## ОБЛАСТЬ АККРЕДИТАЦИИ ИСПЫТАТЕЛЬНОЙ ЛАБОРАТОРИИ (ЦЕНТРА)

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

## 1. г. Москва, Звенигородское шоссе д.5, стр.1

2. Московская область, городской округ Истра, пос. ОПХ "Манихинно", ЛК1, ЛК2, ЛК4, С31, С32, здание научно-методичесткой работы. Адреса места осуществления деятельность

<b>№</b> п/ п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
			Москва, Звенигородское шо	оссе, д.5, стр.1		
					Массовая доля сульфаниламидов:	
	МУК № 1538-4/23 Методические указания по арбитражному				Сульфагуанидин	(1,0 - 1000) мкг/кг
	определению остаточного содержания сульфаниламидов,		10.11; 10.12; 10.13; 10.20; 10.41.6;	0201-2010; 0301-0308; 0401-0408;	Сульфаметоксазол	(1,0 - 1000) мкг/кг
1	нитроимидазолов, пенициллинов и амфениколов в продукции	Продукция животноводства	10.42; 10.51; 10.52; 10.85.11; 10.85.12;	0409000000	Сульфаметоксипиридазин	(1,0 - 1000) мкг/кг
	животноводства методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектором.		10.86; 10.89		Массовая доля нитроимидазолов:	
	хроматографии с масс-спектрометрическим детектором.				Метронидазол	(1,0 - 1000) мкг/кг
					Гидроксиметронидазол	(1,0 - 1000) мкг/кг
					Массовая доля сульфаниламидов:	
					Сульфапиридин	(1,0 - 1000) мкг/кг
					Сульфадиазин	(1,0 - 1000) мкг/кг
					Сульфтиазол	(1,0 - 1000) мкг/кг
					Сульфамеразин	(1,0 - 1000) мкг/кг
					Сульфаметазин	(1,0 - 1000) мкг/кг
					Сульфахлорпиридазин	(1,0 - 1000) мкг/кг
					Сульфахиноксалин	(1,0 - 1000) мкг/кг
					Сульфаэтоксипиридазин	(1,0 - 1000) мкг/кг
					Сульфагуанидин	(1,0 - 1000) мкг/кг
					Сульфаметоксазол	(1,0 - 1000) мкг/кг
					Сульфаметоксипиридазин	(1,0 - 1000) мкг/кг
					Сульфамоксол	(1,0 - 1000) мкг/кг
					Сульфаниламид	(1,0 - 1000) мкг/кг
					Сульфадиметоксин	(1,0 - 1000) мкг/кг
					Триметоприм	(1,0 - 1000) мкг/кг
					Массовая доля нитроимидазолов:	
					Диметридазол	(1,0 - 1000) мкг/кг
					Ронидазол	(1,0 - 1000) мкг/кг
2	ГОСТ 34533	Продукты пищевые, продовольственное	_		Ипронидазол	(1,0 - 1000) мкг/кг
~	100131000	сырьё			Гидроксиипронидазол	(1,0 - 1000) мкг/кг
					Метронидазол	(1,0 - 1000) мкг/кг
					Гидроксиметронидазол	(1,0 - 1000) мкг/кг
					Гидроксиметилметилнитроимидазол	(1,0 - 1000) мкг/кг
					Тернидазол	(1,0 - 1000) мкг/кг
					Тинидазол	(1,0 - 1000) мкг/кг
					Массовая доля пенициллинов:	
					Бензилпенициллин	(1,0 - 1000) мкг/кг
					Феноксиметилпенициллин	(1,0 - 1000) мкг/кг
					Ампициллин	(1,0 - 1000) мкг/кг
					Оксациллин	(1,0 - 1000) мкг/кг
					Амоксициллин	(1,0 - 1000) мкг/кг
					Диклоксациллин	(1,0 - 1000) мкг/кг
					Клоксациллин	(1,0 - 1000) мкг/кг
					Нафциллин	(1,0 - 1000) мкг/кг
					массовая доля амфениколов:	
					Хлорамфеникол	(0,2 – 1000) мкг/кг
					Флорфеникол	(1,0 - 1000) мкг/кг
					Флорфеникол Амин	(1,0 - 1000) мкг/кг
					Тиамфеникол	(1,0 - 1000) мкг/кг

№п/	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
	, , , ,					
1	2	3	4	5	6	7
					Массовая доля кокцидиостатиков	
					Ампролиум	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					Клопидол	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					Ронидазол	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
				 	Тернидазол Тинидазол	(1,0 - 1000,0) mkt/kt (1,0 - 1000,0) mkt/kt
					Гинидазол Арприноцид	(1,0 - 1000,0) MKI/KI (1,0 - 1000,0) MKF/KI
					Этопабат	(1,0 - 1000,0) MKI/KI (1,0 - 1000,0) MKF/KI
				l t	Галофугинон	(1,0 - 1000,0) MKI/KI (1,0 - 1000,0) MKF/KF
					Динитрокарбанилид	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
3	TO OTT A MAN	Продукты пищевые, продовольственное			Толтразурила Сульфон	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
3	ΓΟCT 34535	сырьё	-	·	Диклазурил	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
		•		l i	Толтразурил	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
				[	Робенидин	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					Декоквинат	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					Ласалоцид	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
				l l	Семдурамицин	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					Монензин	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					Лаидломицин	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					Мадурамицин	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
					Салиномицин	(1,0 - 1000,0) MKГ/KГ
					Наразин	(1,0 - 1000,0) мкг/кг
4	ГОСТ 34049	Молоко и кисломолочные продукты.	-	-	Афлатоксин М1	(0,00002 - 0,0005) мг/кг
					Массовая доля полипептидных антибиотиков	
				[	Бацитрацин А	(5-500) мкг/кг
	FOOT ALCO				Бацитрацин В	(1-100) мкг/кг
					Колистин А	(5-500) мкг/кг
		Продукты пищевые, продовольственное сырьё			Колистин В	(3,75-375) мкг/кг
5	ГОСТ 34678		-		Полимиксин В1	(5-500) мкг/кг
				  -	Полимиксин B2 Вирджиниамицин S1	(2,5-250) mkt/kt (5-500) mkt/kt
					Вирджиниамицин S1 Вирджиниамицин M1	(5-500) MKI/KI
					Актиномицин D	(5-500) MKI/KI (5-500) MKI/KI
					Новобиоцин	(5-500) MKI/KI
		пищевые продукты, продовольственное			·	
6	ГОСТ 34596	сырье и кормовые средства	-	-	Массовая доля метилртути и неорганической ртути	(0,013 - 10) мг/кг
7	ГОСТ 34151-2017	Пищевые продукты	10.1-10.8	0401-0404, 1602, 1604, 1901-1905, 2009, 2104-2106	Массовая доля аскорбиновой кислоты	(35 - 200) мг/100 г
	МУ A-1/062 «Методические указания по определению содержания	Корма, кормовое сырье, продукция			Тетрациклин	(1 - 100000) мкг/кг
8	антибиотиков тетрациклиновой группы в кормах и кормовых добавках	растительного происхождения, корма и	01.11 01.12 01.19.1 10.91.10.110-	0901-0909, 1001-1008, 1101-1108,	Окситетрациклин	(1 - 100000) мкг/кг
	методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-	кормовые добавки.	10.91.10.140 10.91.10.170- 10.91.10.180	1201-1212	Хлортетрациклин	(1 - 100000) мкг/кг
	спектрометрическим детектированием»	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •			Доксициклин	(1 - 100000) мкг/кг
		Мясо, мясная продукция, рыба			Имидокарб;	(1 - 1000) мкг/кг
				[	Диминазен	(1 - 1000) мкг/кг
	МУ A-1/061 «Методические указания по определению содержания	Субпродукты	10.11 10.12 10.13 10.20 10.41.6 10.42	0201 2010 0201 0200 0101 0101	Имидокарб;	(50 - 5000) мкг/кг
	антипротозойных препаратов в пищевой продукции и кормах методом	J 1 - V	10.51 10.52 10.85.11 10.85.12 10.86	0201-2010 0301-0308 0401-0408	Диминазен	(50 - 5000) мкг/кг
9	высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс- спектрометрическим детектированием»	Корма, кормовое сырье, продукция растительного происхождения, корма и кормовые добавки.	10.89- 01.11 01.12 01.19.1 10.91.10.110- 10.91.10.140 10.91.10.170- 10.91.10.180	0409000000 0901-0909, 1001-1008, 1101-1108, 1201-1212	Имидокарб;	(50 - 5000) мкг/кг
		кормовые дооавки.	]	[	Диминазен	(50 - 5000) мкг/кг
		Молоко и молочная продукция		[	Имидокарб;	(1 - 1000) мкг/кг
			1		Диминазен	(1 - 1000) мкг/кг
		Яйца			Имидокарб;	(50 - 5000) мкг/кг
			1		Диминазен	(50 - 5000) мкг/кг

№п/	Документы, устанавливающие правила и методы исследований		Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	0	П
п	(испытаний), измерений	Наименование объекта	код ОКПД2	код 1н вэд еаэс	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
		Молоко			Глифосат	(0,02-2,5) мг/кг
		MOJOKO			Глюфосинат	(0,02-2,5) мг/кг
	MV 4 1/070 M				Аминометилфосфоновая кислота	(0,05-2,5) мг/кг
	МУ А-1/079 Методические указания по определению глифосата и		10.11 10.12 10.13 10.20 10.41.6 10.42		Глифосат	(0,025-2,5) мкг/кг
10	продукта его метаболизма в продукции животноводства методом	Яйца	10.51 10.52 10.85.11 10.85.12 10.86	0201-2010 0301-0308 0401-0408	Глюфосинат	(0,025-2,5) мкг/кг
	высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс-		10.89-	0409000000	Аминометилфосфоновая кислота	(0,05-2,5) мкг/кг
	спектрометрическим детектированием				Глифосат	(0,05-10) мкг/кг
		Мясо и субпродукты			Глюфосинат	(0,05-10) мкг/кг
		мясо и суопродукты			Аминометилфосфоновая кислота	(0,4-20) мкг/кг
					Парарозанилин основание	(0,5-20) мкг/кг
					9-аминоакридин	(1-40) мкг/кг
					Акрифлавин	(1-40) мкг/кг
					Основной синий 7 (Victoria Pure Blue BO)	(0,25-10) мкг/кг
					Виктория синий R (Victoria Blue R, Basic Blue 11)	(0,25-10) мкг/кг
			10.2	_	Виктория синий В (Victoria Blue B, Basic Blue 26)	(0,25-10) мкг/кг
	МУ А-1/080 Методические указания по определению остаточного				Метиленовая лазурь В (Azure B)	(0,25-10) мкг/кг
11	содержания красителей в продукции аквакультуры методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс- спектрометрическим детектированием	Рыба и нерыбные объекты промысла		0301-0308	Малахитовый зеленый	(0,25-10) мкг/кг
					Кристаллический фиолетовый	(0,25-10) мкг/кг
					Бриллиантовый зеленый	(0,25-10) мкг/кг
					Лейкокристаллический фиолетовый	(0,25-10) мкг/кг
				-	Диметилтионин (Azure A)	(0,25-10) мкг/кг
					Лейкомалахитовый зеленый	(0,25-10) мкг/кг
					Этиловый фиолетовый (Basic violet 4)	(0,25-10) мкг/кг
					Метиленовый синий	(0,25-10) мкг/кг
12	МУ A-1/077 Методические указания по определению остаточного содержания пефлоксацина в продукции животноводства методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс- спектрометрическим детектированием.	Мясо, мясные продукты, рыба, рыбные продукты, субпродукты, молоко и молочные продукты, мед, яйца	10.11 10.12 10.13 10.20 10.41.6 10.42 10.51 10.52 10.85.11 10.85.12 10.86 10.89-	0201-2010 0301-0308 0401-0408 0409000000	Пефлоксацин	(1 - 2000) мкг/кг
13	МУ A-1/071 Методические указания по определению остаточного содержания авиламицина в пищевой продукции и кормах методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс- спектрометрическим детектированием	Продовольственное сырье и пищевые продукты, молоко и молочная продукция. Корма, кормовое сырье, продукция растительного происхождения, корма и кормовые добавки.	10.11 10.12 10.13 10.20 10.41.6 10.42 10.51 10.52 10.85.11 10.85.12 10.86 10.89- 01.11 01.12 01.19.1 10.91.10.110-10.91.10.140 10.91.10.170- 10.91.10.180	0201-2010 0301-0308 0401-0408 0409000000 0901-0909, 1001-1008, 1101-1108, 1201-1212	Дихлороизоэверниновая кислота	(10 - 1000) мкг/кт
					Нифурстиренат натрия	(5-500) мкг/кг
14	МУ А-1/078 Методические указания по определению остаточного содержания нифурстирената, нитровина, нитрофенолата в продукции животноводства методом высокоэффективной жидкостной	Мясо, мясные продукты, субпродукты,	10.11 10.12 10.13 10.20 10.41.6 10.42 10.51 10.52 10.85.11 10.85.12 10.86	0201-2010 0301-0308 0401-0408 0409000000	Нитровин	(1-500) мкг/кг
	животноводства методом высокоэффективнои жидкостнои хроматографии с масе-епектрометрическим детектированием	молоко и молочные продукты, мед, яйца	10.89-		4-нитрофенолят	(1-500) mkt/kt

