотное число	0,01 -10 мгКОН/мл (см3;г)
501.	ЕР, ст. 2.5.5 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Перекисное число	0,01-50 ммольО2/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
502.	ЕР, ст. 2.5.11 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; - для инфузий; Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - для местного применения; - для орального применения;	21.1 21.10 21.10.51.120 21.10.54 21.10.54.180 21.20.1 21.20.10 21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140	3004	Подлинность, количественное определение (количественное содержание, массовая доля; массовая концентрация) действующего вещества	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия); 0,1-10000 мкг/кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; 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); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет) 0,01 -10 мгКОН/мл (см3;г); 0,0001-150%, 0,0001-150% весовой, 0,0001-150% объемных, не обнаружено
503.	ЕР, ст. 2.2.20 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты); Таблетки; Мази; Аэрозоли и спреи; Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Фармацевтические субстанции				
504.	ЕР, ст. 2.3.1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза.	Продукция зоогигиеническая моющая жидкая для непродуктивных животных: - шампуни; - жидкое мыло; - пенка; - мусс; - гель; - лосьон; - тоник	20.4	из 3305	Массовая доля хлоридов	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; фл.; упаковку; пакет); 0,000001-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; фл.; упаковку; пакет); 0,00001-100 г/ кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; фл.; упаковку; пакет); 0,0001-150%; 0,0001-150% весовой; 0,0001-150% объемных; не обнаружено
505.	ЕР, ст. 2.7.1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций;	21.10.52.110 21.20.1 21.20.10	3004	Подлинность, количественное определение (количественное содержание, массовая доля; массовая	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; упаковку; пакет);

№ 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
	применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Суспензии и эмульсии: - для инъекций; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты): - для приготовления (раствора для инъекций, капель); Лиофилизат	21.20.10.213		концентрация) действующего вещества	0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100мл; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100 мл); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл); не обнаружено
506.	ЕР, ст. 2.6.12 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; Суспензии и эмульсии: - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; Капли: - ушные; - назальные; - для местного применения; - для орального применения; Мази (кремы, гели, линименты, пасты); - для наружного применения; - для местного применения; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты): - для приготовления (раствора для орального применения, капель); - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения;	21.1 21.10 21.10.1 21.10.20.120 21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190	3003 – 3004 из 3305 из 5102	Микробиологическая чистота: Общее число аэробных бактерий; Общее число грибов; энтеробактерии и др. грамотрицательные бактерии; E. coli; Pseudomonas aeruginosa; Staphylococcus aureus; Salmonella	Выдерживает испытание/не выдерживает испытание
507.	ЕР, ст. 2.6.13 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Аэрозоли и спреи; Капсулы; Суппозитории (палочки); Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Настойки и экстракты: - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения;	21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139			
508.	ЕР, ст. 2.6.31 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств -					

№ 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
	членов Евразийского экономического союза	Сиропы; Бальзамы; Система: - для вагинального введения. Фармацевтические субстанции. Продукция зоогигиеническая моющая жидкая для непродуктивных животных: - шампуни; - жидкое мыло;	02.30.40.140 01.49.28.000 20.4			
509.	ЕР, ст. 5.1.4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	- пенка; - мусс; - гель; - лосьон; - тоник				
510.	ЕР, ст. 5.1.8 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
511.	ЕР, ст. 2.6.1	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для наружного применения (при нанесении на раны); - для интракостерального введения; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; - для интракостерального введения; Капли (глазные); Мази (кремы, гели, линименты, пасты); - для наружного применения; - для интракостерального введения;	21.1 21.10 21.10.1 21.10.20.120 21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129	3003 – 3004 из 5102	Стерильность	Стерильно/ нестерильно; выдерживает испытание/не выдерживает испытание

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
		- глазные; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты): - для приготовления раствора для инъекций; - для наружного применения (при нанесении на раны). Фармацевтические субстанции. Среды для разбавления спермы производителей сельскохозяйственных животных	21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140 01.49.28.000			

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
512.	ЕР, ст. 2.6.14 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; Порошки и гранулы: - для приготовления раствора для инъекций. Фармацевтические субстанции.	21.1 21.10 21.10.1 21.10.20.120 21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10	3003 - 3004	Бактериальные эндотоксины	Выдерживает испытание/не выдерживает испытание; Соответствует/ Не соответствует; 0,001-1000000000 ЕЭ/ мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см ³ ; 10 мл; л; дм ³ ; 100 мл; порош.; лиофилизат; шприц; амп.; фл.; упаковку; пакет; ЕД); 0,001-1000000000 ЕУ/ мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см ³ ; 10 мл; л; дм ³ ; 100 мл; порош.; лиофилизат; шприц; амп.; фл.; упаковку; пакет; ЕД)

№ 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
513.	<p>ЕР, ст. 2.7.2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрацистернального введения; - для местного применения; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрацистернального введения; - для местного применения; Капли; Мази; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты): - для приготовления (раствора для инъекций, для орального применения, капель); - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Лиофилизат; Таблетки; Фармацевтические субстанции.</p>	<p>21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140</p>		<p>Определение антимикробной активности антибиотиков методом диффузии в агар Количественное определение (количественное содержание)</p>	<p>0,001-1000000 мкг/ кг (мг; г; 10 мг; 100г; мл; см3; 10 мл; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/ кг (мг; г; 10 г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 10 мл; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000,0 г/ кг (г; 10 г; 100 г; мл; 10 мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет) 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 10 г; 100г; мл; 10 мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 10 г; 100г; мл; 10 мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%, 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p>
514.	<p>ЕР, ст. 2.4.4</p>	<p>Продукция зоогигиеническая моющая жидкая для непродуктивных животных: - шампуни; - жидкое мыло; - пенка; - мусс; - гель; - лосьон; - тоник</p>	<p>20.4</p>	<p>из 3305</p>	<p>Массовая доля хлоридов</p>	<p>0,1-10000 мкг/ кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; фл.; упаковку; пакет); 0,000001-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; фл.; упаковку; пакет); 0,00001-10,0 г/ кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; фл.; упаковку; пакет); 0,0001-150%; 0,0001-150% весовой; 0,0001-150% объёмных; не обнаружено</p>

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
515.	USP, Reference Tables: Description and Relative Solubility и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции. Фармацевтические субстанции. Лекарственные средства: Экстракты; Порошки	21.1 21.10 21.10.1 21.10.20.120 21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110	3003 – 3004 из 4201	Внешний вид (описание) Цвет (описание) Запах (описание) Консистенция (описание) Растворимость	- - - - Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
516.	USP, (791)	Лекарственные средства: Лекарственное растительное сырьё и сборы.	21.10.53 21.10.53.120 21.10.54		рН; активность (концентрация) водородных ионов; водородный показатель	от 0 до 14
517.	USP, (467) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Фармацевтические субстанции.	21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159		Остаточные органические растворители	10 -5000 ppm (мг/кг; мкг/г)
518.	USP, (731)		21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139		Потеря в массе при высушивании (метод высушивания); массовая доля влаги	0,001 – 50,0 %
519.	USP, (1086) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза		02.30.40.140 15.12.11		Посторонние примеси (родственные соединения)	0,01 - 20% 0,01 - 20% от действующего вещества (при необходимости указать условия)
520.	USP, (466) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные					

№ 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

	документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
521.	USP, (621) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				<p>Посторонние примеси (родственные соединения)</p> <p>Подлинность; Количественное определение (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация) действующего вещества</p>	<p>0,01 - 20% 0,01 - 20% от действующего вещества (при необходимости указать условия)</p> <p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия); 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; 100мл; 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; 100г; мл; см3; л; дм3;</p>

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
		<p>Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; Капли (глазные)</p>			<p>Подлинность</p> <p>Количественное определение антимикробных консервантов (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация)</p>	<p>100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%, 0,00001-150% весовой, 0,00001-150% объёмных, 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p> <p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>0,1-10000 мкг/ мл (см3; л; дм3; 100мл; пипет.; шприц; фл.); 0,00001-10000 мг/ мл (см3; л; дм3; 100мл; пипет.; шприц; фл.); 0,00001-20%, 0,00001-20% весовой, 0,00001-20% объёмных, 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p>

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
522.	<p>USP, (857) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Лекарственные средства: Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.</p>			<p>Подлинность</p>	<p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p>
					Оптическая плотность	0,0001 – 3,0 Е.О.П.

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7

					<p>Количественное определение (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация) действующего вещества</p>	<p>0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; 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; 100мл; 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; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%, 0,00001-150% весовой, 0,00001-150% объёмных, 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p>
--	--	--	--	--	---	--

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
523.	USP, (730) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Количественное определение (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация) действующего вещества	(0,002 – 500) мг/кг, мг/дм ³
524.	USP, (786) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Порошки и гранулы.	21.10.32 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10	3004	Определение фракционного состава; распределение по размерам частиц; размер частиц	от 0,2 мм до 11,2 мм
525.	USP, (811) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
526.	USP, (921) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Порошки и гранулы (микрогранулы, 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	21.1 21.10 21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53	3003 - 3004	Содержание влаги (содержание воды)	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
			21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.21.130 21.20.21.139			
527.	USP, (841)	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций;	21.1 21.10 21.10.1	3004	Плотность	700 – 1840 кг/м3 0,001 – 3,000 мг/см3 0,0001 – 3,000 мг/см3
528.	USP, (631)	- для орального применения;	21.10.20.120		Степень окраски жидкостей (описание)	-
529.	USP, (641)	- для наружного применения; - для внутриматочного введения;	21.10.32 21.10.5		Прозрачность и степень мутности жидкостей (описание)	-
530.	USP, (698)	- для интрацистернального введения; - для местного применения; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрацистернального введения; - для местного применения;	21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53		Номинальный объем (извлекаемый объем; объем наполнения флаконов; объем препарата во флаконе)	0,1 – 1000 мл (см3; л; дм3); 80 -150 % от номинального; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
531.	USP, (697)	Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные - для местного применения; - для орального применения.	21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160			
532.	USP, (601) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для	Лекарственные средства: Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные; - для местного применения; - для орального применения; Аэрозоли и спреи;	21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.10.213		Однородность массы дозы (однородность массы)	0,1 – 10 кг; 0,001 – 500 г; 1,0 – 5000 мг; 0,01 – 50 % от средней массы; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Мази; Пленки (глазные)	21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140			
533.	USP, (911)	Лекарственные средства: Растворы;			Вязкость	0,0001–100000 мм ² /с; пз; спз; Пахс; мПахс; м ² /с; ст; сст;
534.	USP, (912)	Суспензии и эмульсии; Капли (глазные). Фармацевтические субстанции				
535.	USP, (741) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Фармацевтические субстанции	21.1 21.10	3003	Температура плавления	25 – 400 °С
536.	USP, (561)	Фармацевтические субстанции	21.1	3003 - 3004	Зола общая	0,001 – 10,000%
537.	USP, (281)	Лекарственное растительное сырьё и сборы.	21.10 21.20.1 21.20.10 02.30.40.140		Сульфатная зола	0,001 – 10,000%
538.	USP, (905) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки и драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты); Капли (глазные); Мази; Пленки (глазные); Аэрозоли и спреи; Система: - для вагинального введения	21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53	3004	Однородность дозирования	50 -150 % от заявленного/ от среднего содержания; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
539.	USP, (1151) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств -	Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты); Система: - для вагинального введения	21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180		Средняя масса и однородность по массе	0,1 – 10 кг; 0,001 – 500 г; 1,0 – 5000 мг; 0,01 – 50 % от средней массы; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание

№ 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
540.	USP, (701) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикеты, таблетки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы.	21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159 02.30.40.140		Распадаемость	1 – 60 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
541.	USP, (711) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Растворение	0,1 – 120% от заявленного; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
542.	USP, (1151) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Суспензии; Капли (глазные)	21.10.51.120 21.10.52.110 21.10.54 21.10.54.180 21.20.1 21.20.10	3004	Седиментационная устойчивость	0,5 – 120мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
		Лекарственные средства: Мази	21.10.54 21.10.54.180 21.20.1 21.20.10	3004	Однородность	Однородна/не однородна; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
		Лекарственные средства: Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты).	21.10.51.120 21.10.54 21.10.54.180 21.20.1 21.20.10	3004	Время растворения	0,5 – 120мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
543.	USP, (481) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном	Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для орального применения; - для инъекций;	21.1 21.10 21.10.51.120 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125	3003-3004	Подлинность, количественное определение витаминов(количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация)	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия); 0,1-10000 мкг/

№ 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
	порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты): - для орального применения. Фармацевтические субстанции	21.10.51.126 21.10.51.129 21.20.1 21.20.10			кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет);
544.	USP, (551) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза		21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140			0,00001-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет);
545.	USP, (571) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					0,1 – 100000000 МЕ/кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100мл; пипет.; фл.; пластина); 0,00001-150%, 0,00001-150% весовой, 0,00001-150% объёмных, 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
546.	USP, (580) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
547.	USP, (581) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств -					

№ 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

	членов Евразийского экономического союза					
548.	USP, (171) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Количественное определение витаминов (количественное содержание)	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 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; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет) 0,1 – 100000000 МЕ/кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%, 0,00001-150% весовой, 0,00001-150% объемных, 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
549.	USP, (730) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Настойки и экстракты; Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.			количественное определение селена (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация) количественное определение мышьяка (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация) количественное определение (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация) тяжелых металлов (кадмий, свинец, ртуть, мышьяк) количественное определение ртути (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация)	(0,25 - 1,50) мг/кг, мг/дм3 (0,010 – 500) мг/кг, мг/дм3 (0,005 – 500) мг/кг, мг/дм3 (0,010-20) мг/кг, мг/дм3

№ 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
					количественное определение кобальта (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация)	(0,50 - 5,00) мг/кг; мг/дм3
550.	USP, (61) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; Суспензии и эмульсии: - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; Капли: - ушные; - назальные; - для местного применения; - для орального применения; Мази (кремы, гели, линименты, пасты); - для наружного применения; - для местного применения; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты): - для приготовления (раствора для орального применения, капель); - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения;	21.1 21.10 21.10.1 21.10.20.120 21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140	3003 - 3004	Микробиологическая чистота: Общее число аэробных бактерий; Общее число грибов; энтеробактерии и др. грамотрицательные бактерии; E. coli; Pseudomonas aeruginosa; Staphylococcus aureus; Salmonella	Выдерживает испытание/не выдерживает испытание
551.	USP, (62) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	- для орального 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;	21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190			
552.	USP, (1111) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	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.	21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140			
553.	USP, (71)	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для наружного применения (при			Стерильность	Стерильно/нестерильно; выдерживает испытание/не выдерживает испытание

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
		нанесении на раны); - для интрацистернального введения; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; - для интрацистернального введения; Капли (глазные); Мази (кремы, гели, линименты, пасты); - для наружного применения; - для интрацистернального введения; - глазные; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты): - для приготовления раствора для инъекций; - для наружного применения (при нанесении на раны)				
554.	USP, (85) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; Порошки и гранулы: - для приготовления раствора для инъекций. Фармацевтические субстанции	21.1 21.10 21.10.1 21.10.20.120 21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150	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; см3; 10 мл; л; дм3; 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; см3; 10 мл; л; дм3; 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; см3; 10 мл; л; дм3; 100 мл; порош.; лиофилизат; шприц; амп.; фл.; упаковку; пакет; ЕД)
555.	USP, (81) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрацистернального введения;	21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158		Определение антимикробной активности антибиотиков методом диффузии в агар Количественное определение (количественное содержание)	0,001-1000000 мкг/ кг (мг; г; 10 мг; 100г; мл; см3; 10 мл; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/ кг (мг;

№ 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>порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<ul style="list-style-type: none"> - для местного применения; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрацистернального введения; - для местного применения; Капли; Мази; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты): - для приготовления (раствора для инъекций, для орального применения, капель); - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Лиофилизат; Таблетки; Фармацевтические субстанции. 	<p>21.20.10.159 21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140</p>			<p>г; 10 г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 10 мл; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000,0 г/ кг (г; 10 г; 100 г; мл; 10 мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет) 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 10 г; 100г; мл; 10 мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 10 г; 100г; мл; 10 мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p>
556.	<p>USP, (541) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Лекарственные средства:</p> <ul style="list-style-type: none"> - шашки лекарственные; - шнур 	<p>21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159</p>	3004	<p>Количественное определение действующего вещества (количественное, содержание, массовая доля; массовая концентрация)</p>	<p>0,1-10000 мкг/ кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; 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; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет) 0,01 -10 мгКОН/мл (см3;г); 0,0001-150%;</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
						0,0001-150% весовой; 0,0001-150% объёмных; не обнаружено
557.	ВР, General notices, Part II и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1 21.10 21.10.1 21.10.20.120 21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129	3003 – 3004 из 4201	Внешний вид (описание) Цвет (описание) Запах (описание) Консистенция (описание)	- - - -
558.	ВР, Appendix VI и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза		21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190		Запах (описание)	-
559.	ВР, Appendix VL		21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159		рН; активность (концентрация) водородных ионов; водородный показатель	от 0 до 14
560.	ВР, Appendix VIII L и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза		21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140 15.12.11		Остаточные органические растворители	10 -5000 ppm (мг/кг; мкг/г)

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
561.	ВР, Supplementary Chapter IV D и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
562.	ВР, Appendix IX D				Потеря в массе при высушивании (метод высушивания); массовая доля влаги	0,001 – 50,0 %
563.	ВР, Appendix III D и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				<p>Подлинность</p> <p>Количественное определение (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация) действующего вещества</p>	<p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; 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; 100мл; 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;</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
						г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%, 0,00001-150% весовой, 0,00001-150% объёмных, 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
		Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; Капли (глазные)	21.10.51.120 21.10.54 21.10.54.180 21.20.1 21.20.10		Подлинность; Количественное определение антимикробных консервантов (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация)	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) 0,1-10000 мкг/ мл (см3; л; дм3; 100мл; пипет.; шприц; фл.); 0,00001-10000 мг/ мл (см3; л; дм3; 100мл; пипет.; шприц; фл.); 0,00001-20%; 0,00001-20% весовой; 0,00001-20% объёмных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
		Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1 21.10 21.10.1 21.10.20.120		Посторонние примеси (родственные соединения)	0,01 - 20% 0,01 - 20% от действующего вещества (при необходимости указать условия)
564.	ВР, Supplementary Chapter IV J и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54		Посторонние примеси (родственные соединения)	

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7

			21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140			
565.	ВР, Appendix III В и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140 15.12.11		Подлинность; Количественное определение (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация) действующего вещества	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) 0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; 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; 100мл; 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; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%, 0,00001-150% весовой, 0,00001-150% объёмных, 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7

					Посторонние примеси (родственные соединения)	0,01 - 20% 0,01 - 20% от действующего вещества (при необходимости указать условия)
		Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; Капли (глазные)	21.10.51.120 21.10.54 21.10.54.180 21.20.1 21.20.10		Подлинность;	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Количественное определение антимикробных консервантов (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация)	0,1-10000 мкг/ мл (см3; л; дм3; 100мл; пипет.; шприц; фл.); 0,00001-10000 мг/ мл (см3; л; дм3; 100мл; пипет.; шприц; фл.); 0,00001-20%; 0,00001-20% весовой; 0,00001-20% 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
566.	ВР, Appendix II В и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1 21.10 21.10.1 21.10.20.120 21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139		Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7

			02.30.40.140 15.12.11		Оптическая плотность	0,0001 – 3,0 Е.О.П.
--	--	--	--------------------------	--	----------------------	---------------------

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7

					<p>Количественное определение (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация) действующего вещества</p>	<p>0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; 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; 100мл; 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; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%, 0,00001-150% весовой, 0,00001-150% объёмных, 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p>
--	--	--	--	--	---	--

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
567.	ВР, Appendix II G 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 Количественное определение (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация) действующего вещества	(0,002 – 500) мг/кг, мг/дм3
568.	ВР, Appendix VIII D и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: - шашки лекарственные; - шнур	21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159	3004	Количественное определение действующего вещества (количественное, содержание, массовая доля; массовая концентрация)	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 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; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100мл; пипет.; фл.; пластина); 0,00001-150%, 0,00001-150% весовой, 0,00001-150% объёмных, 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
569.	ВР, Appendix VIII B и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
570.	ВР, Appendix IX C, Method I и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы,	Лекарственные средства: Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты):	21.1 21.10 21.10.32	3003 - 3004	Содержание влаги (содержание воды)	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
	<p>конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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>- 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</p>	<p>21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.21.130 21.20.21.139</p>			
571.	<p>ВР, Appendix IX C, Method II и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>					
572.	<p>ВР, Appendix V G</p>	<p>Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций;</p>	<p>21.1 21.10 21.10.1</p>	<p>3004</p>	<p>Плотность</p>	<p>700 – 1840 кг/м3 0,001 – 3,000 мг/см3 0,0001 – 3,000 мг/см3</p>
573.	<p>ВР, Appendix IV B</p>	<p>- для орального применения;</p>	<p>21.10.20.120</p>		<p>Степень окраски жидкостей (описание)</p>	<p>-</p>
574.	<p>ВР, Appendix IV A</p>	<p>- для наружного применения; - для внутриматочного введения;</p>	<p>21.10.32 21.10.5</p>		<p>Прозрачность и степень мутности жидкостей (описание)</p>	<p>-</p>
575.	<p>ВР, Appendix XII C5</p>	<p>- для интрацистернального введения; - для местного применения; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрацистернального введения; - для местного применения; Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные</p>	<p>21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130</p>		<p>Номинальный объем (извлекаемый объем; объем наполнения флаконов; объем препарата во флаконе)</p>	<p>0,1 – 1000 мл (см3; л; дм3); 80 -150 % от номинального; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание</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
		- для местного применения; - для орального применения.	21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180			
576.	ВР, Appendix XII C 2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные; - для местного применения; - для орального применения; Аэрозоли и спреи; Мази; Пленки (глазные)	21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140		Однородность массы дозы (однородность массы)	0,1 – 10 кг; 0,001 – 500 г; 1,0 – 5000 мг; 0,01 – 50 % от средней массы; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
577.	ВР, Appendix V H	Лекарственные средства: Растворы; Суспензии и эмульсии; Капли (глазные). Фармацевтические субстанции			Вязкость	0,0001–100000 мм ² /с; пз; спз; Пахс; мПахс; м ² /с; ст; сст;
578.	ВР, Appendix V A Method I и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Фармацевтические субстанции	21.1 21.10	3003	Температура плавления	25 – 400 °С
579.	ВР, Appendix XI J, Method II	Фармацевтические субстанции	21.1	3003 - 3004	Зола общая	0,001 – 10,000%
580.	ВР, Appendix IX A, Method II	Лекарственное растительное сырьё и сборы	21.10 21.20.1 21.20.10 02.30.40.140		Сульфатная зола	0,001 – 10,000%
581.	ВР, Appendix XII C3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам,	Лекарственные средства: Таблетки и драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы (микрогранулы, pellets);	21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123	3004	Однородность дозирования	50 -150 % от заявленного/ от среднего содержания; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Капли (глазные); Мази; Пленки (глазные); Аэрозоли и спреи; Система: - для вагинального введения	21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190			
582.	ВР, Appendix XII C4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты); Система: - для вагинального введения	21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159 02.30.40.140		Средняя масса и однородность по массе	0,1 – 10 кг; 0,001 – 500 г; 1,0 – 5000 мг; 0,01 – 50 % от средней массы; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
584.	ВР, Appendix XII A1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы.			Распадаемость	1 – 60 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание\
585.	ВР, Appendix XII A2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для					

№ 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

586.	ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза ВР, Appendix XII В1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Растворение	0,1 – 120% от заявленного; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
587.	ВР, Oral Liquids и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Суспензии; Капли (глазные)	21.10.51.120 21.10.52.110 21.10.54 21.10.54.180 21.20.1 21.20.10	3004	Седиментационная устойчивость	0,5 – 120 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
588.	ВР, Parenteral Preparations и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
589.	ВР, Oral powders и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств -	Лекарственные средства: Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты).	21.10.51.120 21.10.54 21.10.54.180 21.20.1 21.20.10	3004	Время растворения	0,5 – 120 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание

№ 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
590.	<p>членов Евразийского экономического союза</p> <p>ВР, Granules и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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>					
591.	<p>ВР, Appendix XVI B2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Лекарственные средства:</p> <p>Растворы:</p> <ul style="list-style-type: none"> - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; <p>Суспензии и эмульсии:</p> <ul style="list-style-type: none"> - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; <p>Капли:</p> <ul style="list-style-type: none"> - ушные; - назальные; - для местного применения; - для орального применения; 	<p>21.1</p> <p>21.10</p> <p>21.10.1</p> <p>21.10.20.120</p> <p>21.10.32</p> <p>21.10.5</p> <p>21.10.51.120</p> <p>21.10.51.121</p> <p>21.10.51.122</p> <p>21.10.51.123</p> <p>21.10.51.124</p> <p>21.10.51.125</p> <p>21.10.51.126</p> <p>21.10.51.129</p> <p>21.10.52.110</p> <p>21.10.53</p> <p>21.10.53.120</p> <p>21.10.54</p> <p>21.10.54.110</p> <p>21.10.54.120</p> <p>21.10.54.130</p> <p>21.10.54.140</p> <p>21.10.54.150</p> <p>21.10.54.160</p> <p>21.10.54.170</p> <p>21.10.54.180</p> <p>21.10.54.190</p>	<p>3003 - 3004</p>	<p>Микробиологическая чистота:</p> <p>Общее число аэробных бактерий;</p> <p>Общее число грибов;</p> <p>энтеробактерии и др.</p> <p>грамтрицательные бактерии;</p> <p>E. coli;</p> <p>Pseudomonas aeruginosa;</p> <p>Staphylococcus aureus;</p> <p>Salmonella</p>	<p>Выдерживает испытание/не выдерживает испытание</p>
592.	<p>ВР, Appendix XVI B1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Мази (кремы, гели, линименты, пасты);</p> <ul style="list-style-type: none"> - для наружного применения; - для местного применения; <p>Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты):</p> <ul style="list-style-type: none"> - для приготовления (раствора для орального применения, капель); - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; 				
593.	<p>ВР, Appendix XVI F и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для</p>	<p>Аэрозоли и спреи;</p> <p>Капсулы;</p> <p>Суппозитории (палочки);</p> <p>Таблетки, драже, брикеты, пастилки;</p> <p>Настойки и экстракты:</p> <ul style="list-style-type: none"> - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; <p>Сиропы;</p>	<p>21.20.1</p> <p>21.20.10</p> <p>21.20.10.158</p> <p>21.20.10.159</p> <p>21.20.10.213</p> <p>21.20.21.130</p> <p>21.20.21.139</p> <p>02.30.40.140</p>			

