

Руководитель (заместитель руководителя)  
Федеральной службы по аккредитации

м.п.

подпись

ИИТВАК А.Г.

инициалы, фамилия

Приложение к аттестату аккредитации 29 АИР 2019

№ RA.RU.21ФВ02

от «    »      20      г

на 245 листах, лист 1

ОБЛАСТЬ АККРЕДИТАЦИИ ИСПЫТАТЕЛЬНОГО ЦЕНТРА  
Федерального государственного бюджетного учреждения  
«Всероссийский государственный Центр качества и стандартизации лекарственных средств для животных и кормов»  
(ФГБУ «ВГНКИ»)

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 34136	Продовольственное сырье и пищевые продукты: мясо, мясная продукция	10.11 10.12 10.13	0201-0205	спирамицин эритромицин тилмикозин тилозин тилвалозин валнемулин тиамулин тулатромицин klarитромицин линкомицин клиндамицин пирлимицин	(2 - 320) мкг/кг (10 - 320) мкг/кг (1 - 160) мкг/кг (1 - 160) мкг/кг (5 - 160) мкг/кг (1 - 160) мкг/кг (1 - 160) мкг/кг (1 - 160) мкг/кг (1 - 160) мкг/кг (1 - 160) мкг/кг (1 - 160) мкг/кг (1 - 160) мкг/кг
		Продовольственное сырье и пищевые продукты: субпродукты	10.11 10.12 10.13	0206-0208	спирамицин эритромицин тилмикозин тилозин тилвалозин валнемулин тиамулин тулатромицин klarитромицин линкомицин клиндамицин пирлимицин	(20 - 3200) мкг/кг (10 - 320) мкг/кг (10 - 1600) мкг/кг (1 - 160) мкг/кг (5 - 160) мкг/кг (5 - 800) мкг/кг (10 - 1600) мкг/кг (20 - 3200) мкг/кг (1-160) мкг/кг (15 - 2400) мкг/кг (15 - 2400) мкг/кг (10 - 1600) мкг/кг

1	2	3	4	5	6	7
		Продовольственное сырье и пищевые продукты: молоко и молочная продукция	10.51 10.52	0401-0406	спирамицин	(2 - 320) мкг/кг
					эритромицин	(10 - 320) мкг/кг
					тилмикозин	(1 - 160) мкг/кг
					тилозин	(5 - 160) мкг/кг
					тилвалозин	(1 - 160) мкг/кг
					валнемулин	(20 - 160) мкг/кг
					тиамулин	(1 - 160) мкг/кг
					тулатромицин	(1 - 160) мкг/кг
					кларитромицин	(1 - 160) мкг/кг
					линкомицин	(1,5 - 240) мкг/кг
					клиндамицин	(1 - 160) мкг/кг
					пирлимицин	(1 - 160) мкг/кг
2	ГОСТ 34140	Пищевая продукция, продовольственное сырье в части зерновых культур, корма, кормовое сырье в части зерновых и масличных культур, комбикорма	01.11 01.12 10.91 10.92	1001-1008, 1101-1108, 1201-1207	микоеноловая 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
					алтернариоламетилловый эфир	(20 - 2000) мкг/кг
					афлатоксин g1	(1 - 200) мкг/кг
					афлатоксин g2	(1 - 200) мкг/кг
					афлатоксин b1	(1 - 200) мкг/кг
					афлатоксин b2	(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
					нт-2 токсин	(10 - 2000) мкг/кг
					охратоксин b	(1 - 200) мкг/кг
					охратоксин a	(1 - 200) мкг/кг



1	2	3	4	5	6	7
					аминофлюбендазол	(1 - 1000) мкг/кг
					гидроксимебендазол	(1 - 1000) мкг/кг
					гидрокситиабендазол	(1 - 1000) мкг/кг
					камбендазол	(1 - 1000) мкг/кг
					кетотриклабендазол	(1 - 1000) мкг/кг
					клозантел	(1 - 1000) мкг/кг
					клорсулон	(1 - 1000) мкг/кг
					левамизол	(1 - 1000) мкг/кг
					мебендазол	(1 - 1000) мкг/кг
					морантел	(1 - 1000) мкг/кг
					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
					оксфендазол	(1 - 1000) мкг/кг
					парбендазол	(1 - 1000) мкг/кг
					пирантел	(1 - 1000) мкг/кг
					празиквантел	(1 - 1000) мкг/кг
					рафоксанид	(1 - 1000) мкг/кг
					тиабендазол	(1 - 1000) мкг/кг
					триклабендазол	(1 - 1000) мкг/кг
					триклабендазол	(1 - 1000) мкг/кг
					триклабендазол	(1 - 1000) мкг/кг
					фебантел	(1 - 1000) мкг/кг
					фенбендазол	(1 - 1000) мкг/кг
					флюбендазол	(1 - 1000) мкг/кг
6	МУ А-1/045 Методические указания по арбитражному определению остаточного содержания полипептидных антибиотиков продукции животноводства методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектором	Продовольственное сырье и пищевые продукты: мясо, мясная продукция, субпродукты (печень, почки), яйца, молоко, молочная продукция,	10.11 10.12 10.13 01.47 10.51 10.52	0201-0208, 0401-0408	бацитрацин а	(5-500) мкг/кг
					бацитрацин в	(1-100) мкг/кг
					колистин а	(5-500) мкг/кг
					колистин в	(3,75-375) мкг/кг
					полимиксин в1	(5-500) мкг/кг
					полимиксин в2	(2,5-250) мкг/кг
					вирджиниамицин s1	(5-500) мкг/кг
					вирджиниамицин m1	(5-500) мкг/кг
					актиномицин d	(5-500) мкг/кг
					новобиоцин	(5-500) мкг/кг
7	ГОСТ 33971	Продовольственное сырье и пищевые продукты: мясо, мясная продукция,	10.11 10.12	0201-0208	хиноксалин-2-карбоновая кислота	(0,5-8) мкг/кг

1	2	3	4	5	6	7
		субпродукты (печень, почки)	10.13		3-метилхиноксалин-2-карбоновая кислота	(0,5-8) мкг/кг
					1,4-бисдезоксикарбадокс	(0,5-8) мкг/кг
8	ГОСТ 34137	Продовольственное сырье и пищевые продукты: мясо (все виды животных), в том числе мясо птицы, субпродукты, мясные продукты, полуфабрикаты, яйца и продукты их переработки, молоко, молочные продукты	10.11 10.12 10.13 01.47 10.51 10.52	0201-0208, 0401-0408, 1601-1602	цефаксетрил	(5-500) мкг/кг
					цефалексин	(5-500) мкг/кг
					цефалоним	(5-500) мкг/кг
					цефоперазон	(5-500) мкг/кг
					цефкином	(5-500) мкг/кг
					цефапирин	(5-500) мкг/кг
					дезацетил цефапирин	(5-500) мкг/кг
					цефадроксил	(5-500) мкг/кг
					цефсулодин	(5-500) мкг/кг
					цефотаксим	(5-500) мкг/кг
					цефтибутен	(5-500) мкг/кг
					цефподоксим	(5-500) мкг/кг
					цефпиром	(5-500) мкг/кг
					цефотиам	(5-500) мкг/кг
					цефаклор	(5-500) мкг/кг
					цефетамет	(5-500) мкг/кг
					цефепим	(5-500) мкг/кг
					цефтиофур и метаболиты (десфууроил цефтиофур, десфууроил цефтиофур цистеиндисульфид)	(30-3000) мкг/кг
9	ГОСТ 34139	Продовольственное сырье и пищевые продукты: мясо (все виды животных), в том числе мясо птицы, мясные продукты, молоко, молочные продукты	10.11 10.12 10.13 10.51 10.52	0201-0205, 0401-0408	азаперол	(1-500) мкг/кг
					азаперон	(1-500) мкг/кг
					пропионил-промазин	(10-500) мкг/кг
					галоперидол	(1-500) мкг/кг
					флуфеназин	(1-500) мкг/кг
					каразолол	(1-500) мкг/кг
					ацепромазин	(1-500) мкг/кг
					ксилазин	(1-500) мкг/кг
					трифлупромазин	(1-500) мкг/кг
					детомидин	(1-500) мкг/кг
					медетомидин	(1-500) мкг/кг
					хлорпромазин	(1-500) мкг/кг
					меперидин	(1-500) мкг/кг
					диазепам	(1-500) мкг/кг
					метопролол	(1-500) мкг/кг



1	2	3	4	5	6	7
					3-метилхиноксалин-2-карбоновая кислота	(1-1000) мкг/кг
					хиноксалин-2-карбоновая кислота	(1-1000) мкг/кг
					тобрамицин	(1-1000) мкг/кг
					klarитромицин	(1-1000) мкг/кг
					пирлимицин	(1-1000) мкг/кг
					тулатромицин	(1-1000) мкг/кг
					2-меркапто-бензимидазол	(1-1000) мкг/кг
					кленпентерол	(1-1000) мкг/кг
					тулобутерол	(1-1000) мкг/кг
					а-зеараланол	(1-1000) мкг/кг
					17-а-тренболон	(1-1000) мкг/кг
					β-нортестостерон	(1-1000) мкг/кг
					метилболденон	(1-1000) мкг/кг
					метилтестостерон	(1-1000) мкг/кг
					ампициллин	(1-1000) мкг/кг
					метронидазол	(1-1000) мкг/кг
					диметридазол	(1-1000) мкг/кг
					пенициллин G	(1-1000) мкг/кг
					пенициллин V	(1-1000) мкг/кг
					сульфаметазин	(1-1000) мкг/кг
					сульфаметокси-пиридазин	(1-1000) мкг/кг
					сульфаниламид	(1-1000) мкг/кг
					сульфахиноксалин	(1-1000) мкг/кг
					тинидазол	(1-1000) мкг/кг
					флорфеникол	(1-1000) мкг/кг
					хлорамфеникол	(0,2-1000) мкг/кг
					лейкокristаллический фиолетовый	(1-1000) мкг/кг
					бриллиантовый зеленый	(1-1000) мкг/кг
					лейкомалахитовый зеленый	(1-1000) мкг/кг
					цефадроксил	(5-1000) мкг/кг
					цефаклор	(5-1000) мкг/кг
					цефепим	(5-1000) мкг/кг
					цефетамет	(5-1000) мкг/кг
					цефотаксим	(5-1000) мкг/кг
					цефпиром	(5-1000) мкг/кг
					цефподоксим	(5-1000) мкг/кг
					цефсулодин	(5-1000) мкг/кг

1	2	3	4	5	6	7
					флюмеквин	(1-1000) мкг/кг
					альбендазол	(1-1000) мкг/кг
					клозантел	(1-1000) мкг/кг
					клорсулон	(1-1000) мкг/кг
					никлозамид	(1-1000) мкг/кг
					оксибендазол	(1-1000) мкг/кг
					оксфендазол	(1-1000) мкг/кг
					фебантел	(1-1000) мкг/кг
					флюбендазол	(1-1000) мкг/кг
					детомидин	(1-1000) мкг/кг
					каразолол	(1-1000) мкг/кг
					медетомидин	(1-1000) мкг/кг
					соталол	(1-1000) мкг/кг
					окситетрациклин	(1-1000) мкг/кг
					хлортетрациклин	(1-1000) мкг/кг
					динитрокарбанилид	(1-1000) мкг/кг
					ласалонид а	(1-1000) мкг/кг
					тинидазол	(1-1000) мкг/кг
					никарбазин	(1-1000) мкг/кг
					4-ацетамидоантипирин	(1-1000) мкг/кг
					ведапрофен	(1-1000) мкг/кг
					дезоксикарбадокс	(1-1000) мкг/кг
					гигромицин b	(1-1000) мкг/кг
					дигидрострептомицин	(1-1000) мкг/кг
					канамицин а	(1-1000) мкг/кг
					клиндамицин	(1-1000) мкг/кг
					спирамицин	(1-1000) мкг/кг
					тилмикозин	(1-1000) мкг/кг
					тилозин	(1-1000) мкг/кг
					эритромицин	(1-1000) мкг/кг
					бромбутерол	(1-1000) мкг/кг
					гидрокси-метилкленбутерол	(1-1000) мкг/кг
					зилпатерол	(1-1000) мкг/кг
					изоксуприн	(1-1000) мкг/кг
					кленбутерол	(1-1000) мкг/кг
					ритодрин	(1-1000) мкг/кг
					тербуталин	(1-1000) мкг/кг
					фенотерол	(1-1000) мкг/кг
					тестостерон	(1-1000) мкг/кг
					гексэстрол	(1-1000) мкг/кг



1	2	3	4	5	6	7
					6α-метилпреднизолон	(1-1000) мкг/кг
					преднизолон	(1-1000) мкг/кг
					амикацин	(50-1000) мкг/кг
					паромомицин	(50-1000) мкг/кг
					сульфатазол	(1-1000) мкг/кг
					сульфамонетоксин	(1-1000) мкг/кг
					цефалоридин	(5-1000) мкг/кг
					цефалотин	(5-1000) мкг/кг
					цефрадин	(5-1000) мкг/кг
					цефазолин	(5-1000) мкг/кг
					цефамандол	(5-1000) мкг/кг
					цефокситин	(5-1000) мкг/кг
					цефтриаксон	(5-1000) мкг/кг
					цефтазидим	(5-1000) мкг/кг
					цефиксим	(5-1000) мкг/кг
					цефодизим	(5-1000) мкг/кг
					цефкином	(5-1000) мкг/кг
					цефоницид	(5-1000) мкг/кг
					цефоранид	(5-1000) мкг/кг
					цефтизоксим	(5-1000) мкг/кг
					цефоселис	(5-1000) мкг/кг
					цефпрозил	(5-1000) мкг/кг
					цефдинир	(5-1000) мкг/кг
					цефалониум	(5-1000) мкг/кг
					пиперациллин	(5-1000) мкг/кг
					цефтризоксим	(5-1000) мкг/кг
					цефатризин	(5-1000) мкг/кг
					цефазедон	(5-1000) мкг/кг
					цефтезол	(5-1000) мкг/кг
					цефотетан	(5-1000) мкг/кг
					цефбуперазон	(5-1000) мкг/кг
					цефминокс	(5-1000) мкг/кг
					цефкапен	(5-1000) мкг/кг
					цефдалоксим	(5-1000) мкг/кг
					цефдиторен	(5-1000) мкг/кг
					цефпимизол	(5-1000) мкг/кг
					цефтерам	(5-1000) мкг/кг
					цефозопран	(5-1000) мкг/кг
					дезацетилцефалотин	(5-1000) мкг/кг
					циперметрин	(5-1000) мкг/кг

1	2	3	4	5	6	7
					бифентрин	(5-1000) мкг/кг
					перметрин	(5-1000) мкг/кг
					дельтаметрин	(5-1000) мкг/кг
					диазинон	(5-1000) мкг/кг
					галоперидол	(5-1000) мкг/кг
					дактиномицин	(5-1000) мкг/кг
					грамидин а	(5-1000) мкг/кг
					грамидин с	(5-1000) мкг/кг
					полимиксин В	(5-1000) мкг/кг
					колистин	(5-1000) мкг/кг
					ванкомицин	(5-1000) мкг/кг
					бацитрацин	(5-1000) мкг/кг
					3-амино-2-оксазолидинон	(1-1000) мкг/кг
					кристаллический фиолетовый	(1-1000) мкг/кг
					пемфлосацин	(5-1000) мкг/кг
					сульфаметоксазол	(1-1000) мкг/кг
					сульфаметизол	(1-1000) мкг/кг
					флорфеникол	(1-1000) мкг/кг
					вальнемулин	(5-1000) мкг/кг
					тиамулин	(5-1000) мкг/кг
					наразин	(1-1000) мкг/кг
					оксациллин	(5-1000) мкг/кг
11	МУ А 1/050 Методические указания по многокомпонентному определению микотоксинов в кормах, кормовом сырье и пищевой продукции методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс спектрометрическим детектированием	Корма, кормовое сырье, пищевая продукция растительного происхождения	01.11 01.12 01.19.1	0901-0909, 1001-1008, 1101-1108, 1201-1212	Массовая доля: 15-ацетилдеоксиниваленол	(100-2000) мкг/кг
					15-моноацетоксирпенол	(20-2000) мкг/кг
					3-ацетилдеоксиниваленол	(100-2000) мкг/кг
					3-нитропропионовая кислота	(1000-10000) мкг/кг
					Фуджимидин FK 506	(50-5000) мкг/кг
					НС-токсин	(50-5000) мкг/кг
					NG 012	(1000-10000) мкг/кг
					А 23187	(50-5000) мкг/кг
					Аверантин	(1000-10000) мкг/кг
					Агистатин Е	(1000-10000) мкг/кг
					Агроклавин	(10-1000) мкг/кг
					Аламетицин F50	(1000-10000) мкг/кг
					Альтенуен	(50-5000) мкг/кг
					Альтенузин	(50-5000) мкг/кг
					Альтернариол	(10-1000) мкг/кг
					Альтернариолметилэфир	(20-2000) мкг/кг

1	2	3	4	5	6	7
					Альтерсоланол	(50-5000) мкг/кг
					Анисомицин	(50-5000) мкг/кг
					Аномалин А	(1000-10000) мкг/кг
					Апицидин	(50-5000) мкг/кг
					Аскомицин	(50-5000) мкг/кг
					Аспергиллимид	(50-5000) мкг/кг
					Асперколорин	(50-5000) мкг/кг
					Асперриновая кислота	(1000-10000) мкг/кг
					Атпенин	(50-5000) мкг/кг
					Аустдиоол	(500-10000) мкг/кг
					Афлатоксин В1	(1-200) мкг/кг
					Афлатоксин В2	(1-200) мкг/кг
					Афлатоксин G1	(1-200) мкг/кг
					Афлатоксин G2	(1-200) мкг/кг
					Афлатоксин М1	(1-200) мкг/кг
					Афлатоксин М2	(1-200) мкг/кг
					Боверицин	(50-10000) мкг/кг
					Бутиролактон II	(1000-10000) мкг/кг
					Веррукофортин	(1000-10000) мкг/кг
					Виомеллеин	(1000-10000) мкг/кг
					Виридикатин	(500-10000) мкг/кг
					Вортманнин	(20-2000) мкг/кг
					Гелданамицин	(500-10000) мкг/кг
					Гельволовая кислота	(1000-10000) мкг/кг
					Геодин	(500-10000) мкг/кг
					Гибберелловая кислота	(1000-10000) мкг/кг
					Гипотемицин	(1000-10000) мкг/кг
					Глиотоксин	(100-2000) мкг/кг
					Гризеофульвин	(20-2000) мкг/кг
					Даунорубицин	(1000-10000) мкг/кг
					Деоксиниваленол	(100-10000) мкг/кг
					Деоксиниваленол-3-гликозид	(100-2000) мкг/кг
					Дехлорогризеофульвин	(20-2000) мкг/кг
					Дезпоксидеоксиниваленол	(20-2000) мкг/кг
					Диацетоксисцирпенол	(10-2000) мкг/кг
					Динактин	(100-10000) мкг/кг
					Зеараленон	(20-4000) мкг/кг
					Изофузидиенол А	(200-10000) мкг/кг
					Иргасан	(200-10000) мкг/кг

1	2	3	4	5	6	7
					Кальфостин С	(200-10000) мкг/кг
					Койевая кислота	(10000-20000) мкг/кг
					Кохлиодинол	(50-5000) мкг/кг
					Ксантомегнин	(200-10000) мкг/кг
					Курвуларин	(200-10000) мкг/кг
					Макроспорин	(200-10000) мкг/кг
					Малформин С	(50-5000) мкг/кг
					Маркфортин С	(50-5000) мкг/кг
					Мелеагрин	(20-2000) мкг/кг
					Мевинолин	(50-5000) мкг/кг
					Микофеноловая кислота	(20-2000) мкг/кг
					Мириоцин	(200-10000) мкг/кг
					Монактин	(200-10000) мкг/кг
					Монилиформин	(20-2000) мкг/кг
					Неоксалин	(50-5000) мкг/кг
					Неосоланиол	(10-2000) мкг/кг
					Ниваленол	(100-10000) мкг/кг
					Нигерицин	(200-10000) мкг/кг
					Нидулин	(200-10000) мкг/кг
					Нонактин	(200-10000) мкг/кг
					Норнидулин	(200-10000) мкг/кг
					НТ-2 токсин	(10-2000) мкг/кг
					Олигомицин А	(200-10000) мкг/кг
					Олигомицин В	(200-10000) мкг/кг
					Офиоболин А	(200-10000) мкг/кг
					Охратоксин А	(1-200) мкг/кг
					Охратоксин В	(1-200) мкг/кг
					Паксиллин	(20-200) мкг/кг
					Парагерквамид А	(50-5000) мкг/кг
					Пагулин	(1000-2000) мкг/кг
					Пенитрем А	(50-5000) мкг/кг
					Пенициллиновая кислота	(20-2000) мкг/кг
					Пиранонигрин А	(50-5000) мкг/кг
					Пиренофорол	(100-10000) мкг/кг
					Пирипилопропен А	(100-10000) мкг/кг
					Псеуротин А	(50-5000) мкг/кг
					Пуромицин	(50-5000) мкг/кг
					Радицикол	(200-10000) мкг/кг
					Рапамицин	(200-10000) мкг/кг
					Рокфортин С	(10-2000) мкг/кг

1	2	3	4	5	6	7
					Роридин А	(20-2000) мкг/кг
					Ругулозин	(100-10000) мкг/кг
					Секалоновая кислота	(1000-10000) мкг/кг
					Семивиоксантин	(200-10000) мкг/кг
					Сетосусин	(200-10000) мкг/кг
					Скайрин	(200-10000) мкг/кг
					Стауроспорин	(200-10000) мкг/кг
					Стахиботрилактам	(10-2000) мкг/кг
					Стеригмагоцистин	(10-2000) мкг/кг
					Сулокрин	(200-10000) мкг/кг
					Т-2 тетраол	(100-2000) мкг/кг
					Т-2 токсин	(10-2000) мкг/кг
					Т-2 триол	(20-2000) мкг/кг
					Таксол	(200-10000) мкг/кг
					Тентоксин	(20-2000) мкг/кг
					Тенуазоная кислота	(20-2000) мкг/кг
					Терреин	(200-10000) мкг/кг
					Территрем В	(200-10000) мкг/кг
					Тиолутин	(200-10000) мкг/кг
					Триптофол-ОН	(200-10000) мкг/кг
					Трихостатин А	(200-10000) мкг/кг
					Фисцион	(200-10000) мкг/кг
					Фомопсин А	(200-10000) мкг/кг
					Фузаренон Х	(500-10000) мкг/кг
					Фузариевая кислота	(100-20000) мкг/кг
					Фумагиллин	(100-2000) мкг/кг
					Фумитреморгин С	(50-5000) мкг/кг
					Фумонизин В1	(100-20000) мкг/кг
					Фумонизин В2	(100-20000) мкг/кг
					Фумонизин В3	(100-20000) мкг/кг
					Хетоглобосин А	(200-10000) мкг/кг
					Хетоцин	(200-10000) мкг/кг
					Хризифанол	(200-10000) мкг/кг
					Циклоаспептид А	(200-10000) мкг/кг
					Циклогексимид	(50-5000) мкг/кг
					Циклопенин	(50-5000) мкг/кг
					Циклопенол	(50-5000) мкг/кг
					Циклопиазоновая кислота	(20-2000) мкг/кг
					Циклоспорин D	(200-10000) мкг/кг
					Циклоспорин H	(200-10000) мкг/кг

1	2	3	4	5	6	7
					Циклоспорин А	(200-10000) мкг/кг
					Циклоспорин С	(200-10000) мкг/кг
					Цитохалазин А	(50-5000) мкг/кг
					Цитохалазин В	(50-5000) мкг/кг
					Цитохалазин D	(50-5000) мкг/кг
					Цитохалазин Е	(50-5000) мкг/кг
					Цитохалазин Н	(50-5000) мкг/кг
					Цитохалазин J	(50-5000) мкг/кг
					Цитреовиридин	(100-2000) мкг/кг
					Цитринин	(50-10000) мкг/кг
					Эквисетин	(50-5000) мкг/кг
					Эмодин	(200-10000) мкг/кг
					Энниатин А	(50-5000) мкг/кг
					Энниатин А1	(50-5000) мкг/кг
					Энниатин В	(50-5000) мкг/кг
					Энниатин В1	(50-5000) мкг/кг
12	МУ А-1/051 Методические указания по определению фикотоксинов в пищевой продукции методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектированием	Рыба, нерыбные объекты промысла	10.20	0301-0308	Массовая доля: домоеваякислота	(2000-40000) мкг/кг
					окадаевая кислота	(12,5-625) мкг/кг
					динофизистоксин-1	(12,5-625) мкг/кг
					динофизистоксин-2	(2,5-125) мкг/кг
					пектенотоксин-2	(10-500) мкг/кг
					бrevetоксин	(10-500) мкг/кг
					йессотоксин	(10-500) мкг/кг
					1а-гомоессотоксин	(10-500) мкг/кг
					13-десметилспиролид С	(10-500) мкг/кг
					13,19-дидесметилспиролид С	(10-500) мкг/кг
					20-метилспиролид g	(10-500) мкг/кг
					азаспирацид-1	(1-50) мкг/кг
					азаспирацид-2	(1-50) мкг/кг
					азаспирацид-3	(1-50) мкг/кг
					азаспирацид-4	(1-50) мкг/кг
					азаспирацид-5	(1-50) мкг/кг
					сакситоксин	(40-1600) мкг/кг
					неосакситоксин	(40-1600) мкг/кг
					декарбамоил-сакситоксин	(40-1600) мкг/кг
					декарбамоил-неосакситоксин	(40-1600) мкг/кг
					гониаутоксин-2	(40-1600) мкг/кг