_		T	T	I	T	
№п/ п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
15	МУ A-1/072 Методические указания по определению остаточного содержания рифампицина и рифаксимина в продукции животноводства	Мясо, мясные продукты, субпродукты,	10.11 10.12 10.13 10.20 10.41.6 10.42 10.51 10.52 10.85.11 10.85.12 10.86	0201-2010 0301-0308 0401-0408	Рифампицин	(1-500) мкг/кг
	методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс- спектрометрическим детектированием	молоко и молочные продукты, мед, яйца	10.89-	0409000000	Рифаксимин	(1-500) мкг/кг
		Мясо, мясная продукция, рыба, рыбные			Азитромицин;	(1 - 160) мкг/кг
		продукты			Китасамицин	(1 - 160) мкг/кг
					Тилдипирозин	(1 - 160) мкг/кг
	МУ А-1/074 Методические указания по определению остаточного	Субпродукты, яйца	10.11 10.12 10.13 10.20 10.41.6 10.42		Азитромицин;	(10 - 1600) мкг/кг
16	содержания азитромицина, китасамицина, тилдипирозина в продукции		10.51 10.52 10.85.11 10.85.12 10.86	0201-2010 0301-0308 0401-0408	Китасамицин	(10 - 1600) MKF/KF
10	животноводства методом высокоэффективной жидкостной		10.89-	0409000000	Тилдипирозин	(10 - 1600) мкг/кг
	хроматографии с масс-спектрометрическим детектированием				Азитромицин;	(1 - 160) мкг/кг
		Молоко и молочные продукты			Китасамицин	(1 - 160) мкг/кг
					Тилдипирозин	(1 - 160) мкг/кг
1					Азитромицин;	(1 - 160) мкг/кг
		Мед			Китасамицин	(1 - 160) MKT/KT
_	МУ А-1/075 Методические указания по определению остаточного				Тилдипирозин	(1 - 160) мкг/кг (1 - 1000) мкг/кг
	содержания тиамфеникола, дапсона в пищевой продукции методом	Мясо, мясные продукты, субпродукты,	10.11 10.12 10.13 10.20 10.41.6 10.42	0201-2010 0301-0308 0401-0408	Тиамфеникол;	(1 - 1000) MKI7KI
17	высокоэффективной жидкостной хроматографии с масс- спектрометрическим детектированием	молоко и молочные продукты, мед, яйца, жир	10.51 10.52 10.85.11 10.85.12 10.86 10.89-	0409000000	Дапсон	(1 - 1000) мкг/кг
	МУ А-1/076 Методические указания по определению остаточного	Мясо, мясная продукция	10.11 10.12 10.13 10.20 10.41.6 10.42		Зоален	(1 - 1000) мкг/кг
18	содержания зоалена в пищевой продукции методом высокоэффективной	Субпродукты	10.51 10.52 10.85.11 10.85.12 10.86	0201-2010 0301-0308 0401-0408	Зоален	(50 - 5000) мкг/кг
10	жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим	Яйца	10.89-	0409000000	Зоален	(50 - 5000) мкг/кг
	детектированием	Корма			Зоален	(50 - 5000) мкг/кг
					Натрий Магний	(2,5 - 25000) мг/кг (2,5 - 25000) мг/кг
					Фосфор	(25 - 25000) MI/KI (25 - 250000) MI/KI
		евом сырье, кормах и кормовых добавках с Пищевое сырье; Корма; Кормовые добавки			Калий	(2,5 - 25000) MF/KF
					Кальций	(2,5 - 25000) мг/кг
	МУ A-1/067 «Методические указания по определению микро- и		10.1; 10.2; 10.4; 10.5; 10.9	0401-0408; 0201-2010; 0301-0308; 1001-1008; 1102;1101; 2304;2306; 2309	Хром	(0,025 - 25000) мг/кг
19	макроэлементов в пищевом сырье, кормах и кормовых добавках с				Марганец	(0,025 - 25000) мг/кг
	использованием масс-спектрометрии с индуктивно-связанной плазмой»				Железо Кобальт	(2,5 - 25000) мг/кг (0,025 - 25000) мг/кг
					Кооальт Никель	(0,025 - 25000) MГ/КГ (0,025 - 25000) MГ/КГ
					Медь	(0,025 - 25000) мг/кг
					Цинк	(0,025 - 25000) мг/кг
					Селен	(0,025 - 25000) мг/кг
20	МУ А-1/068 Методика измерения массовой доли L-карнитина и D- карнитина в кормах, комбикормах, кормовых добавках и лекарственных средствах для животных методом высокоэффективной жидкостной хроматографии с флуоресцентным детектированием	корма, комбикорма, кормовые добавки и лекарственные средства для животных	01.11 01.12 01.19.1 10.91.10.110- 10.91.10.140 10.91.10.170- 10.91.10.180	0901-0909, 1001-1008, 1101-1108, 1201-1212	Массовая Доля L-Карнитина И D-Карнитина	(0,1 - 50) %
21	К961 Методика измерений массовой доли микробной трансглутаминазы (мТГ) в пробах продуктов питания методом иммуноферментного анализа (ИФА). Приложение В.	Молочная, рыбная и мясная продукция	10.11 10.12 10.13 10.20 10.41.6 10.42 10.51 10.52 10.85.11 10.85.12 10.86 10.89-	0201-2010 0301-0308 0401-0408 0409000000	Микробная трансглутаминаза	Обнаруженно/ не обнаруженно
22	ГОСТ 25179 п.5	Не пастеризованное молоко	10.11 10.12 10.13 10.20 10.41.6 10.42 10.51 10.52 10.85.11 10.85.12 10.86 10.89	0201-2010 0301-0308 0401-0408 0409000000	Массовая доля белка	(2,2-4,0) %
23	ГОСТ 34232 п. 6.1 п.7	Мед	01.49.21.190	409000000	Диастазное число	3,0 до 40,0 ед. Готе
24	ГОСТ 19792-2017 п. 7.12	Мед	01.49.21 01.49.21.110 01.49.21.190	0409 00 000 0	Массовая доля пролина	(170 - 770) мг/кг
25	ГОСТ 31770-2012	Мед	01.49.21 01.49.21.110 01.49.21.190	0409 00 000 0	Удельная электропроводность	(0,10 -3,00) MCM/cM
26	ГОСТ 34606	лекарственные средства для ветеринарного применения, корма, комбикорма, кормовые добавки	-	2309	Массовая доля ароматических компонентов: транс-анетола, ванилина, гамма-нонлактона, карвакрола, коричного альдетида, лимонена, линалоола, малинового кетона, ментона, ментола, α-пинена, тимола, 1,8-цинеола, цитронеллола, эвгенола, эстрагола, этилванилина	(0,1 — 25,0) %
27	ГОСТ Р 55802	крахмал			Массовая доля влаги	(0,1-99,5)%
	1 OC 1 P 33802	крахмал	<u>-</u>	<u> </u>	імассовая доля влаги	(0,1-77,3)%

№п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований					
П	документы, устанавливающие правила и методы исследовании (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
20	ГОСТ Р 51460	Твердые, полутвердые, мягкие и плавленые			Массовая доля нитритов	(0,5 - 50,0) мг/кг
28	TOCT P 51460	сыры	-	-	Массовая доля нитратов	(5,0 - 300,0) мг/кг
29	ГОСТ 33428	Корма, премиксы.	-	-	Определение содержания лизина, метионина и треонина	(10-100)%
					Содержание лизина	(10-100)%
30	ΓΟCT P 56913	Лизин кормовой.	-	-	м.д.золы	(0,0-0,5) %
		·			м.д. влаги	(0-3)%
					Массовая доля метионина	(95-100)%
					м.д.золы	(0,05-0,60) %
31	ГОСТ 23423, п.6.6.; п.6.7; п.6.8, п.6.9; п.6.15	Метионин кормовой.	-	-	м.д. влаги	(0,05-0,60) %
					Массовая доля остатка на сите с размером стороны квадратной ячейки 1 мм	(0,05-0,60) %
32	ГОСТ 34439	лекарственные средства для ветеринарного применения, корма, комбикорма, кормовые добавки	-	0901-0909, 1001-1008, 1101-1108, 1201-1212	Массовая доля антиоксидантов: бутилгидроксианизола (ВНА), бутилгидрокситолуола (ВНТ), этоксиквина (EQ), пропилгаллата (PG)	(0,01 % 50,00) %
33	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.2.0006.15 Невидимые механические включения в лекарственных формах для парентерального применения, метод 1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Жидкие и твердые парентеральные лекарственные формы, глазные лекарственные формы	-	3004	Механические включения / Наличие механических включений / Невидимые механические включения / Наличие невидимых механических включений / Механические частицы / Невидимые частицы / Наличие частиц / Механические включения: невидимые частицы	Число частиц размером 1 мкм – 25 мкм: 0 – 6000 (0 - 120000) /ед. продукции; флакон; мл; см3 (указывается объем измеряемой жидкости); Число частиц размером 25 мкм и болес 0 – 600 (0 - 120000) /ед. продукции; флакон; мл; см3 (указывается объем измеряемой жидкости); Отсутствие / Наличие; Отсутствуют/ Присутствуют; Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ Не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
34	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.2.0006.15 Невидимые механические включения в лекарственных формах для парентерального применения, метод 1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Жидкие и твердые парентеральные лекарственные формы, глазные лекарственные формы	-	3004	Механические включения / Наличие механических включений / Невидимые механические включения / Наличие невидимых механических включений / Механические частицы / Невидимые частицы / Наличие частицы / Механические включения: невидимые частицы	Число частиц размером 1 мкм – 25 мкм; 0 – 6000 (0 - 120000) /ед. продукции; флакон; мл; см3 (указывается объем измеряемой жидкости); Число частиц размером 25 мкм и болес 0 – 600 (0 - 120000) /ед. продукции; флакон; мл; см3 (указывается объем измеряемой жидкости); Отсутствие / Наличие; Отсутствуют/ Присутствуют; Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ Не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
35	EP, ст. 2.9.19, метод 1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным оредствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Жидкие и твердые парентеральные лекарственные формы, глазные лекарственные формы	-	3004	Механические включения / Наличие механических включений / Невидимые механические включения / Наличие невидимых механических включений / Механические частицы / Невидимые частицы / Наличие частицы / Механические включения: невидимые частицы	Число частиц размером 1 мкм — 25 мкм: 0 – 6000 (0 - 120000) /сд. продукции; флакон; мл; смЗ (указывается объем измеряемой жидкости); Число частиц размером 25 мкм и более: 0 – 600 (0 - 120000) /сд. продукции; флакон; мл; смЗ (указывается объем измеряемой жидкости); Отсутствие / Наличие; Отсутствуют/ Присутствуют; Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ Не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
36	ГФ РБ, ст. 2.9.19, метод 1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Жидкие и твердые парентеральные лекарственные формы, глазные лекарственные формы		3004	Механические включения / Наличие механических включений / Невидимые механические включении / Наличие невидимых механических включений / Механические частицы / Наличие частицы / Наличие частицы / Наличие частицы / Механические включения: невидимые частицы	Число частиц размером 1 мкм – 25 мкм: 0 – 6000 (0 - 120000) /ед. продукции; флакон; мл; смЗ (указывается объем измеряемой жидкости); Число частиц размером 25 мкм и более: 0 – 600 (0 - 120000) /ед. продукции; флакон; мл; смЗ (указывается объем измеряемой жидкости); Отсутствие / Наличие; Отсутствуют/ Присутствуют; Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание / Не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)

Γ	T						
3	€п/ п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
-	1	2	3	4	5	6	7
	37	ВР, Appendix XIII A, метод I и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, заретистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Жидкие и твердые пареитеральные лекарственные формы, глазные лекарственные формы	-	3004	Механические включения / Наличие механических включений / Невидимые механические включения / Наличие невидимых механических включений / Механические частицы / Наличие частицы / Наличие частицы / Наличие частицы / Наличие	Число частиц размером 1 мкм — 25 мкм; 0 — 6000 (0 - 120000) /ед. продукции; флакон; мл; см3 (указывается объем измеряемой жидкости); Число частиц размером 25 мкм и более: 0 — 600 (0 - 120000) /ед. продукции; флакон; мл; см3 (указывается объем измеряемой жидкости); Отсутствие / Наличие; Отсутствуют/ Присутствуют; Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ Не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
	38	USP, (788), метод 1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресетры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Жидкие и твердые парентеральные лекарственные формы, глазные лекарственные формы	-	3004	Механические включения / Наличие механических включений / Невидимые механические включения / Наличие невидимых механических включений / Механические частицы / Наличие частицы / Наличие частиц / Механические включения: невидимые частицы	Число частиц размером 1 мкм – 25 мкм: 0 – 6000 (0 - 120000) /ед. продукции; флакон; мл; смЗ (указывается объем измеряемой жидкости); Число частиц размером 25 мкм и более: 0 – 600 (0 - 120000) /ед. продукции; флакон; мл; смЗ (указывается объем измеряемой жидкости); Отсутствие / Наличие; Отсутствуют/ Присутствуют; Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ Не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
	39	USP, (789), метод 1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для встеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Жидкие и твердые пареитеральные лекарственные формы, глазные лекарственные формы	-	3004	Механические включения / Наличие механических включений / Невидимые механические включения / Наличие невидимых механических включений / Механические частицы / Невидимые частицы / Наличие частиц / Механические включения: невидимые частицы	Число частиц размером 1 мкм – 25 мкм: 0 – 6000 (0 - 120000) /ед. продукции; флакон; мл; см3 (указывается объем измеряемой жидкости); Число частиц размером 25 мкм и более: 0 – 600 (0 - 120000) /ед. продукции; флакон; мл; см3 (указывается объем измеряемой жидкости); Отсутствие / Наличие; Отсутствуют/ Присутствуют; Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ Не выдерживает испытание/ Не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
	40	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.9.10. Механические включения: невидимые частицы, метод 1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Жидкие и твердые пареитеральные лекарственные формы, глазные лекарственные формы	-	3004	Механические включения / Наличие механических включений / Невидимые механические включения / Наличие невидимых механических включений / Механические частицы / Невидимые частицы / Наличие частицы / Механические включения: невидимые частицы	Число частиц размером 1 мкм – 25 мкм: 0 – 6000 (0 - 120000) /ед. продукции; флакон; мл; см3 (указывается объем измеряемой жидкости); Число частиц размером 25 мкм и болес 0 – 600 (0 - 120000) /ед. продукции; флакон; мл; см3 (указывается объем измеряемой жидкости); Отсутствие / Наличие; Отсутствуют/ Присутствуют; Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ Не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
		ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.2.0016.15 Степень сыпучести порошков и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испктания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Порошки и гранулы.	-	3004	Насыпная плотность / Насыпной объем / Насыпная плотность после уплотнения	10-10000 кг/м³ / 0,5 – 5 г/мл (см³) / 500-5000 мг/мл (см²) / Выдерживает испытание / Не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
		ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.2.0016.15 Степень сыпучести порошков и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Порошки и гранулы.	-	3004	Насыпная плотность / Насыпной объем / Насыпная плотность после уплотнения	10-10000 кг/м³ / 0,5 – 5 г/мл (см³) / 500-5000 мг/мл (см²) / Выдерживает испытание / Не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)