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7

	ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Бальзамы; Система: - для вагинального введения Фармацевтические субстанции				
594.	ВР, Appendix XVI D и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
595.	ВР, Appendix XVI G и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
596.	ВР, Appendix XVI A	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для наружного применения (при нанесении на раны); - для интрацистернального введения; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; - для интрацистернального введения; Капли (глазные); Мази (кремы, гели, линименты, пасты); - для наружного применения; - для интрацистернального введения; - глазные; Порошки и гранулы (микрогранулы,			Стерильность	Стерильно/нестерильно; выдерживает испытание/не выдерживает испытание

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7

		пеллеты): - для приготовления раствора для инъекций; - для наружного применения (при нанесении на раны)				
597.	ВР, Appendix XIV С и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; Порошки и гранулы: - для приготовления раствора для инъекций	21.1 21.10 21.10.1 21.10.20.120 21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158	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; см3; 10 мл; л; дм3; 100 мл; порош.; лиофилизат; шприц; амп.; фл.; упаковку; пакет; ЕД); 0,001-1000000000 ЕУ/ мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см3; 10 мл; л; дм3; 100 мл; порош.; лиофилизат; шприц; амп.; фл.; упаковку; пакет; ЕД); 0,001-1000000000 МЕ/ мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см3; 10 мл; л; дм3; 100 мл; порош.; лиофилизат; шприц; амп.; фл.; упаковку; пакет; ЕД)

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
598.	ВР, Appendix XIV А и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрацистернального введения; - для местного применения; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрацистернального введения; - для местного применения; Капли; Мази; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты): - для приготовления (раствора для инъекций, для орального применения, капель); - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Лиофилизат; Таблетки; Фармацевтические субстанции.	21.20.10.159 21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140		Определение антимикробной активности антибиотиков методом диффузии в агар Количественное определение (количественное содержание)	0,001-1000000 мкг/ кг (мг; г; 10 мг; 100г; мл; см3; 10 мл; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/ кг (мг; г; 10 г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 10 мл; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000,0 г/ кг (г; 10 г; 100 г; мл; 10 мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет) 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 10 г; 100г; мл; 10 мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 10 г; 100г; мл; 10 мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%, 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

599.	РД 42-501 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Жидкие и твердые парентеральные лекарственные формы, глазные лекарственные формы	21.1 21.10 21.10.1 21.10.20.120 21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140	3003 - 3004	Механические включения	Отсутствуют/ Присутствуют; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
600.	РДИ 42-504 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					

№ 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
601.	ОСТ 64-492	Лекарственные средства: Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные; - для местного применения; - для орального применения; Аэрозоли, спреи, пены; Настойки и экстракты: - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Мази; Сиропы; Бальзамы	21.1 21.10 21.10.1 21.10.20.120 21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140	3004	Масса (объем) содержимого упаковки; выход содержимого упаковки (для аэрозолей)	0,1 – 25000 мл (см3; л; дм3); 0,1 – 10 кг; 0,001 – 500 г; 1,0 – 5000 мг; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
602.	61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств», ст. 46	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрацистернального введения; - для местного применения; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; - для орального применения;	21.10.20.120 21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110	3004 из 4201	Маркировка	Соответствует/не соответствует (указывается показатель несоответствия)

№ 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

		<ul style="list-style-type: none"> - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрацистернального введения; - для местного применения; Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные; - для местного применения; - для орального применения; Мази (кремы, гели, линименты, пасты): - для наружного применения; - для орального применения; - для местного применения; - для интрацистернального введения; - для внутриматочного введения; - ушные; - назальные; - глазные; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты): - для приготовления (раствора для инъекций, для орального применения, капель); - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Лиофилизат; Аэрозоли, спреи, пены; Капсулы; Суппозитории (палочки); Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Болюсы; Пленки (глазные); Настойки и экстракты: - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Полимерная лента (ошейник); Бирки ушные; Шашка лекарственная; Система: - для вагинального введения; 	<ul style="list-style-type: none"> 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139 15.12.11 			
--	--	---	---	--	--	--

№ 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

603.	ГОСТ Р 55454, п. 8.1	Шнур Продукция зоогигиеническая моющая жидкая для непродуктивных животных: - шампуни; - жидкое мыло; - пенка; - мусс; - гель; - лосьон; - тоник	20.4	из 3305	Внешний вид (описание),	-
					Цвет (описание)	-
					Запах (описание)	-
					рН; активность (концентрация) водородных ионов, водородный показатель	от 0 до 14
					Пенообразующая способность: пенное число; устойчивость пены	10 – 700 мм; 0,3 – 1
					Массовая доля хлоридов	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; фл.; упаковку; пакет); 0,000001-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; фл.; упаковку; пакет); 0,00001-10,0 г/ кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; фл.; упаковку; пакет); 0,0001-150%; 0,0001-150% весовой; 0,0001-150% объёмных; не обнаружено
					Массовая доля суммы тяжелых металлов	(0,01 – 200) мг/кг
Микробиологическая чистота: - общее количество МАФАНМ; - дрожжи, дрожжеподобные и плесневые грибы; - семейство бактерий Enterobacteriaceae; - Pseudomonasaeruginosa; - Staphylococcus aureus	Выдерживает испытание/не выдерживает испытание					
604.	ГОСТ 14746, п. 2.4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств -	Среды для разбавления спермы производителей сельскохозяйственных животных	01.49.28.000	из 5102	Внешний вид (описание)	-
					Цвет (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

	<p>членов Евразийского экономического союза</p> <p>п. 2.7 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p> <p>п. 2.11 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p> <p>п. 2.5 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>				<p>pH</p> <p>Выживаемость спермиев после разбавления спермы и хранения</p> <p>Стерильность</p>	<p>от 0 до 14</p> <p>-</p> <p>Стерильно/нестерильно; выдерживает испытание/не выдерживает испытание</p>
605.	ГОСТ 28177 п. 3.7	Наполнители для кошачьего туалета; Средства ухода за животными	32.99.59.000	-	Массовая доля влаги	0,001 – 50,0 %

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7

	п. 3.16				Влагопоглощение	50-500%
	п. 3.6				Остаток на сите	от 0,2 мм до 11,2 мм
606.	ОСТ 18-49 п. 3.4				рН	от 0 до 14
607.	Р 4.2.2643, п. 4.1.1	Средства дезинфекционные	21.10.20.120 21.20.10.158 21.20.10.159 20.20.14 20.20.14.000	из 3808	Внешний вид (описание)	-
					Цвет (описание)	-
					Запах (описание)	-
					рН	от 0 до 14
					Плотность	700 – 1840 кг/м3 0,001 – 3,000 мг/см3 0,0001 – 3,000 мг/см3
	Показатель преломления (индекс рефракции, количественное определение)				1,3 – 1,7; 0,0001 – 500 г/мл; мг/мл; г/л; мг/л; г/см3; мг/см3	
	Подлинность				Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)	
	п. 4.1.2				Количественное определение действующего вещества (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация)	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; 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; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет) 0,01 -10 мг КОН/мл (см3;г); 0,0001-150%, 0,0001-150% весовой, 0,0001-150% объёмных, не обнаружено

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
608.	ГОСТ Р 55576	Корма, кормовые добавки, сырьё для их производства, семена	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1001-1006, 1201, 2304, 2301, 2304, 2308, 2309	Определение регуляторных последовательностей в геноме ГМ растений (35S; NOS; FMV); ДНК сои/ ДНК кукурузы. (Обнаружение генетически модифицированных организмов растительного происхождения(скрининг))	Обнаружено/не обнаружено
609.	ГОСТ Р 56058	Растительное сырьё, корма, кормовые добавки, семена	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304, 1901-1902, 2103, 2104, 2106, 2301-2304, 2308, 2309	Идентификация ГМ сои линии 40-3-2; Идентификация ГМ сои линии A2704-12; Идентификация ГМ сои линии A5547-127; Идентификация ГМ кукурузы линии MON810; Идентификация ГМ кукурузы линии NK603; Идентификация ГМ кукурузы линии Bt11; Идентификация ГМ кукурузы линии T25; Идентификация ГМ кукурузы линии GA21; Идентификация ГМ кукурузы линии MIR604; Идентификация ГМ кукурузы линии MON863, Количественное определение ГМ сои линии 40-3-2; Количественное определение ГМ сои линии A2704-12; Количественное определение ГМ сои линии A5547-127; Количественное определение ГМ кукурузы линии MON810; Количественное определение ГМ кукурузы линии NK603; Количественное определение ГМ кукурузы линии Bt11; Количественное определение ГМ кукурузы линии T25; Количественное определение ГМ кукурузы линии GA21; Количественное определение ГМ кукурузы линии MIR604; Количественное определение ГМ кукурузы линии MON863;	Обнаружено/не обнаружено Обнаружено/не обнаружено Обнаружено/не обнаружено Обнаружено/не обнаружено Обнаружено/не обнаружено Обнаружено/не обнаружено Обнаружено/не обнаружено Обнаружено/не обнаружено Обнаружено/не обнаружено 0,1-5 % 0,1-5 % 0,1-5 % 0,1-5 % 0,1-5 % 0,1-5 % 0,1-5 % 0,1-5 % 0,1-5 % 0,1-5 %

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
610.	ГОСТ Р 53244. Приложение В. П.п. В.1 Приложение С. С.1. Приложение С. С.2. Приложение С. С.4. Приложение С. С.5. Приложение С. С.8. Приложение С. С.9. Приложение D. D.2.	Пищевые продукты, корма, растительные образцы, отобранные из окружающей среды, семена	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304, 1901-1902, 2103, 2104, 2106, 2301-2304, 2308, 2309	Определение относительного количественного содержания ДНК 35S-промотора сои линии GTS 40-3-2; Количественное определение содержания сои линии GTS 40-3-2; Количественное определение содержания сои линии GTS 40-3-2; Количественное определение содержания сои линии GTS 40-3-2 с использованием ПЦР в реальном времени; Количественное определение содержания ДНК кукурузы линии MON 810; Количественное определение содержания ДНК кукурузы линии GA21; Количественное определение содержания ДНК кукурузы линии T25; Относительное количественное определение содержания ДНК кукурузы линии MON 810;	0,1-5%
611.	ГОСТ 31719	Корма, сырье, полуфабрикаты, готовые продукты питания	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	0301-0305; 1604, 0201-0205; 0208; 0210; 1602 41, 1602 50, 1602 90	ДНК крупного рогатого скота, свиньи, курицы, сои, кукурузы, картофеля и др. (ДНК жвачных животных, ДНК пушных зверей, ДНК лошади)	Обнаружено/не обнаружено
612.	МУК 4.2.2304-07 Методы идентификации и количественного определения генно-инженерно-модифицированных организмов растительного происхождения. Пищевые продукты и пищевые добавки. П. 8.1 П 8.2 П.8.4 П 8.5 П. 8.6 П.8.7 П.8.8 П. 8.9	Пищевая продукция	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304, 1901-1902, 2103, 2104, 2106	Количественное определение ГМ-сое по 35 S промотору; Количественное определение ГМ-кукурузы по 35 S промотору; Количественное содержание ГМ-сое линии 40-3-2; Количественное содержание ГМ-сое линии A2704-12; Количественное содержание ГМ-сое линии A5547-127; Количественное содержание ГМ-кукурузы линии MON 863; Количественное содержание ГМ-кукурузы линии NK603; Количественное содержание ГМ-кукурузы линии Vt11	0,1-5 %

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	П 8.10 П. 8.11 П 8.12 П. 8.13 П.9.2.3				Количественное содержание ГМ-кукурузы линии T25; Количественное содержание ГМ-кукурузы линии GA21; Количественное содержание ГМ-кукурузы линии MIR604; Количественное содержание ГМ-риса линии LL62; Идентификация генно-инженерно модифицированной сои. (ДНК сои)	Обнаружено/не обнаружено
613.	Методика выявления генетических конструкций СТР2-СР4-epsps, pat, pSSuAra, tE9 для скрининговых исследований на присутствие в продукции ГМ компонентов растительного происхождения № 1326/4 от 02.09.2015	Пищевая продукция, корма, растительное сырьё, семена	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304, 2103, 2301-2303, 2308, 2309	Выявление генетических конструкций СТР2-СР4-epsps, pat, pSSuAra, tE9. (Обнаружение генетически модифицированных организмов растительного происхождения (скрининг))	Обнаружено/не обнаружено
614.	МУ А 1/038 Методика идентификации и количественного определения содержания линий ГМ сои и ГМ кукурузы методом ПЦР в режиме реального времени;	Пищевая продукция, корма для животных и растительное сырьё, семена	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	Идентификация ГМ сои линии 40-3-2; Идентификация ГМ сои линии A2704-12; Идентификация ГМ сои линии A5547-127; Идентификация ГМ сои линии FG 72; Идентификация ГМ сои линии MON89788; Идентификация ГМ сои линии MON87701; Идентификация ГМ сои линии BPS-CV-127-9; Идентификация ГМ сои линии SYHT0H2; Идентификация ГМ сои линии MON87705; Идентификация ГМ сои линии MON87708; Идентификация ГМ сои линии MON87769; Идентификация ГМ сои линии DP-305423; Идентификация ГМ сои линии DP-356043; Идентификация ГМ кукурузы линии MON810; Идентификация ГМ кукурузы линии NK 603; Идентификация ГМ кукурузы линии T 25;	Обнаружено/не обнаружено Обнаружено/не обнаружено Обнаружено/не обнаружено Обнаружено/не обнаружено Обнаружено/не обнаружено Обнаружено/не обнаружено Обнаружено/не обнаружено Обнаружено/не обнаружено Обнаружено/не обнаружено Обнаружено/не обнаружено Обнаружено/не обнаружено Обнаружено/не обнаружено Обнаружено/не обнаружено Обнаружено/не обнаружено Обнаружено/не обнаружено

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7

					Идентификация ГМ кукурузы линии GA 21;	Обнаружено/не обнаружено
					Идентификация ГМ кукурузы линии MIR 604;	Обнаружено/не обнаружено
					Идентификация ГМ кукурузы линии MON 863;	Обнаружено/не обнаружено
					Идентификация ГМ кукурузы линии 3272;	Обнаружено/не обнаружено
					Идентификация ГМ кукурузы линии MON 88017;	Обнаружено/не обнаружено
					Идентификация ГМ кукурузы линии Vt 11;	Обнаружено/не обнаружено
					Идентификация ГМ кукурузы линии 5307;	Обнаружено/не обнаружено
					Идентификация ГМ кукурузы линии MON 89034;	Обнаружено/не обнаружено
					Идентификация ГМ кукурузы линии Vt176;	Обнаружено/не обнаружено
					Идентификация ГМ кукурузы линии 98140;	Обнаружено/не обнаружено
					Идентификация ГМ кукурузы линии MON 87460;	Обнаружено/не обнаружено
					Идентификация ГМ кукурузы линии TC1507;	Обнаружено/не обнаружено
					Идентификация ГМ кукурузы линии MON 59122;	Обнаружено/не обнаружено
					Идентификация ГМ кукурузы линии LY038;	Обнаружено/не обнаружено
					Идентификация ГМ кукурузы линии DAS40278;	Обнаружено/не обнаружено
					Идентификация ГМ кукурузы линии MIR 162	Обнаружено/не обнаружено
					Количественное содержание ГМ-сои линии 40-3-2;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-сои линии A2704-12;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-сои линий A5547-127;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-сои линии MON89788;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-сои линии MON87701;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-сои линии BPS-CV-127-9;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-сои линии FG 72;	0,1-5 %

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
					Количественное содержание ГМ-сои линии SYHT0H2;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-сои линии MON87705;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-сои линии MON87708;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-сои линии MON87769;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-сои линии DP-305423;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-сои линии DP-356043;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии MON810;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии NK 603	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии T 25;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии GA 21;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии MIR 604;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии MON 863;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии 3272;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии MON 88017;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии Vt 11;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии 5307;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии MON 89034;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии Vt176;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии TC1507;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии LY038;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии 98140;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии MON 87460;	0,1-5 %

№ 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
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии MON 59122;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии DAS40278;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ кукурузы линии MIR 162	0,1-5 %
615.	МУ А-1/041 Методика идентификации и количественного определения содержания ГМ линий растений методом ПЦР в режиме реального времени;	Корма, кормовые добавки, сырьё для их производства, семена	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1205, 2103, 2302, 2306 2308, 2309	Идентификации ГМ рапса линии GT73;	Обнаружено/не обнаружено
					Идентификации ГМ рапса линии MON88302;	Обнаружено/не обнаружено
					Идентификации ГМ рапса линии RF1;	Обнаружено/не обнаружено
					Идентификации ГМ рапса линии RF2;	Обнаружено/не обнаружено
					Идентификации ГМ рапса линии RF3;	Обнаружено/не обнаружено
					Идентификации ГМ рапса линии MS1;	Обнаружено/не обнаружено
					Идентификации ГМ рапса линии MS8;	Обнаружено/не обнаружено
					Идентификации ГМ рапса линии Topas19/12;	Обнаружено/не обнаружено
					Идентификации ГМ рапса линии T45;	Обнаружено/не обнаружено
					Количественное определение ГМ рапса линии GT73;	0,1-5 %
					Количественное определение ГМ рапса линии MON88302;	0,1-5 %
					Количественное определение ГМ рапса линии RF1;	0,1-5 %
					Количественное определение ГМ рапса линии RF2;	0,1-5 %
					Количественное определение ГМ рапса линии RF3;	0,1-5 %
					Количественное определение ГМ рапса линии MS1;	0,1-5 %
					Количественное определение ГМ рапса линии MS8;	0,1-5 %
					Количественное определение ГМ рапса линии Topas19/12;	0,1-5 %
					Количественное определение ГМ рапса линии T45	0,1-5 %
616.	Инструкция по применению набора реагентов для контроля качества препаратов ДНК, полученных при проведении исследований на наличие генетически-модифицированных организмов (ГМО) растительного происхождения «АмплиСенс Плант-контроль-FL» Формат FRT. Организация-производитель -ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, г. Москва	Пищевая продукция, корма для животных и растительное сырьё, семена	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005,1201, 2304000001, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	ДНК ВКО STI-87 (Контроль качества ДНК)	Обнаружено/не обнаружено

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
617.	-Инструкция по применению набора реагентов для выявления ДНК генетически модифицированной сои в продуктах питания и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной детекцией «АмплиСенс-ГМ соя-FL». Организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, г. Москва;	Пищевая продукция, корма для животных и растительное сырьё, семена	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005,1201, 2304000001, 1901-1902, 2103, 2104, 2106, 2301-2304, 2308, 2309	ДНК сои ДНК р-35S ДНК T-NOS ДНК P-FMV (Обнаружение генетически модифицированных организмов растительного происхождения(скрининг))	Обнаружено/не обнаружено
618.	-Инструкция по применению набора реагентов для выявления ДНК генетически модифицированной кукурузы в продуктах питания и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной детекцией «АмплиСенс®ГМ кукуруза-FL». Организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, г. Москва;	Пищевая продукция, корма для животных и растительное сырьё, семена	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005,1201, 2304000001, 1901-1902, 2103, 2104, 2106, 2301-2304, 2308, 2309	ДНК кукурузы ДНК р-35S ДНК T-NOS (Обнаружение генетически модифицированных организмов растительного происхождения(скрининг))	Обнаружено/не обнаружено
619.	-Инструкция по применению набора реагентов для выявления ДНК генетически модифицированных растений в продуктах питания методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной детекцией «АмплиСенс®ГМ Платт-1-FL». Организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, г. Москва;	Пищевая продукция	10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9 01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005,1201, 2304000001, 1901-1902, 2103, 2104, 2106, 2301-2304, 2308, 2309	Растительная ДНК ДНК P-35S ДНК T-NOS; ДНК P-FMV (Обнаружение генетически модифицированных организмов растительного происхождения(скрининг))	Обнаружено/не обнаружено
620.	- Инструкция по применению тест-системы «АмплиСенс ГМ соя-линии-FL» для идентификации ДНК генетически модифицированной сои линий 40-3-2, A5547-127, A2704-12 в продуктах питания и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной детекцией. Организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, г. Москва;	Продукты питания и корма для животных, семена	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304000001, 1901-1902, 2103, 2104, 2106, 2301-2304, 2308, 2309	Идентификация ГМ сои линии 40-3-2;	Обнаружено/не обнаружено
					Идентификация ГМ сои линии A2704-12;	Обнаружено/не обнаружено
					Идентификация ГМ сои линии A5547-127;	Обнаружено/не обнаружено
621.	- Инструкция по применению тест-системы «АмплиСенс ГМ-кукуруза-линии-1-FL» для идентификации ДНК генетически	Пищевая продукция, корма для животных и растительное сырьё, семена	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110,	1005,1201, 2304000001, 1901-1902, 2103, 2104, 2106, 2301-2304,	Идентификация ГМ кукурузы линии MON810;	Обнаружено/не обнаружено

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	модифицированной кукурузы линий MON810, NK603 и T25 в продуктах питания и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией. Организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, г. Москва;		01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	2308, 2309	Идентификация ГМ кукурузы линии NK603;	Обнаружено/не обнаружено
622.	- Инструкция по применению тест-системы «АмплиСенс ГМ-кукуруза-линии-2-FL» для идентификации ДНК генетически модифицированной кукурузы линий GA21, MIR604 и MON863 в продуктах питания и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией. Организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, г. Москва;	Пищевая продукция, корма для животных, семена	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005,1201, 2304000001, 1901-1902, 2103, 2104, 2106, 2301-2304, 2308, 2309	Идентификация ГМ кукурузы линии GA21;	Обнаружено/не обнаружено
623.	- Инструкция по применению тест-системы «АмплиСенс ГМ-кукуруза-линии-3-FL» для идентификации ДНК генетически модифицированной кукурузы линий 3272, MON88017 и Vt11 в продуктах питания и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией. Организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, г. Москва;	Пищевая продукция и корма для животных, семена	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005,1201, 2304000001, 1901-1902, 2103, 2104, 2106, 2301-2304, 2308, 2309	Идентификация ГМ кукурузы линии 3272;	Обнаружено/не обнаружено
					Идентификация ГМ кукурузы линии MON88017;	Обнаружено/не обнаружено
					Идентификация ГМ кукурузы линии Vt11	Обнаружено/не обнаружено

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
624.	<p>- Инструкция по применению набора реагентов для количественного определения ДНК генетически модифицированной сои в продуктах питания и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией «АмплиКвант ГМ соя-FL». Организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, г. Москва;</p>	<p>Пищевая продукция, корма для животных и растительное сырьё, семена</p>	<p>01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9</p>	<p>1005, 1201, 2304000001, 1901-1902, 2103, 2104, 2106, 2301-2304, 2308, 2309</p>	<p>Доля (%) ДНК генетически модифицированной сои от общего количества ДНК сои</p>	<p>0,03-10%</p>
625.	<p>- Инструкция по применению набора реагентов для количественного определения ДНК генетически модифицированной кукурузы в продуктах питания и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией «АмплиКвант ГМ кукуруза-FL». Организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, г. Москва;</p>	<p>Пищевая продукция, корма для животных и растительное сырьё, семена</p>	<p>01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9</p>	<p>1005, 1201, 2304000001, 1901-1902, 2103, 2104, 2106, 2301-2304, 2308, 2309</p>	<p>Доля (%) ДНК генетически модифицированной кукурузы от общего количества ДНК кукурузы</p>	<p>0,03-10%</p>
626.	<p>- Инструкция по применению набора реагентов для количественного определения ДНК генетически модифицированной кукурузы в продуктах питания и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией «АмплиКвант ГМ кукуруза-NOS-FL». Организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, г. Москва;</p>	<p>Пищевая продукция, корма для животных</p>	<p>01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9</p>	<p>1005, 1201, 2304000001, 1901-1902, 2103, 2104, 2106, 2301-2304, 2308, 2309</p>	<p>Доля (% ГМО) ДНК генномодифицированной кукурузы от общего количества ДНК кукурузы</p>	<p>0,1-5 %</p>
627.	<p>- Инструкция по применению тест-системы «БиГ» для определения видовой принадлежности тканей жвачных животных методом полимеразной цепной реакции. Организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, г. Москва;</p>	<p>Продукты питания и корма для животных</p>	<p>01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9</p>	<p>1601-1604, 0201-0210, 0301-0305, 1005, 1201, 2304000001, 1901-1902, 2103, 2104, 2106, 2301-2304, 2308, 2309</p>	<p>ДНК митохондриального генома жвачных животных рода Bos (Настоящие быки) и рода Ovis (Бараны). (ДНК жвачных животных Bos spp, Ovis spp)</p>	<p>Обнаружено/не обнаружено</p>

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
628.	- Инструкция по применению тест-системы «ЧИС» для определения видовой принадлежности тканей кур и свиней методом полимеразной цепной реакции. Организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, г. Москва;	Продукты питания и корма для животных	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1601-1604 0201-0210 0301-0305 1005, 1201, 2304000001, 1901-1902, 2103,2104, 2106, 2301-2304, 2308, 2309	ДНК свиньи домашней (<i>Sus Scrofa</i>) и ДНК курицы домашней (<i>Gallus gallus</i>)	Обнаружено/не обнаружено
629.	-Инструкция по применению тест-системы «Горбуша-Кета-Нерка» для определения видовой принадлежности рыб семейства лососевых <i>Oncorhynchus gorbuscha</i> (горбуша), <i>Oncorhynchus keta</i> (кета), <i>Oncorhynchus nerka</i> (нерка). Организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, г. Москва;	Сырые рыбные продукты и рыбные продукты, подвергшиеся кулинарной обработке	10.2	1601-1604 0201-0210 0301-0305 1005, 1201, 2304000001, 1901-1902, 2103,2104, 2106, 2301-2304, 2308, 2309	ДНКмитохондриального генома рыб <i>Oncorhynchus gorbuscha</i> , <i>Oncorhynchus keta</i> , <i>Oncorhynchus nerka</i> / (ДНК лососевых (горбуша, кета, нерка))	Обнаружено/не обнаружено
630.	- Тест-система для обнаружения ДНК <i>Gallus gallus</i> (курицы) и <i>Meleagris Gallopavo</i> (индейки) « <i>Gallus gallus/ Meleagris Gallopavo Ident RT</i> » Организация-производитель - ЗАО "Синтол", г. Москва;	Для продовольственного сырья и пищевых продуктов	10.1, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8	1601-1604 0201-0210 0301-0305 1005, 1201, 2304000001, 1901-1902, 2103,2104, 2106, 2301-2304, 2308, 2309	ДНК птицы (курятина/индюшатина)	Обнаружено/не обнаружено
631.	- Тест-система для обнаружения видоспецифичной ДНК лошади « <i>Equus caballus Ident RT</i> » Организация-производитель - ЗАО "Синтол", г. Москва;	Для продовольственного сырья и пищевых продуктов	10.1, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8	1601-1604 0201-0210 0301-0305 1005, 1201, 2304000001 1901-1902, 2103,2104, 2106, 2301-2304, 2308, 2309	ДНК лошади (<i>Equus caballus</i>)	Обнаружено/не обнаружено