1	2	3	4	5	6	7
					гониаутоксин-3	(2,9-288) мкг/кг
					гониаутоксин-5	(40-1600) мкг/кг
					гониаутоксин-6	(40-1600) мкг/кг
					декарбамоил-гониаутоксин-2	(40-1600) мкг/кг
					декарбамоил-гониаутоксин-3	(1,8-176) мкг/кг
					N-сульфокарбамоил-гониаутоксин-2	(40-1600) мкг/кг
					N-сульфокарбамоил-гониаутоксин-3	(2,2-224) мкг/кг
13	МУ А-1/052 Методические указания по определению ксенобиотиков в меде методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектированием	Мед	01.44.21	0409000000	нистатин	(5 - 500) мкг/кг
					клотримазол	(0,1 - 10) мкг/кг
					рифампицин	(1 - 100) мкг/кг
					фумагиллин	(5 - 500) мкг/кг
					колхицин	(1 - 100) мкг/кг
					дапсон	(1 - 100) мкг/кг
					клотиаинидин	(1 - 100) мкг/кг
					имидаклоприд	(1 - 100) мкг/кг
14	ГОСТ 34141	Продукты пищевые, корма, продовольственное сырье	10.11.1-10.11.3 10.11.5 10.12; 10.13 10.2; 10.41.12 10.5 10.91.10.110 10.91.10.120 10.91.10.180	0201-0210 0201-0210 0302-0308; 0401-0406 0409;1001;1003; 1005;1101; 1102 1501-1517 1604-1605; 2304;2306;2309	массовая доля: мышьяка	(0,010 – 500) мг/кг
					кадмия	(0,005 – 100) мг/кг
					ртути	(0,002-20) мг/кг
					свинца	(0,010 – 500) мг/кг
15	ГОСТ 34462	Продукты пищевые, корма, продовольственное сырье	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 – 10,0) мг/кг
16	MP 55-14 Методика измерений массовых концентраций химических элементов в составе мышечных тканей (в мясе) животных и птицы методом масс-спектрометрии с индуктивно-связанной плазмой ФР.1.31.2015.21645	Мышечная ткань мясо, включая мясо птицы	10.11 10.12 10.13 10.20 10.41.6 10.42 10.51 10.52 10.85.11 10.85.12 10.86 10.89	0201-2010	массовая доля: железо	(10,0 - 100) мг/кг
					кадмий	(0,05 - 0,5) мг/кг
					кальций	(100 - 1000) мг/кг
					кобальт	(0,01 - 0,1) мг/кг
					магний	(100 - 5000) мг/кг
					марганец	(0,5 - 5,0) мг/кг
					медь	(0,5 - 5,0) мг/кг
					мышьяк	(0,05 - 0,5) мг/кг
					никель	(0,01 - 0,1) мг/кг

1	2	3	4	5	6	7
					свинец	(0,05 - 0,5) мг/кг
					селен	(0,5 - 5,0) мг/кг
					стронций	(0,1 - 1,0) мг/кг
					хром	(0,05 - 0,5) мг/кг
					цинк	(5,0 - 100) мг/кг
17	МУК 4.1.1483-03 Методические указания. Определение содержания химических элементов в диагностируемых биосубстратах, препаратах и биологически активных добавках методом масс-спектрометрии с индуктивно связанной аргоновой плазмой (утв. Главным государственным санитарным врачом РФ 29.06.2003).	Биосубстраты, препараты и биологически активные добавки	21.20.23.190 21.20.23.193 21.20.23.199 21.1 21.10	3003	массовая доля: алюминий	(0,001-20) мкг/кг
					железо	(0,1-500) мкг/кг
					калий	(1-5000) мкг/кг
					кадмий	(0,0001-0,5) мкг/кг
					кальций	(2-2000) мкг/кг
					кобальт	(0,0001-0,5) мкг/кг
					магний	(0,001-500) мкг/кг
					марганец	(0,0001-2) мкг/кг
					мышьяк	(0,0005-0,5) мкг/кг
					ртуть	(0,0001-1) мкг/кг
					медь	(0,0001-50) мкг/кг
					натрий	(1-1000) мкг/кг
					никель	(0,0001-2) мкг/кг
					свинец	(0,0001-10) мкг/кг
					фосфор	(5-5000) мкг/кг
					хром	(0,001-10) мкг/кг
					цинк	(0,001-500) мкг/кг
					селен	(0,0005-2) мкг/кг
18	ГОСТ Р 56219	Питьевая, природная и сточная вода	10.86.10.300 10.86.10.310 36.00.11. 36.00.11.000	-	Массовая концентрация серебро	(1 - 1000) мкг/дм <sup>3</sup>
					алюминий	(5 - 5000) мкг/дм <sup>3</sup>
					мышьяк	(1 - 1000) мкг/дм <sup>3</sup>
					бор	(10 - 10000) мкг/дм <sup>3</sup>
					барий	(0,5 - 1000) мкг/дм <sup>3</sup>
					бериллий	(0,5 - 1000) мкг/дм <sup>3</sup>
					кальций	(10 - 10000) мкг/дм <sup>3</sup>
					кадмий	(0,1 - 500) мкг/дм <sup>3</sup>
					кобальт	(0,2 - 1000) мкг/дм <sup>3</sup>
					хром	(1 - 1000) мкг/дм <sup>3</sup>
					медь	(1 - 1000) мкг/дм <sup>3</sup>
					калий	(50 - 10000) мкг/дм <sup>3</sup>
					литий	(1 - 1000) мкг/дм <sup>3</sup>
					магний	(1 - 1000) мкг/дм <sup>3</sup>
					марганец	(3 - 5000) мкг/дм <sup>3</sup>
					молибден	(0,5 - 1000) мкг/дм <sup>3</sup>
					натрий	(10 - 10000) мкг/дм <sup>3</sup>
					никель	(1 - 1000) мкг/дм <sup>3</sup>



1	2	3	4	5	6	7
					фосфор	(5 - 5000) мкг/дм <sup>3</sup>
					свинец	(0,1 - 500) мкг/дм <sup>3</sup>
					сурьма	(0,2 - 1000) мкг/дм <sup>3</sup>
					селен	(10 - 10000) мкг/дм <sup>3</sup>
					олово	(1 - 1000) мкг/дм <sup>3</sup>
					стронций	(0,3 - 1000) мкг/дм <sup>3</sup>
					теллур	(2 - 5000) мкг/дм <sup>3</sup>
					таллий	(0,1 - 500) мкг/дм <sup>3</sup>
					ванадий	(1 - 1000) мкг/дм <sup>3</sup>
					вольфрам	(0,3 - 1000) мкг/дм <sup>3</sup>
					цинк	(1 - 1000) мкг/дм <sup>3</sup>
19	ГОСТ Р 58144 п. 8.2;8.4-8.7-8.9-8.11. 8.12. 8.14. 8.15.	Вода дистиллированная	20.13.52.120	2853901000 2853001000	вещества, восста- навливающие КМпО <sub>4</sub> рН удельная электрическая проводимость	соответствует/не соответствует ед.рН (0-14) (10 <sup>-4</sup> - 10) См/м
20	ГОСТ 31867 п. 4	Питьевая вода	10.86.10.300 10.86.10.310 36.00.11. 36.00.11.000	-	сульфат ионы хлорид ионы	(0,5 - 50) мг/дм <sup>3</sup> (0,5 - 50) мг/дм <sup>3</sup>
21	ГОСТ 33045 п.5 п, 6	Питьевая, природная и сточная вода	10.86.10.300 10.86.10.310 36.00.11. 36.00.11.000		Аммиак и ионы аммония (суммарно) нитрит ионы	(0,1 - 3,00) мг/дм <sup>3</sup> (0,003 - 0,3) мг/дм <sup>3</sup>
22	ГОСТ Р 57162	Вода питьевая	10.86.10.300 10.86.10.310 36.00.11. 36.00.11.000	-	алюминий железо медь свинец цинк	(0,01 - 10) мг/дм <sup>3</sup> (0,04 - 25) мг/дм <sup>3</sup> (0,001 - 5) мг/дм <sup>3</sup> (0,002 - 5) мг/дм <sup>3</sup> (0,001 - 50) мг/дм <sup>3</sup>
23	ГОСТ 34249	Корма, комбикорма, комбикормовое сырье	10.91.10.110 10.91.10.180	2309	массовая доля: хром	(0,1 - 5,0) мг/кг
24	ГОСТ 33411	Сырье и продукты пищевые	10.11; 10.12 10.13; 10.20 10.51; 10.52 01.11; 01.12 10.91; 10.92	0201-0208, 0301-0305, 0401-0408, 0409000000	массовая доля: мышьяка	(0,01 - 50,0) мг /кг
25	ГОСТ 33412	Сырье и продукты пищевые	10.11; 10.12 10.13; 10.20 10.51; 10.52 01.11; 01.12 10.91; 10.92	0201-0208, 0301-0305, 0401-0408, 0409000000	массовая доля: ртути	(0,002 - 5,000) мг /кг
26	ГОСТ 33413	Сырье и продукты пищевые	10.11; 10.12 10.13; 10.20 10.51; 10.52 01.11; 01.12 10.91; 10.92	0201-0208, 0301-0305, 0401-0408, 0409000000	массовая доля: олово	(25,0 - 1000,0) мг/кг

1	2	3	4	5	6	7
27	ГОСТ ISO 14377	Молоко сгущенное консервированное	10.51.51.111	0401-0406	массовая доля: олово	(0,25 - 5,0) мг/кг
28	ГОСТ ISO/TS 6733	Молоко и молочные продукты	10.51	0401-0406	массовая доля: свинец	(0,001 - 200) мг /кг
29	ГОСТ Р 54639	Продукты пищевые и корма для животных	10.11; 10.12 10.13; 10.20 10.51; 10.52 01.11; 01.12 10.91; 10.92	0201-0208, 0301-0305, 0401-0408, 0409000000 2102 1101-1104	массовая доля: ртуть	(0,0025 - 5) мг /кг
30	ГОСТ EN 15505	Продукты пищевые	10.11; 10.12 10.13; 10.20 10.51; 10.52 01.11; 01.12 10.91; 10.92	0201-0208, 0301-0305, 0401-0408, 0409000000	массовая доля: натрий	(1500 -15000) мг /кг
					магний	(250 - 1000) мг /кг
31	ГОСТ 9793	Мясо и мясные продукты	10.13.14.610 10.11	0201-0210	влага	(1,0-85,0)%
32	ГОСТ ISO 6092	Молоко сухое	10.51.2	0401	титруемая кислотность (практический метод)	pH 8,0 – 10,0
33	ГОСТ ISO/TS 17837	Продукты сырные плавленые	10.51.40.217	0406	содержание азота и расчет содержания общего белка	(0,5-99,0)%
34	ГОСТ Р 57221 п.7	Дрожжи кормовые	10.91.10.151	2102 1101-1104	массовая доля золы	(0,1-99,0)%
	п.8				массовая доля сырого протеина	(0,5-99,0)%
	п.9				массовая доля белка по Барнштейну	(0,5-99,0)%
35	ГОСТ 32052 п.8.7	Добавки пищевые. Лецитины E322	-	2923	массовая доля веществ, нерастворимых в толуоле	(0, 1 - 0,30)%
	п.8.8				массовая доля веществ, нерастворимых в ацетоне	(60-95)%
	п.8.9				массовая доля влаги и летучих веществ	(0,01 – 95,00)%
36	ГОСТ 2081 п. 7.4.2	Карбамид	-	-	массовая доля азота дистилляционным методом	(45 – 47)%
	п.7.6				массовая доля свободного аммиака	(0,01 - 0,04)%.
	п. 7.7				массовая доля воды	(0,05- 0,5)%.
37	ГОСТ Р 55063, п 7.7	Сыры и сыры плавленые	10.51.4 10.51.40.170	0406	массовая доли влаги и сухого вещества	(3,0-70,0) %
38	ГОСТ 25011, п.6	Мясо и мясные продукты	10.13.14.610 10.11	0201-0210	массовая доля белка по Кьельдалю	(1,0-55,0) %
39	СТБ ISO 8968-1-2008	Цельное и обезжиренное молоко	10.51.56.420	0401	азот по методу Кьельдаля	(0,5-15,0)%
40	ОФС 1.2.3.0011.15	Лекарственные средства		-	азот в органических соединениях методом Кьельдаля	(0,1-99,0)%

1	2	3	4	5	6	7
41	ГОСТ Р 56374	Корма, комбикорма, омбикормовое сырье, кормовые добавки	10.91	2309	массовая доля катионов: аммония калия натрия магния кальция	(0,01 - 40,00)%
42	ГОСТ Р 56375	Корма, комбикорма, омбикормовое сырье, кормовые добавки	10.91	2309	массовая доля: хлорид-ионов	(0,005 - 60,00)%
					сульфат-ионов	0,005 -70,00)%
					нитрат-ионов	(0,002 -1,00)%
					фосфат-ионов	(0,005 - 80,00)%
43	ГОСТ Р 57124	Корма, комбикорма, комбикормовое сырье, кормовые добавки	10.91	2309	массовая доля холинхлорида	(0,01 - 100)%.
44	ГОСТ 33500	Молочное сырье, питьевые молоко и сливки	10.51	0201-0210	массовая концентрация фосфат-ионов	(5 – 1500) мг/дм <sup>3</sup>
45	ГОСТ EN 12014-4	Мясные продукты, овощи	10.11 01.13; 10.3	0201-0210 0701-0714	массовая доля нитрата	(50-2500) мг/кг
					массовая доля нитрита	(40 - 300) мг/кг
46	ГОСТ Р 55569 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, кормовые добавки, комбикормовое сырье	10.91 10.92	2309	массовая доля: аланина	(0,25-10) %
					аргинина	(0,5-10) %
					аспарагиновая кислота и аспарагин в сумме	(0,5-10) %
					валин	(0,5-10) %
					гистидин	(0,5-10) %
					глицин	(0,25-10) %
					глутаминовая кислота и глутамин в сумме	(0,5-10) %
					лейцин и изолейцин в сумме	(0,25-10) %
					метионин	(0,25-10) %
					пролин	(0,25-10) %
					лизин	(0,25-20) %
					серин	(0,25-10) %
					тирозин	(0,25-10) %
					треонин	(0,5-10) %
47	ГОСТ 34258	Средства лекарственные для ветеринарного применения, кормовые добавки.	10.91	2309	массовая концентрация: витамина В <sub>1</sub>	(60 – 4800) мг/кг
					витамина В <sub>2</sub>	(25 – 2000) мг/кг
					витамина РР	(60 – 4800) мг/кг
					витамина В <sub>6</sub>	(25 – 2000) мг/кг
					витамина В <sub>5</sub>	(125 – 10000) мг/кг
					витамина В <sub>9</sub>	(25 – 2000) мг/кг
					витамина В <sub>12</sub>	(25 – 2000) мг/кг

1	2	3	4	5	6	7
48	ГОСТ 31483	Премиксы Витаминные добавки	10.91	2309	витамина Н массовая доля: В1(тиамин хлорид) В2(рибофлавин) В3(пантотеновая кислота) В5 (никотиновая кислота) В5 (никотинамид) В6 (пиридоксин) вс(фолиевая кислота) С (аскорбиновая кислота)	(25 – 2000) мг/кг (0,1–5,0)г/кг (0,1–5,0)г/кг (1,0–25,0)г/кг (2,0–100,0)г/кг (0,1–5,0)г/кг (0,2–10,0)г/кг (0,1–5,0)г/кг (2,0–50,0)г/кг
49	ГОСТ 31643	Продукция соковая	10.32	-	массовая доля: аскорбиновой кислоты	(5-1000)мг/дм <sup>3</sup> , (млн <sup>-1</sup> )
50	ГОСТ 33527	Продукты молочные для детского питания	10.86	1901 0401	массовая доля моно- и дисахаридов	(0,5% -10,0) %.
51	ГОСТ 34178, Приложение Б	Среды и смеси топленые, молоко и молочная продукция	10.42 10.51.30	2106909804	массовая доля молочного жира в жировой фазе	(3,0 – 85,0) %
52	ГОСТ 31754, п.7	Масла и жиры животные и растительные	10.41 10.42	1501-1518	массовая доля изолированных трансизомеров жирных кислот	(1 - 50) %
53	ГОСТ Р 55483	Мясо и мясные продукты	10.11 10.13.1	0201-0210 1501-1502	массовая доля индивидуальных жирных кислот	(0,03 – 98) %-
54	ГОСТ Р 56373	Корма и кормовые добавки	10.91	2309	массовая доля органических кислот: щавелевая муравьиная фумаровая янтарная яблочная лимонная уксусная пропионовая молочная бензойная сорбиновая масляная	(0,03% - 10,00)% (0,15% - 80,00)% (0,005% - 80,00)% (0,05% - 80,00)% (0,05% - 80,00)% (0,05% - 80,00)% (0,10% - 80,00)% (0,10% - 80,00)% (0,12% - 80,00)% (0,005% - 50,00)% (0,025% - 50,00)% (0,05% - 50,00)%
55	ГОСТ 34164	пищевые продукты, продовольственное сырье в части мяса, мяса птицы, яиц, яичного порошка, яичного меланжа, молока, рыбы, меда	10.51.11 10.51.22 10.11.11 10.11.12 10.11.13	0201 0203 0207 0401 0407	массовая доля метаболита фурацилина (семикарбазида)	(0,5 - 62,5) мкг/кг

1	2	3	4	5	6	7
			10.11.31 10.11.32 10.11.33 10.12.10 10.12.20 01.47.21.000 10.89.12.110 03.11.20 01.49.21.110 03.12.20 03.22.10 03.22.20	0409000000 0306		
56	ГОСТ 34209	корма, комбикорма, комбикормовое сырье	10.91.10.180 10.91.10.186 10.91.10.183 10.91.10.181 10.91.10.184 10.91.10.182 10.91.10.185 10.91.10.189 10.91.10.188 10.91.10 10.92.10	1001 1003 1005 1102 1101 2304 2306	суммарное содержание плевромугилинов (тиамулина и вальнемулина)	(0-48)нг/кг
57	ГОСТ 34284	мясо (все виды животных), корма, кормовые добавки, а также биологические объекты животного происхождения	10.91.10.180 10.91.10.186 10.91.10.183 10.91.10.181 10.91.10.184 10.91.10.182 10.91.10.185 10.91.10.189 10.91.10.188 10.91.10 10.92.10 10.11.11 10.11.12 10.11.13 10.11.31 10.11.32 10.11.33 10.12.10 10.12.20	2309 0201 0202 0203	суммарное содержание β-агонистов	(0,03-4,21) нг/см <sup>3</sup>
					болденон	(0,03-4,43) нг/см <sup>3</sup>
					суммарное содержание кортикостероидов	(0,04-4,61) нг/см <sup>3</sup>
					нандролон	(0,07-8,70) нг/см <sup>3</sup>
					рактопамин	(0,03-4,43) нг/см <sup>3</sup>
					станозолол	(0,03-4,36)нг/см <sup>3</sup>
					суммарное содержание стильбенов	(0,04-5,32)нг/см <sup>3</sup>
					тренболон	(0,03-3,69)нг/см <sup>3</sup>
					зеранол	(0,02-4,74)нг/см <sup>3</sup>
					58	ГОСТ 34285

1	2	3	4	5	6	7
			10.11.11	0409000000	сульфаметазин	
			10.11.12		сульфаметоксазол	
			10.11.13		сульфатиазол	
			10.11.31		сульфисоксазол	
			10.11.32		сульфапиридин	
			10.11.33		сульфамеразин	
			10.12.10		сульфамонометоксин	
			10.12.20		сульфаметокси-пиридазин	
					сульфахлорпиридазин	
					дапсон	
					сульфадоксин	
					триметоприм	
					хинолоны	
					цефтиофур	
					тиамфеникол	
					стрептомицин	
					тилозин	
					тетрациклины	
					аоз	
					амоз	
				агд		
				сем		
				спирамицин		
				апрамицин		
				бацитрацин		
				неомицин		
				тобрамицин		
				тилозин в		
				спектиномицин		
				амикацин		
				линкозамиды		
				эритромицин		
				стрептомицин		
				виргинамицин		
				нитроимидазолы		
				хлорамфеникол		
				цефалексин		
				антибиотики бета-лактаманного типа		
				цефуроксим		
				бензимидазолы		

1	2	3	4	5	6	7
					аминобензимидазолы	
					левализол	
					авермектины	
					тиабендазол	
					моксидектин	
					триклабендазол	
59	МУ А-1/042 Методика измерения массовой доли плевомутилинов в продукции животноводства методом твердофазного конкурентного иммуноферментного анализа	пищевые продукты, продовольственное сырье в части мяса, мяса птицы, яиц, молока, меда	01.49.21 10.51.11 10.51.21 10.51.22 10.11.11-10.11.13 10.11.31-10.11.33 10.12.10 10.12.20	0201 0203 0207 0401 0409000000	массовая доля плевомутилинов	(10-1200) мкг/кг
60	МУК 4.1.3379-16 Определение остаточных количеств бацитрацина в продуктах животного происхождения методом иммуноферментного анализа	Мясо, молоко, яйца, корма	01.49.21 10.51.11 10.51.21 10.51.22 10.11.11-10.11.13 10.11.31-10.11.33 10.12.10 10.12.20 10.91.10.180- 10.91.10.186 10.91.10.189 10.91.10.188 10.91.10 10.92.10	0201 0203 0207 0401 0407 2309	массовая доля бацитрацина	мясо (0,009-0,3) мг/кг молоко(0,011-0,2) мг/кг яйца(0,011-0,3) мг/кг корма(0,092-0,8) мг/кг
61	МУ А-1/048 Методика скринингового определения остаточного содержания линкозамидов в продукции животноводства методом твердофазного конкурентного иммуноферментного анализа	Мясо, молоко и молочные продукты, яйца, субпродукты, мед	01.49.21 10.51.11 10.51.21 10.51.22 10.11.11-10.11.13 10.11.31-10.11.33 10.12.10 10.12.20 10.11.20	0201 0203 0207 0210 0401 0407 0409000000	суммарное содержание линкозамидов (линкомицина и клиндамицина)	(1-240) мкг/кг
62	МУК 4.1.1912-04 Определение остаточных количеств левомицетина (Хлорамфеникола, Хлормецитина) в продуктах животного происхождения методом высокоэффективной жидкостной хроматографии и иммуноферментного анализа п. 5	Мясо, молоко, яйца	01.49.21 10.51.11 10.51.21 10.51.22 10.11.11-10.11.13 10.11.31-10.11.33 10.12.10 10.12.20	0201 0203 0207 0401 0407	массовая доля хлорамфеникола (левомицетина)	(0-40,5) нг/см <sup>3</sup>

1	2	3	4	5	6	7
63	ГОСТ Р 57025	Рыба, ракообразные, моллюски	10.20.11	0302	суммарное содержание трифенилметановых красителей	тест-система 1 (0-0,2) нг/см <sup>3</sup>
			10.20.13	0303		тест-система 2 (0,0-3,2) нг/см <sup>3</sup>
10.20.14	0304					
10.20.15	0306					
10.20.31	0307					
10.20.32						
64	ГОСТ EN 12856	Пищевая продукция	10.11 – 10.89	2001-2009 2201-2202	массовая доля искусственного подсластителя: ацесульфамата калия аспартама сахарина	(10 - 3000) мг/кг или мг/дм <sup>3</sup>
65	ГОСТ 34138	Молоко и молочные продукты, продукция мясной и птицеперерабатывающей промышленности	10.11 – 10.13 10.41.1 10.41.6 10.42; 10.51	0201-0210 0401-0406	массовая концентрация макроциклических лактонов	(0,0005 – 0,25) мг/кг
66	ГОСТ 31644	Продукция соковая из фруктов и овощей, продукция соковая из фруктов и овощей для детского питания	10.32 10.86.10.230 – 10.86.10.249	2009	массовая концентрация 5-гидроксиметил-фурфура	(1,0 – 50,0) мг/дм <sup>3</sup>
67	ГОСТ 34228	Продукция соковая из фруктов и овощей	10.32	2009	массовая концентрация консервантов: 4-гидроксибензойной кислоты	(10,0 – 320,0) мг/ дм <sup>3</sup>
					бензойной кислоты	(10,0 – 320,0) мг/ дм <sup>3</sup>
					сорбиновой кислоты	(10,0 – 320,0) мг/ дм <sup>3</sup>
					метил-4-гидроксибензоата	(10,0 – 320,0) мг/ дм <sup>3</sup>
					этил-4-гидроксибензоата	(10,0 – 320,0) мг/ дм <sup>3</sup>
					н-пропил-4-гидроксибензоата	(10,0 – 320,0) мг/ дм <sup>3</sup>
					н-бутил-4-гидроксибензоата	(10,0 – 320,0) мг/ дм <sup>3</sup>
68	ГОСТ ISO 14501	Молоко и молоко сухое	10.51.11.110 – 10.51.11.119 10.51.21	0402	определение содержания афлатоксин m1 молоко	(0,008 - 0,100) мкг/л
			10.51.22.110 – 10.51.22.122		молоко сухое	(0,08 - 0,10) мкг/кг
69	ГОСТ ISO 9231	Молоко и молочная продукция	10.51	0401-0406	массовая доля: бензойной кислоты	(5 – 2000) мг/кг
			10.52		сорбиновой кислоты	(5 – 1000) мг/кг
70	ISO 18329	Молоко и молочная продукция	10.51 10.52	0401-0406	массовая доля фуросина	(5 - 5000) мг/100 г
71	ISO 11868	Молоко	10.51.11 10.51.21	0401-0406	массовая концентрация лактулозы	(200 – 1500) мг/л