No	еп/ Документы, устанавливающие правила и методы исследований					
п	* * * * * * * * * * * * * * * * * * * *	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	1 2	3	4	5	6	7
4:	ГФ РБ ст. 2.9.34, метод 1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавлявающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресетры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Порошки и гранулы.	-	3004	Насыпная плотность / Насыпной объем / Насыпная плотность после уплотнения	10-10000 кг/м³ / 0,5 — 5 г/мл (см³) / 500-5000 мг/мл (см³) / Выдерживает испытание / Не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
4-	USP, (616), метод 1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исспедования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Порошки и гранулы.	-	3004	Насыпная плотность / Насыпной объем / Насыпная плотность после уплотнения	10-10000 кг/м $^3$ / 0,5 – 5 г/мл (см $^3$ ) / 500-5000 мг/мл (см $^3$ ) / Выдерживает испытание / Не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
4:	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 ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Порошки и гранулы.		3004	Насыпная плотность / Насыпной объем / Насыпная плотность после уплотнения	10-10000 кг/м³ / 0,5 $-$ 5 г/мл (см³) / 500-5000 мг/мл (см³) / Выдерживает испытание / Не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
4	ВР, Арреndix XVII S, метод 1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Порошки и гранулы.	-	3004	Насыпная плотность / Насыпной объем / Насыпная плотность после уплотнения	10-10000 кг/м $^3$ / 0,5 $-$ 5 г/мл (см $^3$ ) / 500-5000 мг/мл (см $^3$ ) / Выдерживает испытание / Не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
4'	ГФ, XIII издание, ОФС.1.4.2.0004.15 Истираемость таблеток и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки (без оболочки), брикеты.		3004	Прочность таблеток на истирание / Определение прочности на истирание таблеток / Прочность на истирание / Истирание	0 – 100 % / Выдерживает испытание/ Не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
4	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.2.0004.15 Истираемость таблеток и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки (без оболочки), брикеты.		3004	Прочность таблеток на истирание / Определение прочности на истирание таблеток / Прочность на истирание / Истирание	0 – 100 % / Выдерживает испытание/ Не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
49	ГФ РБ, ст. 2.9.7 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавлявающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки (без оболочки), брикеты.	-	3004	Прочность таблеток на истирание / Определение прочности на истирание таблеток / Прочность на истирание / Истирание	0 – 100 % / Выдерживает испытание/ Не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
50	USP, (1216) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки (без оболочки), брикеты.	-	3004	Прочность таблеток на истирание / Определение прочности на истирание таблеток / Прочность на истирание / Истирание	0 – 100 % / Выдерживает испытание/ Не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)

	en/ Документы, устанавливающие правила и методы исследований п (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	1 2	3	4	5	6	7
5	ЕР, ст. 2.9.7 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, заретистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки (без оболочки), брикеты.	-	3004	Прочность таблеток на истирание / Определение прочности на истирание таблеток / Прочность на истирание / Истирание	0 – 100 % / Выдерживает испытание/ Не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
5	ВР, Арреndix XVII G, раздел 1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для встеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки (без оболочки), брикеты.	·	3004	Прочность таблеток на истирание / Определение прочности на истирание таблеток / Прочность на истирание / Истирание	0 – 100 % / Выдерживает испытание/ Не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
5	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.9.6. Истираемость таблеток и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным ередствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки (без оболочки), брикеты.	-	3004	Прочность таблеток на истирание / Определение прочности на истирание таблеток / Прочность на истирание / Истирание	<ul> <li>0 – 100 % / Выдерживает испытание/ Не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)</li> </ul>
		Лекарственные средства. Фармацевтические субстанции.	-	3003 – 3004	Оптическое вращение / Удельное оптическое вращение / Угол оптического вращения / Угол вращения	- 360,0° – +360,0° / Соответствует / Не соответствует (при необходимости указать условия); Выдерживает испытание / Не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
5	ГФ, XIII издание, ОФС.1.2.1.0018.15 Поляриметрия и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным оредствам, 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 / содержание	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объёмных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
					Оптическое вращение / Удельное оптическое вращение / Угол оптического вращения / Угол вращения	- 360,0° – +360,0° / Соответствует/ Не соответствует (при необходимости указать условия); Выдерживает испытание / Не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
5	ГФ, XIV издание, ОФС.1.2.1.0018.15 Поляриметрия и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), имерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Фармацевтические субстанции.	-	3003 – 3004	Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / содержание	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объёмных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено

<b>№</b> 1	<ul> <li>Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений</li> </ul>	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
					Оптическое вращение / Удельное оптическое вращение / Угол оптического вращения / Угол вращения	- 360,0° – +360,0° / Соответствует/ Не соответствует (при необходимости указать условия); Выдерживает испытание / Не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
56	ГФ РБ, ст. 2.2.7 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Фармацевтические субстанции.	-	3003 – 3004	Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / содержание	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объёмных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
		Лекарственные средства. Фармацевтические субстанции.		3003 – 3004	Оптическое вращение / Удельное оптическое вращение / Угол оптического вращения / Угол вращения	- 360,0° - +360,0° / Соответствует/ Не соответствует (при необходимости указать условия); Выдерживает испытание / Не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
577	USP, (781) и иные утвержденные в установленном порядке нормативны документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / содержание	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100т; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объёмных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
					Оптическое вращение / Удельное оптическое вращение / Угол оптического вращения / Угол вращения	- 360,0° – +360,0° / Соответствует/ Не соответствует (при необходимости указать условия); Выдерживает испытание / Не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
58	ЕР, ст. 2.2.7 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным оредствам, заретистрированным в установленном порядке и включенным в Государственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные ередства. Фармацевтические субстанции.	-	3003 – 3004	Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / содержание	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 — 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 — 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объёмных; 1,0—200,0 % от заявленного; не обнаружено

№п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
<u> </u>	1		4			
1	2	3	·	5	6 Оптическое вращение / Удельное оптическое вращение / Угол оптического вращения / Угол вращения	7 - 360,0° – +360,0° / Соответствует / Не соответствует (при необходимости указать условия); Выдерживает испытание / Не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
59	ВР, Арреndix V F и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным оргаствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Фармацевтические субстанции.	-	3003 – 3004	Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / содержание	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см3; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (т; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объёмных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
					Оптическое вращение / Удельное оптическое вращение / Угол оптического вращения / Угол вращения	- 360,0° – +360,0° / Соответствует/ Не соответствует (при необходимости указать условия); Выдерживает испытание / Не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
60	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.2.7. Оптическое вращение и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение мегода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Фармацевтические субстанции.		3003 – 3004	Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / содержание	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,0001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объёмных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
61	ЕР, ст. 2.5.32 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты): - для приготовления (раствора для инъекций, для орального применения; капель); - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Лиофилизат; Капсулы;Мази; Таблетки и драже; Фармацевтические субстанции.	-	3003-3004	Содержание влаги / Содержание воды / Массовая доля влаги / Вода / Определение воды / Определение влаги	0,01 – 100%
62	ГФ РБ, ст. 2.5.32 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исседеравания (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллсты): - для приготовления (раствора для инъекций, для орального применения; капель); - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Лиофилизат; Капсулы; Мази; Таблетки и драже; Фармацевтические субстанции.	-	3003-3004	Содержание влаги / Содержание воды / Массовая доля влаги / Вода / Определение воды / Определение влаги	0,01 – 100%

		Г				
	№п/ Документы, устанавливающие правила и методы исследований п (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
	1 2	3	4	5	6	7
6	нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавлявающие требования к клекарственным средствам, заречистрированиям 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, салисты): - ли, приготовления (раствора для инъекций, для орального применения; - для капель); - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Лиофилизат; Капсулы; Мази; Таблетки и драже; Фармацевтические субстанции.	-	3003-3004	Содержание влаги / Содержание воды / Массовая доля влаги / Вода / Определение воды / Определение влаги	0,01 – 100%
6	ЕР, монография 0945 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: - суспензии для интрацистернального введения.	·	3004	Извлекаемая масса / Извлекаемый объем	80 – 150 %; Соответствует/ Не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
6	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.1.0018.15 Настои и отвары и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Настои и отвары.	-	3004	Массовая доля сухого остатка / сухой остаток	0,001 – 10%
6	ГФ XI, ГФ XII, ГФ XIII, ГФ XIV, ГФ PБ, USP, EP, BP и иные утвержденные в установленном порядке пормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в	Пекарственные средства: - термовозгонные смеси для аэрозольного применения	-	3004	Длительность тления Длительность действия	0-60 мин / $0-300$ с; Выдерживает испытание / Не выдерживает испытание (при необходимости указать условия) $0-60$ мин / $0-300$ с; Выдерживает испытание / Не выдерживает испытание испытание (при необходимости указать
	Государственные ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Время разгорания	$\frac{\text{условия})}{0-60 \text{ мин }/0-300 \text{ c; Выдерживает испытание }/\text{ Не}}$ выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
	Фармакопся Евразийского экономического союза, ст. 2.3.6.0. Раздел "Свойства" в частных фармакопейных статьях и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения,	Лекарственные средства.	-	3003 – 3004, из 4201	Внешний вид (описание)	
	устанавливающие требования к лекарственным средствам,				Цвет (описание)	-
	зарегистрированным в установленном порядке и включенным в				Запах	Описание
6	Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Экстракты; Порошки и гранулы; Лиофилизат. Фармацевтические субстанции.	-	3003 – 3004	Консистенция (описание)  Растворимость	Очень легко растворим/легко растворим/растворим/умеренно растворим/мало растворим/очень мало растворим/очень мало растворим Соответствует (при необходимости указать условия)
6	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.3.2. Определение запаха и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства.		3003 – 3004, из 4201	Запах	Описание

№ n	7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
69	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.2.1. Прозрачность и степень опалесценции жидкостей (визуальный метод) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испътатиия), измерения, устанавливающие требования к лекарственным ередствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для встеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Суспензии и эмульсии; Капли; Настойки и экстракты; Порошки и гранулы; Лиофилизат. Фармацевтические субстанции.		3003 – 3004	Прозрачность / степень мутности жидкостей / степень опалесценции жидкостей (описание)	Прозрачный/Непрозрачный; Сравнение с эталонными растворами / Соответствует/ не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
70	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.2.2. Окраска и интенсивность окраски жидкостей и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированиым в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Суспензии и эмульсии; Капли; Настойки и экстракты; Порошки и гранулы; Лиофилизат. Фармацевтические субстанции.	-	3003 – 3004	Степень окраски жидкостей / цвет / цветность / цветность раствора / окраска / окраска раствора / интенсивность окраски (описание)	Сравнение с эталонными растворами / Соответствует/ не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
71	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.2.3. Потенциометрическое определение pH и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Суспензии и эмульсии; Капли; Настойки и экстракты; Порошки и гранулы; Лиофилизат. Фармацевтические субстанции.	-	3003 – 3004	pH / активность (концентрация) водородных ионов / водородный показатель / pH раствора / показатель концентрации водородных ионов / значение pH	0 – 14
72	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.2.5. Относительная плотность и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Суспензии и эмульсии; Капли; Настойки и экстракты; Порошки и гранулы; Лиофилизат. Фармацевтические субстанции.	-	3003 – 3004	Плотность / относительная плотность / плотность при $20~^{0}$ С / относительная плотность при $20~^{0}$ С / плотность при $25~^{0}$ С / плотность препарата	700 — 1840 кг/м3; 0,001 — 3,000 г/см3 (г/мл); 0,0001 — 3000 мг/см3 (мг/мл)
73	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.9.9. Испытании на извлекаемый объем парентеральных лекарственных препаратов и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Суспензии и эмульсии; Капли; Настойки и экстракты; Лиофилизат.	-	3003 – 3004	Номинальный объем / извлекаемый объем / объем наполнения (заполнения) / объем наполнения (заполнения) флаконов / объем препарата во флаконе	0,1 – 1000 мл (см3; л; дм3); 80 -150 % от номинального (заявленного); соответствует? не соответствует; выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
74	Фармакопся Евразийского экономического союза, ст. 2.1.9.16. Извлекаемый объем для жидких лекарственных форм для приема внутри и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для встеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	- для внутриматочного введения;     - для интрацистернального введения;     - для местного применения;	-	3003 – 3004	Номинальный объем / извлекаемый объем / объем наполнения (заполнения) / объем наполнения (заполнения) флаконов / объем препарата во флаконе	0,1 — 1000 мл (см3; л; дм3); 80 -150 % от номинального (заявленного); соответствует' не соответствует; выдерживает испытание' не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)

Г	Т						
- 1	юп/ п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
	1	2	3	4	5	6	7
7		Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.9.17. Масса (объем) содержимого упаковки и нные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, заретистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для встеринарного применения государств членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Капли; Суспензии и эмульсии; Аэрозоли, спреи, пены; Настойки и экстракты; Мази; Сиропы; Бальзамы.	÷	3003 – 3004	Масса (объем) содержимого упаковки	0,1 – 25000 мл (см3; л; дм3); 0,1 – 10 кг; 0,001 – 500 г; 1,0 – 5000 мг; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
7		рармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.2.6. Показатель реломления (индекс рефракции) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для встеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.	-	3003 – 3004	Показатель преломления / индекс рефракции / количественное определение / содержание	$1,3-1,7;0,0001-500$ г/мл; мг/мл; г/л; мг/л; г/см $^3;$ мг/см $^3$
7	77	рармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.2.8. Вязкость и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарстистрированным в установленном порядке и включенным Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Суспензии и эмульсии; Капли (глазные); Настойки и экстракты; Фармацевтические субстанции.	-	3003 – 3004	Вязкость / относительная вязкость	$0,0001-100000$ мм²/c; пз; спз; Па $^{x}$ с; мПа $^{x}$ с; м²/c; ст; сст
5	78	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.2.9. Метод капиллярной вискозиметрии и иные утвержденные в установленном порядке пормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (копклатания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресетры лекарственных средств для встеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Суспензии и эмульсии; Капли (глазные); Настойки и экстракты; Фармацевтические субстанции.	-	3003 – 3004	Вязкость / относительная вязкость	0,0001–100000 мм²/с; пз; спз; Па <sup>х</sup> е; мПа <sup>х</sup> е; м²/с; ст; сст
7	79	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.2.10. Метод ротационной вискозиметрии и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (копклатания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для встеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Суспензии и эмульсии; Капли (глазные); Настойки и экстракты; Фармацевтические субстанции.	-	3003 – 3004	Вязкость / относительная вязкость	0,0001–100000 мм²/с; пз; спз; Па <sup>х</sup> с; мПа <sup>х</sup> с; м²/с; ст; сст
8	80	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.2.13. Определение воды методом отгонки и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, заретистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты): - для приготовления (раствора для инъекций, для орального применения, капель); - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; Лиофилизат; Капсулы; Мази; Таблетки и драже; Фармацевтические субстанции.	-	3003-3004	Содержание влаги / содержание воды / определение воды / определение влаги	0,01 – 100%
8	0	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.5.12. Вода: пределение полумикрометодом и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для встеринарного 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;Таблегки и драже; Фармацевтические субстанции.	-	3003-3004	Содержание влаги / содержание воды / определение воды / определение влаги	0,01 – 100%