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
632.	- Инструкция по применению набора реагентов для идентификации генетически модифицированного риса линии LL62 в продуктах питания и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией «АмплиСенс®ГМ рис LL62-FL». Организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, г. Москва;	Пищевая продукция, корма для животных и растительное сырьё, семена	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304000001, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	Идентификации ГМ риса линии LL62	Обнаружено/не обнаружено
633.	- Инструкция по применению тест-системы «Свекла Н7-1 идентификация», Организация-производитель - ЗАО "Синтол", г. Москва.;	Продукты питания, пищевое сырьё и корма, семена	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304000001, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	Идентификации ГМ сахарной свеклы линии Н7-1	Обнаружено/не обнаружено
634.	- Инструкция по применению тест-системы «Рапс/Pat/epsps», Организация-производитель - ЗАО "Синтол", г. Москва;	Пищевая продукция, корма для животных и растительное сырьё, семена	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005,1201, 230400000, 2103, 2301-2303, 2308, 2309	Определение последовательностей Pat, NOS, epsps. ДНК рапса.	Обнаружено/не обнаружено
635.	ГОСТ Р 54354 Пп. 8.4.1; 8.4.2 е) Пп. 8.3.1; 8.3.2 е) ж) П. 8.6.1 П. 8.7.1 П.8.11 П.8.12 Пп. 8.13.1; 8.13.2.2 П.8.16 П.8.15.1 П.8.15.1 П.8.8.1 П. 8.9	Мясо и мясные продукты	10.11.1 10.11.2 10.11.3 10.12.1 10.12.2 10.12.4 10.13 10.11.60.110	02 1601 1602	Listeria monocytogenes Патогенные микроорганизмы в т.ч. сальмонеллы Бактерии группы кишечных палочек (колиформы) E.coli Бактерии рода Proteus Бактерии рода Yersinia Campylobacter spp Pseudomonas aeruginosa Дрожжи Плесени S. aureus Презумптивные B.cereus	Обнаружено/ не обнаружено Обнаружено/ не обнаружено Обнаружено/ не обнаружено Обнаружено/ не обнаружено Обнаружено/ не обнаружено Обнаружено/ не обнаружено Обнаружено/ не обнаружено 10 ¹ – 9,9·10 ⁹ КОЕ/г 0 – 500 КОЕ/г Обнаружено/ не обнаружено Обнаружено/ не обнаружено

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	П.8.10 П.8.2 П. 8.14.1 П. 8.5.1				Сульфитредуцирующие клостридии КМАФАнМ	Обнаружено/ не обнаружено 10 ¹ – 9,9·10 ⁹ КОЕ/г (см ³)
636.	ГОСТ 32149 Пп. 9.1; 9.2; 9.3; 9.4.1; 9.6 П.8 П.10 П.11 П.7	Пищевые продукты переработки яиц сельскохозяйственной птицы	10.89.12.110 10.89.12.111 10.89.12.119 10.89.12.130 10.89.12.140-143	0407 0408	Патогенные микроорганизмы в т.ч. сальмонеллы Бактерии группы кишечных палочек (колиформы) Бактерии рода Proteus S. aureus КМАФАнМ	Обнаружено/ не обнаружено Обнаружено/ не обнаружено Обнаружено/ не обнаружено Обнаружено/ не обнаружено 10 ¹ – 9,9·10 ⁹ КОЕ/г
637.	ГОСТ 32901 П.8.5 П. 8.4	Молоко и продукты переработки молока	10.51 10.52	0401-0406	Бактерии группы кишечных палочек (колиформы) КМАФАнМ	Обнаружено/ не обнаружено 10 ¹ – 9,9·10 ⁹ КОЕ/г (см ³)
638.	ГОСТ Р 50454 п.8.4 П. 8.5	Мясо и мясные продукты	10.11.1 10.11.2 10.11.3 10.12.1 10.12.2 10.12.4 10.13	02 1601 1602	Бактерии группы кишечных палочек (колиформы) E.coli	Обнаружено/ не обнаружено Обнаружено/ не обнаружено
639.	ГОСТ ISO 7218-2015 Пп. 9.2.1; 10.1; 10.2; 10.3 Пп. 9.2.1; 10.4	Пищевые продукты	10.1-10.8 03.11.12 03.11.2 03.11.3 03.11.4 03.11.63 03.12.1 03.12.2 03.12.30.120 03.12.30.190 03.21.12 03.21.2 03.21.3 03.21.4 03.22.1 03.22.2 03.22.3	02-05 07-12 14,15 16-21	КМАФАнМ Дрожжи Плесени	10 ¹ – 9,9·10 ⁹ КОЕ/г (см ³) 10 ¹ – 9,9·10 ⁹ КОЕ/г 0 – 500 КОЕ/г
640.	ГОСТ 32031 (ISO 11290-1:1996) Пп.:5; 9; 10.1; 10.2; 10.3; 10.4; 10.5; 10.6.1.1; 10.6.2; 10.6.3; 10.6.4; 10.6.5; 10.7.2; 11	Пищевые продукты	10.1-10.8	02-05 07-12 14,15 16-21	Listeria monocytogenes	Обнаружено/ не обнаружено
641.	МУК 4.2.1122 Пп.: 2; 5; 6.1; 6.2; 6.3; 6.4; 6.5; 6.6; 6.7; 6.8.1; 6.8.2; 6.8.3; 6.8.4; 6.8.6; 6.8.7; 6.8.8; 6.8.9; 6.9				Listeria monocytogenes	Обнаружено/ не обнаружено

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
642.	ГОСТ 31659 (ISO 6579:2002) Пп.:4; 8.1; 8.2; 8.3; 8.4; 8.5; 8.9; 9				Патогенные микроорганизмы в т.ч. сальмонеллы	Обнаружено/ не обнаружено
643.	ГОСТ 31468	Мясо птицы Субпродукты, полуфабрикаты из мяса птицы	10.12.1 10.12.2 10.12.4 10.12.50.200 10.12.50.300	0207	Патогенные микроорганизмы в т.ч. сальмонеллы	Обнаружено/ не обнаружено
644.	ГОСТ Р 50455	Мясо и мясные продукты	10.11.1 10.11.2 10.11.3 10.12.1 10.12.2 10.12.4 10.13	02 1601 1602	Патогенные микроорганизмы в т.ч. сальмонеллы	Обнаружено/ не обнаружено
645.	ГОСТ ISO 6785	Молоко и продукты переработки молока	10.51 10.52	0401-0406	Патогенные микроорганизмы в т.ч. сальмонеллы	Обнаружено/ не обнаружено
646.	ГОСТ 31747	Пищевые продукты, кроме молока и молочных продуктов	10.1-10.4 10.6-10.8	02-05 07-12 14,15 16-21 (кроме 0401-0406)	Бактерии группы кишечных палочек (колиформы)	Обнаружено/ не обнаружено
647.	ГОСТ Р 54374	Мясо птицы Субпродукты, полуфабрикаты из мяса птицы	10.12.1 10.12.2 10.12.4 10.12.50.200 10.12.50.300	0207	Бактерии группы кишечных палочек (колиформы)	Обнаружено/ не обнаружено
648.	ГОСТ 30726	Пищевые продукты	10.1-10.8	02-05 07-12 14,15 16-21	E. coli	Обнаружено/ не обнаружено
649.	ГОСТ 31708 (ISO 2751:2005)	Пищевые продукты и корма	10.1-10.8 10.91 10.92	02-05 07-12 14,15 16-21 2301-2309	E. coli	Обнаружено/ не обнаружено
650.	ГОСТ 28560	Пищевые продукты	10.1-10.8	02-05 07-12 14,15 16-21	Бактерии рода Proteus	Обнаружено/ не обнаружено
651.	ГОСТ 7702.2.7	Мясо птицы Субпродукты, полуфабрикаты из мяса птицы	10.12.1 10.12.2 10.12.4 10.12.50.200 10.12.50.300	0207	Бактерии рода Proteus	Обнаружено/ не обнаружено

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
652.	ГОСТ 32064 (ISO 21528-1:2004, ISO 21528-2:2004)	Пищевые продукты, корма для животных, пробы окружающей среды в сфере производства и обработки пищевых продуктов	10.1-10.8	02-05 07-12 14,15 16-21 2301-2309	Бактерии семейства Enterobacteriaceae	Обнаружено/ не обнаружено
653.	ГОСТ ISO 10273	Пищевые продукты и корма для животных	10.1-10.8 10.91 10.92	02-05 07-12 14,15 16-21 2301-2309	Бактерии рода Yersinia	Обнаружено/ не обнаружено
654.	ГОСТ ISO 10272-1 (ISO 10272-1:2006)	Пищевые продукты и корма для животных; пробы окружающей среды в области производства и обращения пищевой продукции	10.1-10.8	02-05 07-12 14,15 16-21 2301-2309	Campylobacter spp	Обнаружено/ не обнаружено
655.	ГОСТ ISO/TS 10272-2 (ISO/TS 10272-2:2006)	Пищевые продукты и корма для животных; пробы окружающей среды в области производства и обращения пищевой продукции	10.1-10.8	02-05 07-12 14,15 16-21 2301-2309	Campylobacter spp	10 ¹ – 9,9·10 ⁹ КОЕ/г
656.	ГОСТ Р 55027/ISO/TS 10272-3:2010	Пищевые продукты и корма для животных; пробы окружающей среды в области производства и обращения пищевой продукции	10.1-10.8	02-05 07-12 14,15 16-21 2301-2309	Campylobacter spp	10 ¹ – 9,9·10 ⁹ КОЕ/г
657.	МУ по ветеринарно-санитарному контролю качества замороженной спермы от быков-производителей с целью сертификации, утв. Руководителем Департамента ветеринарии Минсельхозпрода РФ 03.11.1999 г. №13-2-20/1036	Продукция станций искусственного осеменения. Сперма	01.42.2.	05 11 10 0000	Патогенные и условно патогенные микроорганизмы	Обнаружено/ не обнаружено
658.	МУК 4.2.2321	Пищевые продукты		02-05 07-12 14,15 16-21	Campylobacter spp	Обнаружено/ не обнаружено
659.	ГОСТ Р 54755	Пищевые продукты	10.1-10.8	02-05 07-12 14,15 16-21	Pseudomonas aeruginosa	Обнаружено/ не обнаружено
660.	Методические рекомендации «Обнаружение и идентификация Pseudomonas aeruginosa в объектах окружающей среды (пищевых продуктах, воде, сточных жидкостях)», утв. МЗ СССР, М., 24.05.1984	Пищевые продукты, вода централизованного снабжения и водоемов, используемых в качестве источников централизованного хозяйственно-питьевого водоснабжения или для рекреационных целей		02-05 07-12 14,15 16-21	Pseudomonas aeruginosa	Обнаружено/ не обнаружено

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
661.	ГОСТ ISO 21527-1	Пищевые продукты (с активностью воды больше 95%), корма для животных		02-05 07-12 14,15 16-21 2301-2309	Дрожжи	10 ¹ – 9,9·10 ⁹ КОЕ/г
662.	ГОСТ 10444.12	Пищевые продукты (кроме молока и молочной продукции) и корма для животных	10.1-10.4 10.6-10.8 10.91 10.92	02-05 07-12 14,15 16-21 2301-2309	Плесени	0 – 500 КОЕ/г
663.	ГОСТ 31746 Кроме П.9.6.1 (ISO 6888-1:1999) (ISO 6888-2:1999) (ISO 6888-3:1999)	Пищевые продукты (кроме молока и молочных продуктов)	10.6-10.8	02-05 07-12 14,15 16-21 (кроме 0401-0406)	S. aureus	Обнаружено/ не обнаружено
664.	ГОСТ 30347	Молоко и молочные продукты	10.51 10.52	0401-0406	S. aureus	Обнаружено/ не обнаружено
665.	ГОСТ Р 54674	Мясо птицы Субпродукты, полуфабрикаты из мяса птицы	10.12.1 10.12.2 10.12.4 10.12.50.200 10.12.50.300	0207	S. aureus	Обнаружено/ не обнаружено
666.	ГОСТ Р ИСО 21871 (ISO 21871:2006)	Пищевые продукты, корма для животных	10.1-10.8 10.91 10.92	02-05 07-12 14,15 16-21 2301-2309	Презумптивные B.cereus	Обнаружено/ не обнаружено
667.	ГОСТ 10444.8 (ISO7932:2004)				Презумптивные B.cereus	Обнаружено/ не обнаружено
668.	ГОСТ ISO/TS 21872-1	Пищевые продукты и корма для животных	10.1-10.8 10.91 10.92	02-05 07-12 14,15 16-21 2301-2309	V. parahaemolyticus	Обнаружено/ не обнаружено

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
669.	МУК 4.2.2046	Рыба, нерыбные объекты промысла и продукты, вырабатываемые из них	10.2 03.11.12 03.11.2 03.11.3 03.11.4 03.11.63 03.12.1 03.12.2 03.12.30.120 03.12.30.190 03.21.12 03.21.2 03.21.3 03.21.4 03.22.1 03.22.2 03.22.3	03 1604 1605	V. parahaemolyticus	Обнаружено/ не обнаружено
670.	ГОСТ 29185	Пищевые продукты	10.1-10.8	02-05 07-12 14,15 16-21	Сульфитредуцирующие клостридии	Обнаружено/ не обнаружено
671.	ГОСТ 7702.2.6	Мясо птицы, субпродукты и полуфабрикаты птицы	10.12.1 10.12.2	0207	Сульфитредуцирующие клостридии	Обнаружено/ не обнаружено
672.	ГОСТ Р 50396.1	Мясо птицы Субпродукты, полуфабрикаты из мяса птицы	10.12.4 10.12.50.200 10.12.50.300		КМАФАнМ	10 ¹ – 9,9·10 ⁹ КОЕ/г
673.	ГОСТ 10444.15	Пищевые продукты	10.1-10.8	02-05 07-12	КМАФАнМ	10 ¹ – 9,9·10 ⁹ КОЕ/г
674.	ГОСТ 28566 (СТ СЭВ 6646-89)	Пищевые продукты	10.1-10.8	14,15 16-21	Бактерии рода Enterococcus	10 ¹ – 9,9·10 ⁹ КОЕ/г
675.	ГОСТ 10444.11	Пищевые продукты, корма для животных (кроме молока и молочных продуктов)	10.1-10.4 10.6-10.8 10.91 10.92	02-05 07-12 14,15 16-21 2301-2309 (кроме 0401-0406)	Молочнокислые микроорганизмы	10 ¹ – 9,9·10 ⁹ КОЕ/г
676.	ГОСТ 30425	Все виды полных консервов	10.13.15.110-150 10.20.25.110-120 10.39.22.110-140 10.32.1 10.51.51.110-149	1602 1604 1605 20	Промышленная стерильность	Обнаружено/ не обнаружено

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
677.	Методические указания «Идентификация микроорганизмов с применением масс-спектрометра microflexMALDI Biotyper при исследовании продовольственного сырья и пищевых продуктов»	Продовольственное сырьё и пищевые продукты	10.1-10.8	02-05 07-11 14,15 17-21,23	Видовая идентификация микроорганизмов	Обнаружено/не обнаружено
678.	ГОСТ Р 51426 (ИСО 6887-83)	Корма, комбикорма, комбикормовое сырьё	10.91 10.92 10.20.4	2301-2309	Количество аэробных микроорганизмов	Обнаружено/ не обнаружено
679.	ПРАВИЛА БАКТЕРИОЛОГИЧЕСКОГО ИССЛЕДОВАНИЯ КОРМОВ (Утверждены Главным управлением ветеринарии Министерства сельского хозяйства СССР 10 июня 1975 г.) П.2.1	Корма животного и растительного происхождения, комбикорм и рыбная мука	10.91 10.92 10.20.4	2301-2309	Общее количество микробных клеток	10 ¹ – 9,9·10 ⁸ КОЕ/г
	П.2.2.1				Сальмонеллы	Обнаружено/ не обнаружено
	П.2.5				Анаэробы	Обнаружено/ не обнаружено
	П.2.6				Энтеропатогенные типы кишечной палочки	Обнаружено/ не обнаружено
680.	ГОСТ 25311 П.4.1 П.4.2 П.4.3 П.4.4	Кормовая мука животного происхождения	10.20.4 10.91.10.120 10.92.10.110	2301	Общее количество микробных клеток	10 ¹ – 9,9·10 ⁸ КОЕ/г
					БГКП	Обнаружено/ не обнаружено
					Сальмонеллы	Обнаружено/ не обнаружено
					Анаэробы	Обнаружено/ не обнаружено
681.	МУ 4.2.2723 Лабораторная диагностика сальмонеллезов, обнаружение сальмонелл в пищевых продуктах и объектах окружающей среды (утв. Главным государственным санитарным врачом РФ 13 августа 2010 г.)	Пищевые продукты и объекты окружающей среды	10.1-10.8	0101-0106	Salmonella species	Обнаружено/ не обнаружено
682.	МУ по санитарно-бактериологическому контролю на предприятиях общественного питания и торговли пищевыми продуктами от 31.12.1982 № 2657 П.5.2.1 П.5.2.2 П.5.2.3	Смывы с объектов пищевого производства			Бактерии группы кишечной палочки (БГКП)	Обнаружено/ не обнаружено
					Общее микробное число (КМАФАнМ)	Обнаружено/ не обнаружено
					Staphylococcus aureus	Обнаружено/ не обнаружено
683.	МУ по контролю качества дезинфекции объектов, подлежащих ветеринарному надзору от 16.05.1988 № 432-3. П.3.1.2 П.3.1.3	Смывы с объектов пищевого производства			БГКП	Обнаружено/ не обнаружено
					Стафилококки	Обнаружено/ не обнаружено
684.	МУ А 1/022 «Секвенирование фрагментов митохондриального генома животных и рыб	Однокомпонентные пищевые продукты, мясо животных и рыб	03.11.12, 03.11.2, 03.12.12,	0301-0305; 1604, 0201-0205;	Видовая принадлежность рыб	Обнаружено/ не обнаружено