1	2	3	4	5	6	7
			10.51.22.110 – 10.51.22.122			
72	МУ А 1/053 Методические указания по определению полибромированных загрязнителей в продукции животноводства, кормах и кормовых добавках	Пищевое сырье Корма Кормовые добавки	10.1 10.2 10.4 10.5 10.9	0401-0408 0201-2010 0301-0308 1001-1008 1102;1101 2304;2306 2309	массовая концентрация полибромированных соединений	(0,004 - 8) мкг/кг
73	МУ А 1/054 Методические указания по определению пестицидов в мёде методом газожидкостной хроматографии с масс спектрометрическим детектированием	Мед	10.8	0409	массовая концентрация пестицидов	(0,005 – 0,5) мг/кг
74	ГОСТ 32193	Корма Комбикорма	10.9 10.91.10.180	1001-1008 2304; 2306 2309	массовая доля фосфорорганических пестицидов	(0,01 - 1,0) мкг/г
75	МУ А-1/043	Корма Комбикорма Соя Сырьё растительного происхождения	10.9 10.91.10.180 01.11	1001-1008 2304;2306 2309; 1201 0701-0714 1001-1008 1101-1109 1201-1213	массовая доля глифосата, глюфосината и аминотетил-фосфоновой кислоты	( 0,1 - 10) мг/кг
76	МУ А 1/055 Методические указания по определению содержания глюфосината, глифосата и его метаболита методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с времяпролетным масс спектрометрическим детектором высокого разрешения в мёде	Мёд	01.49.21	0409	массовая доля глифосата	(0,05-2) мг/кг
					глюфосината	(0,5-20) мг/кг
					аминотетил-фосфоновой кислоты	(0,1-2) мг/кг
77	МУ А 1/056 Методические указания по определению полифторированных загрязнителей с помощью высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс спектрометрическим детектированием	Рыба и нерыбные объекты промысла	10.20.1 10.20.3	0301-0308	массовая доля фторорганических соединений	(0,5 - 100) мкг/кг
78	ГОСТ 34449	Продукты пищевые, продовольственное сырье, корма, кормовые добавки.	10.1 10.2 10.4 10.5 10.9	0401-0408 0201-2010 0301-0308 1001-1008 1102;1101 2304; 2306 2309	массовая доля диоксинов	(1.0 - 30.0) нг/кг
79	ISO 18363-1	Жиры и масла животные и растительные	10.4	1501-1518	Массовая доля 3-MCPD и глицидола	( 0.003 - 3) мг/кг
80	СТ РК ISO 18363-1	Жиры и масла животные и растительные	10.4	1501-1518	Массовая доля 3-MCPD и глицидола	( 0.003 - 3) мг/кг

1	2	3	4	5	6	7
81	ГФ РБ раздел 1 «Общие сведения» и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства.	21.1 21.10 21.10.1 21.10.20.120 21.10.32	3003 – 3004 из 4201	Внешний вид (описание)	-
		Лекарственные средства: Экстракты; Порошки и гранулы; Фармацевтические субстанции.	21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126		Цвет (описание)	-
82	ГФ РБ 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.	21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180		Запах (описание)	-
					21.10.54.190	Прозрачность и степень мутности жидкостей (описание)
83	ГФ РБ ст. 2.2.1 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; Суспензии и эмульсии: Капли; Настойки и экстракты; Порошки и гранулы; Фармацевтические субстанции; Лиофилизат	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			
84	ГФ РБ ст. 2.2.2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам,				Степень окраски жидкостей / цвет / цветность / цветность раствора / окраска / окраска раствора (описание)	-

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					
85	ГФ РБ ст. 2.2.3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				pH / активность (концентрация) водородных ионов / водородный показатель / pH раствора	от 0 до 14
86	ГФ РБ ст. 2.2.5 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				Плотность / Относительная плотность / плотность при 20 °С / плотность при 25 °С	700 – 1840 кг/м <sup>3</sup> 0,001 – 3,000 мг/см <sup>3</sup> 0,0001 – 3,000 мг/см <sup>3</sup>
87	ГФ РБ ст. 2.9.17 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Номинальный объем / извлекаемый объем / объем наполнения (заполнения) / объем наполнения (заполнения) флаконов / объем препарата во флаконе	0,1 – 1000 мл (см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ); 80 -150 % от номинального; Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ Не выдерживает испытание
88	ГФ РБ ст. 2.2.6 и иные утвержденные в	Лекарственные средства.			Показатель преломления /	1,3 – 1,7;

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	Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.			индекс рефракции / количественное определение	0,0001 – 500 г/мл; мг/мл; г/л; мг/л; г/см <sup>3</sup> ; мг/см <sup>3</sup>
89	ГФ РБ ст. 2.2.9 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	Лекарственные средства: Растворы; Суспензии и эмульсии; Капли (глазные); Настойки и экстракты; Фармацевтические субстанции			Вязкость	0,0001–100000 мм <sup>2</sup> /с; пз; спз; Па <sup>х</sup> с; мПа <sup>х</sup> с; м <sup>2</sup> /с; ст; сст;
90	ГФ РБ ст. 2.2.10 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					

1	2	3	4	5	6	7
91	ГФ РБ ст. 2.2.13 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Порошки и гранулы (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;	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%
92	ГФ РБ ст. 2.5.12 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Фармацевтические субстанции	21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 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			
93	ГФ РБ ст. 2. 2.14 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Фармацевтические субстанции	21.1 21.10	3003	Температура плавления / точка плавления	25 – 400 °С
94	ГФ РБ ст. 2.4.14 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования	Фармацевтические субстанции Лекарственное растительное сырьё и сборы.			Сульфатная зола	0,001 – 10,000%

1	2	3	4	5	6	7
	(испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
95	ГФ РБ ст. 2.4.16 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Зола общая	0,001 – 10,000%
96	ГФ РБ ст. 2.2.20 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное 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	3003-3004	Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,000001-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет)

1	2	3	4	5	6	7
97	ГФ РБ ст. 2.5.8 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза		21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190			0,01 -10 мгКОН/мл (см <sup>3</sup> ;г); 0,0001-150%; 0,0001-150% весовой; 0,0001-150% объемных; не обнаружено
98	ГФ РБ ст. 2.2.23 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза		21.20.1 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			0,01-10000 мкг/ кг ( г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,000001-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет) не обнаружено
99	ГФ РБ 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				Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	0,1-10000 мкг/ кг ( г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет);

1	2	3	4	5	6	7
						0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 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
100	ГФ РБ 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				Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	0,1-10000 мкг/ кг ( г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,000001-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10,0 г/ кг (г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет) 0,0001-150%; 0,0001-150% весовой; 0,0001-150% объёмных; не обнаружено
101	ГФ РБ 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				Количественное определение (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация) действующего вещества	(0,002 – 500) мг/кг, мг/дм <sup>3</sup>
102	ГФ РБ ст. 2.5.50 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие				Количественное определение / количественное	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий;



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>содержание / массовая доля / массовая концентрация</p>	<p>палочку; упаковку; пакет); 0,000001-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет) 0,0001-150%; 0,0001-150% весовой; 0,0001-150% объёмных; не обнаружено</p>
103	<p>ГФ РБ 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</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; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 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;</p>

1	2	3	4	5	6	7
						не обнаружено
					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)			Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Количественное определение антимикробных консервантов / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	0,1-10000 мкг/ мл (см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; пипет.; шприц; фл.); 0,00001-10000 мг/ мл (см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 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: 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	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Количественное определение ароматических компонентов / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (г; 100г;

1	2	3	4	5	6	7
						мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 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
104	ГФ РБ ст. 2.2.29 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.			<p>Подлинность</p> <p>Количественное определение (количественное содержание; массовая доля; массовая концентрация) действующего вещества</p> <p>Посторонние примеси /</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; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 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>0,01 - 20%</p>

1	2	3	4	5	6	7
					родственные соединения	0,01 - 20% от действующего вещества (при необходимости указать условия)
		Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; Капли (глазные)			Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Количественное определение антимикробных консервантов / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	0,1-10000 мкг/ мл (см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; пипет.; шприц; фл.); 0,00001-10000 мг/ мл (см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 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: Растворы: - для орального применения; - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для орального применения; - для инъекций; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты): - для орального применения. Настойки и экстракты; Фармацевтические субстанции. Лекарственное растительное сырьё и сборы.			Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Количественное определение ароматических компонентов / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет) 0,1 – 100000000 МЕ/кг (г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 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:			Подлинность; Количественное	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при

1	2	3	4	5	6	7
		<p>- для орального применения; - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для орального применения; - для инъекций; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты): - для орального применения. Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы; Фармацевтические субстанции; Фармацевтические субстанции растительного происхождения. Лекарственное растительное сырьё и сборы.</p>			<p>определение антиоксидантов / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация</p>	<p>необходимости указать условия); 0,1-10000 мкг/ мл (см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100мл; пипет.; шприц; фл.); 0,00001-10000 мг/ мл (см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 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. Фармацевтические субстанции</p>			<p>Подлинность</p>	<p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p>
					<p>Количественное определение органических кислот / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация</p>	<p>0,1-10000 мкг/ кг (г; 100г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет) 0,1 – 100000000 МЕ/кг (г; 100г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 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>
105	ГФ РБ ст. 5.10 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования	<p>Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.</p>			<p>Посторонние примеси / родственные соединения</p>	<p>0,01 - 20% 0,01 - 20% от действующего вещества (при необходимости указать</p>

1	2	3	4	5	6	7
	(испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					условия)
106	ГФ РБ ст. 2.2.27 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.			Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
107	ГФ РБ ст. 2.3.1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
108	ГФ РБ ст. 2.2.24 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения	Лекарственные средства: Растворы; Капли; Аэрозоли и спреи; Суспензии и эмульсии; Порошки и гранулы; Суппозитории (палочки) Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Мази; Лиофилизат;			Подлинность  Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)  0,1-10000 мкг/ кг ( г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.;

1	2	3	4	5	6	7
	государств - членов Евразийского экономического союза	Фармацевтические субстанции. Лекарственное растительное сырьё и сборы.				<p>пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 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>
109	ГФ РБ ст. 2.2.40 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				<p>Подлинность</p> <p>Количественное определение / количество / содержание / массовая доля / массовая концентрация</p>	<p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г;</p>

1	2	3	4	5	6	7
						мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 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
110	ГФ РБ ст. 2.2.48 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 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
111	ГФ РБ ст. 2.2.32 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.			Потеря в массе при высушивании / метод высушивания / массовая доля влаги / влажность	0,001 – 50,0 %



1	2	3	4	5	6	7
	(испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
112	ГФ РБ ст. 2.4.24 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.			Остаточные органические растворители	10 -5000ppm (мг/кг; мкг/г); 0,00001 – 10%
113	ГФ РБ ст. 5.4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
114	ГФ РБ ст. 2.4.27 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения				Содержание тяжелых металлов (кадмий, свинец, мышьяк, ртуть)	(0,002 – 500) мг/кг, мг/дм <sup>3</sup>

1	2	3	4	5	6	7
	государств - членов Евразийского экономического союза					
115	ГФ РБ ст. 2.4.8 (Метод А, Метод В) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
116	ГФ РБ ст. 2.5.1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Мази; Капли (глазные); Экстракты	21.10.51.120 21.10.52.110 21.10.54 21.10.54.180 21.20.1 21.20.10 02.30.40.140	3004	Кислотное число	0,01 -10 мгКОН/мл (см <sup>3</sup> ;г)
117	ГФ РБ ст. 2.5.5 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Перекисное число	0,01-50 ммольО2/кг

1	2	3	4	5	6	7
118	ГФ РБ ст. 2.5.33 (Метод 1, Метод 5, Метод 7) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Лиофилизат.	21.20 21.20.1	3004	Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Количественное определение белка / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	0,2 - 2,0 мг/мл
119	ГФ РБ ст. 2.6.1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для наружного применения (при нанесении на раны); - для интрацестерального введения; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; - для интрацестерального введения; Капли (глазные); Мази (кремы, гели, линименты, пасты); - для наружного применения; - для интрацестерального введения; - глазные; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты): - для приготовления раствора для инъекций; - для наружного применения (при нанесении на раны)	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	3003-3004	Стерильность	Стерильно/нестерильно; выдерживает испытание/не выдерживает испытание
120	ГФ РБ ст. 2.6.12 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения	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;	21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 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		Микробиологическая чистота: Общее число аэробных бактерий; Общее число грибов; энтеробактерии и др. грамотрицательные бактерии; E. coli; Pseudomonas aeruginosa; Staphylococcus	Выдерживает испытание/не выдерживает испытание(при необходимости указать условия)

1	2	3	4	5	6	7
	государств - членов Евразийского экономического союза	Капли: - ушные; - назальные;	21.20.21.139 02.30.40.140		aureus; Salmonella	
121	ГФ РБ ст. 2.6.13 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	- 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;				
122	ГФ РБ ст. 2.6.31 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	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				
123	ГФ РБ ст. 5.1.4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
124	ГФ РБ ст. 5.1.8 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования					

1	2	3	4	5	6	7
	(испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
125	ГФ РБ ст. 2.7.2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	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, пеллеты): - для приготовления (раствора для инъекций, для орального применения, капель); - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Лиофилизат; Таблетки; Фармацевтические субстанции.	21.1 21.10 21.10.1 21.10.20.120 21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1	3003 – 3004	Определение антимикробной активности антибиотиков методом диффузии в агар / количественное определение / количественное содержание	0,001-1000000 мкг/ кг (мг; г; 10 мг; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; 10 мл; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/ кг (мг; г; 10 г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 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; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 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; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 10 г; 100г; мл; 10 мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%, 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено

1	2	3	4	5	6	7
126	ГФ РБ ст. 2.6.14 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; Порошки и гранулы: - для приготовления раствора для инъекций. Фармацевтические субстанции	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		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 <sup>3</sup> ; 10 мл; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; порошок; лиофилизат; шприц; амп.; фл.; упаковку; пакет; ЕД); 0,001-1000000000 ЕУ/ мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см <sup>3</sup> ; 10 мл; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; порошок; лиофилизат; шприц; амп.; фл.; упаковку; пакет; ЕД); 0,001-1000000000 МЕ/ мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см <sup>3</sup> ; 10 мл; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; порошок; лиофилизат; шприц; амп.; фл.; упаковку; пакет; ЕД)
127	ГФ РБ ст. 2.9.1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты); Система: - для вагинального введения Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы.	21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159 02.30.40.140	3004	Распадаемость	0,5 -120мин; Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
128	ГФ РБ ст. 2.9.2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза		21.20.10.158 21.20.10.159 02.30.40.140			
129	ГФ РБ ст. 2.9.3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования		21.20.10.158 21.20.10.159 02.30.40.140		Растворение	0,1 – 120% от заявленного; Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание

1	2	3	4	5	6	7
	(испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
130	ГФ РБ ст. 2.9.5 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикеты, таблетки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты); Система: - для вагинального введения Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикеты, таблетки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы; Капли			Средняя масса / однородность по массе	0,1 – 10 кг; 0,001 – 500 г; 1,0 – 5000 мг; 0,01 – 50 % от средней массы; Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
131	ГФ РБ ст. 2.9.6 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки и драже, брикеты, таблетки; 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		Однородность дозирования	Соответствует/ Не соответствует (при необходимости указать условия); Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
132	ГФ РБ ст. 2.9.40 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в		21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180			

1	2	3	4	5	6	7
	Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза		21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159 02.30.40.140			
133	ГФ РБ монография 0672 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>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</p> <p>Лекарственные средства: Суспензии; Капли (глазные)</p>			<p>Седиментационная устойчивость</p> <p>Способность к ресуспендированию</p>	<p>0,5 – 120мин; Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание</p> <p>0,5 – 120мин; Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание</p>
134	ГФ РБ ст. 2.9.27 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства: Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные; - для местного применения; - для орального применения; Аэрозоли и спреи; Мази; Пленки (глазные)</p>			Однородность массы дозы / однородность массы	0,01 – 50 % от средней массы; Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
135	ГФ РБ ст. 2.9.10 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном	<p>Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Настойки и экстракты: - для орального применения;</p>	21.10.51.120 21.10.52.110 21.10.54 21.10.54.180 21.20.1 21.20.10 02.30.40.140	3004	Количественное определение спирта этилового / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / массово-объемная концентрация	0,01-96 % (масс, об); г/л (дм <sup>3</sup> , см <sup>3</sup> , мл) ; мг/мл (см <sup>3</sup> )



1	2	3	4	5	6	7
	порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	- для наружного применения; - для местного применения; Сиропы				
136	ГФ РБ ст. 2.9.12 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Порошки и гранулы.	21.10.32 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10	3004	Определение фракционного состава / распределение по размерам частиц / размер частиц	45 мкм – 11,2 мм
137	ГФ РБ ст. 2.9.35 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
138	ГФ РБ ст. 2.9.38 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского					

1	2	3	4	5	6	7
	экономического союза					
139	ГФ РБ ст. 2.9.34 (метод 1) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Насыпная плотность	10-10000 кг/м <sup>3</sup> ; 0,01 – 10 г/мл
140	ГФ РБ ст. 2.9.20 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Жидкие и твердые парентеральные лекарственные формы, глазные лекарственные формы	21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139	3004	Механические включения / наличие механических включений	Отсутствуют/ Присутствуют; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
141	ГФ РБ монография 0132 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода	Лекарственные средства: Мази	21.10.54 21.10.54.180 21.20.1 21.20.10	3004	Однородность	Однородна/не однородна; Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание

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					
142	ГФ РБ монография 1433 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза; и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к кормам и кормовым добавкам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры кормов и кормовых добавок государств - членов Евразийского экономического союза	<p>Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения. Кормовые добавки</p> <p>Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.</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	3003 – 3004; 2309	<p>Содержание фармакологически активных веществ или биологическая активность</p> <p>Содержание примесей</p>	<p><math>10^{-8}</math> – 10,0 %; <math>10^{-8}</math> – 0,1 %/таб (флакон); <math>10^{-8}</math> – 10,0 мг/г (мг; см<sup>3</sup>; мл; дм<sup>3</sup>; л); <math>10^{-3}</math> – 100 мкг/г (мг; см<sup>3</sup>; мл; дм<sup>3</sup>; л)</p> <p>0,1-20%; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание; Наличие/ отсутствие (при необходимости указать условия)</p>
143	ГФ РБ монография 0765 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза; и иные утвержденные в установленном	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения. Кормовые добавки			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 <sup>3</sup> ; мл; дм <sup>3</sup> ; л); $10^{-3}$ – 100 мкг/г (мг; см <sup>3</sup> ; мл; дм <sup>3</sup> ; л)

1	2	3	4	5	6	7
	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					
144	ГФ РБ ст. 2.8.16 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.			Массовая доля сухого остатка / сухой остаток	0,001 – 10%
145	ГФ РБ ст. 2.8.17 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Потеря в массе при высушивании / определение влажности / массовая доля влаги / влажность	0,001 – 50%
146	ГФ РБ ст. 2.8.2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения				Содержание примесей	0,1-20%; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание; Наличие/ отсутствие (при необходимости указать условия)

1	2	3	4	5	6	7
	государств - членов Евразийского экономического союза					
147	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.1.1.0001.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Капли; Аэрозоли и спреи; Суспензии и эмульсии; Порошки и гранулы; Суппозитории (палочки) Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Мази; Лиофилизат; Фармацевтические субстанции. Лекарственное растительное сырьё и сборы.	21.1 21.10 21.10.1 21.10.20.120 21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140	3003-3004	Подлинность  Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)  0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 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
148	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.1.1.0002.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к				Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)

1	2	3	4	5	6	7
	<p>лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>				<p>Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация</p>	<p>0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет);  0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет);  0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет);  0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий);  0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 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>
149	<p>ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.1.1.0009.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>				<p>Подлинность</p> <p>Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация</p>	<p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет);  0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет);  0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл;</p>

1	2	3	4	5	6	7
						см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 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
150	ГФ, XIII издание, ОФС.1.1.0015.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Порошки и гранулы.	21.1 21.10 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	3003-3004	Определение фракционного состава / распределение по размерам частиц / размер частиц	45 мкм – 11,2мм

1	2	3	4	5	6	7
151	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.3.0012.15 (Метод 1, Метод 5, Метод 7) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Лиофилизат.	21.20 21.20.1	3004	Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Количественное определение белка / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	0,2 – 2,0 мг/мл
152	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.1.0019.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Настойки; Экстракты; Растворы	21.10.53 21.10.53.120 21.20.1 21.20.10 02.30.40.140	3003-3004	Массовая доля сухого остатка / сухой остаток	0,001 – 10%
153	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.1.0021.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
154	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.1.0006.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения;	21.1 21.10 21.10.1 21.10.20.120 21.10.32 21.10.5	3003-3004	Цвет / цветность / цветность раствора / окраска / окраска раствора (описание)	-



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	<ul style="list-style-type: none"> <li>- для интрацистернального введения;</li> <li>- для местного применения;</li> <li>- для инфузий;</li> <li>Суспензии и эмульсии:</li> <li>- для инъекций;</li> <li>- для орального применения;</li> <li>- для наружного применения;</li> <li>- для внутриматочного введения;</li> <li>- для интрацистернального введения;</li> <li>- для местного применения;</li> <li>Капли:</li> <li>- глазные;</li> <li>- ушные;</li> <li>- назальные;</li> <li>- подъязычные</li> <li>- для местного применения;</li> <li>- для орального применения.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>21.10.51.120</li> <li>21.10.51.121</li> <li>21.10.51.122</li> <li>21.10.51.123</li> <li>21.10.51.124</li> <li>21.10.51.125</li> <li>21.10.51.126</li> <li>21.10.51.129</li> <li>21.10.52.110</li> <li>21.10.53</li> <li>21.10.53.120</li> <li>21.10.54</li> <li>21.10.54.110</li> <li>21.10.54.120</li> <li>21.10.54.130</li> <li>21.10.54.140</li> <li>21.10.54.150</li> <li>21.10.54.160</li> <li>21.10.54.170</li> <li>21.10.54.180</li> <li>21.10.54.190</li> <li>21.20.1</li> <li>21.20.10</li> <li>21.20.10.158</li> <li>21.20.10.159</li> <li>21.20.10.213</li> <li>21.20.21.130</li> <li>21.20.21.139</li> <li>02.30.40.140</li> </ul>			
155	USP, (201) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	<ul style="list-style-type: none"> <li>Лекарственные средства.</li> <li>Лекарственное растительное сырьё и сборы.</li> <li>Фармацевтические субстанции.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>21.1</li> <li>21.10</li> <li>21.10.1</li> <li>21.10.20.120</li> <li>21.10.32</li> <li>21.10.5</li> <li>21.10.51.120</li> <li>21.10.51.121</li> <li>21.10.51.122</li> <li>21.10.51.123</li> <li>21.10.51.124</li> <li>21.10.51.125</li> <li>21.10.51.126</li> <li>21.10.51.129</li> <li>21.10.52.110</li> <li>21.10.53</li> <li>21.10.53.120</li> </ul>	3003 – 3004	Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
156	USP, (203) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие		<ul style="list-style-type: none"> <li>21.10.52.110</li> <li>21.10.53</li> <li>21.10.53.120</li> </ul>			

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		21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190			
157	USP, (1064) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза		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			
158	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					
159	USP, (790) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных	Лекарственные средства: Жидкие и твердые парентеральные лекарственные формы, глазные лекарственные формы	21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110	3004	Механические включения / наличие механических включений	Отсутствуют/ Присутствуют; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)

1	2	3	4	5	6	7
	средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза		21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 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			
160	USP, (1) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Суспензии; Капли (глазные)	21.10.51.120 21.10.52.110 21.10.54 21.10.54.180 21.20.1 21.20.10	3004	Способность к ресуспендированию	0,5 – 120мин
161	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					

1	2	3	4	5	6	7
162	USP, (755) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные; - для местного применения; - для орального применения; Суспензии и эмульсии; Аэрозоли, спреи, пены; Настойки и экстракты: - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Мази; Сиропы; Бальзамы; Порошки и гранулы	21.1 21.10 21.10.1 21.10.20.120 21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140	3004	Масса (объем) содержимого упаковки	0,1 – 25000 мл (см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ); 0,1 – 10 кг; 0,001 – 500 г; 1,0 – 5000 мг; Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
163	USP, (603) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения	Лекарственные средства: Аэрозоли, спреи, пены	21.1 21.10 21.10.1 21.10.20.120 21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124	3004	Количество доз в упаковке	0-1000; Соответствует/не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание

1	2	3	4	5	6	7
	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 21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140			
164	USP, (561) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.	21.1 21.10 21.10.53 21.10.53.120 21.20.1 21.20.10 02.30.40.140	3003 – 3004; 2308	Содержание примесей	0,1-20%; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание; Наличие/ отсутствие (при необходимости указать условия)
					Потеря в массе при высушивании / определение влажности / массовая доля влаги	0,001 – 50%
165	USP, (565) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в				Массовая доля сухого остатка / сухой остаток	0,001 – 10%