	№п/ Документы, устанавливающие п п (испытаний),		Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
	1 2		3	4	5	6	7
	Фармакопея Евразийского экон Температура плавления - капилляря установленном порядке нормативнь применение метода исследования зарегистрированным в установле Государственные реестры лекарство применения государств - членов Евр	пый метод и иные утвержденные в не документы, конкретизирующие ния (испытания), измерения, к лекарственным средствам, нном порядке и включенным в енных средств для встеринарного	Лекарственные средства. Фармацевтические субстанции.	-	3003-3004	Температура плавления / точка плавления	25 – 400 °C
	Фармакопея Евразийского эконе Сульфатная зола и иные утвержде нормативные документы, конкрет исследования (испытания), измерени лекарственным средствам, зареги порядке и включенным в Государс средств для встеринарного при Евразийского эконе	енные в установленном порядке изирующие применение метода ия, устанавливающие требования к стрированным в установленном твенные ресстры лекарственных именения государств - членов	Фармацевтические субстанции. Лекарственное растительное сырьё и сборы.	-	3003	Сульфатная зола	0,001 – 10,000%
8	Фармакопея Евразийского экономизола и иные утвержденные в устан документы, конкретизирующие пј (испытания), измерения, устанавлива средствам, зарегистрированны включенным в Государственные ре ветеринарного применения госу экономичесь	овленном порядке нормативные рименение метода исследования ющие требования к лекарственным и в установленном порядке и естры лекарственных средств для дарств - членов Евразийского	Фармацевтические субстанции.  Лекарственное растительное сырьё и сборы.	-	3003	Зола общая	0,001 – 10,000%
8	Фармакопея Евразийского эконн Потенциометрическое титров установленном порядке нормативны применение метода исследован устанавливающие требования зарегистрированным в установлег Государственные ресстры лекарств применения государств - членов Евр	ние и иные утвержденные в не документы, конкретизирующие ния (испытания), измерения, к лекарственным средствам, нном порядке и включенным в енных средств для ветеринарного	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.	-	3003-3004	Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / содержание	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,000001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см³, л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см³; л; дм³; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,01-10 мгКОН/мл (см³;г); 0,0001-150%; 0,0001-150% весовых; 0,0001-150% объёмных; не обнаружено
8	Фармакопея Евразийского экон Определение аминного азота в перви- утвержденные в установленном пс конкретизирующие применение м измерения, устанавливающие требог заретистрированным в установле Государственные реестры лекарств применения государств - членов Евр	ных ароматических аминах и ины ррядке нормативные документы, ггода исследования (испытания), вания к лекарственным средствам, нном порядке и включенным в енных средств для встеринарного	е Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.	-	3003-3004	Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / содержание	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,000001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,01-10 мгКОН/мл (см3;г); 0,0001-150%; 0,0001-150% весовых; 0,0001-150% объёмных; не обнаружено
8	Фармакопея Евразийского экономич абсорбционная спектроскопия и ини порядке нормативные документы, метода исследования (испытания) требования к лежарственным сре установленном порядке и включен лекарственных средств для ветерии членов Евразийского э	ме утвержденные в установленном конкретизирующие применение ), измерения, устанавливающие дствам, зарегистрированным в ным в Государственные ресстры нарного применения государств -	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.	-	3003-3004	Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / содержание	0,01-10000 мкг/ кт ( г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,000001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); не обнаружено

No I	(испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
	2	3	4	5	6	7
			-		Подлинность	Соответствует/ не соответствует; Выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
			-		Оптическая плотность	0,0001 - 3,0
8	Фармакопся Евразийского экономического союза, ст. 2.1.2.24. Абсорбционная спектрофотометрия в ультрафиолетовой и видимой областях и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для встеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства.	рственные средства. - растительное сырьё и сборы. 3003-3004	3003-3004	Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / содержание	0,1-10000 мкг/ кг ( г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; та6.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 м/кг (г; 100 г; мл; см3; дм3; 100 мл; та6; капс.; пипет.; шприц; фл; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (т; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; та6. капс.; пипет.; шприц; фл; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 - 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100 г; мл; см3; дм3; 100 мл; та6. капс.; пипет.; шприц; фл; пластина, суппозиторий); 0,1 - 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; та6.; капс.; пипет.; шприц; фл; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объемных; 1,0 - 200,0 % от заявленного; не обнаружено
8	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.5.11. Комплексометрическое титрование и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, заретистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для встеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.	-	3003-3004	Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / содержание	0,1-10000 мкг/ кг ( г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упакоаку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10,0 г/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,0001-150%; 0,0001-150% вссовых; 0,0001-150% объёмных; не обнаружено

№п/ п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	-		-		Подлинность	Соответствует/ не соответствует; выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
		Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.	-	3003-3004	Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / содержание	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 — 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 — 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объёмных; 1,0 — 200,0 % от заявленного; не обнаружено
	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.2.27. Газовая		-		Посторонние примеси / родственные соединения / содержание примесей	0,01 - 20%; 0,01 - 20% от действующего вещества (при необходимости указать условия); не обнаружено
90	хроматография 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; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; Капли (глазные).	-	3003-3004	Подлинность	Соответствует/ не соответствует; выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
	порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для встеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза		-		Количественное определение антимикробных консервантов / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация /содержание	0,1-10000 мкг/ мл (см3; л; дм3; 100 мл; пипет.; шприц; фл.); 0,00001-10000 мг/ мл (см3; л; дм3; 100 мл; пипет.; шприц; фл.); 0,00001-20%; 0,00001-20% весовых; 0,00001-20% объёмных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
			-		Подлинность	Соответствует/ не соответствует; выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
		Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для инъекций; Суспензин 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.	-	3003-3004	Количественное определение ароматических компонентов / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / содержание	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку, пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г / кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объёмных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено

<b>№</b> п/ п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	-	,	-		Подлинность	Соответствует/ не соответствует; выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
		Лскарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.	-	3003-3004	Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / содержание	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакстр; 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакст); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакст); 0,1 - 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 - 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 - 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объёмных; 1,0 - 200,0 % от заявленного; не обнаружено
			-		Посторонние примеси / родственные соединения / содержание примесей	0,01 - 20%; 0,01 - 20% от действующего вещества (при необходимости указать условия); не обнаружено
		Harris at the state of the stat	-		Подлинность	Соответствует/ не соответствует; выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
		Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для инъекций; Капли (глазные).	-	3003-3004	Количественное определение антимикробных консервантов / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация /содержание	0,1-10000 мкг/ мл (см3; л; дм3; 100 мл; пипет.; шприц; фл.); 0,00001-10000 мг/ мп (см3; л; дм3; 100 мл; пипет.; шприц; фл.); 0,00001-20%; 0,00001-20% весовых; 0,00001-20% объёмных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
			-		Подлинность	Соответствует/ не соответствует; выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
91	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.2.28. Высокоэффективная жидкостная хроматография и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: 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.	-	3003-3004	Количественное определение ароматических компонентов / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / содержание	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий; 0,1 – 1000000000 Е/кг (мг; г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий; 0,00001-150%; 0,00001-150%; 0,00001-150%; 0,00001-150%; объёмных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено

Γ		_					
1.	№п/ П	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
F	1	2	3	4	5	6	7
			Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для орального применения; - для инъекций; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты): - для орального применения. Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы; Фармацевтические субстанции. Фармацевтические субстанции растительного происхождения. Лекарственное растительное сырьё и сборы.	-	3003-3004	Подлинность; Количественное определение антиоксидантов / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / содержание	Соответствует/ не соответствует; выдерживает испытание (при необходимости указать условия), 0,1-10000 мкг/ мл (см3; л; дм3; 100 мл; пипет.; шприц; фл.); 0,00001-10000 мг/ мл (см3; л; дм3; 100 мл; пипет.; шприц; фл.); 0,00001-20%; 0,00001-20% весовых; 0,00001-20% объёмных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
				-		Подлинность	Соответствует/ не соответствует; выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
			Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для инъекций; Суспензии и эмульсии: - для орального применения; - для инъекций; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты): - для орального применения. Фармацевтические субстанции.	-	3003-3004	Количественное определение органических кислот / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / содержание	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МБ/кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 – 100000000 БД/кг (мг; г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,0001-150%; 0,00001-150%; 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объёмных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
	92	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.3.5.0. Контроль примесей в субстанциях для фармацевтического применения и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.	-	3003-3004	Посторонние примеси / родственные соединения / содержание примесей	0,01 - 20%; 0,01 - 20% от действующего вещества (при необходимости указать условия); не обнаружено
	93	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.2.26. Тонкослойная хроматография и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для встеринарного применения государств членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.	-	3003-3004	Подлинность / идентификация	Соответствует/ не соответствует; выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
		Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.3.1. Качественные реакции и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.		3003-3004	Подлинность / идентификация	Соответствует/ не соответствует; выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)

№п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
П	(испытаний), измерений	Hansenobaline oobekta	код октида	Rod III BOJ LIAGO	определяемия характернетика (показатель)	дишазоп определения
1	2	3	4	5	6	7
		Лекарственные средства:	-		Подлинность	Соответствует/ не соответствует; выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
95	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.2.23. Абсорбщионная спектрофогометрия в инфракрасной области и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Растворы; Капли; Аэрозоли и спреи; Суспензии и эмульсии; Порошки и гранулы; Суппозитории (палочки); Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Мази; Лиофилизат. Фармацевтические субстанции. Лекарственное растительное сырьё и сборы.	-	3003-3004	Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / содержание	0,1-10000 мкг/ кг ( г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 – 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий; 0,1 – 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий; 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объёмных; 1,0 – 200,0 % от заявленного; не обнаружено
96			-	3003-3004	Подлинность	Соответствует/ не соответствует; выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.2.34. Спектроскопия в ближней инфракрасной области и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Количественное определение / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / содержание	0,1-10000 мкг/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-10000 мг/кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,00001-1000 г/ кг (г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина; суппозиторий; палочку; упаковку; пакет); 0,1 - 100000000 МЕ/кг (мг; г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,1 - 100000000 ЕД/кг (мг; г; 100 г; мл; см3; л; дм3; 100 мл; таб.; капс.; пипет.; шприц; фл.; пластина, суппозиторий); 0,00001-150%; 0,00001-150% весовых; 0,00001-150% объёмных; 1,0 - 200,0 % от заявленного; не обнаружено
97	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.2.31. Потеря в массе при высушивании и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.	-	3003-3004	Потеря в массе при высушивании / метод высушивания / массовая доля влаги / влажность	0,001 – 50,0 %
98	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.4.19. Идентификация и контроль остаточных растворителей и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, заретистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.	-	3003-3004	Подлинность / идентификация; Остаточные органические растворители / количественное определение / количественное содержание / содержание	Соответствует/ не соответствует; выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия); 10 - 5000 ppm (мг/кг; мкг/г); 0,00001 - 10%

			I			
- 1	№п/ Документы, устанавливающие правила и методы исследований п (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
	1 2	3	4	5	6	7
ç	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.3.2.0. Остаточные органические растворители и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	. Лекарственные средства. Іекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.	-	3003-3004	Остаточные органические растворители / количественное определение / количественное содержание / содержание	10 - 5000 ррт (мг/кг; мкг/г); 0,00001 – 10%
1	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.4.21. Тяжелые металлы и мышьяк в лекарственном растительном сырье и лекарственных растительных препаратах и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным ередствам, заретистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для встеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Іекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.	-	3003-3004	Содержание тяжелых металлов (кадмий, свинец, мышьяк, ртуть)	(0,002 — 500) мг/кг, мг/дм3, мкг/мл, мкг/см3
1	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.4.8. Тяжелые металлы (Метод А, Метод Б) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), изисрения, устанавливающие требования к лекарственным средствям, зарентистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для встеринарного применения государств членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства. Іскарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции.	-	3003-3004	Подлинность	Соответствует/ не соответствует; выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
1	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.5.1. Кислотное число и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных редств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Мази; Капли (глазные); Экстракты.	-	3004	Кислотное число	0,01 -10 мгКОН/мл (см³;г)
1	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.5.5. Пероксидное число и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государстветные ресстры лекарственных средств для встеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Мази; Капли (глазные); Экстракты.	-	3004	Перекисное число / пероксидное число	0,01-50 ммольО2/кг
	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.5.14. Общий белок (Метод 1, Метод 5, Метод 7) и иные утвержденные в				Подлинность	Соответствует/ не соответствует; выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
10	установленном порядке пормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекаретвенным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы; Лиофилизат.	-	3004	Количественное определение белка / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / содержание	0,2 - 2,0 мг/мл

		1				
№п п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
105	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.6.1. Стерильность и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресетры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для инъекций; - для наружного применения (при нанесении на раны); - для интрацистернального введения; - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для инфузий; Суспензии и эмульсии: - для интрацистернального введения; Капли (глазные); Мази (кремы, гели, линименты, пасты); - для наружного применения; - для интрацистернального введения; - глазные; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты):- для приготовления раствора для инъекций; - для наружного применения (при нанесении на раны). Фармацевтические субстанции.		3003-3004	Стерильность	Стерильно/нестерильно; выдерживает испытание/не выдерживает испытание
106	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.6.6. Микробиологические испытания нестерильных лекарственных средств: общее количество жизнеспособных аэробных микроорганизмов и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизрующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным ередствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства:Растворы: - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; - для местного применения; Суспензии и эмульсии: - для орального применения;  - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения;  - для местного применения;  - для местного применения;  Капли:  - ушные; - назальные; - для местного применения; - для местного применения;  Мази (кремы, гели, линименты, пасты); - для наружного применения; — для местного применения;  Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты); - для приготовления (раствора для орального применения; - для наружного применения; - для орального применения; - для наружного применения; - для наружного применения; - для наружного применения; - для настилки;  Настойки и экстракты: - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; - для местного применения; - для местного применения; - для вагинального введения.  Фармацевтические субстанции.		3003-3004	Микробиологическая чистота	Общее число аэробиых бактерий/ Общее число аэробиых микроорганизмов/ Общее количество аэробов / ОМЧ / ОЧБ / ТАМС / ОКА / ОКАМ не более 5°10°9 КОЕ/г (мл)/КОЕ в 1 г (мл) / КОЕ в 1 г (мл) препарата / КОЕ в сдинище препарата г (мл); Общее число грибов / общее число дрожжевых и плествевых грибов / Общее количество грибов / ОКДПГ / ТТМС / ОКГ не более 5°10°9 КОЕ/г (мл.)/ КОЕ в 1 г (мл.) / Ипрепарата / КОЕ в Сиробактерий / Энтеробактерий / Друтих энтеробактерий и другие грамотрицательные бактерии / Друтих энтеробактерий / Энтеробактерий / Унтеробактерий / Унтеробактерий / Онтеробактерий / Онтероба