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	для определения видовой принадлежности мяса в однокомпонентной продукции»		03.12.2, 03.21.12, 03.21.2, 03.21.5, 03.22.1, 03.22.2, 03.22.4, 10.20.1, 10.20.2, 10.11.1, 10.11.3, 10.13.11, 10.13.12	0208; 0210; 1602 41, 1602 50, 1602 90	Видовая принадлежность мяса млекопитающих (Описание)	
685.	ГОСТ Р 56144	Вакцины против болезни Ньюкасла, инфекционной бурсальной болезни, инфекционного бронхита кур	21.20.21.137	3002 30 000 0	Идентификация вакцинных штаммов	-
686.	ГОСТ Р 56140	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.131 21.20.21.137	3002300000	ДНК микроорганизмов рода Mycoplasma	положительный (обнаружена) / отрицательный (не обнаружена)
687.	Инструкция по применению тест-системы «Марек» для выявления ДНК вируса болезни Марека методом полимеразной цепной реакции, ФГБУ «ВГНКИ» 2015 г	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения Биологический материал	21.20.21.137	3002300000	Присутствие посторонних агентов (Контаминация чужеродными агентами (вирусная чистота): Обнаружение ДНК вируса болезни Марека 1,2 и 3 серотипов)	положительный (обнаружена) / отрицательный (не обнаружена)
688.	СТО 00495549-0024-2006 п.10.1, 10.3	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	38220000000	Внешний вид Чувствительность Специфичность	соответствует / не соответствует
689.	СТО 00495549-0088-2010 п.8.1, 8.3	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	38220000000	Внешний вид Чувствительность Специфичность	соответствует / не соответствует
690.	ТУ 9398-102-51062356-2015 п.4.1, 4.2	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	38220000000	Внешний вид Активность	соответствует / не соответствует
691.	СТО 00495549-0107-2014 п.8.1, 8.3	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	38220000000	Внешний вид Чувствительность Специфичность	соответствует / не соответствует
692.	СТО 00494189-0022-2007 п.7.1, 7.3	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	38220000000	Внешний вид Чувствительность Специфичность	соответствует / не соответствует
693.	СТО 00494189-0061-2012 п.7.1, 7.3	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	38220000000	Внешний вид Чувствительность Специфичность	соответствует / не соответствует
694.	СТО 42418073-0001-2007 п.7.1, 7.2	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	38220000000	Внешний вид Активность	соответствует / не соответствует
695.	СТО 00494189-0051-2011 п.7.1, 7.3	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	38220000000	Внешний вид Чувствительность Специфичность	соответствует / не соответствует
696.	СТО 00495549-0087-2010	Тест-системы и наборы/комплекты	21.20.23.111	38220000000	Внешний вид	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
		реагентов на основе метода ПЦР			Специфичность Чувствительность	не соответствует
697.	СТО 82482744-0018-2013	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	3822000000	Внешний вид Активность	соответствует / не соответствует
698.	ОФС.1.7.2.0013.15	Наборы реагентов (тест-системы) на основе метода ПЦР для выявления инфекционного агента в биологическом материале.	21.20.23.111	3822000000	Внешний вид Активность Чувствительность Специфичность (наличие специфической амплификации, отсутствие неспецифической амплификации др) Наличие посторонних примесей, плесени Цвет Упаковка Маркировка	соответствует / не соответствует
699.	Инструкция по применению тест-системы «МТБ-ДИФ» для выявления и дифференциации возбудителей туберкулеза <i>M. bovis</i> <i>M. tuberculosis</i> методом полимеразной цепной реакции (организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, г. Москва);	биологический материал культуры микроорганизмов	24.41.60.240	-	ДНК <i>Mycobacterium tuberculosis</i> complex (<i>M. tuberculosis</i> , <i>M. bovis</i> , <i>M. bovis</i> BCG)	содержит ДНК <i>M. tuberculosis</i> / содержит ДНК <i>M. bovis</i> и/или <i>M. bovis</i> BCG / содержит ДНК <i>M. bovis</i> BCG / отрицательный
700.	Инструкция по применению тест-системы «КАМ-БАК» для выявления и идентификации возбудителя кампилобактериоза <i>Campylobacter jejuni</i> методом полимеразной цепной реакции (организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора);	биологический материал	-	-	ДНК <i>Campylobacter jejuni</i>	обнаружена / не обнаружена
701.	Инструкция по применению тест-системы «ЛИСТЕР» для выявления и идентификации <i>Listeria monocytogenes</i> методом полимеразной цепной реакции (организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора);	культуры микроорганизмов мясо-молочные продукты корма животного и растительного происхождения биологический материал	24.41.60.240 10.1 10.5 10.9 -	3002905000 02 04 2309 -	ДНК <i>Listeria monocytogenes</i>	обнаружена / не обнаружена
702.	Инструкция по применению тест-системы «САЛ-КОМ» для диагностики сальмонеллеза методом полимеразной цепной реакции (организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора);	культуры микроорганизмов продукты питания	24.41.60.240 10.1 10.5	3002905000 02 04	ДНК микроорганизмов рода <i>Salmonella</i>	положительный (обнаружена) / отрицательный (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
		корма животного и растительного происхождения	10.9	2309		
		биологический материал	-	-		
703.	Инструкция по применению тест-системы «АБН» для выявления возбудителя алеутской болезни норки методом полимеразной цепной реакции (организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора);	биологический материал	-	-	ДНК вируса алеутской болезни норки	обнаружена / не обнаружена
		корма животного происхождения (фарш)	10.9	2309		
		смывы с клеток, поилок и др.	-	-		
704.	Инструкция по применению тест-системы «ЭНТЕРКОЛ» для выявления возбудителя иерсиниоза Yersinia enterocolitica методом полимеразной цепной реакции (организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора);	корма для животных	10.9	2309	ДНК возбудителя иерсиниоза Yersinia enterocolitica	обнаружена / не обнаружена
		биологический материал	-	-		
705.	Инструкция по применению тест-системы «АЧС» для выявления вируса африканской чумы свиней методом полимеразной цепной реакции (организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора);	биологический материал	-	-	ДНК вируса африканской чумы свиней	обнаружена / не обнаружена
		изделия свиного происхождения	10.11.12	02 0502 0504		
706.	Инструкция по применению тест-системы «РРСС» для выявления и генотипирования вируса репродуктивно-респираторного синдрома свиней методом полимеразной цепной реакции (организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора);	биологический материал	-	-	РНК вируса РРСС	обнаружена РНК вируса РРСС европейского генотипа / обнаружена РНК вируса РРСС американского генотипа /не обнаружена
707.	Инструкция по применению тест-системы «SBV» для выявления РНК вируса Шмалленберг методом полимеразной цепной реакции (организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора);	биологический материал	-	-	РНК вируса Шмалленберг	обнаружена / не обнаружена
708.	Инструкция по применению тест-системы «ВД» для выявления возбудителя вирусной диареи крупного рогатого скота методом полимеразной цепной реакции с гибридационно-флуоресцентной детекцией в режиме реального времени (организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора);	биологический материал	-	-	РНК вируса диареи КРС	положительный (обнаружена) / отрицательный (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
709.	Инструкция по применению тест-системы «ЛЕЙКОЗ» для выявления вируса лейкоза крупного рогатого скота (КРС) методом полимеразной цепной реакции (организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора);	биологический материал	-	-	ДНК провируса лейкоза крупного рогатого скота	положительный (обнаружена) / отрицательный (не обнаружена)
710.	Инструкция по применению тест-системы «МТБ-КОМ» для выявления возбудителей туберкулеза <i>Mycobacterium bovis</i> и <i>Mycobacterium tuberculosis</i> методом полимеразной цепной реакции (организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора);	биологический материал	21.10.60.194	3002905000	ДНК <i>Mycobacterium tuberculosis complex</i> (<i>Mycobacterium bovis</i> , <i>Mycobacterium tuberculosis</i> , <i>Mycobacterium bovis</i> BCG, <i>Mycobacterium africanum</i> и <i>Mycobacterium microti</i>)	положительный (обнаружена) / отрицательный (не обнаружена) / положительный (обнаружена) / отрицательный (не обнаружена)
711.	Инструкция по применению тест-системы «ГРИПП» для выявления и дифференциации вируса гриппа птиц методом полимеразной цепной реакции (организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора);	биологический материал от птиц	-	-	РНК вируса гриппа А	положительный (обнаружена) / отрицательный (не обнаружена)
биологический материал от свиней и лошадей		-	-			
мясо птицы, субпродукты птиц		10.12.1 10.12.2 10.12.4	02			
комбикорма для племенной птицы		10.91.10	2309			
сухие корма для непродуктивных животных		10.91.10	2309			
свинина, продукты переработки свинины, субпродукты свинье		10.11.12	02 0502 0504			
712.	Инструкция по применению тест-системы «МИК-КОМ» для выявления возбудителей микоплазмоза методом полимеразной цепной реакции (организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора);	биологический материал	-	-	ДНК микроорганизмов рода <i>Mycoplasma</i>	обнаружена / не обнаружена
эмбрионы		01.49.27	051199802			
культуры клеток и сыворотки		-	-			
сперма		01.42.20.000	0511100000 051199803			
Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения		21.20.21.137	3002300000			
713.	Инструкция по применению тест-системы "Lawsonia intracellularis" для выявления ДНК <i>Lawsonia intracellularis</i> методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) (организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора);	биологический материал	-	-	ДНК <i>Lawsonia intracellularis</i>	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
714.	Инструкция по применению набора для идентификации вируса болезни Ньюкасла (организация-производитель – ООО «ФракталБио»);	биологический материал	-	-	РНК вируса болезни Ньюкасла	обнаружена / не обнаружена
715.	Инструкция по применению набора для идентификации вируса инфекционной анемии цыплят (организация-производитель – ООО «ФракталБио»);	биологический материал	-	-	ДНК вируса инфекционной анемии цыплят	обнаружена / не обнаружена
716.	Инструкция по применению набора для идентификации вируса инфекционного бронхита кур (организация-производитель – ООО «ФракталБио»);	биологический материал	-	-	РНК вируса инфекционного бронхита кур	обнаружена / не обнаружена
717.	Инструкция по применению набора для идентификации вируса болезни Гамборо (бурсальной болезни) (организация-производитель – ООО «ФракталБио»);	биологический материал	-	-	РНК вируса болезни Гамборо (бурсальной болезни) кур	обнаружена / не обнаружена
718.	Инструкция по применению тест-системы «ТГЭС» для выявления вируса трансмиссивного гастроэнтерита свиней методом полимеразной цепной реакции (организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, г. Москва);	биологический материал	-	-	РНК вируса трансмиссивного гастроэнтерита свиней	положительный (обнаружена) / отрицательный (не обнаружена)
719.	Инструкция по применению тест-системы «МИК-СИН» для выявления возбудителя микоплазма M.synoviae методом полимеразной цепной реакции (организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, г. Москва);	биологический материал	-	-	ДНК Mycoplasma synoviae	обнаружена / не обнаружена
720.	Инструкция по применению тест-системы «МИК-ГАЛ» для выявления возбудителя микоплазма M.gallisepticum методом полимеразной цепной реакции (организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, г. Москва);	биологический материал	-	-	ДНК Mycoplasma gallisepticum	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
721.	Инструкция по применению тест-системы «РИНОКОР» для выявления возбудителя ринотрахеита крупного рогатого скота методом полимеразной цепной реакции (организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, г. Москва);	биологический материал	-	-	ДНК вируса инфекционного ринотрахеита крупного рогатого скота (bovine herpes virus 1)	положительный (обнаружена) / отрицательный (не обнаружена)
722.	Инструкция по применению тест-системы «ХЛА-КОМ» для диагностики хламидиоза животных и птиц методом полимеразной цепной реакции (организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, г. Москва);	биологический материал	-	-	ДНК микроорганизмов семейства Chlamydiae	положительный (обнаружена) / отрицательный (не обнаружена)
723.	Инструкция по применению тест-системы «РОТАВИР» для диагностики возбудителя ротавирусной инфекции животных методом полимеразной цепной реакции (организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, г. Москва);	биологический материал	-	-	РНК ротавирусов (Rotavirus)	положительный (обнаружена) / отрицательный (не обнаружена)
724.	Инструкция по применению тест-системы «МИК-ДИФ» для выявления возбудителей микоплазмозов свиней Mycoplasma hyopneumoniae и Mycoplasma hyorhinis методом полимеразной цепной реакции (организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, г. Москва);	биологический материал	-	-	ДНК возбудителя энзоотической пневмонии свиней Mycoplasma hyopneumoniae и возбудителя полисерозитов и полиартритов свиней Mycoplasma hyorhinis	обнаружена / не обнаружена
725.	Инструкция по применению тест-системы «ЛПС» для выявления патогенных лептоспир методом полимеразной цепной реакции (организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, г. Москва);	биологический материал культуры микроорганизмов	-	-	16S РНК патогенных лептоспир	положительный (обнаружена) / отрицательный (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
726.	Инструкция по применению набора для выявления ДНК Salmonella spp. (организация-производитель – ООО «ФракталБио»);	биологический материал	-	-	ДНК Salmonella spp.	обнаружена / не обнаружена
727.	Инструкция по применению набора для выявления ДНК вируса инфекционного ларинготрахеита (организация-производитель – ООО «ФракталБио»);	биологический материал	-	-	ДНК вируса инфекционного ларинготрахеита	обнаружена / не обнаружена
728.	Методические рекомендации 1444/4 "Генетическая идентификация бактерий на основе проведения анализа нуклеотидной последовательности гена 16S рРНК" (утв. 23.09.2015 ФГБУ "ВГНКИ")	штаммы культуры микроорганизмов	-	-	Максимальная гомология нуклеотидной последовательности фрагмента гена 16S рРНК бактерий	-
729.	ОФС.1.7.2.0013.15, ТУ, СТО и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза (метод ПЦР)	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.137 21.20.21.131	3002300000	Контаминация микоплазмами	соответствует / не соответствует
730.	ОФС.1.7.2.0013.15, ТУ, СТО и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза (метод ПЦР)	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.137	3002300000	Присутствие посторонних агентов (контаминация чужеродными агентами, вирусная чистота; обнаружение фрагментов генома инфекционного агента)	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
731.	ОФС.1.7.2.0013.15, ОФС.1.7.2.0011.15, ТУ, СТО и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза (метод ПЦР)	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения Культуры микроорганизмов Культуры клеток	21.20.21.131 21.20.21.137 21.10.60.194	3002300000	Идентификация (идентичность, подлинность)	соответствует / не соответствует
732.	ТУ 9398-122-51062356-2016	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	3822000000	Внешний вид, цвет Активность Специфичность Наличие посторонних примесей	соответствует / не соответствует
733.	ТУ 9388-118-51062356-2016	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	3822000000	Внешний вид, цвет Активность Специфичность Наличие посторонних примесей	соответствует / не соответствует
734.	ТУ 9398-124-51062356-2016	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	3822000000	Внешний вид, цвет Активность Специфичность Наличие посторонних примесей	соответствует / не соответствует
735.	ТУ 9398-104-51062356-2015	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	3822000000	Внешний вид, цвет Активность Специфичность Наличие посторонних примесей	соответствует / не соответствует
736.	ТУ 9398-105-51062356-2015	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	3822000000	Внешний вид, цвет Активность Специфичность Наличие посторонних примесей	соответствует / не соответствует
737.	ТУ 9388-003-42418073-04	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	3822000000	Внешний вид Цвет Специфичность Наличие посторонних примесей Активность	соответствует / не соответствует
738.	ТУ 9388-001-00008064-99	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	3822000000	Внешний вид Активность Специфичность Наличие посторонних примесей Цвет	соответствует / не соответствует
739.	СТО 42418073-0004-2006	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	3822000000	Внешний вид Активность Специфичность Наличие посторонних примесей	соответствует / не соответствует

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
740.	СТО 42418073-0006-2006	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	38220000000	Цвет Внешний вид, цвет Внешний вид Активность Специфичность Наличие посторонних примесей Цвет Внешний вид, цвет	соответствует / не соответствует
741.	ТУ 9388-004-42418073-05	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	38220000000	Внешний вид Активность Специфичность Наличие посторонних примесей Цвет Внешний вид, цвет	соответствует / не соответствует
742.	ТУ 9388-002-42418073-04	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	38220000000	Внешний вид Активность Специфичность Наличие посторонних примесей Цвет	соответствует / не соответствует
743.	СТО 42418073-0005-2006	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	38220000000	Внешний вид Активность Специфичность Наличие посторонних примесей Цвет Внешний вид, цвет	соответствует / не соответствует
744.	СТО 42418073-0005-2007	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	38220000000	Активность Специфичность Наличие посторонних примесей Внешний вид, цвет	соответствует / не соответствует
745.	СТО 42418073-0002-2007	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	38220000000	Внешний вид Активность Специфичность Наличие посторонних примесей Цвет Внешний вид, цвет	соответствует / не соответствует
746.	ТУ 9398-112-51062356-2016	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	38220000000	Активность Специфичность Наличие посторонних примесей Внешний вид, цвет	соответствует / не соответствует
747.	ТУ 9398-114-51062356-2016	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	38220000000	Активность Специфичность Наличие посторонних примесей Внешний вид, цвет	соответствует / не соответствует
748.	ТУ 9398-120-51062356-2016	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	38220000000	Внешний вид, цвет Специфичность	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
749.	ТУ 9388-003-42418073-05	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	38220000000	Наличие посторонних примесей Внешний вид Активность Специфичность Наличие посторонних примесей Цвет Внешний вид, цвет	соответствует / не соответствует
750.	ТУ 9388-002-42418073-05	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	38220000000	Внешний вид Активность Специфичность Наличие посторонних примесей Цвет Внешний вид, цвет	соответствует / не соответствует
751.	ТУ 9388-001-42418073-02	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	38220000000	Внешний вид Цвет Специфичность Наличие посторонних примесей Чувствительность	соответствует / не соответствует
752.	СТО 42418073-0003-2006	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	38220000000	Внешний вид Активность Специфичность Наличие посторонних примесей Цвет Внешний вид, цвет	соответствует / не соответствует
753.	СТО 42418073-0004-2007	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	38220000000	Внешний вид Активность Специфичность Наличие посторонних примесей Цвет Внешний вид, цвет	соответствует / не соответствует
754.	СТО 82482744-0014-2011	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	38220000000	Внешний вид, цвет Активность Специфичность Наличие посторонних примесей	соответствует / не соответствует
755.	ТУ 21.10.60.-950-17253567-2017	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	38220000000	Внешний вид Чувствительность Специфичность	соответствует / не соответствует
756.	ТУ 21.10.60.-951-17253567-2017	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	38220000000	Внешний вид Чувствительность Специфичность	
757.	ТУ 21.10.60-106-51062356-2015	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	38220000000	Внешний вид, цвет Активность Специфичность Наличие посторонних примесей	соответствует / не соответствует
758.	ТУ 21.10.60-123-51062356-2016	Тест-системы и наборы/комплекты	21.20.23.111	38220000000	Внешний вид, цвет	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
		реагентов на основе метода ПЦР			Активность	не соответствует
					Специфичность	
					Наличие посторонних примесей	
759.	ТУ 21.10.60-119-51062356-2016	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	
760.	ТУ 9398-125-51062356-2016	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	
761.	ТУ 9398-108-51062356-2016	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	
762.	ТУ 9398-130-51062356-2017	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	
763.	СТО 82482744-0022-2015	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	
764.	ТУ 9398-113-51062356-2016	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	
765.	СТО 82482744-0017-2013	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	3822000000	Активность	соответствует / не соответствует
					Специфичность	
					Наличие посторонних примесей	
					Внешний вид, цвет	
766.	СТО 42418073-0007-2006	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	3822000000	Внешний вид	соответствует / не соответствует
					Активность	
					Специфичность	
					Наличие посторонних примесей	
					Цвет	
767.	СТО 42418073-0003-2007	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	3822000000	Внешний вид	соответствует / не соответствует
					Активность	
					Специфичность	
					Наличие посторонних примесей	
					Цвет	
					Внешний вид, цвет	
768.	ТУ 21.10.60-829-17253567-2019	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	3822000000	Внешний вид	соответствует / не соответствует
					Чувствительность	
					Специфичность	

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7

143511, Россия, Московская область, Истринский район, сельское поселение Ивановское, пос. ОПХ «Манихино», ЛК1, ЛК 2, ЛК 4, СЗ 2						
769.	<p>ГФ XIII ОФС.1.2.4.0002.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>нестерильные лекарственные средства (НЛС), в том числе лекарственные средства (ЛС), содержащие живые микроорганизмы, а также вспомогательные вещества и полупродукты</p>	<p>21.20.21.131 21.20.21.132 21.20.21.133 21.20.21.134 21.20.21.139</p>	<p>3002300000 3002905000 3002909000 3002120002 3002150000 3002190000</p>	<p>Микробиологическая чистота Отсутствие посторонних микроорганизмов и грибов Общее число аэробных бактерий; Общее число грибов; энтеробактерии и др. грамотрицательные бактерии; E. coli; Pseudomonas aeruginosa; Staphylococcus aureus; Salmonella</p>	<p>-</p>
	<p>ОФС.1.2.4.0003.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Лекарственные средства (ЛС), которые в соответствии с нормативной документацией или фармакопейными статьями должны быть стерильными.</p>	<p>21.20.21.131 21.20.21.132 21.20.21.133 21.20.21.134 21.20.21.139</p>	<p>3002300000 3002905000 3002909000 3002120002 3002150000 3002190000</p>	<p>Стерильность</p>	<p>Стерильно/нестерильно; выдерживает испытание/не выдерживает испытание</p>
	<p>ОФС.1.4.2.0005.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Жидкие и твердые парентральные лекарственные формы</p>	<p>21.20.21.131 21.20.21.132 21.20.21.133 21.20.21.134 21.20.21.139</p>	<p>3002300000 3002905000 3002909000 3002120002 3002150000 3002190000</p>	<p>Видимые механические включения</p>	<p>Соответствует/ несоответствует</p>
	<p>ОФС.1.2.1.0005.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные</p>	<p>Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения 299 (2017)</p>	<p>21.20.21.131 21.20.21.132 21.20.21.133 21.20.21.134 21.20.21.139</p>	<p>3002300000 3002905000 3002909000 3002120002 3002150000 3002190000</p>	<p>Растворимость</p>	<p>-</p>

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	ветеринарного применения	21.20.21.132 21.20.21.133 21.20.21.134 21.20.21.139 21.1 21.10 21.10.1 21.10.20.120 21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140 15.12.11 20.20.14 20.20.14.000	3002909000 3002120002 3002150000 3002190000 3003 – 3004 из 4201 из 3808		
770.	ОФС.1.7.2.0033.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода	Биологический, патологический материал, сыворотка крови от животных. Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.131 21.20.21.132 21.20.21.133 21.20.21.134	3002300000 3002905000 3002909000 3002120002	Активность (выявляемость)/ Антитела/ Титр антител	-

№ 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
	исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза		21.20.21.139	3002150000 3002190000		
771.	СТО 00495527-0105-2009 «Набор для определения антител к аденовирусу птиц 4 серотипа группы 1 иммуноферментным методом по тестированию сывороток в одном разведении»				Антитела к вирусу гидроперикардита кур	Наличие/отсутствие
772.	СТО 00495527-0086-2008 «Набор для определения антител к вирусу гриппа птиц иммуноферментным методом по тестированию сывороток в одном разведении»				Антитела к вирусу гриппа птиц	Наличие/отсутствие
773.	«Набор для обнаружения антител к возбудителю аденовирусной инфекции птиц 1 серогруппы методом иммуноферментного анализа», ФГБУ «ВНИИЗЖ», Россия				Антитела к возбудителю аденовирусной инфекции птиц 1 серогруппы	Наличие/отсутствие
774.	Набор ПроФЛОК® SAV для выявления антител к вирусу инфекционной анемии цыплят иммуноферментным методом фирма «Sinbiotics», США				Антитела к вирусу инфекционной анемии цыплят	Наличие/отсутствие
775.	Набор для выявления антител к вирусу репродуктивно-респираторного синдрома свиней иммуноферментным методом «PPCC-СЕРОТЕСТ плюс», ШЦЦ «Ветбиохим», Россия				Антитела к вирусу репродуктивно-респираторного синдрома свиней	Наличие/отсутствие
776.	Набор для определения анител к вирусу репродуктивно-респираторного синдрома свиней (PPCC)/ IDEXX PRRS X3 Ab Test (Porcine Reproductive and Respiratory syndrome) фирма "IDEXX Laboratories, Inc.", США				Антитела к вирусу репродуктивно-респираторного синдрома свиней	Наличие/отсутствие
777.	Тест-система для выявления антител к Pasteurella multocida / IDEXX PM Ab Test (Pasteurella multocida) фирма "IDEXX Laboratories, Inc.", США				Антитела к Pasteurella multocida	Наличие/отсутствие
778.	Тест-система для выявления антител к Pasteurella multocida у индеек / IDEXX PM –T Ab Test (Pasteurella multocida)				Антитела к Pasteurella multocida	Наличие/отсутствие
779.	Инструкция по применению набора для обнаружения антител к возбудителям сальмонеллеза птиц серогруппы D ИФА СК				Антитела к возбудителю сальмонеллеза типа D (Сальмонеллез)/ Специфические антитела к сальмонеллам	0 – 5.0 S/P 0-5.0 O/D (Выявлены специфические антитела к сальмонеллам)

№ 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/ELISA Salmonella Gp D Antibody Test Kit (производитель - BioChek UK Limited, UK)					серогруппы В и Д /Специфические антитела к сальмонеллам серогруппы В и Д не выявлены (Реакция отрицательная - значение S/P ≤ 0,3 / Реакция положительная - S/P > 0,3) (Реакция отрицательная - значение S/P 0,499 и ниже / Реакция положительная - S/P выше 0,500)
780.	Инструкция по применению набора для обнаружения антител к возбудителям сальмонеллеза птиц серогрупп В и D ИФА СК 218/ELISA Salmonella Gp B/D Antibody Test Kit (производитель - BioChek UK Limited, UK)				Антитела к возбудителю сальмонеллеза типа В и D (Сальмонеллез)/ Специфические антитела к сальмонеллам	0 – 5.0 S/P 0-5.0 О/Д (Выявлены специфические антитела к сальмонеллам серогруппы В и Д /Специфические антитела к сальмонеллам серогруппы В и Д не выявлены (Реакция отрицательная - значение S/P ≤ 0,3 / Реакция положительная - S/P > 0,3) (Реакция отрицательная - значение S/P 0,499 и ниже / Реакция положительная - S/P выше 0,500)
781.	Инструкция по применению набора для обнаружения антител к возбудителям сальмонеллеза птиц серогруппе В СК 118/ELISA Salmonella Gp B Antibody Test Kit (производитель - BioChek UK Limited, UK)				Антитела к возбудителю сальмонеллеза типа В (Сальмонеллез)/ Специфические антитела к сальмонеллам	0 – 5.0 S/P 0-5.0 О/Д (Выявлены специфические антитела к сальмонеллам серогруппы В и Д /Специфические антитела к сальмонеллам серогруппы В и Д не выявлены (Реакция отрицательная - значение S/P ≤ 0,3 / Реакция положительная - S/P > 0,3) (Реакция отрицательная - значение S/P 0,499 и ниже / Реакция положительная - S/P выше 0,500)
782.	Инструкция по применению набора для обнаружения антител к возбудителям сальмонеллеза птиц серогруппы D Salmonella Enteritidis IDEXX SE Ab X2 (производитель- IDEXX Laboratories, Inc. USA)				Антитела к возбудителю сальмонеллеза типа D (Сальмонеллез)/ Специфические антитела к сальмонеллам	0 – 5.0 S/P 0-5.0 О/Д (Выявлены специфические антитела к сальмонеллам серогруппы В и Д /Специфические антитела к сальмонеллам серогруппы В и Д не выявлены (Реакция отрицательная - значение S/P ≤ 0,3 / Реакция положительная - S/P > 0,3) (Реакция отрицательная -

№ 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
783.	Инструкция по применению набора для обнаружения антител к возбудителям сальмонеллеза птиц серогруппы В (производитель-"ID.vet" Louis Pasteur-Grabels-FRANCE)				Антитела к возбудителю сальмонеллеза типа В (Сальмонеллез)/ Специфические антитела к сальмонеллам	значение S/P 0,499 и ниже / Реакция положительная - S/P выше 0,500) 0 – 5.0 S/P 0-5.0 O/Д (Выявлены специфические антитела к сальмонеллам серогруппы В и Д /Специфические антитела к сальмонеллам серогруппы В и Д не выявлены (Реакция отрицательная - значение S/P ≤ 0,3 / Реакция положительная - S/P > 0,3) (Реакция отрицательная - значение S/P 0,499 и ниже / Реакция положительная - S/P выше 0,500)
784.	Инструкция по применению набора для обнаружения антител к возбудителям сальмонеллеза птиц серогруппы D (производитель-"ID.vet" Louis Pasteur-Grabels-FRANCE)				Антитела к возбудителю сальмонеллеза типа D (Сальмонеллез)/ Специфические антитела к сальмонеллам	0 – 5.0 S/P 0-5.0 O/Д (Выявлены специфические антитела к сальмонеллам серогруппы В и Д /Специфические антитела к сальмонеллам серогруппы В и Д не выявлены (Реакция отрицательная - значение S/P ≤ 0,3 / Реакция положительная - S/P > 0,3) (Реакция отрицательная - значение S/P 0,499 и ниже / Реакция положительная - S/P выше 0,500)
785.	Инструкция по применению набора для обнаружения антител к возбудителям сальмонеллеза птиц серогрупп В и D (производитель-"ID.vet" Louis Pasteur-Grabels-FRANCE)				Антитела к возбудителю сальмонеллеза типа В и D (Сальмонеллез)/ Специфические антитела к сальмонеллам	0 – 5.0 S/P 0-5.0 O/Д (Выявлены специфические антитела к сальмонеллам серогруппы В и Д /Специфические антитела к сальмонеллам серогруппы В и Д не выявлены (Реакция отрицательная - значение S/P ≤ 0,3 / Реакция положительная - S/P > 0,3) (Реакция отрицательная - значение S/P 0,499 и ниже / Реакция положительная - S/P выше 0,500)
786.	Набор для выявления антител к антигену S-LPS Brucella abortus и Brucella melitensis иммуноферментным методом "Бруцелла-СЕРОТЕСТ" АНО «НИИ ДПБ»				Индивидуальные специфические антитела к бактериям рода Brucella (Бруцеллез)	0 – 5 ОП (Реакция отрицательная - значение оптической плотности образца не превышает 0,3 / Реакция положительная -

№ 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
						значение оптической плотности образца превышает 0,9/ Реакция сомнительная - значение оптической плотности образца от 0,3 до 0,9). (К – 0 -5) Реакция положительная - значение К ≥ 2,5./ Реакция отрицательная - значение К < 2,5
787.	Набор диагностический для выявления индивидуальных специфических антител класса G к бактериям рода Brucella в сыворотке (плазме) крови грызунов (мышей, крыс, морских свинок, хомяков, шиншил, кроликов и др. животных отряда грызуны) иммуноферментным методом (ИФА). ООО НПФ «Сиббиотест»				Индивидуальные специфические антитела к бактериям рода Brucella (Бруцеллез)	0 – 5 ОП (Реакция отрицательная - значение оптической плотности образца не превышает 0,3 / Реакция положительная - значение оптической плотности образца превышает 0,9/ Реакция сомнительная - значение оптической плотности образца от 0,3 до 0,9). (К – 0 -5) Реакция положительная - значение К ≥ 2,5./ Реакция отрицательная - значение К < 2,5
788.	Набор диагностический для выявления индивидуальных специфических антител класса G к бактериям рода Brucella в сыворотке (плазме) крови сельскохозяйственных животных (крупного и мелкого рогатого скота, свиней, лошадей, верблюдов) иммуноферментным методом (ИФА) "Бруцелла -IgG-антитела ИФА ВЕТ". ООО НПФ «Сиббиотест»				Индивидуальные специфические антитела к бактериям рода Brucella (Бруцеллез)	0 – 5 ОП (Реакция отрицательная - значение оптической плотности образца не превышает 0,3 / Реакция положительная - значение оптической плотности образца превышает 0,9/ Реакция сомнительная - значение оптической плотности образца от 0,3 до 0,9). (К – 0 -5) Реакция положительная - значение К ≥ 2,5./ Реакция отрицательная - значение К < 2,5
789.	Набор диагностический для выявления индивидуальных специфических антител класса G к бактериям рода Brucella в сыворотке (плазме) крови плотоядных (собак, кошек) иммуноферментным методом (ИФА) «Бруцелла IgG плотоядных ИФА» ООО НПФ «Сиббиотест»				Индивидуальные специфические антитела к бактериям рода Brucella (Бруцеллез)	0 – 5 ОП (Реакция отрицательная - значение оптической плотности образца не превышает 0,3 / Реакция положительная - значение оптической плотности образца превышает 0,9/ Реакция сомнительная - значение оптической плотности образца от 0,3 до 0,9). (К – 0 -5) Реакция положительная - значение К ≥ 2,5./ Реакция

№ 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
790.	Набор для выявления и дифференциации антител к S- и R- формам возбудителей бруцеллеза иммуноферментным методом ФКП "Курская биофабрика - фирма "БИОК"				Индивидуальные специфические антитела к бактериям рода Brucella (Бруцеллез)	отрицательная - значение К < 2,5 0 – 5 ОП (Реакция отрицательная - значение оптической плотности образца не превышает 0,3 / Реакция положительная - значение оптической плотности образца превышает 0,9/ Реакция сомнительная - значение оптической плотности образца от 0,3 до 0,9). (К – 0 -5) Реакция положительная - значение К ≥ 2,5./ Реакция отрицательная - значение К < 2,5
791.	Набор для диагностики бруцеллеза крупного и мелкого рогатого скота иммуноферментным методом ФКП "Курская биофабрика - фирма "БИОК"				Индивидуальные специфические антитела к бактериям рода Brucella (Бруцеллез)	0 – 5 ОП (Реакция отрицательная - значение оптической плотности образца не превышает 0,3 / Реакция положительная - значение оптической плотности образца превышает 0,9/ Реакция сомнительная - значение оптической плотности образца от 0,3 до 0,9). (К – 0 -5) Реакция положительная - значение К ≥ 2,5./ Реакция отрицательная - значение К < 2,5
792.	Набор для выявления собак и других плотоядных, инфицированных Brucella canis иммуноферментным методом ФКП "Курская биофабрика - фирма "БИОК"				Индивидуальные специфические антитела к бактериям рода Brucella (Бруцеллез)	0 – 5 ОП (Реакция отрицательная - значение оптической плотности образца не превышает 0,3 / Реакция положительная - значение оптической плотности образца превышает 0,9/ Реакция сомнительная - значение оптической плотности образца от 0,3 до 0,9). (К – 0 -5) Реакция положительная - значение К ≥ 2,5./ Реакция отрицательная - значение К < 2,5
793.	Инструкция по применению набора диагностического скринингового для предварительного выявления специфических антител класса G к возбудителю лептоспироза в сыворотке (плазме) крови животных иммуноферментным методом	Биологический, патологический материал, сыворотка крови от животных. Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения.			Специфические антитела к лептоспирам Индивидуальные специфические антитела класса G к возбудителю лептоспироза (Лептоспироз)	0-5 ОП 0-5 ОКП 0-5 ОКрит. Выявлены специфические антитела /Специфические антитела не выявлены