1	2	3	4	5	6	7
	Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
166	USP, (611) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Настойки и экстракты: - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Сиропы	21.10.51.120 21.10.52.110 21.10.54 21.10.54.180 21.20.1 21.20.10 02.30.40.140	3004	Количественное определение спирта этилового / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / массово-объемная концентрация	0,01-96 % (масс, об); г/л (дм <sup>3</sup> , см <sup>3</sup> , мл) ; мг/мл (см <sup>3</sup> )
167	USP, (401) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Мази; Капли (глазные); Экстракты	21.10.51.120 21.10.52.110 21.10.54 21.10.54.180 21.20.1 21.20.10 02.30.40.140	3004	Кислотное число	0,01 -10 мгКОН/мл (см <sup>3</sup> ;г)
168	USP, (541) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; - для инфузий; Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - для местного применения; - для орального применения; Порошки и гранулы (микрогранулы,	21.1 21.10 21.10.20.120 21.10.51.120 21.10.54 21.10.54.180 21.20.1 21.20.10 21.20.10.213 21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.21.130 21.20.21.139 21.20.14 21.20.14.000	3004	Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	0,1-10000 мкг/ кг ( г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,000001-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10,0 г/ кг (г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет) 0,01 -10 мгКОН/мл (см <sup>3</sup> ;г); 0,0001-150%; 0,0001-150% весовой;

1	2	3	4	5	6	7
		пеллеты); Таблетки; Мази; Аэрозоли и спреи; Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы; Шашки лекарственные; Шнур. Фармацевтические субстанции.	02.30.40.140			0,0001-150% объёмных; не обнаружено
169	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	45 мкм – 11,2мм
170	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					
171	USP, (616) Metod 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				Насыпная плотность	10-10000 кг/м <sup>3</sup> ; 0,01 – 10 г/мл

1	2	3	4	5	6	7
	средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
172	USP, (1103) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты): - для приготовления (раствора для инъекций, капель); Лиофилизат	21.10.52.110 21.20.1 21.20.10 21.20.10.213	3004	Подлинность, количественное определение (количественное содержание, массовая доля; массовая концентрация) действующего вещества	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) 0,1-10000 мкг/ кг ( г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл); не обнаружено
173	USP, (631) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для 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.	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	3003-3004	Степень окраски жидкостей / цвет / цветность / цветность раствора / окраска / окраска раствора (описание)	-



1	2	3	4	5	6	7
			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			
174	USP, (197) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Капли; Аэрозоли и спреи; Суспензии и эмульсии; Порошки и гранулы; Суппозитории (палочки) Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Мази; Лиофилизат; Фармацевтические субстанции. Лекарственное растительное сырьё и сборы.	21.1 21.10 21.10.1 21.10.20.120 21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.10.213 21.20.21.130	3003-3004	Подлинность  Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)  0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%, 0,00001-150% весовой, 0,00001-150% объёмных, 1,0 – 200,0 % от

1	2	3	4	5	6	7
			21.20.21.139 02.30.40.140			заявленного; не обнаружено
175	USP, (854) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				<p>Подлинность</p> <p>Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация</p>	<p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 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>
176	USP, (1119) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие				Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)

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>Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация</p>	<p>0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет);  0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет);  0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет);  0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий);  0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 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>
177	<p>USP, (1120) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>				<p>Подлинность</p> <p>Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация</p>	<p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет);  0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет);  0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина;</p>

1	2	3	4	5	6	7
						суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 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
178	ЕР, ст. 2.2.27 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное 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	3003 – 3004 из 4201	Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
179	ЕР, ст. 2.2.6 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158		Показатель преломления / индекс рефракции / количественное определение	1,3 – 1,7; 0,0001 – 500 г/мл; мг/мл; г/л; мг/л; г/см <sup>3</sup> ; мг/см <sup>3</sup>

1	2	3	4	5	6	7
			21.20.10.159 21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140 15.12.11			
180	ЕР, ст. 2.9.20 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Жидкие и твердые парентеральные лекарственные формы, глазные лекарственные формы	21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139	3004	Механические включения / наличие механических включений	Отсутствуют/ Присутствуют; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
181	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 21.10.54.140	3004	Определение фракционного состава / распределение по размерам частиц / размер частиц	45 мкм – 11,2 мм

1	2	3	4	5	6	7
182	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		21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10			
183	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					
184	ЕР, ст. 2.9.34 (метод 1) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Насыпная плотность	10-10000 кг/м <sup>3</sup> ; 0,01 – 10 г/мл
185	ЕР, ст. 2.8.16 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам,	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции	21.1 21.10 21.10.53 21.10.53.120 21.20.1 21.20.10 02.30.40.140	3003 – 3004	Массовая доля сухого остатка / сухой остаток	0,001 – 10%

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	растительного происхождения.				
186	ЕР, ст. 2.5.8 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное 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	Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 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
187	ЕР, ст. 2.2.2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения,	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения;	21.1 21.10 21.10.1 21.10.20.120 21.10.32	3003-3004	Степень окраски жидкостей / цвет / цветность / цветность раствора / окраска / окраска раствора	-

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	<ul style="list-style-type: none"> <li>- для внутриматочного введения;</li> <li>- для интрацистернального введения;</li> <li>- для местного применения;</li> <li>- для инфузий;</li> <li>Суспензии и эмульсии:</li> <li>- для инъекций;</li> <li>- для орального применения;</li> <li>- для наружного применения;</li> <li>- для внутриматочного введения;</li> <li>- для интрацистернального введения;</li> <li>- для местного применения;</li> <li>Капли:</li> <li>- глазные;</li> <li>- ушные;</li> <li>- назальные;</li> <li>- подъязычные</li> <li>- для местного применения;</li> <li>- для орального применения.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>21.10.5</li> <li>21.10.51.120</li> <li>21.10.51.121</li> <li>21.10.51.122</li> <li>21.10.51.123</li> <li>21.10.51.124</li> <li>21.10.51.125</li> <li>21.10.51.126</li> <li>21.10.51.129</li> <li>21.10.52.110</li> <li>21.10.53</li> <li>21.10.53.120</li> <li>21.10.54</li> <li>21.10.54.110</li> <li>21.10.54.120</li> <li>21.10.54.130</li> <li>21.10.54.140</li> <li>21.10.54.150</li> <li>21.10.54.160</li> <li>21.10.54.170</li> <li>21.10.54.180</li> <li>21.10.54.190</li> <li>21.20.1</li> <li>21.20.10</li> <li>21.20.10.158</li> <li>21.20.10.159</li> <li>21.20.10.213</li> <li>21.20.21.130</li> <li>21.20.21.139</li> <li>02.30.40.140</li> </ul>		(описание)	
188	ЕР, ст. 2.2.24 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Капли; Аэрозоли и спреи; Суспензии и эмульсии; Порошки и гранулы; Суппозитории (палочки) Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Мази; Лиофилизат; Фармацевтические субстанции. Лекарственное растительное сырьё и сборы.	<ul style="list-style-type: none"> <li>21.1</li> <li>21.10</li> <li>21.10.1</li> <li>21.10.20.120</li> <li>21.10.32</li> <li>21.10.5</li> <li>21.10.51.120</li> <li>21.10.51.121</li> <li>21.10.51.122</li> <li>21.10.51.123</li> <li>21.10.51.124</li> <li>21.10.51.125</li> <li>21.10.51.126</li> <li>21.10.51.129</li> <li>21.10.52.110</li> <li>21.10.53</li> </ul>	3003-3004	Подлинность  Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)  0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.;



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 21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140			пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 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
189	ЕР, ст 2.2.40 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Подлинность  Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)  0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%, 0,00001-150% весовой,

1	2	3	4	5	6	7
						0,00001-150% объёмных, 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
190	ЕР, ст. 2.2.48 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 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
191	ВР, Appendix III A и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.			Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)

1	2	3	4	5	6	7
	(испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
192	ВР, Appendix V E и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования 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	Показатель преломления / индекс рефракции / количественное определение	1,3 – 1,7; 0,0001 – 500 г/мл; мг/мл; г/л; мг/л; г/см <sup>3</sup> ; мг/см <sup>3</sup>

1	2	3	4	5	6	7
193	ВР, Appendix XIII В и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Жидкие и твердые парентеральные лекарственные формы, глазные лекарственные формы	21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139	3004	Механические включения / наличие механических включений	Отсутствуют/ Присутствуют;; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
194	ВР, Appendix XVII 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: 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	3004	Определение фракционного состава / распределение по размерам частиц / размер частиц	45 мкм – 11,2 мм
195	ВР, Appendix XVII В и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения,		21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190			

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		21.20.1 21.20.10			
196	ВР, Appendix XVII S, Metod 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				Насыпная плотность	10-10000 кг/м <sup>3</sup> ; 0,01 – 10 г/мл
197	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: Экстракты; Порошки и гранулы; Фармацевтические субстанции.	21.1 21.10 21.10.1 21.10.20.120 21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170	3003 – 3004	Растворимость	Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)

1	2	3	4	5	6	7
			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			
198	ВР, Appendix XI P и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.	21.1 21.10 21.10.53 21.10.53.120 21.20.1 21.20.10 02.30.40.140	3003 – 3004; 2308	Массовая доля сухого остатка / сухой остаток	0,001 – 10%
199	ВР, Appendix XI Q и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Потеря в массе при высушивании / определение влажности / массовая доля влаги / влажность	0,001 – 50%
200	ВР, Herbal Drug Extracts и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных	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; 2308-2309	Содержание фармакологически активных веществ или биологическая активность	10 <sup>-8</sup> – 10,0 %; 10 <sup>-8</sup> – 0,1 %/таб (флакон); 10 <sup>-8</sup> – 10,0 мг/г (мг; см <sup>3</sup> ; мл; дм <sup>3</sup> ; л); 10 <sup>-3</sup> – 100 мкг/г (мг; см <sup>3</sup> ; мл; дм <sup>3</sup> ; л)

1	2	3	4	5	6	7
	<p>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>					
201	<p>ВР, Herbal Drugs и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</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>Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.</p>			Содержание примесей	0,1-20%; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание; Наличие/ отсутствие (при необходимости указать условия)
202	<p>ВР, Appendix XI D и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных</p>	<p>Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.</p>			Содержание примесей	0,1-20%; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание; Наличие/ отсутствие (при необходимости указать условия)

1	2	3	4	5	6	7
	средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
203	BP, Appendix VII (Method A, Method B, Limit Test for Heavy Metals in Herbal Drugs and Herbal Drug Preparations) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1 21.10 21.10.1 21.10.20.120 21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140	3003-3004	Содержание тяжелых металлов (кадмий, свинец, мышьяк, ртуть)	(0,002 – 500) мг/кг, мг/дм <sup>3</sup>
204	BP, Appendix X B и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном	Лекарственные средства: Растворы; Мази; Капли (глазные); Экстракты	21.10.51.120 21.10.52.110 21.10.54 21.10.54.180 21.20.1 21.20.10 02.30.40.140	3004	Кислотное число	0,01 -10 мгКОН/мл (см <sup>3</sup> ;г)



1	2	3	4	5	6	7
	порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
205	ВР, Appendix X F и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Перекисное число	0,01-50 ммольО <sub>2</sub> /кг
206	ВР, Appendix VI и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное 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	3003-3004	Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)

1	2	3	4	5	6	7
207	ВР, Appendix VIII В (Potentiometric Titration, Determination of Primary Aromatic Amino-nitrogen) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза		21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 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	0,1-10000 мкг/ кг ( г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,000001-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10,0 г/ кг (г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,0001-10 мгКОН/мл (см <sup>3</sup> ;г); 0,0001-150%, 0,0001-150% весовой, 0,0001-150% объёмных, не обнаружено
208	ВР, Appendix XIV В и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; 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	Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	0,1-10000 мкг/ кг ( г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл); не обнаружено

1	2	3	4	5	6	7
209	ВР, Appendix V III F и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Настойки и экстракты: - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Сиропы	21.10.51.120 21.10.52.110 21.10.54 21.10.54.180 21.20.1 21.20.10 02.30.40.140	3004	Количественное определение спирта этилового / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / массово-объемная концентрация	0,01-96 % (масс, об); г/л (дм <sup>3</sup> , см <sup>3</sup> . мл) ; мг/мл (см <sup>3</sup> )
210	ВР, Appendix II A и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Капли; Аэрозоли и спреи; Суспензии и эмульсии; Порошки и гранулы; Суппозитории (палочки) Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Мази; Лиофилизат; Фармацевтические субстанции. Лекарственное растительное сырьё и сборы.	21.1 21.10 21.10.1 21.10.20.120 21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.10.213 21.20.21.130	3003-3004 2308	Подлинность  Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)  00,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 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

1	2	3	4	5	6	7
211	<p>ВР, Appendix II Н и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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>21.20.21.139 02.30.40.140</p>		<p>Подлинность</p> <p>Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация</p>	<p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет);</p> <p>0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет);</p> <p>0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет);</p> <p>0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий);</p> <p>0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий);</p> <p>0,00001-150%, 0,00001-150% весовой, 0,00001-150% объёмных, 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p>
212	<p>ВР, Appendix IV В и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<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;</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</p>	3003-3004	<p>Степень окраски жидкостей / цвет / цветность / цветность раствора / окраска / окраска раствора (описание)</p>	-

1	2	3	4	5	6	7
		<ul style="list-style-type: none"> <li>- для внутриматочного введения;</li> <li>- для интрацистернального введения;</li> <li>- для местного применения;</li> <li>Капли:</li> <li>- глазные;</li> <li>- ушные;</li> <li>- назальные;</li> <li>- подъязычные</li> <li>- для местного применения;</li> <li>- для орального применения.</li> </ul>	21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 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			
213	ВР, Appendix VIII P (Method 1, Method 5, Method 7) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Лиофилизат.	21.20 21.20.1	3004	Подлинность  Количественное определение белка / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)  0,2-2,0 мг/мл
214	ГФ, XIV издание, ОФС.1.1.0001.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1 21.10 21.10.1 21.10.20.120	3003 – 3004 из 3305	Внешний вид (описание)  Цвет (описание)  Запах (описание)	-  -  -

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	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		Консистенция (описание)	-
215	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.1.0015.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты)	21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190		Внешний вид (описание) Цвет (описание) Определение талька, аэросила, титана двуокиси и др. вспомогательных веществ	- - 0-5 %
216	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.1.0013.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза		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		Внешний вид (описание)	-
217					Внешний вид (описание)	-

1	2	3	4	5	6	7
	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.1.0010.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Время растворения	0,5 – 120 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
218	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.1.0004.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Внешний вид (описание)	-
					Размер	45 мкм – 11,2 мм
					Распадаемость	0,5 – 120 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
219	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.1.0011.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Внешний вид (описание)	-

1	2	3	4	5	6	7
220	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.1.0027.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - для местного применения; - для орального применения;	21.1 21.10 21.10.20.120 21.10.51.120 21.10.54 21.10.54.180 21.20.1 21.20.10 21.20.10.213 21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.21.130 21.20.21.139 21.20.14 21.20.14.000	3004	Внешний вид (описание)	-
221	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.1.0031.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Лиофилизат	21.1 21.10 21.20.21.130 21.20.21.139	3004	Внешний вид (описание)	-
					Время растворения	0,5 – 120 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
222	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.1.0041.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы	21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.14 21.20.14.000	3004	Внешний вид (описание)	-
					Пенообразующая способность	10 -700 мм
223		Лекарственные средства: Суспензии Капли (глазные) Растворы	21.10.20.120 21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121	3004	Внешний вид (описание)	-
					Седиментационная устойчивость	0,5 – 120 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)



1	2	3	4	5	6	7										
	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.1.0014.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза		21.10.51.122		Способность к ресуспендированию	0,5 – 120 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)										
21.10.51.123			Прохождение через иглу/инъецируемость раствора		от 0,2сек до 10мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание											
21.10.51.124			Расслоение (расслаивание)		0,5 – 120 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)											
21.10.51.125			Внешний вид (описание)		-											
	224	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.1.0017.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Эмульсии	21.10.51.126		Расслоение (расслаивание)	0,5 – 120 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)									
21.10.51.129				21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 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												
21.10.52.110																
21.10.53																
21.10.53.120																
21.10.54																
21.10.54.110																
21.10.54.120																
21.10.54.130																
21.20.1																
21.20.10																
21.20.10.213																
21.20.21.130																
21.20.21.139																
02.30.40.140																
	225	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.1.0008.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Мази (кремы, гели, линименты, пасты)	21.10.54	3004	Внешний вид (описание)	-									
21.10.54.180				Цвет (описание)				-								
21.20.1									Запах (описание)	-						
21.20.10											Консистенция (описание)	-				
													Однородность массы дозы (однородность массы)	0,01 – 50 % от средней массы; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание		
															Однородность дозирования	Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
	226	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.1.0004.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1	3003 – 3004	рН/активность (концентрация) водородных ионов/водородный показатель/показатель концентрации	от 0 до 14									
21.10																
21.10.1																
21.10.20.120																
21.10.32																
21.10.5																

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		21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 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		водородных ионов	
227	ГФ, XIV издание, ОФС.1.1.0008.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное 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	3003 – 3004	Остаточные органические растворители	10 -5000ppm (мг/кг; мкг/г); 0,00001 – 10%
228	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.1.0010.15 и иные утвержденные в установленном				Потеря в массе при высушивании/метод	0,001 -50%

1	2	3	4	5	6	7
	порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза		21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 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		высушивания/ массовая доля влаги	
229	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.1.2.0005.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.1 21.10 21.10.1 21.10.20.120 21.10.32	3003 – 3004 из4201 из 3808	Посторонние примеси (родственные соединения)	0,01 - 20% 0,01 - 20% от действующего вещества (при необходимости указать условия)
		Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.	21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170		Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.;

1	2	3	4	5	6	7
			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			пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 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)			Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Количественное определение антимикробных консервантов / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	0,1-10000 мкг/ мл (см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; пипет.; шприц; фл.); 0,00001-10000 мг/ мл (см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 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: 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.			Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Количественное определение антиоксидантов/ количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	0,1-10000 мкг/ мл (см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; пипет.; шприц; фл.); 0,00001-10000 мг/ мл (см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 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: Растворы: - для орального применения;			Подлинность;	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при

1	2	3	4	5	6	7
		<p>- 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 / массовая концентрация</p>	<p>необходимости указать условия)</p> <p>0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет);</p> <p>0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет);</p> <p>0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет);</p> <p>0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий);</p> <p>0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий);</p> <p>0,00001-150%, 0,00001-150% весовой, 0,00001-150% объёмных, 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p>
230	<p>ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.1.2.0004.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.</p>			<p>Подлинность</p> <p>Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация</p>	<p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>00,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет);</p> <p>0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет);</p>

1	2	3	4	5	6	7
						<p>0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет);  0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий);  0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 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>			Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
		<p>Лекарственные средства.  Лекарственное растительное сырьё и сборы.  Фармацевтические субстанции.</p>	<p>21.1  21.10  21.10.1  21.10.20.120  21.10.32  21.10.5  21.10.51.120  21.10.51.121  21.10.51.122  21.10.51.123  21.10.51.124  21.10.51.125  21.10.51.126  21.10.51.129  21.10.52.110  21.10.53  21.10.53.120  21.10.54  21.10.54.110  21.10.54.120</p>	3003 – 3004	Количественное определение антимикробных консервантов / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	<p>0,1-10000 мкг/ мл (см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100мл; пипет.; шприц; фл.);  0,00001-10000 мг/ мл (см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100мл; пипет.; шприц; фл.);  0,00001-20%,  0,00001-20% весовой,  0,00001-20% объёмных,  1,0 – 200,0 % от заявленного;  не обнаружено</p>
231	<p>ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.1.2.0003.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>				Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)

1	2	3	4	5	6	7
232	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.1.1.0003.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза		21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 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		Подлинность  Оптическая плотность  Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	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; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 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
233	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.1.1.0008.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	(0,002 – 500) мг/кг, мг/дм <sup>3</sup>
234	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.1.0017.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к	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	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 <sup>3</sup> ; мг/см <sup>3</sup>

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		21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 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			
235	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.2.0005.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Жидкие и твердые парентеральные лекарственные формы, глазные лекарственные формы	21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120	3004	Механические включения	Отсутствуют/ Присутствуют; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)



1	2	3	4	5	6	7
			21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 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			
236	ГФ, XIV издание, ОФС.1.1.0015.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Порошки и гранулы.	21.10.32 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10	3004	Определение фракционного состава / распределение по размерам частиц / размер частиц	45 мкм – 11,2мм
237	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.3.0002.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Порошки и гранулы (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/вода/остаточная влажность/влага	0,01 – 100%

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			
238	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.1.0014.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	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; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интрацистернального введения;	21.1 21.10 21.10.1 21.10.20.120 21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159	3004	Плотность	700 – 1840 кг/м <sup>3</sup> 0,001 – 3,000 мг/см <sup>3</sup> 0,0001 – 3,000 мг/см <sup>3</sup>
239	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.1.0006.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	- для внутриматочного введения; - для интрацистернального введения; - для местного применения; Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные - для местного применения; - для орального применения.	21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159		Цвет / цветность / цветность раствора / окраска / окраска раствора (описание)	-
240	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.1.0007.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения,		21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159		Прозрачность и степень мутности жидкостей (описание)	-

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		21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140			
241	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.2.0002.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Номинальный объем / извлекаемый объем / объем наполнения (заполнения) / объем наполнения (заполнения) флаконов / объем препарата во флаконе	0,1 – 1000 мл (см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ); 80 -150 % от номинального; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
242	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.2.0003.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
243	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.2.0007.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского	Лекарственные средства: Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные; - для местного применения; - для орального применения; Суспензии и эмульсии; Аэрозоли, спреи, пены; Настойки и экстракты: - для орального применения;			Масса (объем) содержимого упаковки	0,1 – 25000 мл (см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ); 0,1 – 10 кг; 0,001 – 500 г; 1,0 – 5000 мг; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание

1	2	3	4	5	6	7
	экономического союза	- для наружного применения; - для местного применения; Мази; Сиропы; Бальзамы				
244	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.1.0002.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Аэрозоли, спреи, пены			<p>Масса (объем) содержимого упаковки; выход содержимого упаковки (для аэрозолей)</p> <p>Однородность массы дозы (однородность массы)</p> <p>Однородность дозирования</p> <p>Расслоение (расслаивание)</p> <p>Герметичность упаковки (для аэрозолей)</p> <p>Количество доз в упаковке</p>	<p>0,1 – 25000 мл (см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>); 0,1 – 10 кг; 0,001 – 500 г; 1,0 – 5000 мг; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание</p> <p>0,01 – 50 % от средней массы; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание</p> <p>Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>0,5 – 120мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание; Герметичен / не герметичен</p> <p>0-1000; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание</p>
245	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.1.0006.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные; - для местного применения; - для орального применения; Аэрозоли и спреи; Пленки (глазные)			Однородность массы дозы (однородность массы)	0,01 – 50 % от средней массы; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
246	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.1.0015.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода	Лекарственные средства: Растворы; Суспензии и эмульсии; Капли (глазные).			Вязкость	0,0001–100000 мм <sup>2</sup> /с; пз; спз; Па <sup>х</sup> с; мПа <sup>х</sup> с; м <sup>2</sup> /с; ст; сст;

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	Фармацевтические субстанции				
247	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.1.0011.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Фармацевтические субстанции	21.1 21.10	3003	Температура плавления	25 – 400 °С
248	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.1.0005.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Фармацевтические субстанции. Лекарственные средства: Экстракты; Порошки	21.1 21.10 21.20.1 21.20.10	3003 - 3004	Растворимость	Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
249	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.2.2.0013.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных	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%

1	2	3	4	5	6	7
	средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
250	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.2.2.0014.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Сульфатная зола	0,001 – 10,000%
251	ГФ, XIV издание, ОФС.1.1.0006.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Фармацевтические субстанции.	21.1 21.10	3003	Растворимость	Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Зола общая	0,001 – 10,000%
					Сульфатная зола	0,001 – 10,000%
252	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.2.0008.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки и драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы (микрогранулы, 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	Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
253	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.1.0003.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы,	Лекарственные средства: Капли (глазные)	21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120		Однородность дозирования	Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)

1	2	3	4	5	6	7
	конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Пленки (глазные)	21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158		Седиментационная устойчивость	0,5 – 120мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
254	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.2.0009.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты); Система: - для вагинального введения	21.20.10.159 02.30.40.140		Размер	10-20000 мкм 0,01-2000 мм 0,001-200 см
255	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.2.0013.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Порошки и гранулы.			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
256	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.2.0012.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в	Лекарственные средства: Таблетки; Суппозитории.			Распадаемость	0,5 -120мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)

1	2	3	4	5	6	7
	Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
257	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.2.0014.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы.			Растворение	0,1 – 120% от заявленного; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
258	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.1.0005.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Капсулы	21.10.51.120 21.10.54 21.10.54.180 21.20.1 21.20.10	3004	Размер капсулы	000-5 0,01-160 мм 0,001-16 см
259	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.1.0007.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; Капли (глазные)	21.10.51.120 21.10.54 21.10.54.180 21.20.1 21.20.10	3004	Подлинность; 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 (см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; пипет.; шприц; фл.); 0,00001-10000 мг/ мл (см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; пипет.; шприц; фл.); 0,00001-20%, 0,00001-20% весовой, 0,00001-20% объемных, 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено



1	2	3	4	5	6	7
260	<p>ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.1.0019.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</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>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>Массовая доля сухого остатка / сухой остаток</p>	<p>0,001 – 10%</p>
261	<p>ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.1.0020.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</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>Содержание фармакологически активных веществ или биологическая активность</p>	<p><math>10^{-8}</math> – 10,0 %; <math>10^{-8}</math> – 0,1 %/таб (флакон); <math>10^{-8}</math> – 10,0 мг/г (мг; см<sup>3</sup>; мл; дм<sup>3</sup>; л); <math>10^{-3}</math> – 100 мкг/г (мг; см<sup>3</sup>; мл; дм<sup>3</sup>; л)</p>

1	2	3	4	5	6	7
262	<p>ГФ, XIV издание, ОФС.1.5.1.0001.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</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>					
263	<p>ГФ, XIV издание, ОФС.1.5.3.0007.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.</p>			<p>Потеря в массе при высушивании /определение влажности/ сухой остаток</p>	<p>0,001 – 50%</p>
264	<p>ГФ, XIV издание, ОФС.1.5.3.0004.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных</p>				<p>Содержание примесей</p>	<p>0,1-20%; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание; Наличие/ отсутствие (при необходимости указать условия)</p>

1	2	3	4	5	6	7
	средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
265	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.3.0017.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для орального применения; - для инъекций; Порошки и гранулы (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; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 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

1	2	3	4	5	6	7
266	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.4.0012.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	0,001-10000 мкг/кг (мг; г; 10 мг; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; 10 мл; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,000001-10000 мг/кг (г; 10 г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 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; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 10 г; 100г; мл; 10 мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%
267	ГФ, XIV издание, ОФС.1.5.3.0009.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.			Количественное определение мышьяка/ количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	(0,010 – 500) мг/кг, мг/дм <sup>3</sup>
					Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация тяжелых металлов (кадмий, свинец, мышьяк, ртуть)	(0,002 – 500) мг/кг, мг/дм <sup>3</sup>
268	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.2.2.0005.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Количественное определение ртути/ количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	(0,010-20) мг/кг, мг/дм <sup>3</sup>

1	2	3	4	5	6	7
269	ГФ, XIV издание, ОФС.1.5.2.0001.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для орального применения; - для инъекций; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты): - для орального применения. Настойки и экстракты. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции			Количественное определение ароматических компонентов/ количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	0,1-10000 мкг/ кг ( г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 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
270	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.1.0016.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Настойки и экстракты: - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Сиропы	21.10.51.120 21.10.52.110 21.10.54 21.10.54.180 21.20.1 21.20.10 02.30.40.140	3004	Количественное определение спирта этилового / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	0,01-96 % (масс. об); г/л (дм <sup>3</sup> , см <sup>3</sup> . мл) ; мг/мл (см <sup>3</sup> )
271	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.3.0004.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения,	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	3004	Кислотное число	0,01 -10 мгКОН/мл (см <sup>3</sup> ;г)

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		21.20.10 02.30.40.140			
272	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.3.0007.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Перекисное число	0,01-50 ммольО <sub>2</sub> /кг
273	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.1.19.0002.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; - для инфузий; Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - для местного применения; - для орального применения;	21.1 21.10 21.10.20.120 21.10.51.120 21.10.54 21.10.54.180 21.20.1 21.20.10 21.20.10.213 21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.21.130 21.20.21.139 21.20.14 21.20.14.000 02.30.40.140	3004 из 3808	Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	0,1-10000 мкг/ кг ( г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,000001-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10,0 г/ кг (г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет) 0,01 -10 мгКОН/мл (см <sup>3</sup> ;г); 0,0001-150%, 0,0001-150% весовой, 0,0001-150% объемных, не обнаружено
274	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.3.0013.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского	Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты); Таблетки; Мази; Аэрозоли и спреи; Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы; Шашки лекарственные; Шнур. Фармацевтические субстанции.				