№п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
П	(испытаний), измерений					O
1	2	3	4	5	6	7
107	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.6.7. Микробиологические испытания нестерильных лекарственных средств на наличие отдельных видов микроорганизмов и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресетры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства:  Растворы: - для орального применения; - для аружного применения; - для метного применения; - для наружного применения; - для метного применения; - для метного применения; - для метного применения; - для метного применения; - для орального применения; - для метного применения; - для орального применения; - для метного применения; - для наружного применения; - для метного применения; - для орального применения; - для аружного применения; - для метного примен		3003-3004	Микробиологическая чистота	Общее число аэробных бактерий/ Общее число аэробных микроорганизмов / Общее количество аэробом / ОМЧ / ОЧБ / ТАМС /ОКА /ОКАМ не более 5*10*9 КОЕ/т (мл)/КОЕ в 1 г (мл) риепарата / КОЕ в слините препарата г (мл); / КОЕ в 1 г (мл) препарата / КОЕ в слините препарата г (мл); Общее число рожевам и плесневых грибом / Общее количество грибом / ОКДПП / ТУМС / ОКГ не более 5* 10*9 КОЕ/т (мл.) / КОЕ в 1 г (мл.) / КОЕ м 1 г (мл.) / КОЕ м 1 г (мл.) / КОЕ м 1 г (мл.) / КОЕ в 1 г (мл.) препарата / КОЕ в съртивных г желчи не более 10°6 КОЕ в съртивние препарата 1 г (мл.) / КОЕ в 1 г (мл.) / КОЕ м 1 г (мл.) / КОЕ
108	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.6.9. Микробиологические испытания лекарственных препаратов природного происхождения для приема внутрь и сырья, используемого для их получения и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для встеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для наружного применения; - для мутриматочного введения; - для местного применения; - для местного применения; - для местного применения; - для орального применения; - для орального применения; - для местного применения, - для местного применения; - для	-	3003-3004	Микробиологическая чистота	Общее число аэробных бактерий/ Общее число аэробных микроорганизмов / Общее количество аэробов / ОМЧ / ОЧБ / ТАМС / ОКА / ОКАМ не более \$*10°9 КОЕ/г (мл) / КОЕ в 1 г (мл) / КОЕ в (мл) / КОЕ в 1 г (мл) / КОЕ в 1 г (мл) / КОЕ в (мл) / КОЕ в 1 г (мл) / КОЕ в (мл) /

	en/ Документы, устанавливающие правила и методы исследований п (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	1 2	3	4	5	6	7
10	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.3.1.2.  Требования к микробиологической чистоте лекарственных препаратов, фармацевтических субстанций и вспомогательных веществ для их производства и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарстистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для встеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; - для местного применения; - Суспензин и змульсии: - для орального применения; - для наружного применения; - для мерального применения; - для орального применения; - для местного применения; - для орального применения; - для орального применения; - для местного применения; - для местного применения; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты): - для приготовления (раствора для орального применения; - для наружного применения; - для местного применения; - для местного применения; - для наружного применения; - для местного применения; - для местного применения; - для местного применения; - для местного применения; - для орального применения; - для стилки; Настойки и экстракты: - для орального применения; - для наружного применения; - для местного применени		3003-3004	Микробиологическая чистота	Общее число аэробных бактерий/ Общее число аэробных микроорганизмов/ Общее количество аэробов / ОМЧ / ОЧБ / ТАМС ОКА /ОКАМ не более \$110°9 КОГР/ (мл)/КОЕ в 1 г (мл) / КОЕ в 1 г (мл) и препарата/ КОЕ в единице препарата г (мл); Общее число грибов / общее число грибов / Общее число грибов / Общее число грибов / Общее количество грибов / Общее исло дрожжевых и плесневых грибов / Общее количество грибов / Общее уплество и препарата г (мл); ОКТ не более \$* 10°9 КОЕ/г (мл.) / КОЕ в 1 г (мл.) / КОЕ
111	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.3.1.4.  Требования к микробиологической чистоте фармацевтических субстанций растительного происхождения, лекарственных распительных препаратов и экстрактов, используемых для их получения и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавлявающие требования к лекарственным оредствам, зарстистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Растворы: - для орального применения; - для внутриматочного применения; - для внутриматочного ведения; - для местного применения; - для местного применения; - для наружного применения; - для наружного применения; - для наружного применения; - для внутриматочного введения; - для местного применения; Капли: - ушные; - назальные; - для местного применения; Мази (кремы, гели, линименты, пасты); - для наружного применения; Порошки и гранулы (микрогранулы, педлеты): - для приотогваления (раствора для орального применения, таружного применения; - для наружного применения; - для наружного применения; - для наружного применения; - для наружного применения; - для местного применения; - для наружного применения; - для наружного применения; - для местного применения; - для наружного применения; - для местного применения; - для наружного применения; - для наружного применения; - для наружного применения; - для местного применения; - для местного применения; - для местного применения; - для местного применения; - для наружного применения; - для местного применения; - для ме		3003-3004	Микробиологическая чистота	Общее число аэробных бактерий/ Общее число аэробных микроорганизмов / Общее количество аэробов / ОМЧ / ОЧБ / ТАМС / ОКА / ОКАМ не более 5*10*9 КОЕ г (мл)/КОЕ в 1 г (мл) ирепарата / КОЕ в сдинице препарата г (мл); Общее число грибов / Общее моличество грибов / Общее число грибов / Общее убщее количество грибов / Общу / УКОЕ в 1 г (мл), УКОЕ в 1 г (мл), Эитеробактерий и другие грамогрината и касичи и более 10°6 КОЕ / (мл) / КОЕ в 1 г (мл) / КОЕ в 1

№ n	/ Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
11	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.6.8. Бактериальные эндотоксины (Методы А и В) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для встеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства:     Растворы:     - для инъскций;     - для инфузий;     Суспензии и эмульсии:     - для инъскций;     Порошки и гранулы: - для приготовления раствора для инъскций. Фармацевтические субстанции.	·	3003 – 3004	Бактериальные эндотоксины	Выдерживает испытание/не выдерживает испытание; соответствует/ не соответствует; 0,001-1000000000 ЕЭ/мл (мкт; ит; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кт; мл; см²; 10 мл; л; дм²; 100 мл; порош.; лнофилизат; шприц; амп.; фл.; упаковку; пакет; ЕД); 0,001-1000000000 ЕU/мл (мкт; мт; 10 мг; г; 10 г; 100 г, кт; мл; см³; 10 мл; л; дм²; 100 мл; порош.; лнофилизат; шприц; амп.; фл.; упаковку; пакет; ЕД); 0,001-1000000000 МЕ/мл (мкт; мг; 10 мг; г; 10 г; 100 г; кт; мл; см³; 10 мл; л; дм³; 100 мл; порош.; лнофилизат; шприц; амп.; фл.; упаковку; пакет; ЕД)
11	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.9.1. Распадаемость таблеток и капсул и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для встеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллегы); Система: - для вагинального введения.	-	3004	Распадаемость	0,5 -120 мин; соответствует/ не соответствует; выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
11	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.9.2. Распадаемость суппозиториев, вагинальных таблеток, ректальных и вагинальных капсул и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки, драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты); Система: - для вагинального введения.	-	3004	Распадаемость	0,5-120 мин; соответствует/ не соответствует; выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
11	измерения, устанавливающие треоования к лекарственным ередствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресетры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза		-	3004	Растворение	0,1 – 120% от заявленного; соответствует/ не соответствует; выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
11	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.9.5. Однородность массы единицы дозированного лекарственного препарата и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Капсулы; Суппозитории;	-	3004	Средняя масса / однородность по массе	0,1 – 10 кг; 0,001 – 500 г; 1,0 – 5000 мг; 0,01 – 50 % от средней массы; соответствует/ не соответствует; выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
11	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.9.14. Однородность дозированных единиц и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресетры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Таблетки и драже, брикеты, пастилки; Капсулы; Суппозитории; Порошки и гранулы (микрогранулы, пеллеты); Капли (глазные); Мази; Пленки (глазные); Аэрозоли и спреи; Система: - для вагинального введения.	-	3004	Однородность дозирования	Соответствует/ не соответствует; выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)

		T T			T T	
№п П	/ Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2.	3	4	5	6	7
111	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.9.12. Однородность массы доз, отмеренных из многодозовой упаковки и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Капли: - глазные; - ушные; - назальные; - подъязычные; - для местного применения; - для орального применения; Аэрозоли и спреи; Мази; Пленки (глазные).	-	3004	Однородность массы дозы / однородность массы	0,01 – 50 % от средней массы; соответствует/ не соответствует; выдерживает испытание/ не выдерживает испытание (при необходимости указать условия)
118	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.9.8. Содержание этанола и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным ередствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры 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;     - для местного применения;     Сиропы.	-	3004	Количественное определение спирта этилового / количественное содержание / массовая доля / массовая концентрация / массово-объемная концентрация / содержание	0,01-96 % (масс, об); г/л (дм <sup>3</sup> , см <sup>3</sup> , мл); мг/мл (см <sup>3</sup> )
119	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.8.15. Сухой остаток экстрактов и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропы; Бальзамы. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.	-	3003 – 3004	Массовая доля сухого остатка / сухой остаток	0,001 – 10%
120	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.8.16. Потеря в массе при высушивании экстрактов и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропі; Бальзамы. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.	-	3003 – 3004	Потеря в массе при высушивании / определение влажности / массовая доля влаги / влажность	0,001 – 50%
12	Фармакопея Евразийского экономического союза, ст. 2.1.8.2. Посторонние примеси и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным В Государственные ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Лекарственные средства: Настойки и экстракты; Сиропісь; Бальзамы. Лекарственное растительное сырьё и сборы. Фармацевтические субстанции растительного происхождения.	-	3003 – 3004	Содержание примесей	0,1-20%; выдерживает испытание/ не выдерживает испытание; наличие/ отсутствие (при необходимости указать условия)
12:	ГОСТ 31482	Комбикорма, кормовые добавки	-	MKC 65.120	Коричный альдегид	0,5 до 50,0 мг коричного альдегида на 100 г липидов
12:	ГОСТ 23423 п. 6.6	Корма, комбикорма, кормовые добавки, премиксы, комбикормовое сырье	-	2309	Массовая доля метионина	95,0 – 100,0 %
124	ГОСТ 13496.21 п 8	Корма, комбикорма, комбикормовое сырье	-	2309	Массовая доля лизина	0,15-10,0%
					Массовая доля триптофана	0,1-2,0 %

				T.		
№п/ п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
125	ГОСТ 34118	Мясо, жир-сырец, мясные и мясосодержащие продукты, продукты из шпика.	-	0201-0210	Перекисное число	(0 – 40) ммоль активного кислорода/кг жира
					Массовая доля 3-МХПД	( 0.1 - 3,0) мг/кг
126	ГОСТ 18363-1	Жиры и масла животные и растительные	10,4	1501-1518	Массовая доля Глицидола	( 0.1 - 3,0) мг/кг
			10.1; 10.5; 01.49.21	0201-0210; 0401; 0409	Массовая концентрация тетраметрина	(0,05 - 1,0) мг/кг
			,,		Массовая концентрация циромазина	(0,05 - 1,0) мг/кг
					Массовая концентрация хлорпирифоса	(0,05 - 1,0) мг/кг
					Массовая концентрация индоксакарба	(0,025 - 0,5) мг/кг
					Массовая концентрация имидаклоприда	(0,01 - 0,2) мг/кг
					Массовая концентрация няидаклоприда	(0,01 - 0,2) MF/KF
					Массовая концентрация фенитона	(0,005 - 0,1) мг/кг
					Массовая концентрация темефоса	(0,005 - 0,1) мг/кг
				1	Массовая концентрация темефоса Массовая концентрация ацетамиприда	(0,005 - 0,1) MI/KI (0,005 - 0,1) MI/KI
				1	Массовая концентрация ацетамиприда Массовая концентрация фипронила	(0,005 - 0,1) MI/KI (0,005 - 0,1) MI/KI
		Мясо млекопитающих, мясо птицы,			Массовая концентрация фипронила Массовая концентрация бета-цифлутрина	(0,005 - 0,1) MI/KI (0,005 - 0,1) MI/KI
127	ГОСТ 34592	субпродукты, молоко, мед			Массовая концентрация пропоксура	(0.005 - 0.1) MF/KF
		с јопродукты, молоко, мед			Массовая концентрация пропоксура Массовая концентрация эсфенвалерата	(0,005 - 0,1) MI/KI (0,005 - 0,1) MI/KI
					Массовая концентрация малатиона	(0,005 - 0,1) мг/кг
					Массовая концентрация малатиона Массовая концентрация хлорпирифос-метила	(0,005 - 0,1) MI/KI (0,005 - 0,1) MI/KI
					Массовая концентрация длорнирифос-метила Массовая концентрация фенвалерата	(0,003 - 0,1) MI/KI (0,01 -1,0) MI/KI
					Массовая концентрация фенвалерата Массовая концентрация бифентрина	(0,01 -1,0) MI/KI (0,01 -1,0) MI/KI
					Массовая концентрация опфентрина Массовая концентрация дельтаметрина	(0,01 -1,0) MI/KI (0,01 -1,0) MF/KI
					Массовая концентрация дельтамстрина Массовая концентрация циперметрина	(0,01 -1,0) MI/KI
					Массовая концентрация диперметрина Массовая концентрация лямбда-цигалотрина	(0,01 -1,0) MI/KI (0,01 -5,0) MI/KI
					Массовая концентрация лямода-цигалогрина Массовая концентрация карбарила	(0,01 -5,0) мг/кг (0,01 -5,0) мг/кг
					Массовая концентрация кароарила Массовая концентрация перметрина	(0,01 -5,0) MI/KI (0,01 -5,0) MI/KI
					Массовая концентрация перметрина Массовая концентрация бенз(а)антрацена	(0,01 - 0,01) MI/KI (0,001 - 0,01) MI/KI
					Массовая концентрация осна(а)антрацена	(0,001 - 0,01) MI/KI (0,001 - 0,01) MF/KI
128	ГОСТ 34616	Молочная, рыбная и мясная продукция	10.1; 10.2; 10.5	0209; 0210; 0305; 0406	Массовая концентрация хризсна Массовая концентрация бенз(б)флуорантена	(0,0005 - 0,01) мг/кг
					Массовая концентрация бенз(а)пирена	(0,0005 - $0,01)$ мг/кг
129	Инструкция по применению набора реагентов АмплиСенеО Свинина-FL	Корма для животных, продукты питания	-	-	ДНК свиньи	Обнаружена/ не обнаружена
130	Инструкция по применению набора реагентов АмплиСенс Курица / Индейка-FL	Корма для животных, продукты питания	-	-	ДНК курицы/ДНК индейки	Обнаружена/ не обнаружена
131	Инструкция по применению Набора реагентов для обнаружения видоспецифичной ДНК свиньи "Sus scrofa Ident RT", Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Корма, продовольственное сырье, полуфабрикаты ,пищевые продукты	-	-	ДНК свиньи (Sus scrofa)	Обнаружена/ не обнаружена
132	Инструкция по применению Набора реагентов для обнаружения видоспецифичной ДНК козы «Capra hircus IdentRT, Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Корма, продовольственное сырье, полуфабрикаты ,пищевые продукты	-	-	ДНК козы (Capra hircus)	Обнаружена/ не обнаружена
133	Инструкция по применению Набора реагентов для обнаружения и дифференциации ДНК гуся (Anser anser) и утки (Anas platyrhynchos) методом полимеразной цепной реакции в реальном времени «Anser anser / Anas platyrhynchos Ident RT multiplex» (набор для мультиплексного анализа), Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Корма, продовольственное сырье, полуфабрикаты "пищевые продукты	-	-	ДНК гуся (Anser anser)/ ДНК утки (Anas platyrhynchos)	Обнаружена/ не обнаружена
134	Инструкция по применению Набора реагентов для обнаружения видоспецифичной ДНК крупного рогатого скота (КРС) "Bovinae Ident RT", Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Корма, продовольственное сырье, полуфабрикаты ,пищевые продукты	-	-	ДНК КРС (Bovinae)	Обнаружена/ не обнаружена
135	Инструкция по применению Набора реагентов для обнаружения видоспецифичной ДНК барана «Ovis aries Ident RT», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Корма, продовольственное сырье, полуфабрикаты ,пищевые продукты	-	-	ДНК барана (Ovis aries)	Обнаружена/ не обнаружена
136	Инструкция по применению Набора реагентов для обнаружения и дифференциации ДНК плотоядных (кошек Felis Catus и собак Canis lupus) Ident RT», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Корма, продовольственное сырье, полуфабрикаты ,пищевые продукты	-	-	ДНК кошки (Felis Catus)/ ДНК собак (Canis lupus)	Обнаружена/ не обнаружена