№ 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
794.	<p>(ИФА) ООО НПФ «Сиббиотест»</p> <p>ГФ XIII ОФС.1.7.2.0008.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p> <p>ОФС.1.2.1.0015.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p> <p>ОФС.1.2.1.0010.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p> <p>ОФС.1.7.2.0028.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения,</p>	<p>Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения</p> <p>Препараты биологические для ветеринарного применения</p> <p>Препараты биологические для ветеринарного применения Средства лекарственные биологические/ иммунобиологические лиофилизированные для ветеринарного применения. Среды для выделения микобактерий туберкулеза пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения, пробиотические (микробиологические) кормовые добавки, закваски и молочные сыворотки, вырабатываемые из отходов молочной промышленности, содержащих пробиотические микроорганизмы Штаммы микроорганизмов 3-4 гр. Патогенности</p> <p>Иммунобиологические лекарственные препараты для ветеринарного применения.</p>	<p>21.20.21.131 21.20.21.132 21.20.21.133 21.20.21.134 21.20.21.139</p> <p>21.20.23.199</p> <p>21.20.23.199</p>	<p>3002300000 3002905000 3002909000 3002120002 3002150000 3002190000</p> <p>3002</p> <p>3002</p>	<p>Иммуногенная активность</p> <p>Антигенная активность</p> <p>Живые микробные клетки / Концентрация, количество микробных клеток</p> <p>Вязкость динамическая кинетическая</p> <p>Массовая доля влаги (влажность, остаточная влажность, содержание влаги, потеря в массе при высушивании, вода)</p> <p>Фенол, массовая доля фенола</p>	<p>(10¹ – 9,9 0¹²) КОЕ мл/доза</p> <p>(10¹ – 9,9 0¹²) КОЕ мл/доза</p> <p>(10¹ – 9,9 0¹²) КОЕ мл/доза</p> <p>(0,3 – 10000) мПа*с сП (0,6 – 300) мм²/с</p> <p>(0,00-25,0)%</p> <p>(0-5)% (0,1-10000) мкг/мл</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

	устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
	ОФС.1.2.3.0023.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Препараты биологические для ветеринарного применения	21.20.21.130 21.20.21.131 21.20.21.132 21.20.21.133 21.20.21.134 21.20.21.135 21.20.21.136 21.20.21.137 21.20.21.138 21.20.21.139	3002	Определение массовой доли белка (белок) Вакцины и анатоксины, применяемые в ветеринарии Вакцины бактериальные живые профилактические, применяемые в ветеринарии Вакцины бактериальные инактивированные профилактические, применяемые в ветеринарии Вакцины бактериальные профилактические ассоциированные, применяемые в ветеринарии	(0-50)% (0-10) мг/мл (0-10) мг/см ³
	ОФС.1.7.2.0016.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Препараты биологические для ветеринарного применения	21.20.21.130 21.20.21.131 21.20.21.132 21.20.21.133 21.20.21.134 21.20.21.135 21.20.21.136 21.20.21.137 21.20.21.138	3002	Определение ионов алюминия (массовая доля алюминия, гидроокись алюминия) AL(OH) ₃	(0-10) мг/мл (0-10)%

№ 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
	ОФС.1.7.2.0024.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Препараты биологические для ветеринарного применения	21.20.21.139 21.20.21.130 21.20.21.131 21.20.21.132 21.20.21.133 21.20.21.134 21.20.21.135 21.20.21.136 21.20.21.137 21.20.21.138 21.20.21.139	3002	Массовая доля формальдегида, Формальдегид (остаточный формальдегид, свободный формальдегид)	(0-1)% (0-500) мкг/мл (0-0,5) г/л (0-5) мг/мл
	ОФС.1.7.2.0025.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Препараты биологические для ветеринарного применения	21.20.21.130 21.20.21.131 21.20.21.132 21.20.21.133 21.20.21.134 21.20.21.135 21.20.21.136 21.20.21.137 21.20.21.138 21.20.21.139	3002	Содержание/массовая доля/объемная доля/концентрация/контроль тиомерсала (мертиолята, тиомертиолята, тимеросала)	(0-0,1)% (0-1) мг/мл (0-1000) мкг/мл
	ОФС.1.2.1.0006.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к	Препараты биологические для ветеринарного применения	21.20.21.130 21.20.21.131 21.20.21.132	3002	Цветность	-

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза		21.20.21.133 21.20.21.134 21.20.21.135 21.20.21.136 21.20.21.137 21.20.21.138 21.20.21.139			
	ОФС.1.4.2.0003.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Препараты биологические для ветеринарного применения	21.20.21.130 21.20.21.131 21.20.21.132 21.20.21.133 21.20.21.134 21.20.21.135 21.20.21.136 21.20.21.137 21.20.21.138 21.20.21.139	3002	Объем (извлекаемый, номинальный, экстрагируемый, объем наполнения/заполнения) Контроль объема. Объем вакцины в потребительской таре. Средний объем наполнения. Объем первичной упаковки. Количество препарата во флаконах.	Соответствует/ не соответствует (0-1000) мл (0-150) % (Не менее указанного на этикетке/менее указанного на этикетке) (≥ номинального объема/< номинального объема) (не менее номинального объема/менее номинального объема) (Объем не менее указанного на этикетке/ Объем менее указанного на этикетке) (Объем превышает или равный минимальному, обозначенному на этикетке (≥)/ Объем ниже минимального, обозначенного на этикетке (<)) (R ≥ номинального объема/ R < номинального объема)
	ОФС.1.2.1.0004.15 п.2, 3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств -	Имунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения, пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения, пробиотические (микробиологические) кормовые добавки, закваски и молочные сыворотки, вырабатываемые из отходов молочной промышленности, содержащих пробиотические микроорганизмы	21.20.23.190	3002	рН (водородный показатель, концентрация ионов водорода, концентрация ионов водорода в 1% растворе, активная кислотность, концентрация ионов водорода в 5% растворе, и др.)	(1-14) ед. рН

№ 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
	членов Евразийского экономического союза и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза					
	ОФС.1.4.2.0007.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Недозированные лекарственные формы для приема внутрь в упаковке с массой (объемом) содержимого не более 250 г (мл), за исключением жидких лекарственных форм для приема внутрь и лекарственных форм для парентрального применения	21.20.21.131 21.20.21.132 21.20.21.133 21.20.21.134 21.20.21.139	3002300000 3002905000 3002909000 3002120002 3002150000 3002190000	Масса (объем) содержимого упаковки	0,1 – 25000 мл (см3; л; дм3); 0,1 – 10 кг; 0,001 – 500 г; 1,0 – 5000 мг; Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
	ОФС.1.4.2.0002.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения			Объем (извлекаемый, номинальный, экстрагируемый, объем наполнения)	Соответствует/ не соответствует (0-1000) мл (0-150) % (Не менее указанного на этикетке/менее указанного на этикетке) (≥ номинального объема/< номинального объема) (не менее номинального объема/менее номинального объема) (Объем не менее указанного на этикетке/ Объем менее указанного на этикетке) (Объем превышает или равный минимальному, обозначенному на этикетке (≥)/ Объем ниже минимального, обозначенного на этикетке (<)) (R ≥ номинального объема/ R < номинального объема)
	ОФС.1.2.1.0014.15	Препараты биологические для ветеринарного применения	21.20.23.190 21.20.23.191	3002	Плотность	700 – 1840 кг/м3 0,001 – 3,000 мг/см3

№ 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
		(Аллергены ветеринарные Сыворотки, препараты из крови и полученные методом генетической инженерии, применяемые в ветеринарии)				0,0001 – 3,000 мг/см3
795.	<p>ОФС.1.7.2.0033.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p> <p>ОФС 42-0016-04 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p> <p>ОФС 42-0028-05 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Иммунобиологические лекарственные препараты, сыворотки крови целевых животных, в т.ч. птицы, биологический, паталогический материал</p> <p>Нестерильные лекарственные средства (НЛС), в том числе лекарственные средства (ЛС), содержащие живые микроорганизмы, а также вспомогательные вещества и полупродукты</p> <p>Лекарственные средства (ЛС), которые в соответствии с нормативной документацией или фармакопейными статьями должны быть стерильными.</p>	<p>21.20.21.131 21.20.21.132 21.20.21.133 21.20.21.134 21.20.21.139</p> <p>21.20.21.131 21.20.21.132 21.20.21.133 21.20.21.134 21.20.21.139</p> <p>21.20.21.131 21.20.21.132 21.20.21.133 21.20.21.134 21.20.21.139</p>	<p>3002300000 3002905000 3002909000 3002120002 3002150000 3002190000</p> <p>3002300000 3002905000 3002909000 3002120002 3002150000 3002190000</p> <p>3002300000 3002905000 3002909000 3002120002 3002150000 3002190000</p>	<p>Иммуногенная активность (Активность Специфичность, Специфичность антигена, Антитела Титр антител)</p> <p>Микробиологическая чистота</p> <p>Стерильность</p>	<p>-</p> <p>Соответствует /Не соответствует</p> <p>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
	<p>ОФС 42-0067-07 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>нестерильные лекарственные средства (НЛС), в том числе лекарственные средства (ЛС), содержащие живые микроорганизмы, а также вспомогательные вещества и полупродукты</p>	<p>21.20.21.131 21.20.21.132 21.20.21.133 21.20.21.134 21.20.21.139</p>	<p>3002300000 3002905000 3002909000 3002120002 3002150000 3002190000</p>	<p>Микробиологическая чистота Общее число аэробных бактерий; Общее число грибов; энтеробактерии и др. грамотрицательные бактерии; E. coli; Pseudomonas aeruginosa; Staphylococcus aureus; Salmonella</p>	<p>Соответствует /Не соответствует</p>
	<p>ОФС 42-0066-07 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Лекарственные средства (ЛС), которые в соответствии с нормативной документацией или фармакопейными статьями должны быть стерильными</p>	<p>21.20.21.131 21.20.21.132 21.20.21.133 21.20.21.134 21.20.21.139</p>	<p>3002300000 3002905000 3002909000 3002120002 3002150000 3002190000</p>	<p>Стерильность</p>	<p>Соответствует /Не соответствует</p>
	<p>ОФС 42-0049-07 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения</p>	<p>21.20.21.131 21.20.21.132 21.20.21.133 21.20.21.134 21.20.21.139</p>	<p>3002300000 3002905000 3002909000 3002120002 3002150000 3002190000</p>	<p>Растворимость</p>	<p>Соответствует /Не соответствует</p>

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	<p>ОФС 42-0060-07 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Лекарственные препараты для ветеринарного применения</p>	<p>21.20.21.131 21.20.21.132 21.20.21.133 21.20.21.134 21.20.21.139 21.1 21.10 21.10.1 21.10.20.120 21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140 15.12.11 20.20.14 20.20.14.000</p>	<p>3002300000 3002905000 3002909000 3002120002 3002150000 3002190000 3003 – 3004 из 4201 из 3808</p>	<p>Аномальная токсичность/Токсичность в тест-дозе (безвредность, безвредность в тест-дозе)</p>	<p>-</p>

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	<p>ОФС 42-0061-07 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Лекарственные препараты для ветеринарного применения</p>	<p>21.20.21.131 21.20.21.132 21.20.21.133 21.20.21.134 21.20.21.139 21.1 21.10 21.10.1 21.10.20.120 21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140 15.12.11 20.20.14 20.20.14.000</p>	<p>3002300000 3002905000 3002909000 3002120002 3002150000 3002190000 3003 – 3004 из 4201 из 3808</p>	<p>Пирогенность</p>	<p>-</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
	<p>ОФС 42-0048-07 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения, пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения, пробиотические (микробиологические) кормовые добавки, закваски и молочные сыворотки, вырабатываемые из отходов молочной промышленности, содержащих пробиотические микроорганизмы</p>	<p>21.20.23.190</p>	<p>3002</p>	<p>рН (водородный показатель, концентрация ионов водорода, концентрация ионов водорода в 1% растворе, активная кислотность, концентрация ионов водорода в 5% растворе, и др.)</p>	<p>(1-14) ед. рН</p>
796.	<p>ГОСТ 24061 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Лиофилизированные биологические лекарственные средства для ветеринарного применения</p>	<p>21.20.21.131 21.20.21.132 21.20.21.133 21.20.21.134 21.20.21.139</p>	<p>3002300000 3002905000 3002909000 3002120002 3002150000 3002190000</p>	<p>Массовая доля влаги (влажность, остаточная влажность, содержание влаги, потеря в массе при высушивании, вода)</p>	<p>(1-4) % (0-25%)</p>
797.	<p>ГОСТ 28085 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы,</p>	<p>Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения</p>	<p>21.20.21.131 21.20.21.132 21.20.21.133</p>	<p>3002300000 3002905000 3002909000</p>	<p>Стерильность Микробиологическая и грибная</p>	<p>- -</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
	<p>конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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>21.20.21.134 21.20.21.139</p>	<p>3002120002 3002150000 3002190000</p>	<p>контаминация Контаминация микоплазмами</p>	<p>-</p>
798.	<p>ГОСТ Р 55291 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения, а также пробиотические кормовые добавки, закваски и молочные сыворотки, вырабатываемые из отходов молочной промышленности, содержащих пробиотические микроорганизмы</p>	<p>21.20.23.190</p>	<p>3002</p>	<p>Микробиологическая чистота (посторонние бактерии, грибы, общая бактериальная обсемененность, бактериальная чистота, контаминация посторонними микроорганизмами, Бактерии семейства Enterobacteriaceae, Бактерии рода Pseudomonas, Бактерии рода Proteus, Бактерии рода Staphylococcus, КМАФАнМ, Дрожжи и плесени), Полнота инаktivации штамма-продуцента</p>	<p>Соответствует /Не соответствует</p> <p>-</p>
799.	<p>ГОСТ 20264.1 п. 4.1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Ферментные препараты микробного происхождения</p>	<p>20.14.64</p>	<p>3002</p>	<p>Общая бактериальная обсемененность</p>	<p>(0-10⁸) КОЕ/г(мл/доза)</p>
	<p>П.4.2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода</p>	<p>Препараты ферментные</p>	<p>10.91.10.290</p>	<p>3507909000</p>	<p>Микроскопические грибы (наличие)</p>	<p>-</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
	исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза					
800.	ГОСТ ISO 7218 п.10.2, п. 10.4	Корма для животных	10.91.10.290	2309	Определение числа колониеобразующих единиц микроорганизмов (КМАФАнМ,)	От 0 до 5x10 ⁶ КОЕ/г От 3 до 10 ⁵ КОЕ/мл
			-	2309	Количество дрожжей и плесеней)	(0-10 ⁸) КОЕ/г(мл/доза)
801.	ГОСТ 20083 п.3.11 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	Препараты ферментные и витаминные (кормовые добавки)	10.91.10.290	2309	Полнота инактивации штамма-продуцента	-
802.	ГОСТ 10444.11	Молоко и молочные продукты, изготовленные на его основе	10.51.52.110	0406105001	Определение и количественный подсчет молочнокислых микроорганизмов	(10 ¹ – 9,9 0 ¹²) КОЕ мл/доза
803.	ГОСТ 33491 п.7.17	функциональные пищевые продукты (молочные продукты, молочные составные продукты, молочносодержащие продукты, безалкогольные напитки и биологически активные добавки к пище),	10.51.52.150 10.51.40.300- 10.51.40.380	0406105002 0406105009 0406108000 0403	Определение и количественный подсчет Bifidobacterium bifidum	(10 ¹ – 9,9 0 ¹²) КОЕ мл/доза
804.	МУК 4.2.999-00 «Определение количества бифидобактерий в кисломолочных продуктах»	обогащенные пробиотическими микроорганизмами, и функциональные пищевые ингредиенты, содержащие пробиотические микроорганизмы, кисломолочные продукты, обогащенные пробиотическими микроорганизмами, предназначенные для непосредственного употребления в пищу, продукты питания, корма для животных	10.1 – 10.8 10.91 10.92	0201 – 0210 0301 – 0305 0701 – 0706 0801 – 0813 0901 – 0910 1001 – 1008 1101 – 1109 1201 – 1214 IV.16 – IV.24	Определение и количественный подсчет Bifidobacterium bifidum	(10 ¹ – 9,9 0 ¹²) КОЕ мл/доза
805.	ГОСТ ISO 29981				Определение и количественный подсчет презумптивных бифидобактерий	(10 ¹ – 9,9 0 ¹²) КОЕ мл/доза
806.	ГОСТ Р 56139				Определение и количественный подсчет пробиотических микроорганизмов (родов Bifidobacterium, Lactobacillus, Propionibacterium, а также штаммов рода Lactococcus и вида Streptococcus thermophilus, используемых в ассоциациях с пробиотическими микроорганизмами)	(10 ¹ – 9,9 0 ¹²) КОЕ мл/доза
807.	ГОСТ Р 56145 п.7.1 П. 7.5				бактерии группы кишечной палочки (колиформные бактерии)	(0-10 ⁸) КОЕ/г(мл/доза)
					дрожжи, плесени (дрожжи и плесневые грибы)	(0-10 ⁸) КОЕ/г(мл/доза)
808.	ГОСТ 10444.12				дрожжи, плесени (дрожжи и плесневые грибы)	(0-10 ⁸) КОЕ/г(мл/доза)

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
809.	<p>ГОСТ 31926, П.9 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p> <p>П.12 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p> <p>П.20 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Лекарственные средства для ветеринарного применения</p>	<p>21.20.21.131 21.20.21.132 21.20.21.133 21.20.21.134 21.20.21.139 21.1 21.10 21.10.1 21.10.20.120 21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.10.213</p>	<p>3002300000 3002905000 3002909000 3002120002 3002150000 3002190000 3003 – 3004 из 4201 из 3808</p>	<p>безвредность</p> <p>Пирогенность</p> <p>Токсичность</p>	<p>Соответствует /Не соответствует -</p> <p>Соответствует /Не соответствует -</p> <p>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
	П.21 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза		21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140 15.12.11 20.20.14 20.20.14.000		Реактогенность	Соответствует /Не соответствует
810.	ГОСТ Р 52616 П.7.1 П.7.1 П.7.2 П.7.5 П.7.6 П.7.7 П.7.8 П.7.9	Вакцина против сибирской язвы животных из штамма 55ВНИИВВиМ живая	21.20.21.13	3002	Внешний вид и цвет Наличие посторонней примеси, плесени, трещин флаконов(ампул) Концентрация водородных ионов, рН (для жидкой) Растворимость (для сухой) п. Массовая доля глицерина (для жидкой) Число живых спор, для применения - подкожно - внутрикожно Массовая доля спор Микробиологическая чистота	Соответствует/не соответствует Однородная пористая масса беловато-серого цвета (для сухой) Прозрачная или слегка опалесцирующая жидкость с незначительным беловатым осадком, образующимся при хранении, легко разбивающимся в гомогенную взвесь (для жидкой)/ Не соответствует- Отсутствуют/Присутствуют (от 2 до 14) рН (0-300) мин, (25-35)% 1-500 млн/см ³ (0-100)% Наличие/отсутствие Наличие контаминации/отсутствие контаминации Наличие роста /отсутствие роста посторонней микрофлоры (В посевах вакцины на

№ 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
						питательных средах нет роста посторонней бактериальной и грибной микрофлоры/ В посевах вакцины на питательных средах присутствует рост посторонней бактериальной и грибной микрофлоры)
	П.7.10				Типичность роста культуры штамма 55-ВНИИВВиМ	Рост типичный/ рост не типичный (в посевах на питательные среды наблюдается типичный рост культуры штамма 55-ВНИИВВиМ. На кровяном агаре через 24 ч инкубирования признаки гемолиза должны отсутствовать/ в посевах на питательные среды наблюдается не типичный рост культуры штамма 55-ВНИИВВиМ. На кровяном агаре через 24 ч инкубирования есть признаки гемолиза)
	П.7.11				Морфологические свойства	В мазках из бульонных и агаровых культур, окрашенных по Граму, наблюдаются крупные (3-10) мкм грамположительные палочки, расположенные поодиночке или соединенные в цепочки, а также свободно лежащие споры, представляющие собой блестящие овальные, иногда круглые, образования размером (1,2-1,5) x (0,8-1,0) мкм, в отдельных случаях споры, находящиеся в центре вегетативной клетки или вне ее. Инволюционные формы бактерий отсутствуют/ В мазках из бульонных и агаровых культур, окрашенных по Граму, наблюдается нетипичная морфология бактерий. Присутствуют инволюционные формы бактерий)
	П.7.12				Диссоциация	(1-100)%
	П.7.13				Подвижность	Только неподвижные палочки и цепочки/Присутствуют подвижные палочки и цепочки
	П.7.14				Капсулообразование	Только бескапсульные бациллы/ Присутствуют капсульные бациллы

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	П.7.15 П.7.17 П.7.16				Безвредность Остаточная вирулентность Иммуногенная активность	Безвредная / Не безвредная Вакцина слабовирулентная/ Вакцина вирулентная Вакцина авирулентная/ Вакцина вирулентная Вакцина иммуногенная/ Вакцина не иммуногенная
811.	ГОСТ 32808 П.7.2 П.7.3 П.7.5 П.7.8 П.7.7 П.7.10 П.7.11 П.7.12 П.7.13 П.7.9		21.20.21.131 21.20.21.132	3002	Внешний вид Время регидратации (для живой вакцины) Стабильность (для инактивированной вакцины в жидкой форме) Контаминация посторонней микрофлорой(для живой вакцины) Стерильность (для инактивированной вакцины в жидкой форме) Выживаемость бруцелл в конце срока годности (для живой вакцины) Безвредность Агглютиногенность после иммунизации вакциной из штаммов бруцелл: - в S-форме - SR-форме Иммуногенная активность (для инактивированной вакцины в жидкой форме) Количество бруцелл в S-, R- или SR-форме	Сухая масса светло-серого или светло-коричневого цвета (для сухой) Вязкая жидкость белого цвета с сероватым оттенком (для жидкой) / Не соответствует (0-30) мин В процессе хранения отслоение адьюванта слоем 0,5-1,0 см / В процессе хранения отслоение адьюванта слоем более 1,0 см Отсутствует/Присутствует Стерильная/Не стерильная (90-100)% Безвредная/ не безвредная (0-200) МЕ/см ³ (0-100) МЕ/см ³ Иммуногенная/ Не иммуногенная (0-100)%
812.	ГОСТ 31927 п.7.1 п.7.1 п.7.2 п.7.5	Вакцины против сальмонеллеза животных живые	21.20.21.131	3002	Внешний вид и цвет Наличие посторонней примеси, плесени, трещин ампул, флаконов, изменение цвета и консистенции вакцины Время регидратации Чистота и типичность роста	Сухая пористая масса белого или светло-серого цвета /Не соответствует Отсутствует/ Присутствует (0-6) мин Посев на МПА, МПБ, МППБ, среду Эндо и агар Сабуро дает типичный рост вакцинного штамма. Рост посторонней микрофлоры отсутствует/ Посев на МПА, МПБ, МППБ,

№ 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>среду Эндо и агар Сабуро не дает типичный рост вакцинного штамма. Наблюдается рост посторонней микрофлоры</p>
	п. 7.6				Количество живых бактерий в 1 см ³ вакцины	(90-100) %
	п. 7.7				Безвредность	Безвредна/ Не безвредна
	п. 7.8				Иммуногенная активность	Иммуногенна/ не иммуногенна
813.	ГОСТ 28333 п. 3.2	Вакцина живая сухая против рожи свиней из штамма ВР-2	21.20.21.131	3002	Внешний вид	Сухая мелкопористая масса /Не соответствует
	п. 3.2				Цвет	Светло-желтый с сероватым оттенком
	п. 3.2				Наличие посторонней примеси, плесени, следов оттаивания, трещин флаконов	Отсутствуют/Присутствуют
	п. 3.3				Растворимость	(0-30) мин
						При добавлении во флакон с вакциной физиологического раствора или специального растворителя для вакцины в объеме, соответствующем объему препарата до высушивания, содержимое полностью растворяется в течение не более 1-3 мин с образованием гомогенной взвеси без хлопьев, комочков и осадка/ При добавлении во флакон с вакциной физиологического раствора или специального растворителя для вакцины в объеме, соответствующем объему препарата до высушивания, содержимое не растворяется в течение более 3 мин с образованием гомогенной взвеси без хлопьев, комочков и осадка
	п. 3.5				Контаминация посторонней микрофлорой	(Наличие контаминации/отсутствие контаминации) (Наличие роста посторонней микрофлоры /отсутствие роста посторонней микрофлоры)
	п. 3.4				Массовая доля влаги	(1-4)%
					Типичность роста	При посевах на МПА через 24-48 ч вакцинный штамм растет с образованием бесцветных, гладких, прозрачных колоний, на МПБ через 24 ч - равномерное помутнение/При посевах на МПА через 24-48 ч