1	2	3	4	5	6	7
	экономического союза					
275	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.3.0015.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
276	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.2.0001.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
277	ГФ, XIV издание, ОФС.1.7.2.0033.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского	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	Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	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

1	2	3	4	5	6	7
	экономического союза					
278	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.3.0021.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Порошки и гранулы: - 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; см <sup>3</sup> /г)
279	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.4.0002.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; Суспензии и эмульсии: - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; Капли: - ушные; - назальные; - для местного применения; - 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:	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	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 (при необходимости указать условия)



1	2	3	4	5	6	7
		<ul style="list-style-type: none"> <li>- для орального применения;</li> <li>- для наружного применения;</li> <li>- для местного применения;</li> <li>Сиропы;</li> <li>Бальзамы;</li> <li>Система:</li> <li>- для вагинального введения.</li> <li>Фармацевтические субстанции.</li> <li>Продукция зоогигиеническая</li> <li>моющая жидкая для</li> <li>непродуктивных животных:</li> <li>- шампуни;</li> <li>- жидкое мыло;</li> <li>- пенка;</li> <li>- мусс;</li> <li>- гель;</li> <li>- лосьон;</li> <li>- тоник.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>21.20.21.130</li> <li>21.20.21.139</li> <li>02.30.40.140</li> <li>01.49.28.000</li> <li>20.4</li> </ul>			
280	<p>ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.4.0003.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Лекарственные средства:</p> <p>Растворы:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- для инъекций;</li> <li>- для наружного применения (при нанесении на раны);</li> <li>- для интрацестерального введения;</li> <li>- для инфузий;</li> </ul> <p>Суспензии и эмульсии:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- для инъекций;</li> <li>- для интрацестерального введения;</li> </ul> <p>Капли (глазные);</p> <p>Мази (кремы, гели, линименты, пасты);</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- для наружного применения;</li> <li>- для интрацестерального введения;</li> <li>- глазные;</li> </ul> <p>Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- для приготовления раствора для инъекций;</li> <li>- для наружного применения (при нанесении на раны).</li> </ul> <p>Среды для разбавления спермы производителей сельскохозяйственных животных</p>			Стерильность	Стерильно/нестерильно; выдерживает испытание/не выдерживает испытание
281	<p>ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.4.0006.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы,</p>	<p>Лекарственные средства:</p> <p>Растворы:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- для инъекций;</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>21.1</li> <li>21.10</li> <li>21.10.1</li> </ul>	3003 - 3004	Бактериальные эндотоксины	<p>Выдерживает испытание/не выдерживает испытание;</p> <p>Соответствует/ Не соответствует;</p> <p>0,001-1000000000 ЕЭ/ мл (мкг; мг; 10</p>

1	2	3	4	5	6	7
	конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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 инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; Порошки и гранулы: - для приготовления раствора для инъекций	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			мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см <sup>3</sup> ; 10 мл; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; порошок; лиофилизат; шприц; амп.; фл.; упаковку; пакет; ЕД); 0,001-1000000000 ЕУ/ мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см <sup>3</sup> ; 10 мл; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; порошок; лиофилизат; шприц; амп.; фл.; упаковку; пакет; ЕД); 0,001-1000000000 МЕ/ мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см <sup>3</sup> ; 10 мл; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; порошок; лиофилизат; шприц; амп.; фл.; упаковку; пакет; ЕД)
282	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.4.0010.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для 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.	21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 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 / массовая доля / массовая концентрация	0,001-1000000 мкг/ кг (мг; г; 10 мг; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; 10 мл; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/ кг (мг; г; 10 г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 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; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 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; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 10 г; 100г; мл; 10 мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
283	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.2.2.0009.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к	Лекарственные средства: растворы	21.1 21.10 21.10.1	3003 - 3004	Массовая доля хлоридов	0,1-10000 мкг/ кг ( г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; фл.; упаковку; пакет); 0,000001-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; фл.; упаковку; пакет); 0,00001-10,0 г/ кг (г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; фл.; упаковку; пакет);

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					0,0001-150%, 0,0001-150% весовой, 0,0001-150% объёмных, не обнаружено
284	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.1.1.0001.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Капли; Аэрозоли и спреи; Суспензии и эмульсии; Порошки и гранулы; Суппозитории (палочки) Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Мази; Лиофилизат; Фармацевтические субстанции. Лекарственное растительное сырьё и сборы.	21.1 21.10 21.10.1 21.10.20.120 21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140	3003-3004	Подлинность; Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 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
285	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.1.1.0002.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
286	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.1.1.0009.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					

1	2	3	4	5	6	7
287	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.3.0012.15 (Метод 1, Метод 5, Метод 7) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Лиофилизат.	21.20 21.20.1	3004	Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Количественное определение белка / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация	0,2 – 2,0 мг/мл
288	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.1.0021.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Настойки; Экстракты; Растворы	21.10.53 21.10.53.120 21.20.1 21.20.10 02.30.40.140	3003-3004	Массовая доля сухого остатка / сухой остаток	0,001 – 10%
289	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.3.0022.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы	21.20 21.20.1	3004	Определение амминого азота	0,01 – 200 мг/мл (г)
290	ГФ, XIV издание, ФС.3.1.0004.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к	Лекарственные средства: Порошки и гранулы Суспензии	21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130	3004	Внешний вид (описание)	-
					Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)

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		21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.10 21.20.21.130 21.20.21.139		pH Вода Количественное определение	от 0 до 14 0,01 – 100% 0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 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
291	ГФ, XIV издание, ФС. 3.1.0005.18и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования 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			Внешний вид (описание) Подлинность Растворение Вода Однородность дозирования Количественное определение	- Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) 0,1 – 120% от заявленного; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание 0,01 – 100% Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) 0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина;

1	2	3	4	5	6	7
						<p>суппозиторий; палочку; упаковку; пакет);  0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет);  0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет);  0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий);  0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 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>
292	<p>ГФ, XIV издание, ФС.3.1.0006.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Лекарственные средства:  Порошки для приготовления раствора для инъекций</p>			<p>Внешний вид (описание) -  Подлинность Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)  Прозрачность раствора (описание) -  Цветность раствора (описание) -  рН от 0 до 14  Время растворения 0,5 – 120 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание  Вода 0,01 – 100%  Количественное определение 0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет);  0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл;</p>	

1	2	3	4	5	6	7
						<p>см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет);</p> <p>0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет);</p> <p>0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий);</p> <p>0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий);</p> <p>0,00001-150%, 0,00001-150% весовой, 0,00001-150% объёмных, 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p>
293	<p>ГФ, XIV издание, ФС.3.1.0007.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Лекарственные средства: Таблетки</p>			<p>Внешний вид (описание)</p> <p>Подлинность</p> <p>Растворение</p> <p>Вода</p> <p>Однородность дозирования</p> <p>Количественное определение</p>	<p>-</p> <p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>0,1 – 120% от заявленного; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание</p> <p>0,01 – 100%</p> <p>Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет);</p> <p>0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет);</p> <p>0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл;</p>

1	2	3	4	5	6	7
						см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 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
294	ГФ, XIV издание, ФС.3.1.0009.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки			Внешний вид (описание) Подлинность Растворение Однородность дозирование Количественное определение	- Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) 0,1 – 120% от заявленного; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание 50 -150 % от заявленного/ от среднего содержания; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание 0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г;



1	2	3	4	5	6	7
						мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 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
295	ГФ, XIV издание, ФС.3.1.0021.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Капли глазные			Внешний вид (описание) Подлинность рН Плотность Количественное определение	- Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) от 0 до 14 700 – 1840 кг/м <sup>3</sup> 0,001 – 3,000 мг/см <sup>3</sup> 0,0001 – 3,000 мг/см <sup>3</sup> 0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий);

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
296	ГФ, XIV издание, ФС. 3.1.0022.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки			<p>Внешний вид (описание) -</p> <p>Подлинность Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>Растворение 0,1 – 120% от заявленного; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание</p> <p>Однородность дозирования Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>Количественное определение 0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 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>	

1	2	3	4	5	6	7
297	ГФ, XIV издание, ФС.3.1.0023.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Капли глазные			Внешний вид (описание)	-
					Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					pH	от 0 до 14
					Количественное определение	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 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
					Прозрачность (описание)	-
					Цветность (описание)	-
298	ГФ, XIV издание, ФС.3.1.0024.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном	Лекарственные средства: Растворы для инъекций			Внешний вид (описание)	-
					Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Прозрачность (описание)	-
					Цветность (описание)	-
					pH	от 0 до 14

1	2	3	4	5	6	7
	порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				<p>Бактериальные эндотоксины</p> <p>Количественное определение</p>	<p>Выдерживает испытание/не выдерживает испытание; Соответствует/ Не соответствует; 0,001-1000000000 ЕЭ/ мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см<sup>3</sup>; 10 мл; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; порош.; лиофилизат; шприц; амп.; фл.; упаковку; пакет; ЕД);</p> <p>0,001-1000000000 ЕУ/ мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см<sup>3</sup>; 10 мл; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; порош.; лиофилизат; шприц; амп.; фл.; упаковку; пакет; ЕД);</p> <p>0,001-1000000000 МЕ/ мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см<sup>3</sup>; 10 мл; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; порош.; лиофилизат; шприц; амп.; фл.; упаковку; пакет; ЕД)</p> <p>0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет);</p> <p>0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет);</p> <p>0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет);</p> <p>0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий);</p> <p>0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий);</p> <p>0,00001-150%, 0,00001-150% весовой, 0,00001-150% объёмных, 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено</p>
299	ГФ, XIV издание, ФС.3.1.0039.18 и иные	Лекарственные средства:			Внешний вид (описание)	-

1	2	3	4	5	6	7
	<p>утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, 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>Растворы для инъекций</p>			<p>Подлинность</p> <p>Прозрачность (описание)</p> <p>Цветность (описание)</p> <p>pH</p> <p>Бактериальные эндотоксины</p> <p>Количественное определение</p>	<p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>-</p> <p>-</p> <p>от 0 до 14</p> <p>Выдерживает испытание/не выдерживает испытание; Соответствует/ Не соответствует; 0,001-1000000000 ЕЭ/ мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см<sup>3</sup>; 10 мл; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; порош.; лиофилизат; шприц; амп.; фл.; упаковку; пакет; ЕД);</p> <p>0,001-1000000000 ЕУ/ мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см<sup>3</sup>; 10 мл; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; порош.; лиофилизат; шприц; амп.; фл.; упаковку; пакет; ЕД);</p> <p>0,001-1000000000 МЕ/ мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см<sup>3</sup>; 10 мл; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; порош.; лиофилизат; шприц; амп.; фл.; упаковку; пакет; ЕД)</p> <p>0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет);</p> <p>0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет);</p> <p>0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет);</p> <p>0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий);</p> <p>0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий);</p> <p>0,00001-150%,</p>

1	2	3	4	5	6	7
						0,00001-150% весовой, 0,00001-150% объёмных, 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
300	ГФ, XIV издание, ФС.3.1.0049.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки			Внешний вид (описание)  Подлинность  Растворение  Однородность дозирования  Количественное определение	-  Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)  0,1 – 120 % от заявленного; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание  Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)  0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 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;

1	2	3	4	5	6	7	
						не обнаружено	
301	ГФ, XIV издание, ФС.3.1.0067.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы для инъекций				Внешний вид (описание) Подлинность Прозрачность (описание) Цветность (описание) рН Бактериальные эндотоксины Количественное определение	- Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) - - от 0 до 14 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 <sup>3</sup> ; 10 мл; л; дм <sup>3</sup> ; 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 <sup>3</sup> ; 10 мл; л; дм <sup>3</sup> ; 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 <sup>3</sup> ; 10 мл; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; порош.; лиофилизат; шприц; амп.; фл.; упаковку; пакет; ЕД) 0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.;

1	2	3	4	5	6	7
						<p>пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий);  0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 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>
302	<p>ГФ, XIV издание, ФС.3.1.0069.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Лекарственные средства:  Таблетки</p>			<p>Внешний вид (описание) -  Подлинность  Растворение  Однородность дозирования  Количественное определение</p>	<p>-  Соответствует/ Не соответствует;  Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)  0,1 – 120% от заявленного;  Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание  Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)  0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет);  0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет);  0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет);  0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий);  0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий);</p>



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
303	ГФ, XIV издание, ФС.3.1.0082.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Капли: - глазные; - ушные			Внешний вид (описание)	-
					Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
					Прозрачность раствора (описание)	-
					pH	от 0 до 14
					Количественное определение	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 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
304	ГФ, XIV издание, ФС.3.1.0084.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы,	Лекарственные средства: Растворы - для инфузий			Внешний вид (описание)	-
					Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не

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>выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>Прозрачность (описание) -</p> <p>Цветность (описание) -</p> <p>pH от 0 до 14</p> <p>Бактериальные эндотоксины Выдерживает испытание/не выдерживает испытание; Соответствует/ Не соответствует; 0,001-1000000000 ЕЭ/ мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см<sup>3</sup>; 10 мл; л; дм<sup>3</sup>; 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<sup>3</sup>; 10 мл; л; дм<sup>3</sup>; 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<sup>3</sup>; 10 мл; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; порош.; лиофилизат; шприц; амп.; фл.; упаковку; пакет; ЕД)</p> <p>Количественное определение 0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий); 0,00001-150%, 0,00001-150% весовой, 0,00001-150% объёмных,</p>

1	2	3	4	5	6	7	
						1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено	
305	ГФ, XIV издание, ФС.3.1.0085.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки				Внешний вид (описание)	-
						Подлинность	Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
						Растворение	0,1 – 120% от заявленного; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
						Вода	0,01 – 100%
						Однородность	Однородна/не однородна; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
						Количественное определение	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 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
306	ГФ, XIV издание, ФС.3.1.0101.18 и иные	Лекарственные средства:				Внешний вид (описание)	-

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	Таблетки			<p>Подлинность</p> <p>Растворение</p> <p>Однородность дозирования</p> <p>Количественное определение</p>	<p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>0,1 – 120% от заявленного; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание</p> <p>Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 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>
307	ГФ, XIV издание, ФС.3.2.0002.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам,	<p>Лекарственные средства:</p> <p>Растворы:</p> <p>- для местного применения;</p> <p>- для наружного применения</p>			<p>Внешний вид (описание)</p> <p>Подлинность</p> <p>Кислотность</p>	<p>-</p> <p>Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>Выдерживает испытание / не выдерживает испытание</p>

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				Количественное определение	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 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
308	ГФ, XIV издание, ФС.3.2.0003.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для местного применения; - для наружного применения			<p>Внешний вид (описание) -</p> <p>Подлинность Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>Содержание спирта 0,01-96 % (масс, об); г/л (дм3, см3. мл) ; мг/мл (см3)</p> <p>Количественное определение 0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку;</p>	

1	2	3	4	5	6	7
						пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 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
309	ГФ, XIV издание, ФС.3.2.0004.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для наружного применения			Внешний вид (описание) Подлинность Содержание спирта Количественное определение	- Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) 0,01-96 % (масс. об); г/л (дм3, см3. мл) ; мг/мл (см3) 0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.;

1	2	3	4	5	6	7
						<p>пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий);  0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 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>
310	<p>ГФ, XIV издание, ФС.3.2.0005.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Лекарственные средства:  Таблетки</p>			<p>Внешний вид (описание) -  Подлинность  Растворение  Однородность дозирования  Количественное определение</p>	<p>-  Соответствует/ Не соответствует;  Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)  0,1 – 120% от заявленного;  Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание  Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)  0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет);  0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет);  0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет);  0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий);  0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий);</p>

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
311	ГФ, XIV издание, ФС.3.2.0006.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; Концентрат для приготовления раствора для инъекций			<p>Внешний вид (описание) -</p> <p>Подлинность Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</p> <p>Прозрачность (описание) -</p> <p>Цветность (описание) -</p> <p>рН от 0 до 14</p> <p>Бактериальные эндотоксины Выдерживает испытание/не выдерживает испытание; Соответствует/ Не соответствует; 0,001-1000000000 ЕЭ/ мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см<sup>3</sup>; 10 мл; л; дм<sup>3</sup>; 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<sup>3</sup>; 10 мл; л; дм<sup>3</sup>; 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<sup>3</sup>; 10 мл; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; порош.; лиофилизат; шприц; амп.; фл.; упаковку; пакет; ЕД)</p> <p>Количественное определение 0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см<sup>3</sup>; л; дм<sup>3</sup>; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г;</p>	



1	2	3	4	5	6	7
						мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 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
312	ГФ, XIV издание, ФС.3.2.0008.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций				Внешний вид (описание) - Подлинность Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) Прозрачность (описание) - Цветность (описание) - рН от 0 до 14 Марганец Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) 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 <sup>3</sup> ; 10 мл; л; дм <sup>3</sup> ; 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 <sup>3</sup> ; 10 мл; л; дм <sup>3</sup> ; 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 <sup>3</sup> ; 10 мл; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; порош.; лиофилизат; шприц; амп.; фл.; упаковку; пакет; ЕД) Количественное определение 0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл;

1	2	3	4	5	6	7
						см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 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
313	ГФ, XIV издание, ФС.3.2.0012.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций - для инфузий; Растворитель для приготовления лекарственных форм для инъекций			Внешний вид (описание) - Подлинность Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) Прозрачность (описание) - Цветность (описание) - рН от 0 до 14 Бактериальные эндотоксины	Выдерживает испытание/не выдерживает испытание; Соответствует/ Не соответствует; 0,001-1000000000 ЕЭ/ мл (мкг; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кг; мл; см <sup>3</sup> ; 10 мл; л; дм <sup>3</sup> ; 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 <sup>3</sup> ; 10 мл; л; дм <sup>3</sup> ; 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 <sup>3</sup> ; 10 мл; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; порош.; лиофилизат; шприц; амп.; фл.; упаковку; пакет; ЕД)

1	2	3	4	5	6	7
					Количественное определение	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 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
314	ГФ, XIV издание, ФС.3.2.0015.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Мази			Внешний вид (описание) Подлинность рН Количественное определение	- Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) от 0 до 14 0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл;

1	2	3	4	5	6	7
						см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ; 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
315	ГФ XI, ГФ XII, ГФ XIII, ГФ XIV, ГФ РБ, USP, EP, BP и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Полимерная лента (ошейник); Бирки ушные; Пластины Лекарственные средства: Суппозитории Лекарственные средства: Эмульсии; Растворы Лекарственные средства: Суппозитории (палочки) Растворы	21.10.20.120 21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159	3004 из 4201	Размер Стабильность пены (устойчивость пены) Образование пены (объем пены) Продолжительность пенообразования Стабильность водной эмульсии Время растворения Однородность Пенообразующая способность: - пенное число; - устойчивость пены	10-20000 мкм 0,01-2000 мм 0,001-200 см 1,0 – 120 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание 50 – 7000 мм; 5 – 700 см; 10 – 700 мл 1 – 30 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) 0,5 – 120 мин; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) Однородна/не однородна; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание 10 – 700 мм; 0,3 – 1

1	2	3	4	5	6	7
			21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140 15.12.11			
		Лекарственные средства: Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные; - для местного применения; - для орального применения; Суспензии и эмульсии; Аэрозоли, спреи, пены; Настойки и экстракты: - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Мази; Сиропы; Бальзамы	21.10.20.120 21.10.32 21.10.5 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1 21.20.10 21.20.10.158 21.20.10.159 21.20.10.213 21.20.21.130 21.20.21.139 02.30.40.140	3004	Масса (объем) содержимого упаковки	0,1 – 25000 мл (см <sup>3</sup> ; л; дм <sup>3</sup> ); 0,1 – 10 кг; 0,001 – 500 г; 1,0 – 5000 мг; Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание
		Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для интракостерального введения; - для местного применения; - для инфузий;	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	3004	Плотность	700 – 1840 кг/м <sup>3</sup> 0,001 – 3,000 мг/см <sup>3</sup> 0,0001 – 3,000 мг/см <sup>3</sup>

1	2	3	4	5	6	7
		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.	21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 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			
		Лекарственные средства: Капсулы	21.10.51.120 21.10.54 21.10.54.180 21.20.1 21.20.10	3004	Размер капсулы	000-5 0,01-160 мм 0,001-16 см
316	Инструкция к набору реагентов ПЦР-ШМАЛЛЕНБЕРГ-ФАКТОР (организация-производитель – ООО “ВЕТ ФАКТОР”)	Биологический материал	-	-	РНК вируса Шмалленберга	положительный (обнаружена) / отрицательный (не обнаружена)
317	Инструкция к набору реагентов ПЦР-НОДУЛЯРНЫЙ ДЕРМАТИТ КРС-ФАКТОР (организация-производитель – ООО “ВЕТ ФАКТОР”)	Биологический материал	-	-	ДНК вируса нодулярного дерматита (Limpy skin disease virus, LSDV)	положительный (обнаружена) / отрицательный (не обнаружена)
318	Методические рекомендации по выявлению и дифференциации метапневмовируса птиц на основе ПЦР с гибридационно-флуоресцентной	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения Культуры клеток	21.20.21.137 -	3002 30 000 0 -	Фрагмент генома вируса МПВП подтипа А	обнаружен / не обнаружен