№п		Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
13	Инструкция по применению Набора реагентов для обнаружения видоспецифичной ДНК кролика (Oryctolagus cuniculus) «Oryctolagus cuniculus Ident RT», Opганизация производитель ООО «Синтол», Москва	Корма, продовольственное сырье, полуфабрикаты ,пищевые продукты	-	-	ДНК кролика (Oryctolagus cuniculus)	Обнаружена/ не обнаружена
13	Инструкция по применению набора реагентов для обнаружения ДНК сои и регуляторных последовательностей 35S, FMV, NOS в геноме ГМО вастительного происхождения методом полимеразной цепной реакции в реальном времени «Соя / 35S+FMV / NOS скрининг», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	ДНК сон, P-35S, T-NOS, P-FMV	Обнаружена/ не обнаружена
13	реальном времени «Кукуруза / 35S / NOS скрининг», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	ДНК кукурузы, P-35S, T-NOS	Обнаружена/ не обнаружена
14	реальном времени «Pat/EPSPS/Bar-скрининг», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	·	-	Генетические конструкции, Pat, Cp4epsps, Bar	Обнаружена/ не обнаружена
14	полимеразной ценной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «СояМОN89788-количество», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	Количественное содержание ГМ сои линии MON89788	0,1-10%
14	полимеразной ценной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «СояМОN87701-количество», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	·	-	Количественное содержание ГМ сои линии MON87701	0,1-10%
14	Инструкция по применению набора реагентов для идентификации и количественного анализа линии (трансформационного события), МОN89034 генетически модифицированной (ГМ) кукурузы в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «КукурузаМОN89034-количество», Организация производитель ОО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	Количественное содержание ГМ кукурузы линии МОN89034	0,1-10%
14	Инструкция по применению набора реагентов для обнаружения ДНК	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	ДНК гороха, ДНК люцерны, ДНК пшеницы	Обнаружена/ не обнаружена
14	Инструкция по применению набора реагентов для обнаружения и идентификации линии (трансформационного события), GTS-40-3-2 генетически модифицированной (ТМ) сои в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «Соя GTS-40-3-2-идентификация», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	Идентификация ГМ сои линии GTS-40-3-2	Обнаружена/ не обнаружена
14	Инструкция по применению набора реагентов для обнаружения и идентификации линии (трансформационного события), А2704-12 генегически модифицированной (ГМ) сои в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «Соя А2704-12-идентификация», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	Идентификация ГМ сои линии А2704-12	Обнаружена/ не обнаружена
14	Инструкция по применению набора реагентов для обнаружения и идентификации линии (трансформационного события), A5547-127 генегически модифицированной (ГМ) сои в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах для животных методом полимераной цепной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «Соя A5547-127-идентификация», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена		-	Идентификация ГМ сои линни А5547-127	Обнаружена/ не обнаружена

№ n	/ Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
14	Инструкция по применению набора реагентов для обнаружения и идентификации линии (трансформационного события), MON810 генетически модифицированной (ГМ) кукурузы в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «Кукуруза MON810-идентификация», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-		Идентификация ГМ кукурузы линии MON810	Обнаружена/ не обнаружена
14	Инструкция по применению набора реагентов для обнаружения и идентификации линии (трансформационного события), NK603 генетически модифицированной (ГМ) кукурузы в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «Кукуруза NK603-идентификация», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	·	-	Идентификация ГМ кукурузы линии NK603	Обнаружена/ не обнаружена
15	Инструкция по применению набора реагентов для обнаружения и идентификации линии (трансформационного события), Вtl1 генетически модифицированной (ГМ) кукурузы в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах для животных методом полимеразной цеппой реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «Кукуруза Вtl1-идентификация», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	Идентификация ГМ кукурузы линии Btl I	Обнаружена/ не обнаружена
15	Инструкция по применению набора реагентов для обнаружения и идентификации линии (трансформационного события), МОN863 генетически модифицированной (ГМ) кукурузы в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «Кукуруза МОN863- идентификация», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	·	-	Идентификация ГМ кукурузы линии MON863	Обнаружена/ не обнаружена
15	Инструкция по применению набора реагентов для обнаружения и идентификации линии (трансформационного события), MON88017 генетически модифицированной (ГМ) кукурузы в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «Кукуруза MON88017-идентификация», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	Идентификация ГМ кукурузы линии MON88017	Обнаружена/ не обнаружена
15	Инструкция по применению набора реагентов для обнаружения и идентификации линии (трансформационного события), МІR604 генетически модифицированной (ГМ) кукурузы в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «Кукуруза МІR604-идентификация», Организация производитель ОО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	·	-	Идентификация ГМ кукурузы линии MIR604	Обнаружена/ не обнаружена
15	Инструкция по применению набора реагентов для обнаружения и идентификации линии (трансформационного события), GA21 генетически модифицированной (ГМ) кукурузы в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах для животных методом полимеразной ценной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «Кукуруза GA21-идентификация», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена		-	Идентификация ГМ кукурузы линии GA21	Обнаружена/ не обнаружена
15	Инструкция по применению набора реагентов для обнаружения и идентификации линии (трансформационного события), Т25 генетически модифицированной (ГМ) кукурузы в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «Кукуруза Т25-идентификация», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	·		Идентификация ГМ кукурузы линии Т25	Обнаружена/ не обнаружена
15	Инструкция по применению набора реагентов для обнаружения и идентификации линии (трансформационного события), 3272 генетически модифицированной (ГМ) кукурузы в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «Кукуруза 3272-идентификация», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	Идентификация ГМ кукурузы линии 3272	Обнаружена/ не обнаружена

_						
№		Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
15	Инструкция по применению набора реагентов для обнаружения и идентификации линии (трансформационного события), GT73 генегически модифицированного (ТМ) рапса в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах для животных методом полимеразной ценной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «Рапс GT73 - идентификация», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	Идентификация ГМ рапса линии GT73	Обнаружена/ не обнаружена
15	Инструкция по применению набора реагентов для обнаружения и идентификации линии (трансформационного события), Т45 генетически модифицированного (ГМ) рапса в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «Рапс Т45 -идентификация», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	·	÷	Идентификация ГМ рапса линии Т45	Обнаружена/ не обнаружена
15	Инструкция по применению набора реагентов для обнаружения и идентификации линии (трансформационного события), MS8 генетически модифицированного (ТМ) рапса в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах для животных методом полимеразной ценной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «Рапс MS8 - идентификация», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-		Идентификация ГМ рапса линии MS8	Обнаружена/ не обнаружена
16	Инструкция по применению набора реагентов для обнаружения и идентификации линии (трансформационного события), RF1 генетически модифицированного (ГМ) рапса в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «Рапс RF1 - идентификация», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	·	·	Идентификация ГМ рапса линии RF1	Обнаружена/ не обнаружена
16	Инструкция по применению набора реагентов для обнаружения и идентификации линии (трансформационного события), RF3 генетически модифицированного (ГМ) рапса в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «Рапс RF3 - идентификация», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	Идентификация ГМ рапса линии RF3	Обнаружена/ не обнаружена
16	Инструкция по применению набора реагентов для обнаружения и идентификации линии (трансформационного события), МS1 генетически модифицированного (ГМ) рапса в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах для животных методом полимеразной ценной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «Рапс МS1 - идентификация», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	Идентификация ГМ рапса линии MS1	Обнаружена/ не обнаружена
16	Инструкция по применению набора реагентов для обнаружения и идентификации линии (трансформационного события), MON88302 генегически модифицированного (ГМ) рапса в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах для животных методом полимеразной ценной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «Рапс MON88302 идентификация», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-		Идентификация ГМ рапса линии MON88302	Обнаружена/ не обнаружена
16	Инструкция по применению набора реагентов для обнаружения и идентификации линии (трансформационного события), RF2 генетически модифицированного (ГМ) рапса в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах для животных методом полимеразной ценной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «Рапс RF2 - ддентификация», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	·		Идентификация ГМ рапса линии RF2	Обнаружена/ не обнаружена
16	Инструкция по применению набора реагентов для идентификации и количественного анализа линии (трансформационного события), МІК604 генетически модифицированной (ТМ) кукурузы в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «Кукуруза МІК604-количество», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-		Количественное содержание ГМ кукурузы линии MIR604	0,1-10%

		ı				
№1 П	u/ Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
16		Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	Количественное содержание ГМ кукурузы линии NK603	0,1-10%
16	Инструкция по применению набора реагентов для идентификации и количественного анализа линни (трансформационного события), МОN863-генстически модифицированной (ГМ) кукуруза в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «Кукуруза МОN863-количество», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена		-	Количественное содержание ГМ кукурузы линии MON863	0,1-10%
16	Инструкция по применению набора реагентов для идентификации и количественного анализа линии (трансформационного события), МОN88017 генетически модифицированной (ГМ) кукурузы в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «Кукуруза МОN88017-количество», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	Количественное содержание ГМ кукурузы линии МОN88017	0,1-10%
16	Инструкция по применению набора реагентов для идентификации и количественного анализа линни (трансформационного события), GA21генетически модифицированной (ГМ) кукурузы в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах для животных мегодом полимеразной цепной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «Кукуруза GA21-количество», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	Количественное содержание ГМ кукурузы линии GA21	0,1-4,3%
17	Инструкция по применению набора реагентов для обнаружения ДНК мыши (Mus mus-culus) и крысы (Rattus) методом полимеразной цепной реакции в реальном времени «Mus musculus / Rattus Ident RT"  Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, полуфабрикаты	-	-	ДНК мыши (Mus mus- culus)/ ДНК крысы (Rattus)	Обнаружена/ не обнаружена
17		Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	Количественное содержание ГМ кукурузы линии MIR162	0,1-10%
17	2 Инструкция по применению набора реагентов АмплиСенс ГМ соя-FL	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	ДНК P-rbcS, ДНК P-AHAS, ДНК CS-pat	Обнаружена/ не обнаружена
17		Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	·	-	ДНК растений, P-35S, T-NOS, P-FMV	Обнаружена/ не обнаружена
17	Методика полуколичественной оценки содержания ДНК курицы в мясной продукции методом ПЦР с гибридизационно-флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени»	Мясная продукция, в том числе подвергавшаяся термической обработке; сырье для се производства на всех этапах переработки; мясные полуфабрикаты; кулинарные мясные изделия.	-	-	Полуколичественная оценка содержания ДНК курицы	содержание ДНК курицы (Gallus gallus) более 10,0% содержание ДНК курицы (Gallus gallus) менее 0,1% содержание ДНК курицы (Gallus gallus) находится в диапазоне от 0,1% до 1,0% содержание ДНК курицы (Gallus gallus) находится в диапазоне от 1,0% до 10,0% мясо курицы (продукты убоя) отсутствует. Возможно присутствие в образце яиц или яичных продуктов

					1	1
№n n	/ Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
175	инструкция по применению наоора реагентов для оонаружения днк сои, кукрузы и рапса  в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах  методом полимеразной цепной реакции в реальном времени  «Соя / Кукуруза / Рапс»,  Организация производитель  ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	ДНК сои, ДНК кукурузы, ДНК рапса	Обнаружена/ не обнаружена
176	Инструкция по применению набора реагентов для обнаружения ДНК подсолнечника, рапса и оливы в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах методом полимеразной цепной реакции в реальном времени «Подсолнечник / Рапс / Олива», Организация производитель ООО «Сингол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	·	-	ДНК подсолнечника, ДНК рапса, ДНК оливы	Обнаружена/ не обнаружена
177	Инструкция по применению набора реагентов для обнаружения, идентификации и полуколичественного анализа линии (трансформационного события) МХІКО98 генстически модифицированной (ГМ) кукурузы в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «Кукуруза МХІКО98 идентификация», Организация производитель ООО «Смитол» Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	Идентификация ГМ кукурузы линии MZIR098	Обнаружена/ не обнаружена
178	Инструкция по применению набора реагентов для обнаружения, идентификации и полуколичественного анализа линии (трансформационного события) МZНGОЈG генетически модифицированной (ГМ) кукурузы в продуктах питания, пищевом сырье, семенах и кормах для животных методом полимеразной цепной реакции в реальном времени (ПЦР-РВ) «Кукуруза МZНGОЈG идентификация», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	Идентификация ГМ кукурузы линии MZHGOJG	Обнаружена/ не обнаружена
179	Инструкция по применению набора реагентов для обнаружения специфичного для ГМ растений гена прПП методом полимеразной ценной реакции в реальном времени «Растение / прПІ скрининг», Организация производитель ООО «Синтол», Москва	Пищевая продукция, продовольственное сырье, растительные материалы, корма, кормовые добавки, семена	-	-	ДНК растений, генетическая конструкции прtII	Обнаружена/ не обнаружена
180	Методика идентификации и типирования изолятов возбудителя гемофилеза крупного рогатого скота Histophilus somni методом ПЦР с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации, ФГБУ «ВГНКИ» утв. 25.11.19	Биологический материал	-	-	фрагмент генома Histophilus somni, ген sul2, ген strA, ген strB	обнаружен (обнаружена) /обнаружен (не обнаружена)
183	Методика выявления и идентификации возбудителей пастереллеза Раsteurella multocida и Mannheimia haemolytica методом ПЦР с гибридизационно-флуоресцентной детскцией в режиме "реального времени". ФГБУ «ВГНКИ» утв. 29.10.20	Биологический материал	-	-	ДНК Pasteurella multocida, ДНК Mannheimia haemolytica, ДНК Pasteurella multocida типа А, ДНК Pasteurella multocida типа В, ДНК Pasteurella multocida типа D, ДНК Pasteurella multocida типа E, ДНК Pasteurella multocida типа F	обнаружена/ не обнаружена
182	Методика выявления PHK вируса SARS-CoV-2 методом полимеразной 2 цепной реакции в режиме реального времени, ФГБУ «ВГНКИ» утв. 07.08.2020	Смывы е поверхностей, биоматериал.	-	-	РНК вируса SARS-CoV-2 (фрагмент N-гена, фрагмент Е-гена)	обнаружена / не обнаружена
100	Методика выявления маркерной делеции gE при наличии gB в штаммах вируса болезни ауески методом пцр с гибридизационно-флуоресцентной	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.137	3002 30 000 0		
183	В детекцией продуктов амплификации, ФГБУ «ВГНКИ», утв. 30.01.2020	Культуры клеток	-	-	Фрагмент гена gE, фрагмент гена gB	обнаружен / не обнаружен