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	п. 3.6 п. 3.6 п. 3.7 п. 3.8				Концентрация живых бактерий рожки в 1 см Количество живых бактерий в одной дозе Безвредность Иммуногенная активность	вакцинный штамм растет без образования бесцветных, гладких, прозрачных колоний, на МПБ через 24 ч - равномерное помутнение не наблюдается (0-3) млрд (0-1) млрд - Соответствует / не соответствует
814.	ГОСТ 14109 п.6.3 п.6.3 п.6.4 п.6.5 п.6.6 п.6.7 п.6.8	Средства лекарственные для ветеринарного применения МАЛЛЕИН	21.20.23.111	3002	Внешний вид, цвет дозе Наличие посторонней примеси, трещин флаконов Концентрация водородных ионов, ед. рН Стерильность Безвредность Реактогенность Активность в сравнении со стандартным образцом /активность	Прозрачная слегка маслянистая жидкость светло-желтого цвета Соответствует/Не соответствует Отсутствуют/присутствуют (от 2 до 14) рН Стерильный/ Не стерильный Безвредный/ Не безвредный Не вызывает воспаления конъюнктивы глаза у здоровых лошадей/ Вызывает воспаления конъюнктивы глаза у здоровых лошадей 0-200%
815.	ГОСТ 25134 п.7.1 п.7.2 п.7.3 п.7.4 п.7.5 п.7.6	БРУЦЕЛЛИН ВИЭВ	21.20.23.111	3002	Внешний вид Концентрация водородных ионов, ед. рН Массовая доля белка Стерильность Безвредность Специфичность	Прозрачная жидкость с желтоватым оттенком, без посторонних примесей, осадка и опалесценции. На флаконах не должно быть трещин. /Не соответствует (от 2 до 14) ед. рН 0-600 мг/дм ³ Стерильный/ Не стерильный Безвредный/ Не безвредный -
816.	ГОСТ 32306 п.8.2	Губеркулины очищенные (ППД) для животных.	21.20.23.111	3002	Внешний вид	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
	п.8.4				Растворимость и однородность	0-30 мин (Полностью растворяется в течение 1-5 мин с образованием прозрачного раствора светлокоричневого цвета без осадка/ Не растворяется полностью в течение 5 мин с образованием прозрачного раствора светлокоричневого цвета без осадка)
	п.8.6				Количество белка	0-50%
	п.8.7				Массовая доля глицерина	0-100%
	п.8.8				Массовая доля хлорида натрия	0-35%
	п.8.9				Массовая доля фенола	0-5
	п.8.11				Реактогенность	Нет воспалительной реакции в месте внутрикожного введения туберкулина, покраснение диаметром не более 5 мм/ Воспалительная реакция в месте внутрикожного введения туберкулина, покраснение диаметром более 5 мм
	п.8.12				Безвредность	Безвредный/ Не безвредный
	п.8.13				Остаточная инфекционность	Живые микобактерии отсутствуют/ Присутствуют живые микобактерии
	п.8.14				Сенсибилизирующие свойства	Множественное внутрикожное введение не вызывают у животных повышенной чувствительности замедленного типа (сенсибилизации)/ Множественное внутрикожное введение вызывают у животных повышенной чувствительности замедленного типа (сенсибилизации)
	п.8.15.1				Активность туберкулина (ППД) для млекопитающих,	0-60000 МЕ/см ³ Активен не менее 66% и не более 150% от значения предполагаемой активности/ Активен менее 66% и более 150% от значения предполагаемой активности
	п.8.15.2				Активность туберкулина (ППД) для птиц	0-60000 МЕ/см ³ Активен не менее 75% и не более 133% от значения предполагаемой активности/ Активен менее 75% и более 133% от значения предполагаемой активности

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	п.8.16.1				Специфичность туберкулина (ППД) для млекопитающих	0-10 % Не более 10 % (от активности туберкулина (ППД) для птиц на морских свинках, сенсibilизированных M. avium)/ Более 10 % (от активности туберкулина (ППД) для птиц на морских свинках, сенсibilизированных M. avium)
	п.8.16.2				Специфичность туберкулина (ППД) для птиц	0-10 % Не более 10 % (от активности туберкулина (ППД) для млекопитающих на морских свинках, сенсibilизированных M. bovis)/ Более 10 % (от активности туберкулина (ППД) для млекопитающих на морских свинках, сенсibilизированных M. bovis)
817.	ГОСТ 17405 п.6.3	Антиген сапной для реакции связывания комплемента	21.20.23.111	3002	Внешний вид, цвет	Прозрачная, слегка опалесцирующая жидкость светло-желтого цвета без осадка и механических примесей/ Не соответствует
	п.6.3				Наличие посторонней примеси, трещин ампул (флаконов)	Отсутствует/присутствует
	п.6.4				Стерильность	Посевы на питательные среды стерильные/ Посевы на питательные среды не стерильные
	п.6.5				Активность (титр) при разведении контрольной сапной сыворотки 1:80	0 - 1:400
	п.6.5				Специфичность	-
	п.6.5				Антикомплементарные свойства Гемолитические свойства	-
818.	ГОСТ 17404 п.6.3	Сыворотка сапная для реакции связывания комплемента.	21.20.23.111	3002	Внешний вид, цвет, наличие механических примесей	Пористая аморфная масса серовато-желтого цвета/ 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
	п.6.4				Растворимость	0-30 мин (Легко растворима в физиологическом растворе/ Не растворима в физиологическом растворе)
	п.6.5				Активность (титр)	0-1:80
	п.6.5				Отсутствие антикомплементарных свойств Отсутствие гемолитических свойств	Без сапного антигена не вызывает задержку гемолиза эритроцитов/ Без сапного антигена вызывает задержку гемолиза эритроцитов Без антигена и комплемента не вызывает гемолиза эритроцитов/ Без антигена и комплемента вызывает гемолиз эритроцитов
819.	ГОСТ 16446 п.6.1	Комплемент сухой для реакции связывания комплемента	21.20.23.111	3002	Внешний вид	Сухая однородная пористая масса белого или розового цвета/ Не соответствует
	п.6.2				Растворимость	0-30 мин
	п.6.3				Массовая доля сернокислого магния	0-6%
	п.6.6				Активность в гемолитической системе в разведении 1:20	0,02-0,2
	п.6.6				Гемолитические свойства	Не вызывает гемолиза эритроцитов барана в отсутствии гемолизина/ Вызывает гемолиз эритроцитов барана в отсутствии гемолизина
820.	ГОСТ 16445 п.5.2	Сыворотка гемолитическая для реакции связывания комплемента.	21.20.23.111	3002	Массовая доля глицерина п.488	0-100%
	п.5.4				Гемолитические свойства / Активность, титр	Не вызывает гемолиза эритроцитов барана/ Вызывает гемолиз эритроцитов барана 0-1:3000

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
821.	ГОСТ 28083	Средства лекарственные биологические для ветеринарного применения (Иммунобиологические лекарственные средства и диагностические средства)	21.20.21.130 21.20.21.131 21.20.21.132 21.20.21.133 21.20.21.134 21.20.21.135 21.20.21.136 21.20.21.137 21.20.21.138 21.20.21.139 21.20.23.111	3002	Вакуум	Наличие/отсутствие вакуума Вакуум есть/ Вакуум отсутствует
822.	ГОСТ 31674-2012 п.5 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	комбикорма для продуктивных и непродуктивных животных (в том числе консервы) и сырье для их производства (корма животного происхождения; продукты микробиологического синтеза; сухое молоко; концентрированные кормовые добавки	10.91.10.290	2309	Токсичность	Токсичен/нетоксичен
823.	Методические указания по лабораторной диагностике пастереллезом животных и птиц (утв. Главным управлением ветеринарии МСХ СССР от 20 августа 1992 г. N 22-7/82);	Биологический и паталогический материал			Выделение и идентификация культур микроорганизмов возбудителей инфекционных болезней животных: Streptococcus equinus Enterococcus faecalis Streptococcus suis тип 1-50 Streptococcus pyogenes Streptococcus pneumoniae Streptococcus uberis Enterococcus avium Enterococcus gallinarum	Обнаружен/ не обнаружен
824.	Методические указания по лабораторной диагностике мьта (утв. Главным управлением ветеринарии от от 16.02.1983);					Обнаружен/ не обнаружен
825.	Методические указания по лабораторной диагностике стафилококкоза животных (утв. Главным управлением ветеринарии Госагропрома СССР от 29.07.1987 N 432-3);					Обнаружен/ не обнаружен

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
826.	Методические указания по лабораторной диагностике стрептококкоза животных (утв. Главным управлением ветеринарии с Государственной ветеринарной инспекцией при Госкомиссии СМ СССР по продовольствию и закупкам от 25.09.1990 г);				Streptococcus agalactiae Streptococcus bovis 1 Streptococcus bovis 2 Streptococcus equi subsp equi Streptococcus oralis Streptococcus porcinus	Обнаружен/ не обнаружен
827.	Методические рекомендации "Выделение и идентификация бактерий желудочно-кишечного тракта животных" (утв. Департамент ветеринарии МСХ РФ от 11.05.2004 N 13-5-02/1043)				Streptococcus desgalactiae dysgalactiae Streptococcus dysgalactiae equisimilis Streptococcus agalactiae Streptococcus canis Streptococcus gr. L Streptococcus equi subsp. zooepidemicus Streptococcus spp. Staphylococcus aureus Staphylococcus epidermicus Staphylococcus spp. Bordetella bronchiseptica Bordetella avium Bordetella spp. Pasteurella multocida Pasteurella spp. Mannheimia (pasteurella) haemolytica	Обнаружен/ не обнаружен
828.	Определитель бактерий Берджи, 1980 г	Биологический и паталогический материал, пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения, а также пробиотические кормовые добавки, закваски и молочные сыворотки, вырабатываемые из отходов молочной промышленности, содержащих пробиотические микроорганизмы, иммунобиологические лекарственные препараты для ветеринарного применения, штаммы микроорганизмов 3-4 группы патогенности	21.20.21.131 21.20.21.132 21.20.21.133 21.20.21.134 21.20.21.139	3002300000 3002905000 3002909000 3002120002 3002150000 3002190000	Видовая принадлежность штаммов микроорганизмов (подлинность, биохимические и морфологические свойства) Lactobacillus species Bifidobacterium species Lactococcus species Propionibacterium species Pediococcus species Bacillus species Enterococcus species Saccharomyces species	Соответствует/неооответствует

№ 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
829.	Инструкция к тест-системе API, производитель Biomerieux, Франция				Выделение и идентификация культур микроорганизмов возбудителей инфекционных болезней животных: Streptococcus equinus Enterococcus faecalis Streptococcus suis тип 1-50 Streptococcus pyogenes Streptococcus pneumoniae Streptococcus uberis Enterococcus avium Enterococcus gallinarum Streptococcus agalactiae Streptococcus bovis 1 Streptococcus bovis 2 Streptococcus equi subsp. equi Streptococcus oralis Streptococcus porcinus Streptococcus dysgalactiae dysgalactiae Streptococcus dysgalactiae equisimilis Streptococcus agalactiae Streptococcus canis Streptococcus gr. L Streptococcus equi subsp. zooepidemicus Streptococcus spp. Staphylococcus aureus Staphylococcus epidermicus Staphylococcus spp. Bordetella bronchiseptica Bordetella avium Bordetella spp. Pasteurella multocida Pasteurella spp. Mannheimia (pasteurella) haemolytica Lactobacillus species Bifidobacterium species Lactococcus species Propionibacterium species Pediococcus species Bacillus species Enterococcus species Saccharomyces species	(50-99) % идентификации/ (0,40-0,90) Т индекс (типичность)
					Видовая принадлежность штаммов микроорганизмов (подлинность, биохимические и морфологические свойства)	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
830.	ГОСТ Р 55283-2012 п.7.9	Вакцины против бешенства животных инактивированные	21.20.21.135 21.20.21.136	3002	Безвредность	-
831.	ГОСТ 33262, п.6.2 п.6.3 п.6.5 п.6.6 п.6.7 п.6.8 п.6.9	Средства лекарственные для ветеринарного применения Вакцина против трихофитоза крупного рогатого скота "ЛТФ-130"	21.20.21.139	3002300000	Внешний вид Время ресуспензирования Контаминация посторонней микробной и грибной микрофлорой (микробиологическая чистота) Общая концентрация микроконидий Концентрация жизнеспособных микроконидий Безвредность Иммуногенная активность	Соответствует/не соответствует (1 – 10) минут Обнаружена/не обнаружена (менее 5,0*10 ⁴ – 1,0*10 ⁹) в 1 мл (в 1 см ³) (0,0 – 1,0*10 ¹⁰) в 1 мл (в 1 см ³) Безвредна/не безвредна Иммуногенна/Не иммуногенна
832.	ГОСТ 33459, п.7.3 п.7.4 п.7.6 п.7.7 п.7.8 п.7.9 п.7.10	Средства лекарственные для ветеринарного применения. Вакцины против дерматофитозов животных.			Внешний вид Время ресуспензирования Контаминация посторонней микробной и грибной микрофлорой (микробиологическая чистота) Общая концентрация микроконидий или грибных элементов Концентрация жизнеспособных микроконидий Безвредность Иммуногенная активность	Соответствует/не соответствует (1 – 10) минут Обнаружена/не обнаружена (менее 5,0*10 ⁴ – 1,0*10 ⁹) в 1 мл (в 1 см ³) (0,0 – 1,0*10 ¹⁰) в 1 мл (в 1 см ³) Безвредна/не безвредна Иммуногенна/не иммуногенна
833.	ГОСТ 33566, п.5.1	Молоко и молочная продукция	10.41.1 10.51 10.52	0401 - 0406	Количество дрожжевых и плесневых грибов	(0,0 – 1,0*10 ⁹) КОЕ/г (КОЕ/мл, КОЕ/см ³); (0,0 – 1,0e+9) КОЕ/г (КОЕ/мл, КОЕ/см ³) (5-150) КОЕ в сумме
834.	ГОСТ Р ИСО 16000-17-2012 п. 7.1.1	Пробы воздуха, полученные методом импакционного осаждения		-	Количество плесневых грибов (количество колоний, подсчитанных на чашке Петри)	(0 – 100) колоний
835.	МУ Культуральное микологическое исследование спермы	Сперма животных	01.42.20	0511100000	Микроскопические грибы (наличие)	Обнаружены/не обнаружены
836.	МУ Культуральное микологическое исследование	Клинический, патологический и биологический материал от животных; Смывы с объектов окружающей среды вне и внутри помещений различного назначения; Смывы с поверхностей лабораторного оборудования; Вода; Почва.		-	Микроскопические грибы (наличие)	Обнаружены/не обнаружены

№ 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
837.	МУ Идентификация микроскопических грибов	Чистые культуры микроскопических грибов			Родовая и видовая принадлежность	Родовая принадлежность, видовая принадлежность
838.	ГОСТ 26072 п.2	Биологический, патологический материал, сыворотка крови от животных. Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения.		3002	Возбудитель туберкулеза	Выявлен / не выявлен
839.	ГОСТ 26503 п.1 п.2 п.3.1, 3.2, 3.3.1, 3.3.2, 3.3.3, 3.3.4, 3.3.7, 3.3.8, 3.3.9, 3.3.10, 3.3.11, 3.3.12 п.4	Биологический, патологический материал, сыворотка крови от животных. Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения.		3002	Возбудитель клостридиоза	Выявлен / не выявлен Токсины выявлены/ Токсины не выявлены
840.	ГОСТ 25386 п.2.2.	Биологический, патологический материал, сыворотка крови от животных.		3002	Возбудитель лептоспироза	Выявлен / не выявлен
	п.2.1.1	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения.		3002	Антитела	(Антитела выявлены/Антитела не выявлены) (Титр антител ниже 1:50 у невакцинированных животных, ниже 1:100 у вакцинированных животных/Титр антител 1:50 и выше у невакцинированных животных, 1:100 и выше у вакцинированных животных)
841.	ГОСТ 34105 п.7.2 РБП п.7.3 КР кольцевая реакция с молоком п.7.4 РА с S- п.7.5 п.7.6 п.7.7	Кровь, сыворотка крови от животных., молоко		3002	Антитела к бруцеллезному антигену	-
842.	Наставление по диагностике бруцеллеза животных №13-502/0850 от 29.09.2003г. (п. 3-4)	Биологический, патологический материал, сыворотка крови от животных. Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения.		3002	Антитела Титр антител	
843.	Наставление по диагностике туберкулеза животных, 2002 год	Биологический, патологический материал, сыворотка крови от животных. Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения.		3002	Возбудитель	Выявлен / не выявлен
844.	Методические указания по лабораторной диагностике сальмонеллез человека и животных, обнаружение сальмонелл в кормах, продуктах питания и объектах внешней среды, 1990г. (п.4, п.5)	Биологический, патологический материал, сыворотка крови от животных. Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения.		3002	Возбудитель	Выявлен / не выявлен
					Специфические антитела к сальмонеллам	Выявлены специфические антитела к сальмонеллам /Специфические антитела к сальмонеллам не выявлены
845.	МУ 4.2.27.23-10 Лабораторная диагностика	Биологический, патологический		3002	Возбудитель	Выявлен / не выявлен

№ 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
	сальмонеллез, обнаружение сальмонелл в пищевых продуктах и объектах окружающей среды п.8.2.1 п.8.3 п.11.	материал, сыворотка крови от животных. Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения.			Специфические антитела к сальмонеллам	Выявлены специфические антитела к сальмонеллам /Специфические антитела к сальмонеллам не выявлены
846.	Методические указания по лабораторной диагностике псевдомонозов 22.09.1998 г. п.2, 3	Биологический, патологический материал, сыворотка крови от животных. Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения.		3002	Возбудитель	Выявлен / не выявлен
847.	МУК по бактериологической диагностике колибактериоза (эшерихиоза) животных 27.07.2000г. п.3, п.4	Биологический, патологический материал, сыворотка крови от животных. Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения.		3002	Возбудитель	Выявлен / не выявлен
848.	МУК №13-7-2/1759 11.10.1999г. п.3, п.4, п.5, п.6	Биологический, патологический материал, сыворотка крови от животных. Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения.		3002	Возбудитель	Выявлен / не выявлен
849.	Методические рекомендации по лабораторной диагностике листериоза животных и людей от 04.09.1986г. п.2, п.3, п.4, п.7, п.8	Биологический, патологический материал, сыворотка крови от животных. Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения.		3002	Возбудитель	Выявлен возбудитель/ Возбудитель не выявлен
850.	ГОСТ 12.4.152, п. 4.1	Кожа искусственная	-	5911	Грибостойкость / питательные свойства	(0 – 5) баллов
	п. 4.2				Грибостойкость / фунгицидные свойства / влияние внешних загрязнений на грибостойкость	(0 – 5) баллов
851.	ГОСТ 9.80, п. 5.1	Ткани бытового, технического, специального назначения из натуральных, искусственных, синтетических волокон и их смесей. Штучные изделия, пряжа, нитки, шпагат диаметром до 15 мм, шнуры диаметром до 15 мм, веревочные и другие крученые изделия, текстильно-галантерейные изделия тканые, плетеные, вязаные из натуральных, искусственных, синтетических волокон и их смесей.	-	5911	Грибостойкость / эффективность защитного действия биоцидов	(0 – 5) баллов
852.	ГОСТ 9.052, п. 1.1	Масла и смазки	-	2710	Грибостойкость в отсутствие минеральных и органических загрязнений	Грибостойкие/ не грибостойкие
	п. 2.1	Масла			Грибостойкость в условиях, имитирующих минеральные загрязнения	Грибостойкие/ не грибостойкие
	п. 3.1	Смазки			Грибостойкость в условиях, имитирующих минеральные загрязнения	Грибостойкие/ не грибостойкие
	п. 4.1	Масла и смазки			Грибостойкость в условиях, имитирующих минеральные и	Грибостойкие/ не грибостойкие

№ 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
853.	ГОСТ 9.050, п.1.1 п. 2.1	Покрытия лакокрасочные	-	Группа 32	органические загрязнения Грибостойкость в условиях, исключающих дополнительные источники питания Грибостойкость/фунгицидные свойства в присутствии дополнительных источников питания	(0 – 5) баллов (0 – 5) баллов
854.	ГОСТ 9.049, п. 1.1 п. 2.1 п. 3.1	Пластмассы, компаунды, резины, клеи, герметики. Полимеры, пластификаторы, наполнители, стабилизаторы, красители, пигменты. Полимерные материалы и их компоненты.	-	Группа 39	Грибостойкость в отсутствие минеральных и органических загрязнений Грибостойкость в условиях, имитирующих минеральные и органические загрязнения Фунгицидные / фунгистатические свойства / грибостойкость в условиях, имитирующих минеральные и органические загрязнения	(0 – 5) баллов (0 – 5) баллов (0 – 5) баллов
855.	ГОСТ 9.048, п. 1.1 п. 2.1 п. 3.1 п. 4.1	Изделия технические исполнений: Т, ТВ, ТМ, ОМ, О, В всех категорий размещения, кроме категории 4.1 (по ГОСТ 15150-69)	-	Группы 39, 59, 69,70,71,74	Грибостойкость в условиях отсутствия минеральных и органических загрязнений Грибостойкость в условиях естественного загрязнения (в течение 28 сут.) Грибостойкость в условиях естественного загрязнения (в течение 84 сут.) Грибостойкость в условиях, обеспечивающих дополнительные источники питания.	(0 – 5) баллов (0 – 5) баллов (0 – 5) баллов (0 – 5) баллов
856.	ГОСТ 24008	Средства защитные для древесины	-	-	Защищающая способность по отношению к древоокрашивающим и плесневым грибам	(1 – 99)%
857.	ГОСТ 30028.1	Средства защитные для древесины	-	-	Токсичность отдельных химических веществ или их комбинаций по отношению к плесневым и древоокрашивающим грибам	Высокоэффективная / эффективная / слабоэффективная / неэффективная
858.	ГОСТ 30028.2	Средства защитные для древесины	-	-	Защищающая способность по отношению к древоокрашивающим и плесневым грибам контейнерным способом	(0 – 5) баллов
859.	ГОСТ 30028.4	Средства защитные для древесины в виде водных или органических растворов, а также в виде суспензий или эмульсий	-	-	Защищающая способность по отношению к древоокрашивающим и плесневым грибам	(0 – 5) баллов
860.	МУК «Определение чувствительности грибов к противогрибковым препаратам» от 01 декабря 2016 г. и другие нормативные документы на культуры дрожжевых грибов и мицелиальных грибов	Культуры дрожжевых грибов и мицелиальных грибов	-	-	Чувствительность к противогрибковым препаратам	Соответствует НД/не соответствует НД
861.	МУК «Определение эффективности дезинфицирующих средств по отношению к	Дезинфицирующие вещества Средства для дезинфекции	238640 238650	380894	Эффективность против дрожжевых и мицелиальных грибов	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
	«дрожжевым и мицелиальным грибам» от 01 декабря 2016 г. и другие нормативные документы на дезинфицирующие вещества, средства для дезинфекции		939210 939240 939280			
862.	ГОСТ 32732, п.6.2 п.6.2 п.6.3 п.6.4 п.6.5 п.6.6	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения			Внешний вид, цвет Наличие посторонних примесей, трещин флаконов Концентрация водородных ионов, ед. рН Стерильность Безвредность Иммуногенная активность	Соответствует / не соответствует Наличие /Отсутствие 1-14 Стерильная/ Не стерильная Безвредна/не безвредна Иммуногенна/не иммуногенна
863.	ГОСТ 32198, П. 8.5	Сперма	01.42.20	0511100000	Микроскопические грибы (наличие)	Обнаружены/не обнаружены
864.	ГОСТ ISO 7218	Препараты ферментные и витаминные (кормовые добавки)	929100	2309909900	Полнота инаktivации штамма-продуцента	(0-10 ⁸) КОЕ/г (мл, см ³)
865.	ОФС 1.4.5.0010.15 СТО 40092868-0001-2013 п.7.3 ТУ 9337-008-16414608-2008 п. 4.6 ТУ 9384-007-16414608-2012, п.4.9 СТО 74267440-0001-2013 п.7.4 ТУ 9291-002-50932298-2014 п.4.2, п.4.3, п. 4.4, п. 4.5 СТО 61536200-0002-2013 п.7.5 ТУ 9384-001-11934562-2014 п.4.3, п.4.9 ТУ 9291-001-67588899-2013 п.4.2 иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения, пробиотические (микробиологические) кормовые добавки, закваски и молочные сыворотки, вырабатываемые из отходов молочной промышленности, содержащих пробиотические микроорганизмы	929100	2309909900	Количество колониеобразующих единиц (КОЕ) штаммов пробиотических микроорганизмов (Бактерии рода Lactobacillus бактерии рода Bifidobacterium молочнокислые стрептококки; бактерии рода Propionibacterium бактерии рода Pediococcus бактерии рода Bacillus, Бактерии рода Enterococcus дрожжи семейства Saccharomyces и другие пробиотические микроорганизмы)	(0-10 ¹²) КОЕ/г (доза, мл, см ³)
866.	ГОСТ 31928 СТО 40092868-0002-2013 п.7.4; СТО 49357794-0001-2012 п. 7.7 СТО 72003049-001-2014 п.7.5; СТО 84120471-0001-2012 п.7.9	Пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения, пробиотические (микробиологические) кормовые добавки, закваски и молочные сыворотки, вырабатываемые из отходов	929100	2309909900		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
	<p>ТУ 9291-001-33074841-2012 п. 4.6 ТУ 9296-001-48975583-2013 п.4.6 Международная система идентификации микроорганизмов API, производитель bioMérieux, Франция иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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>молоочной промышленности, содержащих пробиотические микроорганизмы</p>				
867.	<p>СТО 72003049-001-2013 п.7.6 иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения, пробиотические (микробиологические) кормовые добавки, закваски и молочные сыворотки, вырабатываемые из отходов молочной промышленности, содержащих пробиотические микроорганизмы</p>	929100	2309909900	Токсичность	Соответствует / не соответствует
868.	<p>СТО 84120471-0001-2012 п.7.7 ТУ 9291-056-20672718-2013 п.4.6 иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения, пробиотические (микробиологические) кормовые добавки, закваски и молочные сыворотки, вырабатываемые из отходов молочной промышленности, содержащих пробиотические микроорганизмы</p>	929100	2309909900	Безвредность в тест-дозе	Соответствует / не соответствует
869.	<p>ГФ XIII ОФС 1.4.2.0005.15 ТУ 9384-001-11934562-2014 п. 4.1 СТО 72003049-001-2013 п.7.1, п.7.2 иные утвержденные в установленном</p>	<p>Пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения, пробиотические (микробиологические) кормовые добавки, закваски и молочные</p>	929100	2309909900	Титруемая кислотность	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
	<p>порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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>сыворотки, вырабатываемые из отходов молочной промышленности, содержащих пробиотические микроорганизмы</p>				
870.	<p>ОФС 1.7.2.0008.15 ГОСТ Р 55291-2012 п 10, 11 иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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>Пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения, пробиотические (микробиологические) кормовые добавки, закваски и молочные сыворотки, вырабатываемые из отходов молочной промышленности, содержащих пробиотические микроорганизмы</p>	929100	2309909900	<p>Микробиологическая чистота (посторонние бактерии, грибы, общая бактериальная обсемененность, бактериальная чистота, контаминация посторонними микроорганизмам, контаминация посторонней и грибной микрофлорой, Бактерии семейства Enterobacteriaceae, Бактерии рода Pseudomonas, Бактерии рода Proteus, Бактерии рода Staphylococcus, КМАФАнМ, Дрожжи и плесени)</p>	Соответствует / не соответствует
871.	<p>ОФС 42-0049-07 ГОСТ ISO 7218-2011 п.10.4</p>	<p>Пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения, пробиотические (микробиологические) кормовые добавки, закваски и молочные сыворотки, вырабатываемые из отходов молочной промышленности, содержащих пробиотические микроорганизмы</p>	929100	2309909900	<p>Количество (концентрация) (живых) микробных клеток</p>	Соответствует / не соответствует
872.	<p>ГОСТ 28086 ГОСТ 55765 ГОСТ 55275 ГОСТ 33275</p>	<p>Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения, пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения, пробиотические кормовые добавки, Штаммы микроорганизмов 3-4 гр. патогенности</p>	<p>938410 938416 938420 938421 938430 938435 938440 938441 929100 938461 938462 938463 938465 938466</p>	<p>3002 30 000 2309909900</p>	<p>Безвредность (безвредность в тест-дозе, безопасность, реактогенность)</p>	Соответствует / не соответствует