1	2	3	4	5	6	7
	детекцией продуктов амплификации; ФГБУ «ВГНКИ», утв. 16.11.2016				Фрагмент генома вируса МПВП подтипа В	обнаружен / не обнаружен
319	Методические рекомендации по выявлению вируса инфекционной анемии цыплят на основе ПЦР с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации; ФГБУ «ВГНКИ», утв. 16.11.2016	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения Культуры клеток	21.20.21.137 -	3002 30 000 0 -	Фрагмент генома вируса ИАЦ	обнаружен / не содержит
320	Методические рекомендации по выявлению вируса синдрома снижения яйценоскости методом ПЦР в рамках испытаний на чужеродные агенты в живых вакцинах для птиц; ФГБУ «ВГНКИ», утв. 16.11.2016	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения Культуры клеток	21.20.21.137 -	3002 30 000 0 -	фрагмент генома вируса ССЯ	содержит / не содержит
321	Методика по выявлению и дифференциации <i>Mycoplasma bovis</i> и <i>Mycoplasma californicum</i> на основе ПЦР с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации, ФГБУ «ВГНКИ», утв. 16.02.2018	Сперма Биологический материал	01.42.20.000 -	0511 10 000 0 0511 99 853 -	фрагмент генома <i>Mycoplasma bovis</i> ( <i>M. bovis</i> )	обнаружен / не обнаружен
					фрагмент генома <i>Mycoplasma californicum</i> ( <i>M. californicum</i> )	обнаружен / не обнаружен
322	Методика выявления ДНК <i>Mycoplasma bovis</i> на основе ПЦР с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации; ФГБУ «ВГНКИ», утв. 09.06.2018	Сперма Биологический материал	01.42.20.000 -	0511 10 000 0 0511 99 853	фрагмент генома <i>Mycoplasma bovis</i> ( <i>M. bovis</i> )	обнаружен / не обнаружен
323	Методика выявления ДНК <i>Ureaplasma diversum</i> на основе ПЦР с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации; ФГБУ «ВГНКИ», утв. 09.06.2018	Сперма Биологический материал	01.42.20.000 -	0511 10 000 0 0511 99 853 -	фрагмент генома <i>Ureaplasma diversum</i> ( <i>U. diversum</i> )	обнаружен / не обнаружен
324	Методика выявления генома вируса болезни Шмалленберг на основе ПЦР с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации ФГБУ «ВГНКИ», утв. 28.11.2018	Сперма Биологический материал	01.42.20.000 -	0511 10 000 0 0511 99 853 -	РНК вируса болезни Шмалленберг	обнаружен / не обнаружен
3	Методика выявления ДНК вируса нодулярного дерматита на основе ПЦР с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации; ФГБУ «ВГНКИ», утв. 21.06.2018	Сперма Биологический материал	01.42.20.000 -	0511 10 000 0 0511 99 853 -	фрагмент генома LSDV (Lumpy skin disease virus)	обнаружен / не обнаружен

1	2	3	4	5	6	7
326	Набор для идентификации вируса болезни Марека методом полимеразной цепной реакции; организация-производитель – ООО «ФракталБио»	Биологический материал	-	-	ДНК вируса болезни Марека	обнаружена / не обнаружена
327	Инструкция по применению набора для выявления ДНК цирковируса свиней 2 типа (организация-производитель – ООО «ФракталБио»);	Биологический материал	-	-	ДНК цирковируса свиней второго типа	обнаружена / не обнаружена
328	Инструкция к набору «LSI VETMAX для детекции M. paratuberculosis методом Advanced» методом ПЦР в «реальном времени»	Биологический материал	-	-	ДНК M. paratuberculosis	положительный (обнаружена) / отрицательный (не обнаружена)
329	ГОСТ ISO 21527-1	Пищевые продукты (с активностью воды больше 95%), корма для животных	10.1.-10.8 10.91-10.92	02-05 07-11 14,15 17-21	Дрожжи	10 <sup>1</sup> – 9,9·10 <sup>9</sup> КОЕ/г (см <sup>3</sup> )
					Плесени	0 – 500 КОЕ/г (см <sup>3</sup> )
330	ГОСТ ISO 21527-2	Пищевые продукты (с активностью воды больше 95%), корма для животных	10.1.-10.8 10.91-10.92	02-05 07-11 14,15 17-21	Дрожжи	10 <sup>1</sup> – 9,9·10 <sup>9</sup> КОЕ/г (см <sup>3</sup> )
					Плесени	0 – 500 КОЕ/г (см <sup>3</sup> )
331	ГОСТ 33566	Молоко и молочная продукция	10.51, 10.52	0401-0406	Дрожжи	10 <sup>1</sup> – 9,9·10 <sup>9</sup> КОЕ/г (см <sup>3</sup> )
		Молоко и молочная продукция	10.51, 10.52	0401-0406	Плесени	0 – 500 КОЕ/г (см <sup>3</sup> )
332	ГОСТ 33951	Молоко и молочная продукция	10.51, 10.52	0401-0406	Молочнокислые микроорганизмы	10 <sup>1</sup> – 9,9·10 <sup>9</sup> КОЕ/г (см <sup>3</sup> )
333	ГОСТ 7702.2.1	Мясо птицы Субпродукты, полуфабрикаты из мяса птицы	10.12.1, 10.12.2, 10.12.4, 10.12.50.200, 10.12.50.300	0207	КМАФАнМ	10 <sup>1</sup> – 9,9·10 <sup>9</sup> КОЕ/г (см <sup>3</sup> )
	Вступает в действие с 01.01.2019					
	П. 7.1					
	П. 8.1					
	П. 8.2					
334	МУК 4.2.1890-04	Пищевые продукты и смывы с производственных объектов. Биологические агенты	-	-	Определение антибиотикорезистентности микроорганизмов	Чувствителен/Устойчив
					Определение минимальной подавляющей концентрации (МПК)	0,015-512- мгк/мл
335	Методические указания «Идентификация микроорганизмов с применением масс-спектрометра microflex MALDI 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	-



1	2	3	4	5	6	7
336	ГОСТ 34106	Однокомпонентная пищевая продукция и сырье из мяса животных, рыбы, икры	03.11.12, 03.11.2, 03.12.12, 03.12.2, 03.21.12, 03.21.2, 03.21.5, 03.22.1, 03.22.2, 03.22.4, 10.20.1, 10.20.2, 10.11.1, 10.11.3, 10.13.11, 10.13.12	0301-0305; 1604, 0201-0205; 0208; 0210; 1602 41, 1602 50, 1602 90	Видовая принадлежность рыб (описание)  Видовая принадлежность мяса млекопитающих (описание)	-
337	Методические рекомендации «Выявление и идентификация <i>Corynebacterium glutamicum</i> молекулярно-генетическими методами»	Кормовые добавки, содержащие аминокислоты, полученные путем микробиологического синтеза	10.91.10.170, 10.91.10.180	-	ДНК <i>Corynebacterium glutamicum</i>  Идентификация ДНК <i>Corynebacterium glutamicum</i>	Обнаружена/ Не обнаружена  -
338	Методические рекомендации. «Идентификация мутаций, ассоциированных с наиболее распространенными наследственными патологиями крупного рогатого скота голштинской породы, молекулярно-генетическими методами»	Сперма бычьего нативная и замороженная, кровь венозная	01.42.20	05 11 10 0000	Носительство мутации в гене FANCI, ассоциированной с брахиспинальным синдромом (BY)  Носительство мутации в гене APOB, ассоциированной с дефицитом холестерина (CDH)  Носительство мутации в гене FXI, ассоциированной с дефицитом XI фактора свертывания крови (FXID)	Нормальный генотип (гомозигота по нормальному аллелю)/ Носитель мутации (гетерозигота, присутствуют одна мутантная и одна нормальная копии генов)/ Мутантный генотип (гомозигота по мутантному аллелю)

1	2	3	4	5	6	7
339	Методические рекомендации. «Идентификация мутаций, ассоциированных с наиболее распространенными наследственными патологиями крупного рогатого скота бурой швицкой породы, молекулярно- генетическими методами»	Сперма бычьа нативная и замороженная, кровь венозная	01.42.20	05 11 10 0000	Носительство мутации в гене SUOX, ассоциированной с синдромом арахномелии и артрогрипоза (SAA)	Нормальный генотип (гомозигота по нормальному аллелю)/ Носитель мутации (гетерозигота, присутствуют одна мутантная и одна нормальная копии генов)/ Мутантный генотип (гомозигота по мутантному аллелю)
340	Методические рекомендации. «Идентификация мутаций, ассоциированных с наиболее распространенными наследственными патологиями крупного рогатого скота абердин-ангусской породы, молекулярно- генетическими методами»	Сперма бычьа нативная и замороженная, кровь венозная	01.42.20	05 11 10 0000	Носительство мутации в гене SLC4A2, ассоциированной с остеопетрозом (OS)  Носительство мутации в гене MSTN, ассоциированной с гипертрофией мускулатуры (DM)	Нормальный генотип (гомозигота по нормальному аллелю)/ Носитель мутации (гетерозигота, присутствуют одна мутантная и одна нормальная копии генов)/ Мутантный генотип (гомозигота по мутантному аллелю)
341	Инструкция по применению набора реагентов АмплиСенс® CamV-FL, Организация-производитель -ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, г. Москва	Корма для животных, продукты питания	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	ДНК вируса мозаики цветной капусты (ДНК CamV)	Обнаружена/ не обнаружена
342	Инструкция по применению набора реагентов АмплиСенс® ГМ соя-линии-1- FL, Организация-производитель -ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, г. Москва	Корма для животных, продукты питания	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	Идентификация линий ГМ сои 40-3-2, A5547- 127, A2704-12, FG72, Syht0h2.	Обнаружена/ не обнаружена
343	Инструкция по применению набора реагентов АмплиСенс® ГМ соя-линии-2- FL, Организация-производитель -ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, г. Москва	Корма для животных, продукты питания	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	Идентификация линий ГМ сои CV127, MON 87701, MON 89788.	Обнаружена/ не обнаружена
344	Методика определения видовой принадлежности ингредиентов животного	Пищевая продукция, корма для животных, кормовые добавки и	10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8,	0201-0205; 0208; 0210;	ДНК лошади ( <i>Equus caballus</i> ), ДНК пушных	Обнаружена/ не обнаружена

1	2	3	4	5	6	7
	происхождения методом полимеразной цепной реакции	сырье для их производства	10.9	1602 41, 1602 50, 1602 90	зверей	
345	Методика выявления ДНК растений «соя/рапс/кукуруза» методом мультиплексной полимеразной цепной реакции с гибридизационно-флуоресцентной детекцией в режиме реального времени.	Продукты питания, корма, кормовые добавки, сельскохозяйственное сырье и семена.	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	Идентификация растений сои, рапса, кукурузы (скрининговый метод: качественное определение ДНК сои /кукурузы, ДНК рапса)	Обнаружена/ не обнаружена
346	-Инструкция по применению набора реагентов для выявления ДНК генетически модифицированных растений в продуктах питания методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией «АмплиСенс®ГМ Плант-1-FL». Организация-производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, г. Москва;	Пищевая продукция, корма для животных, сырье, семена.	10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9 01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005,1201, 2304000001, 1901-1902, 2103, 2104, 2106, 2301- 2304, 2308, 2309	Растительная ДНК ДНК P-35S ДНК T-NOS; ДНК P-FMV (Обнаружение генетически модифицированных организмов растительного происхождения(скрининг))	Обнаружено/не обнаружено
347	МУ А – 1/047 Методика идентификации и количественного определения содержания ГМ линии картофеля EN92-527-1 методом ПЦР в режиме реального времени	Корма, кормовые добавки, пищевая продукция и сырье	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	Идентификация ГМ картофеля линии EN92-527-1	Обнаружена/ не обнаружена
348	МУ А– 1/046 Методика идентификации и количественного определения содержания ГМ линии риса LL62 методом ПЦР в режиме реального времени	Корма, кормовые добавки, пищевая продукция и сырье	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	Идентификация ГМ риса линии LL62	Обнаружена/ не обнаружена
349	Методика выявления генетических конструкций bar, cp4epsps, nptII, P-rice-Act1 и T-35S для скрининговых исследований на присутствие в продукции ГМ компонентов растительного происхождения	Корма для животных, кормовые добавки и сырье для их производства.	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	Генетические конструкции bar, cp4epsps, nptII, P-rice-Act1 и T-35S (Обнаружение генетически модифицированных организмов растительного происхождения(скрининг))	Обнаружена/ не обнаружена

1	2	3	4	5	6	7
350	Инструкция по применению тест-системы/набора реагентов «Соя BPS-CV127-9 идентификация» Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Корма для животных, продукты питания	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	Идентификация линии ГМ сои линии BPS-CV127-9	Обнаружена/ не обнаружена
351	Инструкция по применению тест-системы/набора реагентов Соя MON 89788 идентификация, Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Корма для животных, продукты питания	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	Идентификация линии ГМ сои линии MON 89788	Обнаружена/ не обнаружена
352	Инструкция по применению тест-системы/набора реагентов Соя MON 87701 идентификация, Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Корма для животных, продукты питания	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	Идентификация линии ГМ сои линии MON 87701	Обнаружена/ не обнаружена
353	Инструкция по применению тест-системы/набора реагентов Кукуруза MON89034 идентификация, Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Корма для животных, продукты питания	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	Идентификация линии ГМ сои линии MON89034	Обнаружена/ не обнаружена
354	Инструкция по применению тест-системы/набора реагентов Кукуруза 5307 идентификация, Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Корма для животных, продукты питания	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	Идентификация линии ГМ кукурузы линии 5307	Обнаружена/ не обнаружена
355	Инструкция по применению тест-системы/набора реагентов Кукуруза MIR162 идентификация, Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Корма для животных, продукты питания	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1,	1005, 1201, 2304, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	Идентификация линии ГМ кукурузы линии MIR162	Обнаружена/ не обнаружена

1	2	3	4	5	6	7
			10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9			
356	Инструкция по применению тест-системы/набора реагентов "Соя/GTS 40-3-2 количество" Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Корма для животных, продукты питания	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	Количественное содержание ГМ-сои линии GTS 40-3-2	0,1-10 %
357	Инструкция по применению тест-системы/набора реагентов "Кукуруза MON810 Количество" Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Корма для животных, продукты питания	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	Количественное содержание ГМ-кукурузы MON810	0,5-10%
358	Инструкция по применению тест-системы/набора реагентов «Соя А2704-12 количество» Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Корма для животных, продукты питания	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	Количественное содержание ГМ-сои А2704-12	0,1-10 %
359	Инструкция по применению тест-системы/набора реагентов «Соя А5547-127 количество» Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Корма для животных, продукты питания	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	Количественное содержание ГМ-сои линии А5547-127	0,1-10 %
360	Инструкция по применению тест-системы/набора реагентов «Кукуруза 5307 количество» Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Корма для животных, продукты питания	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	Количественное содержание ГМ- Кукурузы 5307	0,1-10 %
361	Инструкция по применению тест-системы/набора реагентов «Кукуруза Вt11 количество» Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Корма для животных, продукты питания	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51,	1005, 1201, 2304, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	Количественное содержание ГМ- Кукурузы линии Вt11	0,098-4,89 %

1	2	3	4	5	6	7
			01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9			
362	Инструкция по применению тест-системы/набора реагентов «Соя SYHTON2 количество» Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Корма для животных, продукты питания	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	Количественное содержание ГМ- Сои линии SYHTON2	0,1-10 %
363	Инструкция по применению тест-системы/набора реагентов «Соя FG72 количество» Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Корма для животных, продукты питания	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	Количественное содержание ГМ- Сои линии FG72	0,1-10 %
364	Инструкция по применению тест-системы/набора реагентов «Кукуруза T25 количество» Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Корма для животных, продукты питания	01.11, 01.12, 01.13.39, 01.13.49.110, 01.13.51, 01.13.7, 01.19.10, 10.1, 10.2, 10.5, 10.6, 10.7, 10.8, 10.9	1005, 1201, 2304, 2103, 2301-2304, 2308, 2309	Количественное содержание ГМ- Кукурузы линии T25	0,1-10 %
365	Инструкция по применению набора реагентов (вариант диплекс) «Mon87708/Mon87769», организация-производитель ФГБУ «ВГНКИ», Москва	Продукты питания, корма и кормовые добавки, сельскохозяйственное сырье, 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 линий Mon87708, Mon87769	Обнаружена/ не обнаружена
366	Инструкция по применению набора реагентов (вариант триплекс) «Соя/кукуруза/рапс», организация-производитель ФГБУ «ВГНКИ», Москва	Продукты питания, корма и кормовые добавки, сельскохозяйственное сырье, 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 ДНК сои, кукурузы и рапса	Обнаружена/ не обнаружена
367	Инструкция по применению набора реагентов (вариант триплекс) «СТР2-ср4-	Продукты питания, корма и кормовые добавки,	01.11, 01.12, 01.13.39,	1005, 1201, 2304, 2103,	Генетические конструкции СТР2-CP4-epsps, терминатора	Обнаружена/ не обнаружена

1	2	3	4	5	6	7
	epsps/tE9/Pisum sativum», организация-производитель ФГБУ «ВГНКИ», Москва	сельскохозяйственное сырье, семена.	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	2301-2304, 2308, 2309	tE9, ДНК гороха (Pisum sativum)	
368	Инструкция по применению набора реагентов «GT73-количество», организация-производитель ФГБУ «ВГНКИ», Москва	Продукты питания, корма и кормовые добавки, сельскохозяйственное сырье, 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 и количественное определение ГМ-рапса линии GT73	0,1-5 %
369	Инструкция по применению набора реагентов (вариант триплекс) «Mon87705/Mon87708/Mon87769», организация-производитель ФГБУ «ВГНКИ», Москва	Продукты питания, корма и кормовые добавки, сельскохозяйственное сырье, 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 линий Mon87705, Mon87708, Mon87769	Обнаружена/ не обнаружена
370	Инструкция по применению набора реагентов «Mon89788-количество», организация-производитель ФГБУ «ВГНКИ», Москва	Продукты питания, корма и кормовые добавки, сельскохозяйственное сырье, 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 и количественное ГМ-сои линии Mon89788	0,1-5 %
371	Инструкция по применению набора реагентов (вариант диплекс) «pat/pSsuAra», организация-производитель ФГБУ «ВГНКИ», Москва	Продукты питания, корма и кормовые добавки, сельскохозяйственное сырье, 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	Ген pat и промотор pSsuAra	Обнаружена/ не обнаружена
372	Инструкция по применению набора реагентов (вариант диплекс) «СТР2-СР4-epsps/tE9», организация-производитель ФГБУ «ВГНКИ», Москва	Продукты питания, корма и кормовые добавки, сельскохозяйственное сырье, 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	Генетическая конструкция СТР2-СР4-epsps и терминатор tE9.	Обнаружена/ не обнаружена

1	2	3	4	5	6	7
373	Инструкция по применению набора реагентов (вариант моноплекс) «FG72», организация-производитель ФГБУ «ВГНКИ», Москва	Продукты питания, корма и кормовые добавки, сельскохозяйственное сырье, 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 FG72.	Обнаружена/ не обнаружена
374	Инструкция по применению набора реагентов (вариант диплекс) «FG72/40-3-2», организация-производитель ФГБУ «ВГНКИ», Москва	Продукты питания, корма и кормовые добавки, сельскохозяйственное сырье, 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 линий FG72, 40-3-2.	Обнаружена/ не обнаружена
375	Инструкция по применению набора реагентов (вариант триплекс) «BPS-CV127-09/DP305423/DP356043», организация-производитель ФГБУ «ВГНКИ», Москва	Продукты питания, корма и кормовые добавки, сельскохозяйственное сырье, 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 линий BPS-CV127-09, DP305423, DP356043.	Обнаружена/ не обнаружена
376	Инструкция по применению набора реагентов для выявления ДНК пушных зверей в кормах методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией «ПЦР-ДНК-ПЛОТЯДНЫХ-1-ФАКТОР», организация-производитель - ООО "ВЕТ ФАКТОР", г. Троицк	Корма и кормовые добавки	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 пушных зверей семейства куньих, <i>Mustelidae</i> .	Обнаружена/ не обнаружена
377	ГОСТ 34104	Корма для животных и растительное сырьё	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;	Обнаружена/ не обнаружена
					Идентификация ГМ сои линии A2704-12;	Обнаружена/ не обнаружена
					Идентификация ГМ сои линии A5547-127;	Обнаружена/ не обнаружена
					Идентификация ГМ сои линии FG 72;	Обнаружена/ не обнаружена
					Идентификация ГМ сои линии MON89788;	Обнаружена/ не обнаружена
					Идентификация ГМ сои линии MON87701;	Обнаружена/ не обнаружена



1	2	3	4	5	6	7
					Идентификация ГМ сои линии BPS-CV127-9;	Обнаружена/ не обнаружена
					Идентификация ГМ сои линии SYHT0H2;	Обнаружена/ не обнаружена
					Идентификация ГМ сои линии MON87705;	Обнаружена/ не обнаружена
					Идентификация ГМ сои линии MON87708;	Обнаружена/ не обнаружена
					Идентификация ГМ сои линии MON87769;	Обнаружена/ не обнаружена
					Идентификация ГМ сои линии DP-305423;	Обнаружена/ не обнаружена
					Идентификация ГМ сои линии DP-356043	Обнаружена/ не обнаружена
					Идентификация ГМ сои линии DAS-44406	Обнаружена/ не обнаружена
					Идентификация ГМ сои линии DAS-81419	Обнаружена/ не обнаружена
					Идентификация ГМ сои линии DAS-68416	Обнаружена/ не обнаружена
					Идентификация ГМ кукурузы линии MON810;	Обнаружена/ не обнаружена
					Идентификация ГМ кукурузы линии NK 603;	Обнаружена/ не обнаружена
					Идентификация ГМ кукурузы линии T 25;	Обнаружена/ не обнаружена
					Идентификация ГМ кукурузы линии GA 21;	Обнаружена/ не обнаружена
					Идентификация ГМ кукурузы линии MIR 604;	Обнаружена/ не обнаружена
					Идентификация ГМ кукурузы линии MON 863;	Обнаружена/ не обнаружена
					Идентификация ГМ кукурузы линии 3272;	Обнаружена/ не обнаружена
					Идентификация ГМ кукурузы линии MON 88017;	Обнаружена/ не обнаружена
					Идентификация ГМ кукурузы линии Vt 11;	Обнаружена/ не обнаружена
					Идентификация ГМ кукурузы линии 5307;	Обнаружена/ не обнаружена
					Идентификация ГМ кукурузы линии MON 89034;	Обнаружена/ не обнаружена
					Идентификация ГМ кукурузы линии Vt176;	Обнаружена/ не обнаружена

1	2	3	4	5	6	7
					Идентификация ГМ кукурузы линии MON98140;	Обнаружена/ не обнаружена
					Идентификация ГМ кукурузы линии MON87460;	Обнаружена/ не обнаружена
					Идентификация ГМ кукурузы линии TC1507;	Обнаружена/ не обнаружена
					Идентификация ГМ кукурузы линии 59122;	Обнаружена/ не обнаружена
					Идентификация ГМ кукурузы линии LY038;	Обнаружена/ не обнаружена
					Идентификация ГМ кукурузы линии DAS40278;	Обнаружена/ не обнаружена
					Идентификация ГМ кукурузы линии MIR 162	Обнаружена/ не обнаружена
					Идентификация ГМ рапса линии GT73;	Обнаружена/ не обнаружена
					Идентификация ГМ рапса линии MON88302;	Обнаружена/ не обнаружена
					Идентификация ГМ рапса линии MS1;	Обнаружена/ не обнаружена
					Идентификация ГМ рапса линии MS8;	Обнаружена/ не обнаружена
					Идентификация ГМ рапса линии T45;	Обнаружена/ не обнаружена
					Идентификация ГМ рапса линии RF1;	Обнаружена/ не обнаружена
					Идентификация ГМ рапса линии RF2;	Обнаружена/ не обнаружена
					Идентификация ГМ рапса линии RF3;	Обнаружена/ не обнаружена
					Идентификация ГМ рапса линии Toras;19/2	Обнаружена/ не обнаружена
					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	0,1-5 %

1	2	3	4	5	6	7
					ГМ-сои линии FG 72;	
					Количественное содержание ГМ-сои линии SYHTOH2;	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-сои линии ГМ сои линии DAS-44406	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-сои линии ГМ сои линии DAS-81419	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-сои линии ГМ сои линии DAS-68416	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии MON810;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии NK 603;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии T 25;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии GA 21;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии MIR 604;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии MON 863;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии 3272;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии MON 88017;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии Bt 11;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии 5307;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии MON	0,1-5 %

1	2	3	4	5	6	7
					89034;	
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии Bt176;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии 98140;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии MON 87460;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии TC1507;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии MON 59122;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии LY038;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ-кукурузы линии DAS40278;	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ кукурузы линии MIR 162	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ рапса линии GT73	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ рапса линии MON88302	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ рапса линии MS1	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ рапса линии MS8	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ рапса линии T45	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ рапса линии RF1	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ рапса линии RF2	0,1-5 %
					Количественное содержание ГМ рапса линии RF3	0,1-5 %
					Количественное	0,1-5 %

1	2	3	4	5	6	7
					содержание ГМ рапса линии Topas 19/2	
143511, Россия, Московская область, Истринский район, сельское поселение Ивановское, пос. ОПХ «Манихино», ЛК1, ЛК 2, ЛК 4, СЗ 2						
378	ГОСТ Р 57221 п. 20	Дрожжи кормовые, белковые кормовые продукты микробного синтеза	-	2308	Бактериальная обсемененность,	(0-10 <sup>8</sup> ) КОЕ/г(мл)-
	П.21		-	2308 2309	сальмонеллы	Обнаружено/Не обнаружено
379	ГОСТ 23050 п.6.1	Вирусвакцина против болезни Ауески культуральная сухая	-	3002	Внешний вид и цвет. Наличие посторонней примеси, трещин ампул или флаконов, нарушение маркировки	Гомогенная сухая пористая масса бело-желтого цвета с розоватым оттенком. Не допускается.
	п.6.3				Время регидратации	1-2 мин.
	п.6.4				Контаминация бактериальной, грибной микрофлорой	Не допускается
	п.6.5				Контаминация микоплазмами	Не допускается
	п.6.6				Активность по титру инфекционности в культуре клеток	Не менее 10 <sup>5,0</sup> ТЦД <sub>50</sub> /см <sup>3</sup>
	п.6.7				Активность по титру инфекционности для кроликов	Не менее 10 <sup>3,0</sup> ЛД <sub>50</sub> /см <sup>3</sup>
	п.6.8				Безвредность	Должна быть безвредной для овец в возрасте от года до пяти лет
	п.6.9				Иммуногенная активность	Должна быть иммуногенной для овец в возрасте от года до пяти лет
	380				ГОСТ Р 55283 п.7.1	Вакцины против бешенства животных инактивированные
п.7.2		Водородный показатель	7,2±0,5			
п.7.3		Время ресуспензирования	1-2 мин.			
п.7.5		Наличие вакуума в ампулах	Соответствует/не соответствует			
п.7.6		Контаминация бактериальной, грибной микрофлорой и микоплазмами	Соответствует/не соответствует			
п.7.7		Полнота инактивации	-			