_						
<b>№</b> п/ п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
184	Методические указания Генетическая идентификация грибов на основе анализа нуклеотидной последовательности гена рибосомного оперона, ФГБУ "ВГНКИ" утв. 18.11.2020	Культуры микроорганизмов, штаммы	-	-	Максимальная гомология нуклеотидной последовательности	-
185	ГОСТ Р 58357	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.137	3002300000	ДНК вируса болезни Марека 1, 2, 3 серотипа	положительный (обнаружена) /отрицательный (не обнаружена)
186	Методические указания по выявлению генома реовируса кур методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени, ФГБУ «ВНИИЗЖ», 2014	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.137	3002 30 000 0	Фрагмент генома реовируса кур	положительный (обнаружена) / отрицательный (не обнаружена)
187	Методические указания по выявлению ДНК вируса оспы птиц методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени с рекомбинантным положительным контролем, ФГБУ «ВНИИЗЖ», 2014	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.137	3002 30 000 0	Вируе оспы птиц	положительный (обнаружена) / отрицательный (не обнаружена)
188	Инструкция по применению набора для выявления РНК вируса болезни Ньюкасла (организация-производитель – ООО «ФракталБио»);	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.137	3002 30 000 0	РНК вируса болезни Ньюкасла	обнаружена / не обнаружена
189	Инструкция по применению набора для выявления вируса инфекционной анемии цыплят (организация-производитель – ООО «ФракталБио»);	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.137	3002 30 000 0	ДНК вируса инфекционной анемии цыплят	обнаружена / не обнаружена
190	Инструкция по применению набора для выявления РНК вируса ИБК (организация-производитель – ООО «ФракталБно»);	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.137	3002 30 000 0	РНК вируса инфекционного бронхита кур	обнаружена / не обнаружена
191	Инструкция по применению набора для выявления РНК вируса болезни Гамборо (организация-производитель – ООО «ФракталБио»);	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.137	3002 30 000 0	РНК вируса болезни Гамборо (бурсальной болезни) кур	обнаружена / не обнаружена
192	Инструкция по применению набора для выявления ДНК вируса инфекционного ларинготрахеита (организация-производитель – ООО «ФракталБио»);	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.137	3002 30 000 0	ДНК вируса инфекционного ларинготрахеита	обнаружена / не обнаружена
193	Инструкция по применению тест-системы «ВД» для выявления возбудителя вирусной диареи крупного рогатого скота методом полимеразной цепной реакции с гибридизационно-флуоресцентной детекцией в режиме реального времени (организация-производитель — ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора);	Сперма	01.42.20.000	0511 10 000 0 0511 99 853	РНК вируса диарен КРС	обнаружена / не обнаружена
194	Инструкция по применению тест-системы «РРСС» для выявления и генотипирования вируса репродуктивно-респираторного синдрома свиней методом полимеразной цепной реакции (организация- производитель – ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора)	Сперма	01.46.10.400	0511 99 853 9	РНК вируса РРСС	обнаружена РНК вируса РРСС европейского генотипа / обнаружена РНК вируса РРСС американского генотипа /не обнаружена
195	Инструкция по применению тест-системы «ХЛА-КОМ» для диагностикихламидиоза животных и птицметодом полимеразной цепной реакции	Сперма	01.42.20.000 01.46.10.400	0511 10 000 0 0511 99 853	ДНК микроорганизмов семейства Chlamydiaceae	положительный (обнаружена) / отрицательный (не обнаружена)
	-				Внешний вид, цвет	
196	TV 21.10.60-105-51062356-2015	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	3822000000	Активность Специфичность	Соответствует/Не Соответствует
					Наличие посторонних примесей	
197	TY 21.10.60-112-51062356-2016	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	3822000000	Внешний вид, цвет  Активность  Специфичность	Соответствует/Не Соответствует
					Наличие посторонних примесей	

№п/ п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения	
1	2	3	4	5	6	7	
					Внешний вид, цвет		
198	TY 21.10.60-160-51062356-2018	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	3822000000	Активность Специфичность	Соответствует/Не Соответствует	
					Наличие посторонних примесей		
199	TV 21 10 (0 202 510(225( 2020	Туал 10 (0.202 510/225/ 2020 Тест-системы и наборы/комплекты	21,20,23,111	3822000000	Внешний вид, цвет Активность	Commence of the Commence of th	
199	TY 21.10.60-203-51062356-2020	реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111		Специфичность	Соответствует/Не Соответствует	
$\vdash$					Наличие посторонних примесей		
200	TV 21.10.60-164-51062356-2018	Тест-системы и наборы/комплекты	21.20.23.111	3822000000	Внешний вид, цвет Активность	Соответствует/Не Соответствует	
		реагентов на основе метода ПЦР			Специфичность		
					Наличие посторонних примесей		
					Внешний вид, цвет		
201	TV 21.10.60-159-51062356-2018	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	3822000000	Активность	Соответствует/Не Соответствует	
					Специфичность		
$\vdash$					Наличие посторонних примесей Внешний вид, цвет		
202	TV 21.10.60-117-51062356-2016	Тест-системы и наборы/комплекты реагентов на основе метода ПЦР	21.20.23.111	3822000000	внешний вид, цвет  Активность  Специфичность	Соответствует/Не Соответствует	
					Наличие посторонних примесей		
	ГОСТ 32277, п.5.1				Определение цвета		
1 [	п.5.2.1				Определение объема эякулята	От 0,1 до 1,0 см <sup>3</sup>	
	п.5.5.1				Концентрация сперматозоидов в счетной камере	От 0 до 1 млрд/см <sup>3</sup>	
	п.6.1				Определение подвижности сперматозоидов	От 0 до 100%	
203	п.6.2	Средства воспроизводства. Сперма Сперма замороженная. Сперма неразбавленная свежеполученная.	замороженная. Сперма неразбавленная 01.42.2; 01.43.10.500; 01.46.10.400:01.45.11.270: 01.45.12	01.42.2; 01.43.10.500; 01.46.10.400;01.45.11.270; 01.45.12.230	-	Определение выживаемости сперматозоидов при температуре (37±1)°С после оттаивания спермы	От 0 до 100%
	п.8.1				Определение содержания сперматозоидов с аномальной морфологией и включений	От 0 до 100%	
	п.8.4				Определение целостности акросомы	От 0 до 100%	
	ГОСТ 32198, п.8.1				Определение общего количества микроорганизмов	1 – 9,9·10 <sup>n</sup> ΚΟΕ/г (cm <sup>3</sup> )	
	п.8.2				Определение бактерий группы кишечной палочки	Положительный /отрицательный	
204	п.8.3	Средства воспроизводства. Сперма	01.42.2; 01.43.10.500; 01.46.10.400;		коли-титр  Исследование спермы на наличие синегнойной палочки	От 0,001 до 0,1 см <sup>3</sup> Обнаружена/ не обнаружена	
204	п.8.4	ередени воспроизводени. Сперма	01.45.11.270; 01.45.12.230	-	Исследование спермы на наличие анаэробной микрофлоры	Обнаружена/ не обнаружена	
-	п.8.5				Исследование спермы на наличие грибов	Обнаружена/ не обнаружена	
1 1					Исследование спермы на наличие золотистого		
	п.8.6				стафилококка (Staphylococcus aureus)	Обнаружена/ не обнаружена	
	МУ. Ветеринарно-санитарный контроль качества замороженной спермы быков-производителей. Методы исследований физических, биологических свойств и морфофункциональный анализ качества криоконсевированной спермы, п.8.3		ая 01.42.2; 01.43.10.500; 01.46.10.400; 01.45.11.270; 01.45.12.230	-	Определение концентрации сперматозоидов в счетной камере	От 0 до 1 млрд/в дозе	
205	п.10.1	Сперма быков замороженная		-	Определение содержания сперматозоидов с аномальной морфологией и включений	От 0 до 100%	
	п.10.2				Определение целостности акросомы	От 0 до 100%	
	п.10.3			-	Определение индекса фрагментации ДНК сперматозоидов	От 0 до 100%	

		I			T	
№п/ п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
206	МУ. Ветеринарно-санитарный контроль качества замороженной спермы быков-производителей. Методы исследований физических, биологических свойств и морфофункциональный аналит качества криоконсевированной спермы, разделенной по полу, п.10.3	Сперма быков разделенная по полу замороженная	-	-	Определение выживаемости сперматозоидов при температуре 37 °C после оттаивания спермы	От 0 до 100%
	п.11.5				Определение целостности акросомы	От 0 до 100%
207	МУ, Ветеринарно-санитарный контроль качества замороженной спермы быков-производителей. Методы микробиологического анализа замороженно-оттаянной спермы быков-производителей, п.7.6	Сперма быков замороженная	01.42.2; 01.43.10.500; 01.46.10.400; 01.45.11.270; 01.45.12.230	-	Микробиологическое исследование спермы на наличие бактерий рода Campylobacter	Обнаружена/ не обнаружена
208	FOCT 31746 (ISO 6888-1:1999) (ISO 6888-2:1999) (ISO 6888-3:1999) mn.1-8; 9.1; 9.2; 9.3; 9.4; 9.5; 9.6.2.; 9.7; 10; 11.	Пищевые продукты (кроме молока и молочных продуктов)	10.1-10.4, 10.6-10.8	02-05, 07-12, 14,15, 16-21 (кроме 0401-0406)	S.aureus	1 – 9,9·10 <sup>n</sup> КОЕ/г (см³)
209	ГОСТ 31747	Пищевые продукты (кроме молока и молочных продуктов)	10.1-10.4, 10.6-10.8	02-05, 07-12, 14,15, 16-21, (кроме 0401-0406)	Бактерии группы кишечных палочек (колиформы)	1 – 9,9·10 <sup>п</sup> КОЕ/г (см³)
210	ГОСТ 10444.12	Пищевые продукты (кроме молока и молочной продукции) и корма для животных	10.1-10.4, 10.6-10.8, 10.91, 10.92	02-05, 07-12, 14,15, 16-21, 2301-2309	Плесени	1 – 9,9·10 <sup>n</sup> КОЕ/г (см³)
211	ГОСТ ISO 7218 Пп. 9.2.1; 10.4	Пищевые продукты и корма для животных.	-	-	Количество колоний дрожжей и плесеней	-
212	ГОСТ ISO 21527-1	Пищевые продукты (с активностью воды больше 95%), корма для животных	10.110.8, 10.91-10.92	02-05 , 07-11, 14,15, 17-21	Плесени	1 - 9,9 х10 <sup>п</sup> КОЕ/г
213	ГОСТ 33566	Молоко и молочная продукция	10.51, 10.52	0401-0406	Плесени	1 - 9,9 x10 <sup>n</sup> ΚΟΕ/Γ
214	ГОСТ 26670-91	Продукты пищевые.	-	-	Микроорганизмы III-IV группы патогенности (опасности)	Обнаружена/ не обнаружена 1 – 9,9·10 <sup>n</sup> КОЕ/г (см³)
215	ГОСТ 26669-85	Продукты пищевые и вкусовые.	-	-	Подготовка проб для испытаний	_
216	ГОСТ 7702.2.0	Продукты убоя птицы, полуфабрикаты из мяса птицы и объекты окружающей производственной среды.	10.12.1 10.12.2. 10.12.4 10.12.50.200 10.12.50.300	0207	Отбор и подготовка проб для микробиологических исследований	-
217	ГОСТ ИСО 6498	Корма, комбикорма.	10.1-10.8 10.91 10.92	02-05 07-12 14, 15 16-21 2301-	Подготовка проб для испытаний	_
218	ГОСТ 10444.9	Продукты пищевые.	10.1-10.4, 10.6-10.8, 10.91, 10.92	02-05, 07-12, 14,15, 16-21, 2301- 2309	C. perfringens	1 – 9,9·10 <sup>п</sup> КОЕ/г (см³)
		Московская область, городской с	округ Истра, пос. ОПХ "Манихино", ЛК1,	ЛК2, ЛК4, С31, С32, здание научно	-методичесткой работы.	
219	ГОСТ 31674 п. 4.2 п. 5.1 п. 5.2	Корма, кормовое сырьё, кормовые добавки	33512 33878	2309	Общая токсичность	Токсичные / слаботоксичные / нетоксичные
220	ГОСТ 26669	Продукты пищевые. Корма, кормовое сырьё, кормовые добавки.	33512 33878	2309	Пробоподготовка	-
221	ГОСТ 26670 п. 5	Продукты пищевые. Корма, кормовое сырьё,	33512	2309	Выражение результатов	-
222	ОФС.1.7.2.0031.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для встеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Испытание на присутствие микоплазм	-	3002	Контаминация микоплазмами	Соответствует/Не соответствует
223	ГОСТ 33871	Средства лекарственные для ветеринарного применения. Вакцины против вирусных болезней животных. Метод определения активности в реакции Гемагглютинации (рга)	-	3002	Активность, обнаружение и идентификация вирусов	Соответствует/Не соответствует
224	ГОСТ Р 55275 п.7.1	Вакцины против бешенства животных живые	-	3002	Внешний вид , цвет, запах	Описание; Соответствует/Не Соответствует
	п.7.2				Инфекционная активность: на мышах, в культуре клеток ВНК-21, для вакцины из штамма ТС-80 в культуре клеток ВНК-21	не менее $10^{6.0}$ ЛД $_{50\rm icm}^3$ не менее $10^{6.0}$ ККИД $_{50\rm icm}^3$ , не менее $10^{4.0}$ ККИД $_{50\rm icm}^3$

					I	
№ п	A	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
22	9 СFR Коды федерального регулирования §113.38 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным ередствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Испытание на безопасность на морских свинках	-	3002	Безопасность на морских свинках (Безопасность, Безвредность)	Соответствует/Не соответствует
22	9 CFR §113.33 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода неследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным оредствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для встеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Испытание безопасности на мышах	-	3002	Безопасность на мышах (Безопасность, безвредность)	Соответствует/Не соответствует
22	9 CFR §113.27 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к	Обнаружение посторонних жизнеспособных бактерий и грибов в живых вакцинах	-	3002	Стерильность (Посторонние бактерии и грибы, присутствие бактерий и грибов, чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация бактериями и грибами)	Соответствует/Не соответствует
22	9 СFR §113.26 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресетры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Обнаружение жизнеспособных бактерий и грибов в препаратах, за исключением живых вакцин	•		Стерильность (Посторонние бактерии и грибы, присутствие бактерий и грибов, чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация бактериями и грибами)	Соответствует/Не соответствует
22	9 CFR §113.28 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к эксарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные рестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Обнаружение заражения микоплазмами	-	3002	Контаминация микоплазмой (контаминация Мусорlаsma, микоплазмы, микоплазма, стерильность в отношении микоплазм, микроплазменная стерильность)	Соответствует/Не соответствует
23	порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для встеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Обнаружение заражения сальмонеллой	-	3002	Контаминация сальмонеллой (Сальмонелла, контаминация сальмонеллами)	Соответствует/Не соответствует
23	порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для встеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Обнаружение гемагтлютинирующих вирусов	-	3002	Обнаружение гемагтлютинирующих вирусов (посторонний гемагтлютинирующий вирус)	Соответствует/Не соответствует
23.	9 СFR §113.44 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лискарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза:	Испытание на безопасность на свиньях	-	3002	Безопасность на свиньях (Безопасность, безвредность)	Соответствует/Не соответствует