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
			938467 938471 938472 938473 938474 938475 938477 938478 938479 938481 938482 938483 938484 938485 938000 938400 938750 938200 938417			
873.	ГОСТ 1.4.2.0003.15	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	938400 938410 938560 938800 929000 938461 938462 938463 938465 938466 938467 938471 938472 938473 938474 938475 938477 938478 938479 938481 938482 938483 938484 938485	3002 30 000	Объём (извлекаемый, номинальный, экстрагируемый, объем наполнения)	Соответствует / не соответствует
874.	ГОСТ 32901,	Молоко и молочные продукты, изготовленные на его основе функциональные пищевые продукты (молочные продукты, молочные	922940 922950 922980 922230	0403 0406 0410000000	бактерии группы кишечной палочки (колиформные бактерии)	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
		составные продукты, молочносодержащие продукты, безалкогольные напитки и биологически активные добавки к пище), обогащенные пробиотическими микроорганизмами, и функциональные пищевые ингредиенты, содержащие пробиотические микроорганизмы, кисломолочные продукты, обогащенные пробиотическими микроорганизмами, предназначенные для непосредственного употребления в пищу	922280 922290			
875.5		Молоко и молочные продукты, изготовленные на его основе функциональные пищевые продукты (молочные продукты, молочные составные продукты, молочносодержащие продукты, безалкогольные напитки и биологически активные добавки к пище), обогащенные пробиотическими микроорганизмами, и функциональные пищевые ингредиенты, содержащие пробиотические микроорганизмы, кисломолочные продукты, обогащенные пробиотическими микроорганизмами, предназначенные для непосредственного употребления в пищу	922940 922950 922980 922230 922280 922290		дрожжи, плесени (дрожжи и плесневые грибы)	Соответствует / не соответствует
876.5	Государственная Фармакопея Российской Федерации. XIII Издание. Том I ОФС.1.2.3.0015.1	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения			Кальций	Соответствует / не соответствует
877.5	Государственная Фармакопея Российской Федерации. XIII Издание. Том I ОФС.1.2.2.20014.15	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения			Массовая доля золы	(0-10)%
878.5	ГОСТ 33675, П. 9.1	Биологический и патологический материал от животных			Пластинчатая реакция агглютинации	Соответствует / не соответствует
	П. 9.3.3				Реакция агглютинации с монорецепторными А и М бруцеллезными сыворотками	Соответствует / не соответствует
879.5	СТО 76418883-1008-2011 П.7.1.	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Внешний вид, цвет, примеси (посторонние примеси) плесень, осадок, неразбивающиеся хлопья, трещины флаконов укупорка, маркировки (этикетировка)	Соответствует / не соответствует

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
880.	П.7.4				Стерильность	Соответствует / не соответствует
881.	Синие утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
882.	СТО 00482849-0022-2007 П.7.1	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Внешний вид, цвет, примеси (посторонние примеси) плесень, осадок, неразбивающиеся хлопья, трещины флаконов укупорка, маркировки (этикетировка)	Соответствует / не соответствует
883.	П.9.3				Стерильность	Соответствует / не соответствует
884.	П.9.4.				Бензвредность	Соответствует / не соответствует
885.	П.9.5.				Иммуногенная Активность	Соответствует / не соответствует
886.	Синие утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					Соответствует / не соответствует
887.	СТО 00495527-0014-2012	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Органолептически е показатели (внешний вид,	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
					цвет, запах, наличие примесей, механических включения неразбивающихся конгломератов, плесени, трещин, правильности маркировки, герметичности укупорки)	
888.	СП.7.5				Стерильность	Соответствует / не соответствует
889.	СП.7.5				Иммуногенная Активность	Соответствует / не соответствует
890.	СП.9.4.3				Иммуногенная Активность	Соответствует / не соответствует
891.	СП.9.5				Стабильность Эмульсии	Соответствует / не соответствует
892.	СП.9.3				Подготовка пробы	Соответствует / не соответствует
893.	Синие утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					Соответствует / не соответствует
894.	СТО 00482861-0102-2014 п. 7.1	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Органолептические показатели (внешний вид, цвет, запах, наличие примесей, механических включения неразбивающихся конгломератов, плесени, трещин,	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
					правильности маркировки, герметичности укупорки)	
895.	п. 7.5.2				Подготовка лабораторной пробы	Соответствует / не соответствует
896.	п. 7.5.				Безвредность	Соответствует / не соответствует
897.	иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					Соответствует / не соответствует
898.	ТУ 9388-001-00482849-2007- п.4.1	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Органолептические показатели (внешний вид, цвет, запах, наличие примесей, механических включения неразбивающихся конгломератов, плесени, трещин, правильности маркировки, герметичности укупорки)	Соответствует / не соответствует
899.	п 7.5				Иммуногенная Активность	Соответствует / не соответствует
900.	п.4.2				рН	Соответствует / не соответствует
901.	п 7.3				Стерильность	Соответствует / не соответствует
902.	иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					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
903.	СТО 46262188-0002-2007 п.7.1	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Внешний вид, цвет, примеси (посторонние примеси) плесень, осадок, неразбивающиеся хлопья, трещины флаконов, укупорка, маркировка (этикетировка 1	Соответствует / не соответствует
904.	П.7.6				Иммунотенная активность	Соответствует / не соответствует
905.	п 7.4				Стерильность	Соответствует / не соответствует
906.	п 7.5				Безвредность	Соответствует / не соответствует
907.	п.7.2				Стабильность Эмульсии / Качество эмульсии. /Исследование эмульсии /Эмульсионная характеристика	Соответствует / не соответствует
908.	иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					Соответствует / не соответствует
909.	СТО 00482861-0102-2014 п.7.1	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Органолептически е показатели (внешний вид, цвет, запах, наличие примесей, механических включения неразбивающихся конгломератов, плесени, трещин, правильности маркировки, герметичности укупорки)	Соответствует / не соответствует
910.	П.7.5.2				Подготовка	Соответствует / не

№ 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
					лабораторной пробы	соответствует
911.	П.7.4				Безвредность	Соответствует / не соответствует
912.	П.7.5				иммуногенная активность	Соответствует / не соответствует
913.	иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					Соответствует / не соответствует
914.	СТО 76418883-1008-2011 П.7.1	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Внешний вид, цвет, примеси (посторонние примеси) плесень, осадок, нерастворивающиеся хлопья, трещины флаконов, укупорка, маркировки (этикетировка)	Соответствует / не соответствует
915.	П.7.2				концентрация водородных ионов	Соответствует / не соответствует
916.	П.7.4				Стерильность	Соответствует / не соответствует
917.	иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					Соответствует / не соответствует
918.	СТО 00482861-0092-2014	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	подготовка пробы	Соответствует / не соответствует
919.	иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода					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
	исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
920.	СТО 00482849-0012-2006	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Безвредность	Соответствует / не соответствует
921.	иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					Соответствует / не соответствует
922.	СТО 00495527-0107-2012	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Безвредность /безопасность/ реактогенность/ токсичность/пирогенность / Безвредность в тест-дозе	Соответствует / не соответствует
923.	иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					Соответствует / не соответствует
924.	СТО 46262188-0002-2007	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Стабильность эмульсии 253	Соответствует / не соответствует
925.	иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для					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
	ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
926.	СТО 00495674-0019-2013	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Органолептические показатели	Соответствует / не соответствует
927.					Иммуногенная активность	Соответствует / не соответствует
928.					Безвредность	Соответствует / не соответствует
929.	иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					Соответствует / не соответствует
930.	СТО 76418883-0005-2010	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Безвредность	Соответствует / не соответствует
931.					Иммуногенная активность	Соответствует / не соответствует
932.					Подготовка лабораторной пробы	Соответствует / не соответствует
933.	иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					Соответствует / не соответствует
934.	СТО 76418883-0004-2010	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Безвредность	Соответствует / не соответствует
					Подготовка лабораторной пробы	Соответствует / не соответствует
					иммуногенная активность	Соответствует / не соответствует
935.	иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к					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
	лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
936.	СТО 00482861-0073-2012	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	иммуногенная активность	Соответствует / не соответствует
937.	иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					Соответствует / не соответствует
938.	СТО 00482861-0072-2012	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Органолептические показатели (внешний вид, цвет, запах, наличие примесей, механических включения неразбивающихся конгломератов, плесени, трещин, правильности маркировки, герметичности укупорки)	Соответствует / не соответствует
939.	иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				концентрация водородных ионов	Соответствует / не соответствует
940.	СТО 00482849-0015-2006, п. 7.1	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Внешний вид, наличие механической примеси, плесени, нарушение целостности флакона.	Соответствует / не соответствует
	п. 7.2				иммуногенная активность	Соответствует / не соответствует
	п. 7.3				Безвредность	Соответствует / не соответствует
					Время ресуспензирования	Соответствует / не соответствует
					Контаминация посторонней микробной и	Соответствует / не

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	<p>п. 7.7</p> <p>п. 7.8</p> <p>иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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>грибной микрофлорой</p> <p>Концентрация микроконидий в 1,0 куб. см. разведённой вакцины</p> <p>Концентрация жизнеспособных микроконидий в 1,0 куб. см. разведённой вакцины</p>	<p>соответствует</p> <p>Соответствует / не соответствует</p> <p>Соответствует / не соответствует</p>
941.	<p>СТО 39471916-0004-2014,</p> <p>п. 7.1</p> <p>п. 7.2</p> <p>п. 7.4</p> <p>п. 7.5</p> <p>п. 7.6</p> <p>иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	<p>Внешний вид, наличие механической примеси и других посторонних включений</p> <p>Время ресуспензирования</p> <p>Стерильность</p> <p>Концентрация микроконидий в 1,0 куб. см. разведённой вакцины</p> <p>Концентрация жизнеспособных микроконидий в 1,0 куб. см. разведённой вакцины</p>	<p>Соответствует / не соответствует</p> <p>Соответствует / не соответствует</p> <p>Соответствует / не соответствует</p> <p>Соответствует / не соответствует</p> <p>Соответствует / не соответствует</p>
942.	<p>ТУ 9384-017-18713812-00,</p> <p>п. 4.1</p> <p>п. 4.2</p> <p>п. 4.3</p>	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	<p>Внешний вид и цвет, наличие механической примеси и других посторонних включений</p> <p>Стерильность</p> <p>Количество грибных элементов</p>	<p>Соответствует / не соответствует</p> <p>Соответствует / не соответствует</p> <p>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
	иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					соответствует
943.	<p>СТО 76418883-1010-2011, п. 7.1</p> <p>п. 7.2</p> <p>п. 7.3</p> <p>иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического</p>	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	<p>Внешний вид и цвет, наличие посторонних примесей, плесени, неразбивающихся хлопьев, трещин флаконов</p> <p>Контаминация посторонними агентами (бактериальной микрофлорой, грибами)</p> <p>Количество микроконидий</p>	<p>Соответствует / не соответствует</p> <p>Соответствует / не соответствует</p> <p>Соответствует / не соответствует</p>
944.	<p>СТО 00482861-0071-2012, п. 7.1</p> <p>п. 7.2</p> <p>п. 7.4</p> <p>п. 7.5</p> <p>п. 7.6</p> <p>иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные</p>	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	<p>Внешний вид, цвет, наличие посторонних примесей (в ресуспензированном виде), трещин флакона.</p> <p>Время ресуспензирования</p> <p>Контаминация посторонней микробной и грибной микрофлорой</p> <p>Общая концентрация микроконидий</p> <p>Концентрация жизнеспособных микроконидий</p>	<p>Соответствует / не соответствует</p> <p>Соответствует / не соответствует</p> <p>Соответствует / не соответствует</p> <p>Соответствует / не соответствует</p> <p>Соответствует / не соответствует</p>

№ 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
	реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического					
945.	СТО 18713812-0006-2013, п. 7.1	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Внешний вид, цвет, наличие механической примесей и других посторонних включений	Соответствует / не соответствует
	п. 7.2				Стерильность	Соответствует / не соответствует
	п. 7.4				Количество клеток (элементов) грибов	Соответствует / не соответствует
	иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического				Внешний вид, цвет, наличие механической примесей и других посторонних включений	Соответствует / не соответствует
		Стерильность	Соответствует / не соответствует			
		Количество клеток (элементов) грибов	Соответствует / не соответствует			
946.						
947.	СТО 76418883-1008-2011 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п. 7.1	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.133	3002300000	Внешний вид, цвет, запах, неразбивающиеся хлопья, осадок, плесень, наличие примесей, неразбивающихся конгломератов, трещин флаконов (ампул), неравномерное расслоение эмульсии, нарушение укупорки, нарушение маркировки)	Соответствует/не соответствует
			21.20.21.135	3002905000		
			21.20.21.136	3002909000		
			21.20.21.137	3002120002		
			21.20.21.139	3002150000 3002190000		
	п.7.2	Концентрация водородных ионов (рН) (водородный показатель, активная кислотность)	-1-14			
	п.7.3	Полнота инактивации вируса (инактивация вируса, авирулентность, абнормальная токсичность, остаточная вирулентность)	Соответствует/не соответствует			
	п.7.4	Стерильность (контаминация посторонними микроорганизмами, агентами, отсутствие контаминации посторонними	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
	п.7.5-				микроорганизмами, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, микоплазмами, стерильность антигенного концентрата контаминация чужеродными вирусами) Безвредность (безвредность в тест-дозе, безопасность, реактогенность, токсичность)	Соответствует/не соответствует
948.	СТО76418883-1018-2013 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.7.1 п.7.2 п.7.3 п.7.4 П.7.8-224	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139 21.20.21.139 21.20.21.139 21.20.21.139	3002300000 3002300000 3002300000 3002300000	Внешний вид, цвет, запах, неразбивающиеся хлопья, осадок, плесень, наличие примесей, механических примесей, неразбивающихся конгломератов, трещин флаконов (ампул), неравномерное расслоение эмульсии, нарушение укупорки, нарушение маркировки) Стерильность (контаминация посторонними микроорганизмами, агентами, отсутствие контаминации посторонними микроорганизмами, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, микоплазмами, стерильность антигенного концентрата, контаминация чужеродными вирусами) Безвредность (безвредность в тест-дозе, безопасность, реактогенность, токсичность) Антигенная активность (определение титра специфических антител, эффективность, активность) Иммуногенная активность (иммуногенность)	Соответствует/не соответствует Соответствует/не соответствует Соответствует/не соответствует Соответствует/не соответствует
949.	СТО 76418883-1003-2011 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения,	Лекарственные препараты для ветеринарного применения	21.20.21.139 21.20.21.139 21.20.21.139 21.20.21.139	3002300000 3002300000 3002300000 3002300000	Внешний вид, цвет, запах, неразбивающиеся хлопья, осадок, плесень, наличие примесей, механических примесей, неразбивающихся конгломератов,	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
	<p>устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза</p> <p>п.7.1</p> <p>п.7.8</p> <p>П.7.6</p> <p>П.7.7</p> <p>П.7.5</p>				<p>трещин флаконов (ампул), неравномерное расслоение эмульсии, нарушение укупорки, нарушение маркировки)</p> <p>Антигенная активность (определение титра специфических антител, эффективность, активность, относительная активность, выявляемость)</p> <p>Стерильность (контаминация микоплазмами и посторонними вирусами)</p> <p>Безвредность (безвредность в тест-дозе, безопасность, реактогенность, токсичность)</p> <p>Концентрация водородных ионов (рН) (водородный показатель, активная кислотность)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>
950.	<p>СТО 76418883-0008-2011 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза</p> <p>п.7.5</p>	<p>Лекарственные препараты для ветеринарного применения</p>	21.20.21.139	3002300000	<p>Полнота инактивации вируса (инактивация вируса, авирулентность, аномальная токсичность, остаточная вирулентность)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p>
951.	<p>СТО 76418883-1020-2013 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза</p> <p>п.7.4</p> <p>п.7.5</p>	<p>Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения</p>	21.20.21.139 21.20.21.139	3002300000 3002300000	<p>Антигенная активность (определение титра специфических антител, эффективность, активность, титр, гемагглютинирующая активность)</p> <p>Стабильность</p>	<p>Соответствует / не соответствует</p> <p>Соответствует / не соответствует</p>
952.	<p>СТО 76418883-0001-2009 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания),</p>	<p>Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения</p>	21.20.21.139 21.20.21.139 21.20.21.139	3002300000 3002300000 3002300000	<p>Внешний вид, цвет, запах, неразбивающиеся хлопья, осадок, плесень, наличие примесей, механических примесей, неразбивающихся конгломератов, трещин флаконов (ампул),</p>	<p>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
	измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.7.1 п.7.3 п.7.4				неравномерное расслоение эмульсии, нарушение укупорки, нарушение маркировки) Стерильность п.303 (контаминация посторонними микроорганизмами, агентами, отсутствие контаминации посторонними микроорганизмами, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, микоплазмами, стерильность антигенного концентрата, контаминация чужеродными вирусами) Безвредность (безвредность в тест-дозе, безопасность, реактогенность, токсичность)	Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует
953.	П.7.6		21.20.21.139	3002300000	Иммуногенная активность (иммуногенность)	Соответствует / не соответствует
954.	ТУ 9388-001-00482849-2007 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.4.1 п.4.2 п.4.3 п.4.4	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139 21.20.21.139 21.20.21.139 21.20.21.139	3002300000 3002300000 3002300000 3002300000	Внешний вид, цвет, запах, неразбивающиеся хлопья, осадок, плесень, наличие примесей, механических примесей, неразбивающихся конгломератов, трещин флаконов (ампул), неравномерное расслоение эмульсии, нарушение укупорки, нарушение маркировки) Стерильность (контаминация посторонними микроорганизмами, агентами, отсутствие контаминации посторонними микроорганизмами, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, микоплазмами, стерильность антигенного концентрата контаминация чужеродными вирусами) Безвредность (безвредность в тест-дозе, безопасность, реактогенность, токсичность) Активность (эффективность)	Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует
955.	СТО 46262188-0002-2008 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139 21.20.21.139 21.20.21.139	3002300000 3002300000 3002300000	Внешний вид, цвет, запах, неразбивающиеся хлопья, осадок, плесень, наличие примесей, механических примесей, неразбивающихся	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
	применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.7.1 п.7.4 п.7.9 п.7.8 п.7.5 П.7.2 П.7.6		21.20.21.139 21.20.21.139 21.20.21.139 21.20.21.139 21.20.21.139	3002300000 3002300000 3002300000 3002300000 3002300000	конгломератов, трещин флаконов (ампул), неравномерное расслоение эмульсии, нарушение укупорки, нарушение маркировки) Растворимость (время ресуспензирования, ресуспендируемость) Инфекционная активность (титр вируса, биологическая активность, активность, гемагглютинирующая активность, титрация, общая концентрация спорулируемых ооцист, инфекционность) Концентрация водородных ионов (рН) (водородный показатель, активная кислотность) Контаминация бактериальной и грибной микрофлорой Стабильность эмульсии Иммуногенная активность	Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует
956.	СТО 46262188-0001-2006 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.7.5.	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Полнота инактивации вируса (инактивация вируса, авирулентность, абнормальная токсичность, остаточная вирулентность)	Соответствует / не соответствует
957.	СТО 46262188-0004-2011 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.8.3 п.8.4 п.8.5.	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Стабильность эмульсии Динамическая, Кинематическая вязкость Полнота инактивации вируса (инактивация вируса, авирулентность, абнормальная токсичность, остаточная вирулентность)	Соответствует / не соответствует
958.	СТО 46262188-0003-2011 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Биологическая активность	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
	применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.7.8					
959.	СТО 46262188-0006-2009 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.7.7	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Инфекционная активность (титр вируса, биологическая активность, активность, гемагглютинирующая активность, титрация, общая концентрация спорулируемых ооцист, инфекционность)	Соответствует / не соответствует
960.	СТО 00495549-0044-2007 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.10.1 п.10.2 п.10.8 п.10.9.1 п.10.9.2	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139 21.20.21.139 21.20.21.139 21.20.21.139 21.20.21.139	3002300000 3002300000 3002300000 3002300000 3002300000	Внешний вид, цвет, запах, неразбивающиеся хлопья, осадок, плесень, наличие примесей, механических примесей, неразбивающихся конгломератов, трещин флаконов (ампул), неравномерное расслоение эмульсии, нарушение укупорки, нарушение маркировки) Растворимость (время ресуспендирования, ресуспендируемость) Иммуногенность для ВГБК Иммуногенность Иммуногенная активность	Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует
961.	СТО 00495549-0052-2007 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139 21.20.21.139 21.20.21.139	3002300000 3002300000 3002300000	Внешний вид, цвет, запах, неразбивающиеся хлопья, осадок, плесень, наличие примесей, механических примесей, неразбивающихся конгломератов, трещин флаконов (ампул), неравномерное расслоение эмульсии, нарушение укупорки, нарушение маркировки)	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
	<p>п.10.1</p> <p>п.10.2</p> <p>п.10.7</p>				<p>Растворимость (время ресуспензирования, ресуспендируемость)</p> <p>Иммуногенная активность</p>	<p>Соответствует / не соответствует</p> <p>Соответствует / не соответствует</p>
962.	<p>СТО 00495549-0020-2006</p> <p>и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза</p> <p>п.10.5</p>	<p>Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения</p>	<p>21.20.21.139</p>	<p>3002300000</p>	<p>Полнота инактивации вируса (инактивация вируса, авирулентность, аномальная токсичность, остаточная вирулентность)</p>	<p>Соответствует / не соответствует</p>
963.	<p>СТО 00495549-0047-2007</p> <p>и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза</p> <p>п.10.1</p> <p>п.10.2</p>		<p>21.20.21.139</p> <p>21.20.21.139</p>	<p>3002300000</p> <p>3002300000</p>	<p>Внешний вид, цвет, запах, неразбивающиеся хлопья, осадок, плесень, наличие примесей, механических примесей, неразбивающихся конгломератов, трещин флаконов (ампул), неравномерное расслоение эмульсии, нарушение укупорки, нарушение маркировки)</p> <p>Растворимость (время ресуспензирования, ресуспендируемость)</p>	<p>Соответствует / не соответствует</p> <p>Соответствует / не соответствует</p>
964.	<p>СТО 00495549-0103-2014</p> <p>и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза</p> <p>п.8.1</p>	<p>Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения</p>	<p>21.20.21.139</p>	<p>3002300000</p>	<p>Внешний вид, цвет, запах, неразбивающиеся хлопья, осадок, плесень, наличие примесей, механических примесей, неразбивающихся конгломератов, трещин флаконов (ампул), неравномерное расслоение эмульсии, нарушение укупорки, нарушение маркировки)</p>	<p>Соответствует / не соответствует</p>
965.	<p>СТО 00495549-0017-2009</p> <p>и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов</p>		<p>21.20.21.139</p> <p>21.20.21.139</p> <p>21.20.21.139</p>	<p>3002300000</p> <p>3002300000</p> <p>3002300000</p>	<p>Растворимость (время ресуспензирования, ресуспендируемость)</p>	<p>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
	Евразийского экономического союза п.8.2 п.8.5.1 п.8.5.2				Инфекционная активность (титр вируса, биологическая активность, активность, гемагглютинирующая активность, титрация, общая концентрация спорулируемых ооцист, инфекционность) Гемагглютинирующая активность	Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует
966.	СТО 00495549-0046-2009 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.8.2 п.8. п.8.6	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139 21.20.21.139	3002300000 3002300000	Растворимость (время ресуспензирования, ресуспендируемость) Иммуногенность Специфичность	Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует
967.	СТО 00495549-0062-2010 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.8.3 п.8.4	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Стабильность эмульсии Динамическая, Кинематическая вязкость	Соответствует / не соответствует
968.	СТО 00495549-0042-2007 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.10.3 п.10.6	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139 21.20.21.139 21.20.21.139	3002300000 3002300000 3002300000	Растворимость (время ресуспензирования, ресуспендируемость) Инфекционная активность (титр вируса, биологическая активность, активность, гемагглютинирующая активность, титрация, общая концентрация спорулируемых ооцист,	Соответствует / не соответствует 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
	п.10.8				инфекционность) Иммуногенная активность	Соответствует / не соответствует
969.	СТО 00495527-0151-2016 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.8.3 п.8.6	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139 21.20.21.139	3002300000 3002300000	Стабильность эмульсии Антигенная активность (определение титра специфических антител, эффективность, активность)	Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует
970.	СТО 00495527-0125-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.8.3 п.8.6	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139 21.20.21.139	3002300000 3002300000	Стабильность эмульсии Антигенная активность (определение титра специфических антител, эффективность, активность)	Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует
971.	СТО 00495527-0035-2006 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.8.4 п.8.3 п.8.2.	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139 21.20.21.139	3002300000 3002300000	Активность Растворимость (время ресуспензирования, ресуспендируемость) Концентрация водородных ионов (рН) (водородный показатель, активная кислотность)	Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует
972.	СТО 00495527-0058-2006 и иные утвержденные в установленном порядке	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139 21.20.21.139	3002300000 3002300000	Растворимость (время ресуспензирования, ресуспендируемость)	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
	нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.8.3 п.8.4 п.8.5 п.8.2.		21.20.21.139	3002300000		
973.	СТО 00495527-0047-2006 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.8.2 п.8.6, 8.7 п.8.8 п.8.3.	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139 21.20.21.139 21.20.21.139	3002300000 3002300000 3002300000	Допустимые значения оптической плотности, активность Специфичность Концентрация водородных ионов (рН) (водородный показатель, активная кислотность) Растворимость (время ресуспензирования, ресуспендируемость) Активность Специфичность Концентрация водородных ионов (рН) (водородный показатель, активная кислотность)	Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует
974.	СТО 00495527-0021-2012 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.8.3 п.8.8	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139 21.20.21.139	3002300000 3002300000	Растворимость (время ресуспензирования, ресуспендируемость) Гемагглютинирующая активность	Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует
975.	СТО 00495527-0017-20015 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания),	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139 21.20.21.139	3002300000 3002300000		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
	<p>измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза</p> <p>п.8.6</p>				Активность	Соответствует / не соответствует
976.	<p>СТО 00495527-0124-2009 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза</p> <p>п.8.5 п.8.6</p>	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139 21.20.21.139	3002300000 3002300000	Стабильность	Соответствует / не соответствует
977.	<p>СТО 00495527-0029-2012 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза</p> <p>п.9.9</p>	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Антигенная активность (определение титра специфических антител, эффективность, активность)	Соответствует / не соответствует
978.	<p>СТО 00495527-0100-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза</p> <p>п.8.6</p>	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Инфекционная активность (титр вируса, биологическая активность, активность, гемагглютинирующая активность, титрация, общая концентрация спорулируемых ооцист, инфекционность)	Соответствует / не соответствует
979.	<p>СТО 00495527-0068-2013 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в</p>	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Инфекционная активность (титр вируса, биологическая активность, активность, гемагглютинирующая активность, титрация, общая концентрация спорулируемых ооцист, инфекционность)	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
	установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.8.6					
980.	СТО 00495527-0145-2010 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.8.6	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Инфекционная активность (титр вируса, биологическая активность, активность, гемагглютинирующая активность, титрация, общая концентрация спорулируемых ооцист, инфекционность)	Соответствует / не соответствует
981.	СТО 00495527-0048-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического сою п.8. п.8.2.	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Иммуногенность Концентрация водородных ионов (рН) (водородный показатель, активная кислотность)	Соответствует / не соответствует
982.	СТО 00495527-0061-2006 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.8.1 п.8.5	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139 21.20.21.139	3002300000 3002300000	Внешний вид, цвет, запах, неразбивающиеся хлопья, осадок, плесень, наличие примесей, механических примесей, неразбивающихся конгломератов, трещин флаконов (ампул), неравномерное расслоение эмульсии, нарушение укупорки, нарушение маркировки)	Соответствует / не соответствует
					Антигенная активность (определение титра специфических антител, эффективность, активность)	Соответствует / не соответствует
983.	СТО 00495527-0062-2006 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139 21.20.21.139	3002300000 3002300000	Внешний вид, цвет, запах, неразбивающиеся хлопья, осадок, плесень, наличие примесей, механических примесей, неразбивающихся конгломератов, трещин флаконов (ампул), неравномерное расслоение эмульсии, нарушение укупорки, нарушение маркировки)	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
	для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.8.1 п.8.5					
984.	СТО 00495527-0060-2012 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.8.1 п.8.5	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139 21.20.21.139	3002300000 3002300000	Внешний вид, цвет, запах, неразбивающиеся хлопья, осадок, плесень, наличие примесей, механических примесей, неразбивающихся конгломератов, трещин флаконов (ампул), неравномерное расслоение эмульсии, нарушение укупорки, нарушение маркировки) Антигенная активность (определение титра специфических антител, эффективность, активность)	Соответствует / не соответствует
985.	СТО 00495527-0115-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.8.1 п.8.5 п.8.6	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139 21.20.21.139	3002300000 3002300000	Внешний вид, цвет, запах, неразбивающиеся хлопья, осадок, плесень, наличие примесей, механических примесей, неразбивающихся конгломератов, трещин флаконов (ампул), неравномерное расслоение эмульсии, нарушение укупорки, нарушение маркировки) Стабильность эмульсии Динамическая, Кинематическая вязкость	Соответствует / не соответствует
986.	СТО 00495527-0171-2012 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.8.1 п.8.5 п.8.6	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139 21.20.21.139	3002300000 3002300000	Внешний вид, цвет, запах, неразбивающиеся хлопья, осадок, плесень, наличие примесей, механических примесей, неразбивающихся конгломератов, трещин флаконов (ампул), неравномерное расслоение эмульсии, нарушение укупорки, нарушение маркировки) Стабильность эмульсии Кинематическая вязкость	Соответствует / не соответствует
987.	СТО 00495527-0156-2016 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Стабильность эмульсии	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
	<p>применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза</p> <p>п.8.5</p>					
988.	<p>СТО 00495527-0138-2016 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза</p> <p>п.8.5</p>	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Стабильность эмульсии	Соответствует / не соответствует
989.	<p>СТО 00495527-0160-2016 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза</p> <p>п.8.3</p> <p>п.8.6</p>	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139 21.20.21.139	3002300000 3002300000	Стабильность эмульсии	Соответствует / не соответствует
990.	<p>СТО 00495527-0117-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза</p> <p>п.8.1</p> <p>п.8.5</p>	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	<p>Внешний вид, цвет, запах, неразбивающиеся хлопья, осадок, плесень, наличие примесей, механических примесей, неразбивающихся конгломератов, трещин флаконов (ампул), неравномерное расслоение эмульсии, нарушение укупорки, нарушение маркировки)</p> <p>- Антигенная активность (определение титра специфических антител, эффективность, активность)</p>	Соответствует / не соответствует
991.	<p>СТО 00495527-0146-2001 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания),</p>	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139 21.20.21.139	3002300000 3002300000	Растворимость (время ресуспензирования, ресуспендируемость)	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
	измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.8.3 п.8.7				Инфекционная активность (титр вируса, биологическая активность, активность, геммагглютинирующая активность, титрация, общая концентрация спорулируемых ооцист, инфекционность)	Соответствует / не соответствует
992.	СТО 00495527-0059-2001 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.8.4 п.8.10	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139 21.20.21.139	3002300000 3002300000	Растворимость (время ресуспензирования, ресуспендируемость) Инфекционная активность (титр вируса, биологическая активность, активность, геммагглютинирующая активность, титрация, общая концентрация спорулируемых ооцист, инфекционность)	Соответствует / не соответствует
993.	СТО 00495527-0218-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.8.3 п.8.7 п.8.4	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139 21.20.21.139	3002300000 3002300000	Стабильность эмульсии - Антигенная активность (определение титра специфических антител, эффективность, активность) - Динамическая, Кинематическая вязкость	Соответствует / не соответствует
994.	СТО 00495527-0216-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139 21.20.21.139	3002300000 3002300000	Стабильность эмульсии Авирулентность	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
	Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.8.3 п.8.5 п.8.7 п. 8.4				- Антигенная активность (определение титра специфических антител, эффективность, активность) - Динамическая, Кинематическая вязкость	Соответствует / не соответствует
995.	СТО 00495527-0215-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.8.3 п.8.7 п. 8.4	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139 21.20.21.139	3002300000 3002300000	Стабильность эмульсии Антигенная активность (определение титра специфических антител, эффективность, активность) - Кинематическая вязкость	Соответствует / не соответствует
996.	СТО 00495527-0213-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.8.3 п.8.7 п. 8.4 п.8.5.	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139 21.20.21.139	3002300000 3002300000	Стабильность эмульсии Антигенная активность (определение титра специфических антител, эффективность, активность) - Динамическая, Кинематическая вязкость Полнота инактивации вируса (инактивация вируса, авирулентность, абнормальная токсичность, остаточная вирулентность)	Соответствует / не соответствует
997.	СТО 00495527-0214-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139 21.20.21.139	3002300000 3002300000	Стабильность эмульсии	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
	Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.8.3 п.8.7 п. 8.4 п.8.5.					
998.	СТО 00495527-0217-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.8.3 п. 8.1	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139 21.20.21.139 21.20.21.139	3002300000 3002300000 3002300000	Стабильность эмульсии Органолептические показатели (Внешний вид, цвет, запах, наличие примесей, механических включений, неразбивающихся конгломератов, плесени, трещин, правильности маркировки, герметичности упаковки)	Соответствует / не соответствует
	п.8.7 п. 8.5				Антигенная активность (определение титра специфических антител, эффективность, активность) - Авирулентность	Соответствует / не соответствует
999.	СТО 00495527-0211-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.8.3 п. 8.4 п.8.5	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Стабильность эмульсии - Динамическая, Кинематическая вязкость - Полнота инактивации вируса (инактивация вируса, авирулентность, абнормальная токсичность, остаточная вирулентность)	Соответствует / не соответствует
1000.	СТО 00495527-0212-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания),	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Стабильность эмульсии - Динамическая, Кинематическая вязкость - Полнота инактивации вируса (инактивация	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
	<p>измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза</p> <p>п.8.3 п. 8.4 п.8.5</p>				<p>вируса, авирулентность, абнормальная токсичность, остаточная вирулентность)</p>	
1001.	<p>СТО 00495527-0007-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза</p> <p>п.9.3 п.9.5</p>	<p>Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения</p>	21.20.21.139	3002300000	<p>Стабильность эмульсии</p> <p>Полнота инактивации вируса (инактивация вируса, авирулентность, абнормальная токсичность, остаточная вирулентность)</p>	<p>Соответствует / не соответствует</p>
1002.	<p>СТО 00495527-0119-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза</p> <p>п.8.3</p>	<p>Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения</p>	21.20.21.139	3002300000	<p>Стабильность эмульсии</p>	<p>Соответствует / не соответствует</p>
1003.	<p>СТО 00495527-0077-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза</p> <p>п.8.3</p>	<p>Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения</p>	21.20.21.139	3002300000	<p>Стабильность эмульсии</p>	<p>Соответствует / не соответствует</p>
1004.	<p>СТО 00495527-0082-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в</p>	<p>Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения</p>	21.20.21.139	3002300000	<p>Стабильность эмульсии</p> <p>Полнота инактивации вируса (инактивация вируса, авирулентность, абнормальная токсичность, остаточная вирулентность)</p>	<p>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
	установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.9.3 п.9.6					
1005.	СТО 00495527-0158-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.8.3 п.8.5	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Стабильность эмульсии Полнота инактивации вируса (инактивация вируса, авирулентность, абнормальная токсичность, остаточная вирулентность)	Соответствует / не соответствует
1006.	СТО 00495527-0094-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.8.3	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Стабильность эмульсии	Соответствует / не соответствует
1007.	СТО 00495527-0008-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.8.3	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Стабильность эмульсии	Соответствует / не соответствует
1008.	СТО 00495527-0155-2013 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Активность Органолептические показатели (Внешний вид, цвет, запах, наличие примесей, механических включений, неразбивающихся конгломератов, плесени, трещин, правильности маркировки, герметичности укупорки)	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
	Евразийского экономического союза п.10.8 п.10.1					
1009.	СТО 00495527-0204-2013 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.9.6	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Активность	Соответствует / не соответствует
1010.	СТО 00495527-0168-2012 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.9.7	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Активность	Соответствует / не соответствует
1011.	СТО 00495527-0186-2012 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.9.6	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Активность	Соответствует / не соответствует
1012.	СТО 00495527-0173-2012 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.9.6	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Активность	Соответствует / не соответствует