1	2	3	4	5	6	7
	п.7.8				Иммуногенная активность	Соответствует/не соответствует
381	MP Метод микробиологического выявления <i>Corynebacterium glutamicum</i> – продуцентов аминокислот в кормах и кормовых добавках, утв. ФГБУ «ВГНКИ» 7.02.2018	Корма и кормовые добавки	-	3501	Штамм продуцент <i>Corynebacterium glutamicum</i>	Соответствует/не соответствует
382	Европейская фармакопея в.8.0 ст. 2.2.3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	-	3002 3003 3004	pH	0-14 ед pH
	ст. 2.6.12 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Нестерильные иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	-	3002 3003 3004	Общее количество жизнеспособных аэробов	Соответствует/не соответствует
	ст. 2.6.13 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Нестерильные иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	-	3002	наличие определенных микроорганизмов	Соответствует/не соответствует

1	2	3	4	5	6	7
	Ст. 2.6.7 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	-	3002 3003 3004	Микоплазмы (контаминация микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)	Соответствует/не соответствует
	ст. 2.6.1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	-	3002 3003 3004	Стерильность (контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)	Соответствует/не соответствует
	ст. 2.6.24 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные средства	-	3002 3003 3004	Наличие посторонних агентов (контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами (вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогенны)	Соответствует/не соответствует
	ст. 2.6.25 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам,	Иммунобиологические лекарственные средства	-	3002 3003 3004	Наличие посторонних агентов (контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами (вирусная чистота, контаминация	Соответствует/не соответствует

1	2	3	4	5	6	7
	<p>зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p> <p>ст.5.2.4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>				<p>чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогенны)</p> <p>Наличие посторонних агентов (контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами (вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогенны)</p> <p>Активность (титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>
	<p>ст. 04/2013:0870 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Вакцина против болезни Ньюкасла инактивированная</p>	<p>-</p>	<p>3002</p>	<p>Подлинность (идентичность, идентификация)</p> <p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p> <p>Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>



1	2	3	4	5	6	7
					посторонними вирусами, посторонние патогенны)	
					Активность (титр, титр вируса, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/не соответствует
					Остаточные живые вирусы (полнота инактивации, инаktivация вируса, авирулентность, остаточная вирулентность. инаktivация)	Соответствует/не соответствует
	ст. 04/2013:0450 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Вакцина против болезни Ньюкасла (живая)	-	3002	Подлинность (идентичность, идентификация)	Соответствует/не соответствует
					Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)	Соответствует/не соответствует
					Микоплазмы (контаминация микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)	Соответствует/не соответствует
					Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогенны)	Соответствует/не соответствует
					Титр вируса (активность,	Соответствует/не соответствует

1	2	3	4	5	6	7
					титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	
	ст. 04/2013:2038 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Вакцина против инфекционной анемии для цыплят (живая)	-	3002	Подлинность (идентичность, идентификация)	Соответствует/не соответствует
Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)					Соответствует/не соответствует	
Микоплазмы (контаминация микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)					Соответствует/не соответствует	
Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогенны)					Соответствует/не соответствует	
Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)					Соответствует/не соответствует	
	ст. 04/2013:0588 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода	Вакцина против птичьего инфекционного энцефаломиелита (живая)	-	3002	Подлинность (идентичность, идентификация)	Соответствует/не соответствует
Бактерии и грибы					Соответствует/не соответствует	

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				(стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)	
					Микоплазмы (контаминация микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)	Соответствует/не соответствует
					Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)	Соответствует/не соответствует
					Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/не соответствует
	ст. 04/2013:0587 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Вакцина против птичьей инфекционной бурсальной болезни (живая)	-	3002	Подлинность (идентичность, идентификация)	Соответствует/не соответствует
					Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)	Соответствует/не соответствует
					Микоплазмы (контаминация)	Соответствует/не соответствует

1	2	3	4	5	6	7
					микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)	
					Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогенны)	Соответствует/не соответствует
					Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/не соответствует
	ст. 04/2013:0960 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Вакцина против птичьей инфекционной бурсальной болезни (инактивированная)	-	3002	Подлинность (идентичность, идентификация)	Соответствует/не соответствует
					Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)	Соответствует/не соответствует
					Остаточные живые вирусы (полнота инактивации, инактивация вируса, авирулентность, остаточная вирулентность. инактивация)	Соответствует/не соответствует
					Специфические посторонние агенты (наличие посторонних	Соответствует/не соответствует

1	2	3	4	5	6	7
					<p>агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогенны)</p> <p>Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p>	Соответствует/не соответствует
	<p>ст. 04/2013:1202 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Вакцина против синдрома снижения яйценоскости-76 (инактивированная)</p>	-	3002	<p>Подлинность (идентичность, идентификация)</p> <p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p> <p>Остаточные живые вирусы (полнота инактивации, инактивация вируса, авирулентность, остаточная</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>

1	2	3	4	5	6	7
					<p>вирулентность. инактивация)</p> <p>Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контaminaция чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогенны)</p> <p>Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>
	<p>ст. 04/2013:1951 п.3-1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Вакцина против аденовируса (живая) для собак</p>	<p>-</p>	<p>3002</p>	<p>Подлинность (идентичность, идентификация)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p>
	<p>п.3-5 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств -</p>				<p>Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p>

1	2	3	4	5	6	7
	<p>членов Евразийского экономического союза;</p> <p>п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p> <p>п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p> <p>п.3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p> <p>п.3-6 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения,</p>				<p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p> <p>Микоплазмы (контаминация микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)</p> <p>Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогенны)</p> <p>Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>

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.2-3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>				компонентов)	
	<p>ст. 04/2013:1298 п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	Вакцина против аденовируса (инактивированная) для собак	-	3002	Остаточные живые вирусы (полнота инактивации, инактивация вируса, авирулентность, остаточная вирулентность. инактивация)	Соответствует/не соответствует
	<p>п.3-1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств -</p>				Подлинность (идентичность, идентификация)	Соответствует/не соответствует



1	2	3	4	5	6	7
	<p>членов Евразийского экономического союза;</p> <p>п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>				<p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p>
	<p>п.3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>				<p>Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p>
	<p>п.2-3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>					<p>Соответствует/не соответствует</p>
	<p>ст.04/2013:0451 п.3-1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода</p>	<p>Вакцина против бешенства (инактивированная) для ветеринарного использования</p>	<p>-</p>	<p>3002</p>	<p>Подлинность (идентичность, идентификация)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p>

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					
	п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)	Соответствует/не соответствует
	п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Остаточные живые вирусы (полнота инактивации, инаktivация вируса, авирулентность, остаточная вирулентность. инаktivация)	Соответствует/не соответствует
	п.3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств -				Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/не соответствует

1	2	3	4	5	6	7
	<p>членов Евразийского экономического союза;</p> <p>ст.04/2013:0744 п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Вакцина против болезни Ауески (инактивированная) для свиней</p>	<p>-</p>	<p>3002</p>	<p>Остаточные живые вирусы (полнота инактивации, инактивация вируса, авирулентность, остаточная вирулентность. инактивация)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p>
<p>п.3-1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>	<p>Подлинность (идентичность, идентификация)</p>				<p>Соответствует/не соответствует</p>	
<p>п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>	<p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p>				<p>Соответствует/не соответствует</p>	
<p>п.3-5 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода</p>	<p>Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов,</p>				<p>Соответствует/не соответствует</p>	

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;				титрование вирусных компонентов)	
	п.3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)	Соответствует/не соответствует
	ст.04/2013:0745 п.3-1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Вакцина против болезни Ауески (живая) для свиней для парентерального применения	-	3002	Подлинность (идентичность, идентификация)	Соответствует/не соответствует
	п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для				Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)	Соответствует/не соответствует

1	2	3	4	5	6	7
	ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;					
	п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Микоплазмы (контаминация микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)	Соответствует/не соответствует
	п.3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Посторонние вещества (специфические посторонние агенты, наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)	Соответствует/не соответствует
	п.3-5 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/не соответствует
	п.3-6 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы,				Активность	Соответствует/не соответствует

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>ст.04/2013:0589 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Вакцина против болезни Марека (живая)</p>	<p>-</p>	<p>3002</p>	<p>Подлинность (идентичность, идентификация)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p>
					<p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p>
					<p>Микоплазмы (контаминация микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p>
					<p>Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогенны)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p>
					<p>Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p>

1	2	3	4	5	6	7
	<p>ст.04/2013:1177 п.3-1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Вакцина против бычьего респираторно-синцитиального вируса (живая)</p>	-	3002	<p>компонентов) Подлинность (идентичность, идентификация)</p>	Соответствует/не соответствует
	<p>п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>				<p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p>	Соответствует/не соответствует
	<p>п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>				<p>Микоплазмы (контаминация микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)</p>	Соответствует/не соответствует
					<p>Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация</p>	Соответствует/не соответствует

1	2	3	4	5	6	7
	<p>п.3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>				<p>посторонними вирусами, посторонние патогенны) Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p>	Соответствует/не соответствует
	<p>п.3-6 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>				Активность	Соответствует/не соответствует
	<p>п.2-3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>					Соответствует/не соответствует
	<p>ст.04/2013:1952 п.3-1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода</p>	Вакцина против бычьей вирусной диареи (инактивированная)	-	3002	Подлинность (идентичность, идентификация)	Соответствует/не соответствует



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					
	п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)	Соответствует/не соответствует
	п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Остаточные живые вирусы (полнота инактивации, инаktivация вируса, авирулентность, остаточная вирулентность. инаktivация)	Соответствует/не соответствует
	п.3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств -				Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/не соответствует

1	2	3	4	5	6	7
	<p>членов Евразийского экономического союза; п.2-3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>					
	<p>ст.04/2013:1315 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Вакцина против вируса гепатита I (живая) для уток</p>	-	3002	<p>Подлинность (идентичность, идентификация) Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность) Микоплазмы (контаминация микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность) Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогенны)</p>	<p>Соответствует/не соответствует Соответствует/не соответствует Соответствует/не соответствует Соответствует/не соответствует</p>

1	2	3	4	5	6	7
					Активность (титр вируса, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/не соответствует
	ст.04/2013:1613 п.3-1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Вакцина против вируса герпеса (инактивированная) для лошадей	-	3002	Подлинность (идентичность, идентификация)	Соответствует/не соответствует
	п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)	Соответствует/не соответствует
	п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Остаточные живые вирусы (полнота инактивации, инактивация вируса, авирулентность, остаточная вирулентность. инактивация)	Соответствует/не соответствует

1	2	3	4	5	6	7
	<p>п.3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p> <p>п.2-3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>				Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/не соответствует
	<p>ст. 04/2013:1955 п.3-1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	Вакцина против вируса парагриппа для собак (живая)	-	3002	Подлинность (идентичность, идентификация)	Соответствует/не соответствует
	<p>п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к</p>				Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и	Соответствует/не соответствует

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;				грибов, бактериальная и грибковая стерильность)	
	п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Микоплазмы (контаминация микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)	Соответствует/не соответствует
	п.3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)	Соответствует/не соответствует
	п.3-5 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/не соответствует

1	2	3	4	5	6	7
	<p>п.3-6 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p> <p>п.2-3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>				Активность	Соответствует/не соответствует
	<p>ст.04/2013:1206 п.3-1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	Вакцина против вирусного ринотрахеита (живая) для кошек	-	3002	Подлинность (идентичность, идентификация)	Соответствует/не соответствует
	<p>п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к</p>				Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и	Соответствует/не соответствует

1	2	3	4	5	6	7
	<p>лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>				<p>грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p>	
	<p>п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>				<p>Микоплазмы (контаминация микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p>
	<p>п.3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>				<p>Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогенны)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p>
	<p>п.3-5 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>				<p>Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p>

1	2	3	4	5	6	7
	<p>п.3-6 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>				Активность	Соответствует/не соответствует
	<p>п.2-3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>					
	<p>ст. 04/2013:1207 п.3-1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	Вакцина против вирусного ринотрахеита (инактивированная) для кошек	-	3002	Подлинность (идентичность, идентификация)	Соответствует/не соответствует
	<p>п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к</p>				Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и	



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;				грибов, бактериальная и грибковая стерильность)	
	п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Остаточные живые вирусы (полнота инактивации, инактивация вируса, авирулентность, остаточная вирулентность. инактивация)	Соответствует/не соответствует
	п.3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/не соответствует
	ст. 04/2013:1176 п.3-1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического	Вакцина против вирусного бычьего парагриппа (живая)	-	-	Подлинность (идентичность, идентификация)	Соответствует/не соответствует

1	2	3	4	5	6	7
	<p>союза</p> <p>п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p> <p>п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p> <p>п.3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p> <p>п.3-5 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к</p>				<p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p> <p>Микоплазмы (контаминация микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)</p> <p>Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)</p> <p>Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>

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;					
	п.3-6 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Активность	Соответствует/не соответствует
	п.2-3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;					Соответствует/не соответствует
	ст. 04/2013:2325 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Вакцина против геморрагической болезни (инактивированная) для кроликов	-	3002	Подлинность (идентичность, идентификация)	Соответствует/не соответствует

1	2	3	4	5	6	7
	<p>п.3-1</p> <p>п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p> <p>п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p> <p>п.3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>				<p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p> <p>Остаточные живые вирусы (полнота инактивации, инактивация вируса, авирулентность, остаточная вирулентность. инактивация)</p> <p>Активность (титр вируса, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>

1	2	3	4	5	6	7
	<p>п.2-3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>					
	<p>ст. 04/2013:0249 п.3-1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Вакцина против гриппа (инактивированная) для лошадей</p>	-	3002	<p>Подлинность (идентичность, идентификация)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p>
	<p>п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>				<p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p>
	<p>п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к</p>				<p>Остаточные живые вирусы (полнота инактивации, инактивация вируса, авирулентность, остаточная</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p>

1	2	3	4	5	6	7
	<p>лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p> <p>п.3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p> <p>п.2-3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>				<p>вирулентность. инактивация)</p> <p>Активность (титра вируса, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p>	Соответствует/не соответствует
	<p>ст.04/2013:0249 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	Вакцина против гриппа (инактивированная) для свиней	-	3002	Подлинность (идентичность, идентификация)	Соответствует/не соответствует

1	2	3	4	5	6	7
	<p>п.3-1</p> <p>п.3--2 и ин-ые утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p> <p>п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p> <p>п.3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p> <p>п.3-5 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к</p>				<p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p> <p>Остаточные живые вирусы (полнота инактивации, инактивация вируса, авирулентность, остаточная вирулентность. инактивация)</p> <p>Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогенны)</p> <p>Активность (титр вируса, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>

1	2	3	4	5	6	7
	<p>лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p> <p>п.2-3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>					
	<p>ст. 04/2013:0696 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза п.3-1</p>	Вакцина против инфекционного бычьего ринотрахеита (живая)	-	3002	Подлинность (идентичность, идентификация)	Соответствует/не соответствует
	<p>п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического</p>		-	-	Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)	Соответствует/не соответствует



1	2	3	4	5	6	7
	<p>союза;</p> <p>п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>		-	-	Микоплазмы (контаминация микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)	Соответствует/не соответствует
	<p>п.3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>		-	-	Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогенны)	Соответствует/не соответствует
	<p>п.3-5 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>		-	-	Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/не соответствует
	<p>п.3-6 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к</p>		-	-	Активность	Соответствует/не соответствует

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;					
	п.2-3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;		-	-		
	ст. 04/2013:2461 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Вакцина против инфекционного ринотрахеита (живая) для индеек	-	3002	<p>Подлинность (идентичность, идентификация)</p> <p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p> <p>Микоплазмы (контаминация микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)</p> <p>Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота,</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>

1	2	3	4	5	6	7
					контamination чужеродными агентами, contamination посторонними вирусами, посторонние патогены)	
					Активность (титр вируса, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/не соответствует
	ст. 04/2013:0251 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза п.3-1	Вакцина против инфекционного энтерита (кошачьей панлейкопении) (живая) для кошек	-	3002	Подлинность (идентичность, идентификация)	Соответствует/не соответствует
	п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Бактерии и грибы (стерильность, contamination бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)	Соответствует/не соответствует
	п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном				Микоплазмы (contamination микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)	Соответствует/не соответствует

1	2	3	4	5	6	7
	порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;					
	п.3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)	Соответствует/не соответствует
	п.3-5 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/не соответствует
	п.3-6 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Активность	Соответствует/не соответствует
	п.2-3-3 и иные утвержденные в установленном					

1	2	3	4	5	6	7
	порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;					
	ст. 04/2013:1102 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза п.3-1	Вакцина против калицивируса (живая) для кошек	-	3002	Подлинность (идентичность, идентификация)	Соответствует/не соответствует
	п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)	Соответствует/не соответствует
	п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном				Микоплазмы (контаминация микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)	Соответствует/не соответствует

1	2	3	4	5	6	7
	порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;					
	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;				Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)	Соответствует/не соответствует
	3-5 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/не соответствует
	3-6 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Активность	Соответствует/не соответствует
	п.2-3-3 и иные утвержденные в установленном					

1	2	3	4	5	6	7
	порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;					
	ст.04/2013:1101 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза п.3-1	Вакцина против калицивируса (инактивированная) для кошек	-	3002	Подлинность (идентичность, идентификация)	Соответствует/не соответствует
	п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)	Соответствует/не соответствует
	п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном				Остаточные живые вирусы (полнота инактивации, инаktivация вируса, авирулентность, остаточная вирулентность. инаktivация)	Соответствует/не соответствует

1	2	3	4	5	6	7
	порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;					
	п.3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/не соответствует
	п.2-3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;					
	ст.2326 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Вакцина против кокцидиоза (живая) для цыплят	-	3002	Подлинность (идентичность, идентификация) Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность) Микоплазмы (контаминация микоплазмами, стерильность в	Соответствует/не соответствует Соответствует/не соответствует Соответствует/не соответствует



1	2	3	4	5	6	7
					отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)	
					Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогенны)	Соответствует/не соответствует
					Число спорулированных ооцист	Соответствует/не соответствует
					Активность (титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/не соответствует
ст. 04/2013:1953 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза п.3-1		Вакцина против коронавирусной диареи(инактивированная) для телят	-	3002	Подлинность (идентичность, идентификация)	Соответствует/не соответствует
п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном					Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)	Соответствует/не соответствует

1	2	3	4	5	6	7
	порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;					
	п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Остаточные живые вирусы (полнота инактивации, инактивация вируса, авирулентность, остаточная вирулентность. инактивация)	Соответствует/не соответствует
	п.3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)	Соответствует/не соответствует
	п.3-5 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/не соответствует

1	2	3	4	5	6	7
	<p>п.2-3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>					Соответствует/не соответствует
	<p>ст.04/2013:1321 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза п.3-1</p>	Вакцина против лейкемии (инактивированная) для кошек	-	3002	Подлинность (идентичность, идентификация)	Соответствует/не соответствует
	<p>п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>				Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)	Соответствует/не соответствует
	<p>п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к</p>				Остаточные живые вирусы (полнота инактивации, инактивация вируса, авирулентность, остаточная	Соответствует/не соответствует

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;				вирулентность. инактивация)	
	п.3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/не соответствует
	п.2-2-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;					-
	ст.04/2013:1942 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Вакцина против микоплазма GALLISEPTICUM (инактивированная)	-	3002	Подлинность (идентичность, идентификация) Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность) Остаточные живые микоплазмы	Соответствует/не соответствует Соответствует/не соответствует Соответствует/не соответствует

1	2	3	4	5	6	7
					Активность (титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/не соответствует
	ст.04/2013:1943 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза п.3-1	Вакцина против миксоматоза (живая) для кроликов	-	3002	Подлинность (идентичность, идентификация)	Соответствует/не соответствует
	п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)	Соответствует/не соответствует
	п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Микоплазмы (контаминация микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)	Соответствует/не соответствует

1	2	3	4	5	6	7
	<p>п.3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>				<p>Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогенны)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p>
	<p>п.3-5 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>				<p>Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p>
	<p>п.3-6 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>				<p>Активность</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p>
	<p>п.2-3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам,</p>					

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;					
	ст.04/2013:0649 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза п.3-1	Вакцина против оспы (живая) для птиц	-	3002	Подлинность (идентичность, идентификация)	Соответствует/не соответствует
	п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)	Соответствует/не соответствует
	п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Микоплазмы (контаминация микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)	Соответствует/не соответствует

1	2	3	4	5	6	7
	<p>п.3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>				<p>Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p>
	<p>п.3-5 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>				<p>Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p>
	<p>п.3-6 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>				<p>Активность</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p>
	<p>п.2-4-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам,</p>					



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;					
	ст.04/2013:0795 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза п.3-1	Вакцина против парвовируса (живая) для собак	-	3002	Подлинность (идентичность, идентификация)	Соответствует/не соответствует
	п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)	Соответствует/не соответствует
	п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Микоплазмы (контаминация микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)	Соответствует/не соответствует

1	2	3	4	5	6	7
	<p>п.3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>				<p>Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p>
	<p>п.3-5 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>				<p>Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p>
	<p>п.3-6 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>				<p>Активность</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p>
	<p>п.2-3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам,</p>					

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;					
	ст.04/2013:0795 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза п.3-1	Вакцина против парвовируса (инактивированная) для собак	-	3002	Подлинность (идентичность, идентификация)	Соответствует/не соответствует
	п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)	Соответствует/не соответствует
	п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Активность (титр вируса, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/не соответствует

1	2	3	4	5	6	7
	<p>ст.04/2013:0965 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p> <p>п.3-1</p>	<p>Вакцина против парвовируса (инактивированная) для свиней</p>	-	3002	<p>Подлинность (идентичность, идентификация)</p>	Соответствует/не соответствует
	<p>п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>				<p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность</p>	Соответствует/не соответствует
	<p>п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>				<p>Остаточные живые вирусы (полнота инактивации, инактивация вируса, авирулентность, остаточная вирулентность. инактивация)</p>	Соответствует/не соответствует
	<p>п.3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к</p>				<p>Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация</p>	Соответствует/не соответствует

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;				чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогенны)	
	п.3-5 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Активность (титр вируса, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/не соответствует
	п.2-3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;					-
	ст.04/2013:1956 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Вакцина против тичьего вирусного теносиновита (живая)	-	3002	Подлинность (идентичность, идентификация)	Соответствует/не соответствует
					Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)	Соответствует/не соответствует
					Микоплазмы (контаминация)	Соответствует/не соответствует

1	2	3	4	5	6	7
					микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)	
					Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогенны)	Соответствует/не соответствует
					Активность (титр вируса, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/не соответствует
	ст.04/2013:0442 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Вакцина против птичьего инфекционного бронхита (живая)	-	3002	Подлинность (идентичность, идентификация)	Соответствует/не соответствует
					Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)	Соответствует/не соответствует
					Микоплазмы (контаминация микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)	Соответствует/не соответствует
					Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация	Соответствует/не соответствует

1	2	3	4	5	6	7
					<p>посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, котаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогенны)</p> <p>Активность (титр вируса, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных комонентов, титрование вирусных комонентов)</p>	Соответствует/не соответствует
	<p>ст.04/2013:0959 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Вакцина против птичьего инфекционного бронхита (инактивированная)</p>	-	3002	<p>Подлинность (идентичность, идентификация)</p> <p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p> <p>Остаточные живые вирусы (полнота инактивации, инактивация вируса, авирулентность, остаточная вирулентность. инактивация)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>

1	2	3	4	5	6	7
					<p>Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контaminaция чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогенны)</p>	Соответствует/не соответствует
					<p>Активность (титр вируса, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных комоментов, титрование вирусных компонентов)</p>	Соответствует/не соответствует
	<p>ст.04/2013:1068 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза</p>	<p>Вакцина против птичьего инфекционного ларинготрахеита (живая)</p>	-	3002	<p>Подлинность (идентичность, идентификация)</p>	Соответствует/не соответствует
					<p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p>	Соответствует/не соответствует
					<p>Микоплазмы (контаминация микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)</p>	Соответствует/не соответствует
					<p>Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контaminaция</p>	Соответствует/не соответствует



1	2	3	4	5	6	7
					чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогенны)	
					Активность (титр вируса, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/не соответствует
	ст.04/2013:1392 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Вакцина против птичьего парамиксовируса 3 (инактивированная) для индеек	-	3002	Подлинность (идентичность, идентификация)	Соответствует/не соответствует
					Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)	Соответствует/не соответствует
					Остаточные живые вирусы (полнота инактивации, инактивация вируса, авирулентность, остаточная вирулентность. инактивация)	Соответствует/не соответствует
					Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогенны)	Соответствует/не соответствует
					Активность (титр вируса, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов,	Соответствует/не соответствует

1	2	3	4	5	6	7
	<p>ст.04/2013:1954 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза п.3-1</p>	<p>Вакцина против ротавирусной диареи (инактивированная) для телят</p>	<p>-</p>	<p>3002</p>	<p>титрование вирусных компонентов) Подлинность (идентичность, идентификация)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p>
	<p>п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>				<p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p>
	<p>п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>				<p>Остаточные живые вирусы (полнота инактивации, инактивация вируса, авирулентность, остаточная вирулентность. инактивация)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p>
	<p>п.3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода</p>				<p>Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p>

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;				посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, котаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогенны)	
	п.3-5 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Активность (титр вируса, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/не соответствует
	п.2-3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Активность (титр вируса, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/не соответствует
	ст.04/2013:0449 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств -	Вакцина против чумы (живая) для кунных	-	3002	Подлинность (идентичность, идентификация)	Соответствует/не соответствует

1	2	3	4	5	6	7
	<p>членов Евразийского экономического союза п.3-1</p>					
	<p>п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>				<p>Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p>
	<p>п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>				<p>Микоплазмы (контаминация микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p>
	<p>п.3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>				<p>Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p>
	<p>п.3-5 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода</p>				<p>Титр вируса (активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов,</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p>

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;				титрование вирусных компонентов)	
	п.3-6 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Активность	Соответствует/не соответствует
	п.2-3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Активность	Соответствует/не соответствует
	ст.04/2013:1938 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств -	Вакцина против чумы (живая) для уток	-	3002	Подлинность (идентичность, идентификация) Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и грибов, бактериальная и грибковая стерильность)	Соответствует/не соответствует Соответствует/не соответствует

1	2	3	4	5	6	7
	членов Евразийского экономического союза				Микоплазмы (контаминация микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)	Соответствует/не соответствует
					Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогенны)	Соответствует/не соответствует
					Активность (титр вируса, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/не соответствует
	ст.04/2013:0448 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза п.3-1	Вакцина против чумы для собак (живая)	-	3002	Подлинность (идентичность, идентификация)	Соответствует/не соответствует
	п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к				Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и	Соответствует/не соответствует

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;				грибов, бактериальная и грибковая стерильность)	
	п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Микоплазмы (контаминация микоплазмами, стерильность в отношении микоплазм, микоплазменная стерильность)	Соответствует/не соответствует
	п.3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Специфические посторонние агенты (наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, контаминация чужеродными вирусами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)	Соответствует/не соответствует
	п.3-5 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Активность (титр вируса, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/не соответствует

1	2	3	4	5	6	7
	<p>п.3-6 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>				Активность	Соответствует/не соответствует
	<p>п.2-3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>					-
	<p>ст.04/2013:2448 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза п.3-1</p>	Вакцина против энзоотической пневмонии (инактивированная) для свиней	-	3002	Подлинность (идентичность, идентификация)	Соответствует/не соответствует
	<p>п.3-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к</p>				Бактерии и грибы (стерильность, контаминация бактериальной и грибной микрофлорой, присутствие бактерий и	Соответствует/не соответствует



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;				грибов, бактериальная и грибковая стерильность)	
	п.3-3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Остаточные живые микоплазмы	Соответствует/не соответствует
	п.3-4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Активность (титр вируса, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/не соответствует
	п.2-2-2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Активность (титр вируса, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/не соответствует

1	2	3	4	5	6	7
	Ст. 2.2.8 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Иммунобиологические лекарственные средства	-	3002	Вязкость	Соответствует/не соответствует
	Ст. 2.2.9 метод капиллярной вискозиметрии и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Вязкость	Соответствует/не соответствует
	Ст. 2.2.10 метод ротационной вискозиметрии и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Вязкость	Соответствует/не соответствует
	ст. 2.2.1 (визуальный метод) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода	Иммунобиологические лекарственные средства	-	3002	Определение прозрачности и степени мутности жидкостей	Соответствует/не соответствует

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					
	ст. 2.9.17 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные средства	-	3002	Объем	(0,00-500,00) мл
	Ст. 04/2013:2525 п. 3.1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Вакцина против бордетеллеза собак живая	-	3002	Подлинность	Соответствует/не соответствует
	п.3.2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для				Бактерии и грибы	Соответствует/не соответствует

1	2	3	4	5	6	7
	<p>ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p> <p>п.3.3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>				Живые бактерии	(0-10 <sup>12</sup> ) КОЕ/г(мл)
	<p>Ст. 04/2013:1946 п. 3.1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>	Вакцина против пастереллеза haemolytica (инактивированная) для овец	-	3002	Подлинность	Соответствует/не соответствует
	<p>п.3.2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>				Бактерии и грибы	Соответствует/не соответствует
	<p>Ст. 04/2013:2072 п. 3.1 и иные утвержденные в установленном</p>	Вакцина против пастереллеза trehalosi (инактивированная) для овец	-	3002	Подлинность	Соответствует/не соответствует

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>п.3.2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>				Бактерии и грибы	Соответствует/не соответствует
	<p>Ст. 04/2013:1361 п. 3.1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>	<p>Вакцина против прогрессивного атрофического ринита (инактивированная) для свиней</p>	-	3002	Подлинность	Соответствует/не соответствует
	<p>п.3.2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном</p>				Бактерии и грибы	Соответствует/не соответствует

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> <p>п.3.3 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>				Остаточная токсичность	Соответствует/не соответствует
	<p>ст. 04/2013:1944 п. 3.1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>	Вакцина против пастереллеза (инактивированная) для крупного рогатого скота	-	3002	Подлинность	Соответствует/не соответствует
	<p>п.3.2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;</p>				Бактерии и грибы	Соответствует/не соответствует
	ст. 01/2013:0062	Вакцины для ветеринарного	-	3002	Подлинность	Соответствует/не соответствует

1	2	3	4	5	6	7
	п. 3.1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	применения				
	п. 3.4 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Стерильность	Соответствует/не соответствует
	0361 п. 2-2-1.	Вакцина против клостридий шаво для ветеринарного использования	21.20.21.132	3002	Безопасность	Соответствует/не соответствует
	п. 3-1.				Подлинность	Соответствует/не соответствует
	п. 3-2.				Бактерии и грибы	Соответствует/не соответствует
	п. 3-3.				Активность	Соответствует/не соответствует
	0364 п. 2-2-1.	Вакцина против клостридий септикум для ветеринарного использования	21.20.21.132	3002	Безопасность	Соответствует/не соответствует
	п. 3-1.				Подлинность	Соответствует/не соответствует
	п. 3-2.				Бактерии и грибы	Соответствует/не соответствует

1	2	3	4	5	6	7
	п. 3-3.				Остаточная токсичность;	Соответствует/не соответствует
	п. 3-4.				Активность	0- 10 МЕ/мл Соответствует/не соответствует
	0362 п. 3-1.	Вакцина против клостридий Novi (тип B) для ветеринарного использования	21.20.21.132	3002	Подлинность	Соответствует/не соответствует
	п. 3-2.				Бактерии и грибы	Соответствует/не соответствует
	п. 3-3.				Остаточная токсичность	Соответствует/не соответствует
	п. 3-4.				Активность	0 - 10 МЕ/мл Соответствует/не соответствует
	0363 п. 3-1.				Вакцина против клостридий перфрингенс для ветеринарного использования	21.20.21.132
	п. 3-2.	Бактерии и грибы	Соответствует/не соответствует			
	п. 3-3.	Остаточная токсичность	Соответствует/не соответствует			
	п. 3-4.	Активность	Соответствует/не соответствует			
	0360 п. 3-1.	Вакцина против ботулизма для ветеринарного использования	21.20.21.132	3002	Подлинность	Соответствует/не соответствует
	п. 3-2.				Бактерии и грибы	Соответствует/не соответствует
	п. 3-3.				Остаточная токсичность	Соответствует/не соответствует
	п. 3-4.				Активность	Соответствует/не соответствует
	0697 п. 3-1.	Вакцина против столбняка для ветеринарного использования	21.20.21.132	3002	Подлинность	Соответствует/не соответствует
	п. 3-2.				Бактерии и грибы	Соответствует/не соответствует
	п. 3-3.				Остаточная токсичность	Соответствует/не соответствует
	0339	Антитоксическая сыворотка против альфа-токсина клостридий novu для ветеринарного использования	-	3002	Активность	Соответствует/не соответствует
	0340	Антитоксическая сыворотка против бета-токсина клостридий перфрингенс для ветеринарного использования	-	3002	Активность	Соответствует/не соответствует
	20613 2.6.13 п 4-3	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	-	3002	Salmonella	Соответствует/не соответствует
	0341	Антитоксическая сыворотка против эпсилон -токсина клостридий перфрингенс для ветеринарного использования	-	3002	Активность	Соответствует/не соответствует
	2520 п 2-2-1-1	Вакцина против сальмонеллы Enteritidis (живая, пероральная) для цыплят	21.20.21.131	3002	Безопасность	Соответствует/не соответствует
	1947 п. 2-2-1	Вакцина против сальмонеллы Enteritidis (инактивированная) для цыплят	21.20.21.132	3002	Безопасность	Соответствует/не соответствует
	п.2-3-1				Активность	Соответствует/не соответствует
	2521 п. 2-2-1-1	Вакцина против сальмонеллы Turhimum (живая, пероральная) для цыплят	21.20.21.131	3002	Безопасность	Соответствует/не соответствует
	2361 п.2-2-1	Вакцина против сальмонеллы	21.20.21.132	3002	Безопасность	Соответствует/не соответствует



1	2	3	4	5	6	7
		Турхимигиум (инактивированная) для цыплят			Активность	Соответствует/не соответствует
	п.2-3-1				Активность	Соответствует/не соответствует
	0961 п.2-3-1.	Вакцина против колибактериоза (инактивированная) для новорожденных жвачных	21.20.21.132	3002	Подлинность	0 – 3,0 (OD 492) 0 - 3,5 RP Соответствует/не соответствует
	п..3-1.				Бактерии и грибы	Соответствует/не соответствует
	п.3-2.					
	0962 п.2-3-1.	Вакцина против колибактериоза (инактивированная) для новорожденных поросят	21.20.21.132	3002	Активность	0 – 3,5 RP (PR) 0 – 15 log <sub>2</sub> ; 0 -100% ER25 – 70
	п..3-1.				Подлинность	0 – 3,5 RP (PR) 0 – 15 log <sub>2</sub> ; 0 -100% ER25 – 70 Соответствует/не соответствует
	п.3-2.				Бактерии и грибы	Соответствует/не соответствует
	0447 п.2-3-1.	Вакцина против лептоспироза для собак (инактивированная)	21.20.21.132	3002	Активность	Соответствует/не соответствует
	п..3-1.				Подлинность	Соответствует/не соответствует
	п.3-2.				Бактерии и грибы	Соответствует/не соответствует
	0064 п.2-2-1.	Вакцина против рожи (инактивированная) для свиней	21.20.21.132	3002	Активность	0 - 10 MP 0 - 200 ME/дозу 0 - 15 log 2 IE50% 0 - 100 ppd (протективной дозы) 0 - 5,0 ELISA ед 0 – 3,5 RP (PR)
	п..3-1.				Подлинность	Соответствует/не соответствует
	п.3-2.				Бактерии и грибы	Соответствует/не соответствует
3	Р 4.2.2643, п. 5.3.2	Дезинфицирующие средства (средства для дезинфекции)	-	-	Фунгицидная активность	Эффективно/неэффективно
384	ГОСТ Р ИСО 16256, п. 3 European Committee on Antimicrobial Susceptibility Testing (EUCAST) Antifungal Agents Breakpoint tables for interpretation of MICs Version 9.0, valid from 2018-02-12	Чистые культуры дрожжевых грибов	-	-	Минимальная подавляющая концентрация (МПК)	(0,03125 – 128) мг/мл "чувствительные" (Ч) / "чувствительные, дозозависимые" (ЧДЗ) / "промежуточные" (П) / "нечувствительные" (НЧ) / резистентные" (Р)
385	ГОСТ 54951	Все виды кормов для животных Стандарт не распространяется: а) на молочные продукты; б) минеральные вещества; в) смеси, содержащие большое количество молочных продуктов или минеральных веществ (например, заменители молока); д) корма для животных, содержащие увлажнители (например, пропиленгликоль); е) животные и растительные жиры и	-	-	Массовая доля влаги (влаги, влажность)	-

1	2	3	4	5	6	7
		масла, семена масличных культур, жмыхи, зерно и зерновые продукты.				
386	ГОСТ 34310	Средства лекарственные биологические для ветеринарного применения	-	3002	Фенол	(0-5)% (0,1-10000) мкг/мл
					Мертиолят	(0-0,1)% (0-1) мг/мл (0-1000) мкг/мл
					Формальдегид	(0-1)% (0-500) мкг/мл (0-0,5) г/л (0-5) мг/мл
387	Инструкция по применению набора для серологической диагностики бруцеллеза крупного и мелкого рогатого скота в реакции непрямой гемагглютинации (РНГА)	Биологический, патологический материал, сыворотка крови от животных. Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения. Диагностические препараты.	-	-	Специфические антитела к бруцеллезному антигену	Наличие специфических антител к бруцеллезному антигену / Отсутствие специфических антител к бруцеллезному антигену  Реакция положительная - наличие агглютинации сенсibilизированных эритроцитов с испытуемыми сыворотками в разведении 1:100 с оценкой не менее, чем на два креста (++) Реакция сомнительная - наличие агглютинации сенсibilизированных эритроцитов с испытуемыми сыворотками в разведении 1:50 с оценкой не менее, чем на два креста (++) и 1:100 с оценкой не выше, чем на один крест (+) Реакция отрицательная - наличие агглютинации эритроцитов в разведении сывороток 1:50 с оценкой на один крест (+) и при полном ее отсутствии (-).
388	Инструкция по применению набора препаратов для диагностики инфекционного эпидидимита баранов в РНГА и РНАт	Биологический, патологический материал, сыворотка крови от животных. Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения. Диагностические препараты.	-	-	Специфические антитела к <i>B. ovis</i>	0 – 1:400) Наличие специфических антител к <i>B. ovis</i> / Отсутствие специфических антител к <i>B. ovis</i> Реакция положительная - наличие агглютинации сенсibilизированных эритроцитов с испытуемыми сыворотками в разведении 1:100

1	2	3	4	5	6	7
						с оценкой не менее, чем на два креста (++). Реакция сомнительная - наличие агглютинации сенсibilизированных эритроцитов с испытуемыми сыворотками в разведении 1:50 с оценкой не менее, чем на два креста (++) и 1:100 с оценкой не выше, чем на один крест (+). Реакция отрицательная - наличие агглютинации эритроцитов в разведении сывороток 1:50 с оценкой на один крест (+) и при полном ее отсутствии (-).
389	ГОСТ 30347	Молоко и молочная продукция	10.51 10.52	0401	Staphylococcus aureus	(0-10 <sup>8</sup> ) КОЕ/г(мл)
390	ГОСТ 33924		10.51 10.52	0401	Бифидобактерии	(0-10 <sup>10</sup> ) КОЕ/г(мл)
391	ГОСТ 33951		10.51 10.52	0401	Молочнокислые микроорганизмы	(0-10 <sup>10</sup> ) КОЕ/г(мл)
392	ГОСТ 33566		10.51 10.52	0401	Дрожжи и плесневые грибы	(0-10 <sup>10</sup> ) КОЕ/г(мл)
393	ГОСТ 33568		10.51 10.52	0401	Солеустойчивые микроорганизмы	(0-10 <sup>8</sup> ) КОЕ/г(мл)-
394	ГОСТ 28805		Продукты пищевые	10.11 – 10.89	0401 1601 1602 1901 Группы 21,22,23	Дрожжи и плесневые грибы
395	ГОСТ ISO 21527-1	10.11 – 10.89		0401 1601 1602 1901 Группы 21,22,23	Дрожжи и плесневые грибы	(0-10 <sup>12</sup> ) КОЕ/г(мл)
396	ГОСТ ISO 21527-2	10.11 – 10.89		0401 1601 1602 1901 Группы 21,22,23	Дрожжи и плесневые грибы	(0-10 <sup>12</sup> ) КОЕ/г(мл)
397	ГОСТ 30706	Молочные продукты для детского питания		10.86.10.100	0401 20 110 1 0403 90 510 1 0406 10 500 1	Дрожжи и плесневые грибы

1	2	3	4	5	6	7
398	Государственная Фармакопея ГФ XIV ОФС.1.2.4.0002.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства для ветеринарного применения	-	-	Микробиологическая чистота	Соответствует/не соответствует
	ОФС.1.7.2.0001.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения	-	-	Безопасность пробиотиков в тестах in vivo	Соответствует/не соответствует
	ОФС. 1.7.2.0009.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения	-	-	Специфическая активность пробиотиков	Соответствует/не соответствует
	ОФС. 1.7.1.0005.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения,	Колисодержающие пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения		-	Определение количества жизнеспособных бактерий в 1 дозе ИЛП (количество живых бактериальных клеток)	Соответствует/не соответствует

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				<p>Описание (внешний вид)</p> <p>Активность кислотообразования</p> <p>Антагонистическая активность</p> <p>Микробиологическая чистота</p> <p>Подлинность</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>
	ОФС. 1.7.1.0008.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения	-	-	<p>Определение количества жизнеспособных бактерий в 1 дозе ИЛП (количество живых бактериальных клеток)</p> <p>Описание (внешний вид)</p>	Соответствует/не соответствует
	ОФС. 1.7.1.0006.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лактосодержащие пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения	-	-	<p>Определение количества жизнеспособных бактерий в 1 дозе ИЛП (количество живых бактериальных клеток)</p> <p>Описание (внешний вид)</p> <p>Активность кислотообразования</p> <p>Антагонистическая активность</p> <p>Микробиологическая чистота</p> <p>Подлинность</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>
	ОФС. 1.7.1.0003.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к	Бифидосодержащие пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения	-	-	<p>Определение количества жизнеспособных бактерий в 1 дозе ИЛП</p> <p>Описание (внешний вид)</p>	<p>Соответствует/не соответствует</p> <p>Соответствует/не соответствует</p>

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				Активность кислотообразования	Соответствует/не соответствует
					Антагонистическая активность	Соответствует/не соответствует
	ОФС. 1.7.1.0009.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Споровые пробиотические лекарственные средства для ветеринарного применения	-	-	Определение количества жизнеспособных бактерий в 1 дозе ИЛП	Соответствует/не соответствует
					Описание (внешний вид)	Соответствует/не соответствует
					Активность кислотообразования	Соответствует/не соответствует
					Антагонистическая активность	Соответствует/не соответствует
					Микробиологическая чистота	Соответствует/не соответствует
					Подлинность	Соответствует/не соответствует
	ОФС.1.7.2.0024.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Препараты биологические для ветеринарного применения	-	3002	Формальдегид	(0-1)% (0-500) мкг/мл (0-0,5) г/л (0-5) мг/мл
	ОФС.1.7.2.0025.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к	Препараты биологические для ветеринарного применения	-	3002	Тиомерсал	(0-0,1)% (0-1) мг/мл (0-1000) мкг/мл

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					
	ОФС.1.7.2.0028.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Препараты биологические для ветеринарного применения	-	3002	Фенол	(0-5)% (0,1-10000) мкг/мл
	ОФС.1.2.4.0003.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства (ЛС), которые в соответствии с нормативной документацией или фармакопейными статьями должны быть стерильными.	21.20.21.131 21.20.21.132 21.20.21.133 21.20.21.134 21.20.21.139	3002300000 3002905000 3002909000 3002120002 3002150000 3002190000	Стерильность	Соответствует/не соответствует
	ОФС.1.4.2.0005.18 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Жидкие и твердые парентральные лекарственные формы	21.20.21.131 21.20.21.132 21.20.21.133 21.20.21.134 21.20.21.139	3002300000 3002905000 3002909000 3002120002 3002150000 3002190000	Видимые механические включения	Соответствует/не соответствует

1	2	3	4	5	6	7
	ОФС.1.2.1.0005.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.131 21.20.21.132 21.20.21.133 21.20.21.134 21.20.21.139	3002300000 3002905000 3002909000 3002120002 3002150000 3002190000	Растворимость	Соответствует/не соответствует
	ОФС.1.2.4.0004.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Вещества природного происхождения, лекарственные средства, получаемые из крови, органов, тканей человека или животного, растительного сырья, микроорганизмов и продуктов их жизнедеятельности при производстве из них готовых лекарственных форм, в основном, для парентерального применения	21.20.21.131 21.20.21.132 21.20.21.133 21.20.21.134 21.20.21.139 21.1 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	3002300000 3002905000 3002909000 3002120002 3002150000 3002190000 3003 – 3004 из 4201 из 3808	Аномальная токсичность/Токсичность в тест-дозе	Соответствует/не соответствует
	ОФС.1.2.4.0005.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Инъекционные растворы и фармацевтические субстанции	21.10.53 21.10.53.120 21.10.54 21.10.54.110 21.10.54.120 21.10.54.130 21.10.54.140 21.10.54.150 21.10.54.160 21.10.54.170 21.10.54.180 21.10.54.190 21.20.1	3002	Пирогенность	Соответствует/не соответствует



1	2	3	4	5	6	7
			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			
	ОФС.1.7.2.0033.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные препараты, сыворотки крови целевых животных, в т.ч. птицы, биологический, паталогический материал	21.20.21.131 21.20.21.132 21.20.21.133 21.20.21.134 21.20.21.139	3002300000 3002905000 3002909000 3002120002 3002150000 3002190000	Иммуногенная активность Активность Специфичность Специфичность антигена Антитела Титр антител	Соответствует/не соответствует Соответствует/не соответствует Соответствует/не соответствует Соответствует/не соответствует Соответствует/не соответствует Соответствует/не соответствует
	ОФС.1.7.2.0008.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.131 21.20.21.132 21.20.21.133 21.20.21.134 21.20.21.139	3002300000 3002905000 3002909000 3002120002 3002150000 3002190000	Иммуногенная активность Антигенная активность Живые микробные клетки / Концентрация, количество микробных клеток	Соответствует/не соответствует Соответствует/не соответствует Соответствует/не соответствует
	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	Лекарственные средства и иммунобиологические лекарственные препараты	-	3002	Вязкость динамическая кинетическая	(0,3 – 10000) мПа*с (0,6 – 300) мм <sup>2</sup> /с

1	2	3	4	5	6	7
	ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза					
	ОФС.1.2.1.0010.15 способ 1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства и иммунобиологические лекарственные препараты	-	3002	Массовая доля влаги (влажность, остаточная влажность, содержание влаги, потеря в массе при высушивании, вода)	(0,00-25,0)%
	ОФС.1.2.3.0012.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства, выделенные из природных источников или полученные биотехнологическими методами	-	3002	Определение массовой доли белка (белок)	(0-50)% (0-10)мг/мл
	ОФС.1.7.2.0016.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные препараты для ветеринарного применения	-	3002	Определение ионов алюминия (массовая доля алюминия, гидроокись алюминия) $Al(OH)_3$	(0-10)мг/мл (0-10)%
	ОФС.1.2.1.0006.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	-	3002	Цветность	Соответствует/не соответствует

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					
	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	Лекарственные формы для парентрального применения	-	3002	Объем (извлекаемый, номинальный, экстрагируемый, объем наполнения/ заполнения) Контроль объема. Объем вакцины в потребительской таре. Средний объем наполнения. Объем первичной упаковки. Количество препарата во флаконах.	(0,00-500,00) мл
	ОФС.1.2.1.0004.15 п.2 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства	-	3002 3003 – 3004; 2308-2309 3501	рН (водородный показатель, концентрация ионов водорода, концентрация ионов водорода в 1% растворе, активная кислотность, концентрация ионов водорода в 5% растворе, концентрация ионов водорода в 10% растворе и др.)	(0-14) ед. рН

1	2	3	4	5	6	7
	<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>п.3</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>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>ОФС.1.2.1.0014.15</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>(Препараты биологические для ветеринарного применения (Аллергены ветеринарные Сыворотки, препараты из крови и полученные методом генетической инженерии, применяемые в ветеринарии)</p>	-	3002	Плотность	(0,7-1,840) г/см <sup>3</sup>

1	2	3	4	5	6	7
399	ГОСТ 32296 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции. Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; Капли (глазные)	10.91.10.110 10.91.10.120 10.91.10.180 10.92.10.300 21.1 21.10 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.20.1 21.20.10 21.20.10.213 02.30.40.140	-	Определение острой токсичности при внутрижелудочном поступлении методом фиксированной дозы	С 1 по 5 класс на согласованной на глобальном уровне системе классификации и маркировки химических веществ (СГС)
400	ГОСТ 32373 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырье и сборы. Фармацевтические субстанции. Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; Капли (глазные)	10.91.10.120 10.91.10.180 10.92.10.300 21.1 21.10 21.10.51.120 21.10.51.121 21.10.51.122 21.10.51.123 21.10.51.124 21.10.51.125 21.10.51.126 21.10.51.129 21.10.52.110 21.20.1 21.20.10 21.20.10.213 02.30.40.140	-	Определение острой токсичности при накожном поступлении	Определение ЛД <sub>50</sub>

Директор ФГБУ «ВГНКИ»



Л.К.Киш

Прошнуровано, пронумеровано

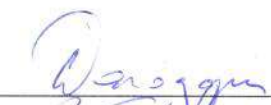
245 (двести сорок пять) листов



Эксперт по аккредитации

Технический эксперт

Технический эксперт

  
\_\_\_\_\_  
  
\_\_\_\_\_  
  
\_\_\_\_\_

А. Г. Долодаренко

К.А. Чигвинцева

Г.Х. Нуриязданова