№ 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
1013.	СТО 00495527-0187-2012 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.9.6	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Активность	Соответствует / не соответствует
1014.	СТО 00495527-0037-2006 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.8.2 п.8.5 п.8.6 п.8.7 п.8.3.	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139 21.20.21.139 21.20.21.139 21.20.21.139	3002300000 3002300000 3002300000 3002300000	Растворимость (время ресуспензирования, ресуспендируемость) Полнота инактивации вируса (инактивация вируса, авирулентность, абнормальная токсичность, остаточная вирулентность) Активность Активность Концентрация водородных ионов (рН) (водородный показатель, активная кислотность)	Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует Соответствует / не соответствует
1015.	СТО 70952707-0060-2009 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.8.3 п.8.7	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139 21.20.21.139 21.20.21.139	3002300000 3002300000 3002300000	Растворимость (время ресуспензирования, ресуспендируемость) Инфекционная активность (титр вируса, биологическая активность, активность, гемагглютинирующая активность, титрация, общая концентрация спорулируемых ооцист, инфекционность)	Соответствует / не соответствует 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
	п.8.8				Гемагглютинирующая активность	Соответствует / не соответствует
1016.	СТО 70952707-0015-2005 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.9.7	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Активность	Соответствует / не соответствует
1017.	СТО 70952707-0008-2005 п.9.7	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Активность	Соответствует / не соответствует
1018.	СТО 70952707-0035-2006 п.8.7 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Инфекционная активность (титр вируса, биологическая активность, активность, гемагглютинирующая активность, титрация, общая концентрация спорулируемых ооцист, инфекционность)	Соответствует / не соответствует
1019.	СТО 70952707-0007-2011 п.7.7	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Инфекционная активность (титр вируса, биологическая активность, активность, гемагглютинирующая активность, титрация, общая концентрация спорулируемых ооцист, инфекционность)	Соответствует / не соответствует
1020.	СТО 70952707-0048-2008 п.9.6	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Активность	Соответствует / не соответствует
1021.	СТО 70952707-0020-2005 п.9.4	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Растворимость (время ресуспензирования, ресуспендируемость)	Соответствует / не соответствует
	п.9.7, 9.8		21.20.21.139	3002300000	Активность	Соответствует / не соответствует
	п.9.9		Специфичеость	Соответствует / не соответствует		
1022.	ТУ 9384-001-46262188-05 п.4.3	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Растворимость (время ресуспензирования, ресуспендируемость)	Соответствует / не соответствует
1023.	СТО 00495674-0015-2011 п.7.3	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Растворимость (время ресуспензирования, ресуспендируемость)	Соответствует / не соответствует
1024.	ТУ 9384-029-00482915-2010 п.4.2 п.4.5 п.4.6	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Растворимость (время ресуспензирования, ресуспендируемость) Активность Активность	Соответствует / не соответствует
1025.	ТУ 9384-066-89750722-2009 п.4.7 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания),	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Инфекционная активность (титр вируса, биологическая активность, активность, гемагглютинирующая активность, титрация, общая концентрация спорулируемых ооцист, инфекционность)	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
	измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
1026.	СТО 00482861-0093-2014 п.7.5	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Титр	Соответствует / не соответствует
	п.7.7		21.20.21.139	3002300000	Антигенная активность (определение титра специфических антител, эффективность, активность)	Соответствует / не соответствует
1027.	СТО 00482861-0108-2015 п.7.7	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Антигенная активность (определение титра специфических антител, эффективность, активность)	Соответствует / не соответствует
	п.7.5		21.20.21.139	3002300000	Антигенная активность (определение титра специфических антител, эффективность, активность)	Соответствует / не соответствует
1028.	СТО 00482909-050-2008 п.8.3	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Растворимость (время ресуспензирования, ресуспендируемость)	Соответствует / не соответствует
	п.8.6		21.20.21.139	3002300000	Активность антигенов	Соответствует / не соответствует
	п.8.7		21.20.21.139	3002300000	Активность сывороток	Соответствует / не соответствует
	п.8.8 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза		21.20.21.139	3002300000	Специфичность	Соответствует / не соответствует
1029.	ТУ 9384-007-42418073-01 п.4.2 п.4.5.	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Стабильность эмульсии Полнота инактивации вируса (инактивация вируса, авирулентность, абнормальная токсичность, остаточная вирулентность)	Соответствует / не соответствует
1030.	СТО 82482744-0002-2008 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза п.7.3	Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Активность	Соответствует / не соответствует

№ 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
1031.	<p>ТУ 9384-008-00482915-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств-членов Евразийского экономического союза</p> <p>п.4.6</p>	<p>Биологические лекарственные средства для ветеринарного применения</p>	<p>21.20.21.139</p>	<p>3002300000</p>	<p>Полнота инактивации вируса (инактивация вируса, авирулентность, аномальная токсичность, остаточная вирулентность)</p>	<p>Соответствует / не соответствует</p>
1032.	<p>СТО 00482861-0075-2012 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Лекарственные препараты для ветеринарного применения, лекарственные средства для ветеринарного применения, Диагностические наборы, Тест-системы для определения титров антител в сыворотке крови животных, пробиотические кормовые добавки, питательные среды</p>	<p>21.20.21.131 21.20.21.132 21.20.21.133 21.20.21.134 21.20.21.139</p>	<p>3002300000 3002905000 3002909000 3002120002 3002150000 3002190000</p>	<p>Органолептические показатели (внешний вид, цвет, запах, неразбивающиеся хлопья, осадок, плесень, наличие примесей, механических примесей, неразбивающихся конгломератов, трещин флаконов (ампул), неравномерное расслоение эмульсии, нарушение укупорки, нарушение маркировки)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p>
1033.	<p>СТО 00482944-0012-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>				<p>Активность (относительная активность, выявляемость)</p>	<p>- Соответствует / не соответствует</p>
1034.	<p>СТО 00482944-0010-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>				<p>Остаточная вирулентность (инактивация вируса, авирулентность, аномальная токсичность,)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p>
1035.	<p>СТО 00482944-0009-2011 п.8.11 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>				<p>Чувствительность</p>	<p>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
1036.	СТО 00482849-0020-2007 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Активность/Иммуногенная активность (иммуногенность)	Соответствует / не соответствует
1037.	СТО 00495527-0106-2012 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Стабильность /стабильность эмульсии, тип эмульсии	Соответствует/не соответствует
1038.	СТО 00482861-0079-2012 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Безвредность/Безопасность	Соответствует / не соответствует
1039.	СТО 00482909-0011-2006 п.8.12				Токсичность (токсичность в тест-дозе)	Соответствует/не соответствует
1040.	п.8.6 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Количество доз во флаконе или ампуле (количество коммерческих доз)	Соответствует/не соответствует
1041.	СТО 00482861-0063-2009 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств				Микробиологическая чистота (посторонние бактерии, грибы, общая бактериальная обсемененность, бактериальная чистота, контаминация посторонними микроорганизмами, контаминация посторонней и грибной микрофлорой,	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
	для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
1042.	СТО 00482849-0055-2012 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Количество (концентрация) (живых) микробных клеток	1 – 300000 ооцист/мл 1 – 300000 ооцист/дозу Количество жизнеспособных микроорганизмов должно быть в пределах: ≥ 10 в степени 7,8 ≤ 10 в степени 8,9 ССУ/мл (цветоизменяющих единиц) (0-10 ¹²) КОЕ/г(мл/доза)
1043.	СТО 00482849-0069-2017 п.7.5 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				Объём (извлекаемый, номинальный, экстрагируемый, объём наполнения)/ Масса (объём) содержимого упаковки	(0,00-500,00) мл Соответствует/ не соответствует (0-1000) мл (0-150) % (Не менее указанного на этикетке/менее указанного на этикетке) (\geq номинального объема/ <номинального объема) (не менее номинального объема/менее номинального объема) (Объем не менее указанного на этикетке/ Объем менее указанного на этикетке) (Объем превышает или равный минимальному, обозначенному на этикетке (\geq)/ Объем ниже минимального, обозначенного на этикетке (<)) (R \geq номинального объема/ R <номинального объема) Объем \geq номинального объема, указанного на этикетке
1044.	СТО 70952707-0018-2006 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Растворимость (время ресуспендирования регидратация, ресуспендируемость, время ресуспендирования)	(0-1800) сек/ (0-30) мин Соответствует/Не соответствует 0-200 с (сек) 1-20 мин (в пределах 5 мин/ Более 5 мин) (Растворим в воде/ не растворим в воде) (При добавлении разбавителя растворяется в течение 2-4 минут/ При добавлении

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
						<p>разбавителя не растворяется в течение 2-4 минут) (Растворим в воде не менее, чем 100 сек/ Растворим в воде более, чем 100 сек) (Ресуспендируется физиологическим раствором, образуя в течение 1 - 5 мин гомогенную взвесь без комочков, хлопьев и осадка/ Не ресуспендируется физиологическим раствором, образуя в течение 1 - 5 мин гомогенную взвесь без комочков, хлопьев и осадка) (В воде очищенной (или в воде дистиллированной) должна полностью растворяться при температуре от 37 до 38°С, в течение не более 30 мин/ В воде очищенной (или в воде дистиллированной) полностью не растворяется при температуре от 37 до 38°С, в течение не более 30 мин)</p>
1045.	СТО 00482861-0084-2014 п.7.2. п.7.3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Вакуум	Соответствует/не соответствует
1046.	и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Морфологические свойства	Соответствует/не соответствует
1047.	СТО 00482861-0110-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Время седиментационной устойчивости	Соответствует/не соответствует
1048.	и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Плотность	Соответствует/не соответствует
1049.	СТО 00482909-0021-2006 п. 8.9.;				Фенол, массовая доля фенола	(0-5)% (0,1-10000) мкг/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
1050.	<p>п.8.8 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Лекарственные препараты для ветеринарного применения, лекарственные средства для ветеринарного применения, Диагностические наборы, Тест-системы для определения титров антител в сыворотке крови целевых животных, сыворотка крови животных, пробиотические кормовые добавки, питательные среды</p>	<p>21.20.21.131 21.20.21.132 21.20.21.133 21.20.21.134 21.20.21.139</p>	<p>3002300000 3002905000 3002909000 3002120002 3002150000 3002190000</p>	<p>Массовая доля хлорида натрия</p>	<p>(0-100)% (0,0001-0,09) г/см³</p>
1051.	<p>СТО 00482944-0001-2014 п.7.3</p> <p>п.7.6 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>				<p>Массовая доля глицерина</p> <p>Разбавительные свойства</p>	<p>(0-100)%</p>
1052.	<p>СТО 00482909-0001-2011 п.8.6</p> <p>П.8.14</p> <p>П.8.15</p> <p>П.8.16 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>				<p>Массовая доля белка, белок</p> <p>Сенсибилизирующие свойства</p> <p>Активность (титр вируса, биологическая активность, активность, гемагглютинирующая активность, титрация, общая концентрация спорулируемых ооцист, инфекционность)</p> <p>Специфичность (специфичность антигена)</p>	<p>(0-50)% (0-10) мг/мл (0-10) мг/см³</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
1053.	СТО 00482944-0002-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Спирт этиловый	(0-100)%
1054.	ОСТ 10-07-003-97 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Магний сернокислый (магния сульфат, массовая доля сернокислого магния)	(0-10)%
1055.	СТО 00482849-0007-2006 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Кальций. Массовая доля/объемная доля/содержание/концентрация кальция	(0-60) мг%
1056.	СТО 00482909-078-2017 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Массовая доля золы Массовая доля органических веществ	(0-10)% (0-100)%
1057.	СТО 00482861-0070-2012, п. 7.3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Сухой остаток. Массовая доля сухого остатка 153	(0-100)%

№ 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
1058.	<p>ТУ 9384-007-00492374-2013 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>				<p>Диссоциация/ однородность (Количество диссоциированных колоний)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p>
1059.	<p>СТО 00482861-0057-2010 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>				<p>Живые микробные клетки / Концентрация, количество микробных клеток</p>	<p>(0-10¹²) КОЕ/г (доза, мл, см³)</p>
1060.	<p>ТУ 9384-002-00482915-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>				<p>Выживаемость микроорганизмов</p>	<p>(0-100)%</p>
1061.	<p>СТО 00495549-0028-2009 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>				<p>Массовая доля спор Живые споры</p>	<p>(0-100) %</p>
1062.	<p>СТО 00482944-0007-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>				<p>Капсулообразование</p>	<p>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
1063.	СТО 00482849-0035-2008 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Специфическая эффективность	Соответствует/не соответствует
1064.	СТО 46392258-0032-2013 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Типичность роста	Соответствует/не соответствует
1065.	СТО 00482944-0003-2014 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Подвижность	Соответствует/не соответствует
1066.	СТО 00482944-0009-2014 п.8.8				Однородность / Однородность культуры штамма 55-ВНИИВВиМ	Соответствует/не соответствует
	п.8.12				Чувствительность к сибиреязвенным бактериофагам	
	п.8.14 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Иммунизирующая доза	

№ 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
1067.	СТО 70952707-0032-2006 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Антикомплементарные свойства	Соответствует/не соответствует
1068.	СТО 11889413-0005-2008 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Гемолитические свойства	Соответствует/не соответствует
1069.	ТУ 9385-001-001-82909-99 п.4.4				Свертываемость	Соответствует/не соответствует
	П.4.6 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				Ростовые свойства	Соответствует/не соответствует
1070.	ТУ 46-21-530-80 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Концентрация эритроцитов	Соответствует/не соответствует
1071.	ТУ 9387-061-04941-85-95 п.3.8				Тинкториальные свойства	Соответствует/не соответствует
	П.3.10				Каталазная активность	

№ п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	П.3.13 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Антигенная специфичность	
1072.	СТО 004822861-0031-2008 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Окраска по Граму	Соответствует/не соответствует
1073.	ГУ 9384-101-00494185-96 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Рост на элективных и дифференциальных питательных средах	Соответствует/не соответствует
1074.	СТО 004822849-0051-2011 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				Ферментативные свойства	Соответствует/не соответствует
1075.	СТО 00482849-0046а-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				Культуральные свойства	Соответствует/не соответствует

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
1076.	ТУ 9384-103-00494185-96 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Агглютинабельность	Соответствует/не соответствует -
1077.	СТО 00482944-0013-2012 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Культурально-морфологические свойства	Соответствует/не соответствует
1078.	СТО 00482944-0011-2012 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Летальная доза LD 50	Соответствует/не соответствует
1079.	ТУ 9380-069-00008064-96 п.4.11				Типовая принадлежность	Соответствует/не соответствует
	п.4.12 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Гемагглютинирующие свойства	

N п/п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
1080.	ТУ 9384-100-00494185-96 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Газообразование	Соответствует/не соответствует
1081.	ТУ 9388-092-00494185-96 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Проверка культуры в реакции агглютинации с S и R бруцеллезными сыворотками	(0-100)%
1082.	СТО 9384-031-46392258-10 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Агглютиногенность	- Соответствует/не соответствует

Директор ФГБУ «ВГНКИ»



Л.К. Киш

Прошнуровано, пронумеровано

281 (дваста осамдесет и единадесет) листов



Эксперт по аккредитации

А.Г. Долодаренко

А.Г. Долодаренко

Технический эксперт

Г.Х. Нуриязодова

Г.Х. Нуриязодова

Технический эксперт

К.А. Чигвинцева

К.А. Чигвинцева