№п/	Документы, устанавливающие правила и методы исследований					
П	(испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
233	9 CFR §113.31 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Выявление вируса лимфолейкоза птиц	-	3002	Контаминация вирусом лейкоза (Лимфоидный лейкоз, контаминация вирусом лимфоидного лейкоза птиц)	Соответствует/Не соответствует
234	9 СFR §113.41 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для встеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Испытание на безопасность на телятах	-	3002	Безопасность на телятах (Безопасность, безвредность)	Соответствует/Не соответствует
235	9 СFR §113.37 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для встеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Обнаружение патогенов путем инокуляции эмбрионам цыплят	-	3002	Посторонние патогены на эмбрионах кур (определение посторонних возбудителей, контаминация чужеродными вирусами, специфические посторонние агенты, наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогенны, содержание примесей)	Соответствует/Не соответствует
236	9 CFR §113.36 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для встеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Обнаружение патогенов путем введения препарата цыплятам	·	3002	Посторонние патогены на цыплятах (определение посторонних возбудителей, контаминация чужеродными вирусами, специфические посторонние агенты, наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогенны, содержание примесей)	Соответствует/Не соответствует
237	9 CFR §113.212 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном	Инактивированная вакцина против инфекционного бурсита	-	3002	Безопасность (Безвредность)	Соответствует/Не соответствует
237	порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для встеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Испытание на иммуногенность (Активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/Не соответствует
					Содержание примесей	Соответствует/Не соответствует
	9 CFR §113.332 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к				Безопасность	Соответствует/Не соответствует
238		Вакцина против теносиновита	-	3002	Титр вируса (активность, эффективность, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/Не соответствует
	Евразийского экономического союза;				Подлинность вируса	Соответствует/Не соответствует
	9 CFR §113.205 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к			3002	Безопасность (Безвредность)	Соответствует/Не соответствует
239	исследования (испытания), измерения, устанивливающие гресования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	ом Ньюкаста	-		Испытание на иммуногенность (иммуногенность, иммуногенность, активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/Не соответствует

№п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	9 CFR §113.215 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к	Инактивированная вакцина против			Безопасность (Безвредность)	Соответствует/Не соответствует
240	лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для встеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	вирусной диареи крупного рогатого скота	-	3002	Иммуногенность (Испытание на иммуногенность, активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/Не соответствует
241	9 СFR §113.209 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным ередствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для встеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Инактивированная вакцина против	_		Испытание на содержание примесей (Посторонние патогены, определение посторонних возбудителей, контаминация чужеродными вирусами, специфические посторонние агенты, наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогенны)	Соответствует/Не соответствует
		бешенства			Испытание на безопасность (безвредность, безопасность)	Соответствует/Не соответствует
					Испытание на иммуногенность (иммуногенность, активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/Не соответствует
242	пекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных	Общие требования к инактивированным вирусным вакцинам		3002	Испытание на содержание примесей (Посторонние патогены, бактерии и грибы, микоплазма, определение посторонних возбудителей, контаминация чужеродными вирусами, специфические посторонние агенты, наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, вирусная чистога, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)	Соответствует/Не соответствует
	средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза				Испытание на безопасность (безвредность, безопасность)	Соответствует/Не соответствует
					Испытание на вируцидную активность (активность)	Соответствует/Не соответствует
243	9 CFR §113.300 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к декарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры декарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Общие требования к живым вирусным вакцинам	-	3002	Испытание на содержание примесей (Посторонние патогены, бактерии и грибы, миколиазма, определение посторонних возбудителей, контаминация чужеродными вирусами, специфические посторонние агенты, наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, вирусава чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)	Соответствует/Не соответствует
					Испытание на безопасность (безвредность, безопасность)	Соответствует/Не соответствует
					Испытание на подлинность вируса	Соответствует/Не соответствует
					Требования к клеточным культурам	Соответствует/Не соответствует

Г						
	№п/ Документы, устанавливающие правила и методы исследований п (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
	1 2	3	4	5	6	7
	9 CFR §113.304 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к			2002	Испытание на безопасность (безвредность, безопасность)	Соответствует/Не соответствует
2	244 лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Вакцина против панлейкопении кошек	-	3002	Требования к вирусному титру (Испытание на иммуногенность, иммуногенность, активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/Не соответствует
2	9 СFR §113.305 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Вакцина против гепатита и аденовируса 2-го типа для собак	·	3002	Требования к вирусному титру (Испытание на иммуногенность, иммуногенность, астивность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/Не соответствует
2	9 CFR §113.306 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственных средств для встеринарного применения государств - членов	Вакцина против чумы собак	-	3002	Испытание на выявление патогенов (Посторонние патогены, бактерия и грибы, микоплазма, определение посторонних возбудителей, контаминация чужеродными вирусами, специфические посторонние агенты, наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, вируеная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)	Соответствует/Не соответствует
	Евразийского экономического союза;				Требования к вирусному титру (Испытание на иммуногенность, иммуногенность, активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/Не соответствует
2	9 CFR §113.309 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных	Вакцина против парагриппа-3 крупного рогатого скота	-	3002	Испытание на содержание примесей (Посторонние патогены, определение посторонних возбудителей, контаминация чужеродными вирусами, специфические посторонние атенты, наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, вирусная чистота, контаминация чужеродными атентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)	Соответствует/Не соответствует
	средств для ветеринарного применения государств - членов				Испытание на безопасность (безвредность,	Соответствует/Не соответствует
	Евразийского экономического союза;				безопасность)  Требования к вирусному титру (Испытание на иммуногенность, иммуногенность, активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/Не соответствует
24:	9 CFR §113.310 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных	ные документы, конкретизирующие применение метода в (испытания), измерения, устанавливающие требования к	·	3002	Испытание на содержание примесей (Посторонние патогены, определение посторонних возбудителей, контаминация чужеродными вирусами, специфические посторонние агенты, наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)	Соответствует/Не соответствует
	средств для ветеринарного применения государств - членов				Испытание на безопасность (безопасность, безвредность)	Соответствует/Не соответствует
	Евразийского экономического союза;				оезвредность) Требование к вирусному титру (Испытание на иммуногенность, иммуногенность, активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/Не соответствует

№п п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
249	9 CFR §113.311 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированиям в установленном	Вакцина против вирусной диареи крупного рогатого скота	-	3002	Испытание на содержание примесей (Посторонние патогены, определение посторонних возбудителей, контаминация чужеродными вирусами, специфические посторонние агенты, наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)	Соответствует/Не соответствует
	порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов				Испытание на безопасность (безвредность,	Соответствует/Не соответствует
	средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Безопасность)  Требование к вирусному титру (Испытание на иммуногенность, иммуногенность, активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/Не соответствует
	9 CFR §113.314 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным оредствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Вакцина против калицивироза кошек		3002	Испытание на безопасность (безвредность, безопасность)	Соответствует/Не соответствует
250					Требования к вирусному титру (Испытание на иммуногенность, иммуногенность, активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/Не соответствует
	§113.315 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным	ным Вакцина против вируса ринотрахеита кошек	-	3002	Испытание на безопасность (безвредность, безопасность)	Соответствует/Не соответствует
251					Требования к вирусному титру (Испытание на иммуногенность, иммуногенность, активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/Не соответствует
252	9 CFR §113.316 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкрстизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавивающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для встериварного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Вакцина против парагриппа собак		3002	Требования к вирусному титру (Испытание на иммуногенность, иммуногенность, активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/Не соответствует
253	9 CFR §113.317 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресетры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Вакцина против парвовируса собак	-	3002	Требования к вирусному титру (Испытание на иммуногенность, иммуногенность, активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/Не соответствует

№п	/ Документы, устанавливающие правила и методы исследований	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Otharangavag vanagramusmus (rayasara	Пиотород ответеления
п	(испытаний), измерений	паименование ооъекта	код Окпд2	код ін вэд ваэс	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
254	9 CFR §113.325 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных	Вакцина против энцефаломиелита птиц	-	3002	Наличие патогенов (Посторонние патогены, определение посторонних возбудителей, контаминация чужеродными вирусами, специфические посторонние агенты, наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены, содержание примесей)	Соответствует/Не соответствует
	средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Испытание на безопасность (безвредность, безопасность)	Соответствует/Не соответствует
	Espainica de Sacional Action de Costa,				Требования к вирусному титру (Испытание на иммуногенность, иммуногенность, активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/Не соответствует
	9 CFR §113.326 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к				Иммуногенность (Испытание на иммуногенность, активность, тигр, тигрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/Не соответствует
255		Противооспенная вакцина для птиц	-	3002	Испытание на безопасность (безвредность, безопасность)	Соответствует/Не соответствует
	порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Требования к вирусному титру (Испытание на иммуногенность, иммуногенность, активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/Не соответствует
256	9 CFR §113.327 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном	Вакцина против бронхита		3002	Наличие патогенов (Посторонние патогены, определение посторонних возбудителей, контаминация чужеродными вирусами, специфические посторонние агенты, наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены, содержание примесей)	Соответствует/Не соответствует
	порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для встеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Испытание на безопасность (безвредность, безопасность)	Соответствует/Не соответствует
	Lapashirani o Pannonin-leanni Cunsa,				Требования к вирусному титру (Испытание на иммуногенность, иммуногенность, активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/Не соответствует
257	9 СFR §113.328 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к декарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для встеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Вакцина против ларинготрахеита птиц	-	3002	Наличие патогенов (Посторонние патогены, определение посторонних возбудителей, контаминация чужеродными вирусами, специфические посторонние агенты, наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены, содержание примесей)	Соответствует/Не соответствует
					Испытание на безопасность (безвредность, безопасность)	Соответствует/Не соответствует
					Требования к вирусному титру (Испытание на иммуногенность, иммуногенность, активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/Не соответствует

№п		Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
п	(испытаний), измерений	гтаимснование ооъекта	код ОКПД2	KOZ TH B9Z EASC	Определяемая характеристика (показатель)	диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	9 CFR §113.329 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к				Наличие патогенов (Посторонние патогены, определение посторонних возбудителей, контаминация чужеродными вирусами, специфические посторонние агенты, наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены, содержание примесей)	Соответствует/Не соответствует
258	лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Вакцина против болезни Ньюкасла	-	3002	Испытание на безопасность (безвредность, безопасность)	Соответствует/Не соответствует
					Требования к вирусному титру (Испытание на иммуногенность, иммуногенность, активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/Не соответствует
	9 СFR §113.330 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Вакцина против болезни Марека	-	3002	Наличие патогенов (Посторонние патогены, определение посторонних возбудителей, контаминация чужеродными вирусами, специфические посторонние агенты, наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены, содержание примесей)	Соответствует/Не соответствует
25,				3002	Испытание на безопасность (безвредность,	Соответствует/Не соответствует
					безопасность)  Требования к вирусному титру (Испытание на иммуногенность, иммуногенность, активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/Не соответствует
260	9 CFR §113.331 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированиым в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных	Вакцина против бурсита	-	3002	Испытание на наличие патогенов (Посторонние патогены, определение посторонних возбудителей, контаминация чужеродными вирусами, специфические посторонние атенты, наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены, содержание примесей)	Соответствует/Не соответствует
	средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Испытание на безопасность (безвредность, безопасность)	Соответствует/Не соответствует
	<b>Евразииского экономического союза</b> ;				оезопасность) Требования к вирусному титру (Испытание на иммуногенность, иммуногенность, активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/Не соответствует

№ П	/ Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
26	9 CFR §113.332 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным федствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным В Государственные ресетры лекарственных	Вакцина против теносиновита	-	3002	Подлинность  Содержание примесей (Посторонние патогены, определение посторонних возбудителей, контаминация чужеродными вирусами, специфические посторонние агенты, наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены)	Соответствует/Не соответствует Соответствует/Не соответствует
	средств для ветеринарного применения государств - членов				Безопасность (безвредность)	Соответствует/Не соответствует
	Евразийского экономического союза;				Требования к вирусному титру (Испытание на иммуногенность, иммуногенность, активность, титр, титрование вируса, эффективность, титр антигенных компонентов, титрование вирусных компонентов)	Соответствует/Не соответствует
26	9 СFR §113.55 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Определение вирулицидной активности	-	3002	Определение вирулицидной активности (активность)	Соответствует/Не соответствует
26.	9 CFR §113.39 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Испытание на безопасность на кошках	-	3002	Испытание на безопасность на кошках (Безопасность, безвредность)	Соответствует/Не соответствует
26	9 CFR §113.40 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресетры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Испытание на безопасность на собаках	-	3002	Испытание на безопасность на собаках (Безопасность, безвредность)	Соответствует/Не соответствует
26.	9 CFR §113.46 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Обнаружение цитопатогенных и (или) гемадсорбирующих агентов	-	3002	Обнаружение цитопатогенных и (или) гемадсорбирующих агентов (Посторонние патогены, определение посторонних возбудителей, контаминация чужеродными вирусами, специфические посторонние агенты, наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены, содержание примесей)	Соответствует/Не соответствует
26	9 CFR §113.47 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Обнаружение посторонних вирусов методом флуоресцирующих антител	-	3002	Обнаружение посторонних вирусов методом флуоресцирующих антител (Посторонние патогены, определение посторонних возбудителей, контаминация чужеродными вирусами, специфические посторонние агенты, наличие посторонних агентов, контаминация посторонними агентами, вирусная чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация посторонними вирусами, посторонние патогены, содержание примесей)	Соответствует/Не соответствует

		1			I	
№п/ п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
267	9 CFR §113.54 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, заретистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Стерильность разбавителя	·	3002	Стерильность разбавителя (Стерильность, бактерии и грибы, контаминация посторонними агентами, контаминация посторонней микрофлорой)	Соответствует/Не соответствует
	СТО482915-044-2016п.7.1				Внешний вид антигена специфического преципитирующего тканевого (АСПТ); Внешний вид ССП; Внешний вид кислоты борной; Внешний вид раствора натрия гидроокиси; Внешний вид агара «Дифко»; Боратный буфер; Наличие посторонней примеси, нарушение целостности флаконов	Соответствует /Не соответствует
	п.7.2				Время ресуспендирования АСПТ и ССП	не более 5 мин
	п.7.3				Массовая доля влаги в АСПТ и ССП	не более 3,0 %
	п.7.4				Стерильность АСПТ и ССП	Не должно быть роста бактериальной и грибной микрофлоры
268	п.7.5	Набор для диагностики инфекционной анемии лошадей в реакции диффузионной преципитации (РДП)			Активность	Антиген в рабочем разведении должен давать четкие линии преципитации с контрольной ССП через 24-48 ч после постановки реакции РДП в геле. Минимальное разведение антигена должно быть не ниже 1:0,75
					АСПТАктивность ССП	В РДП ССП без разведения (восстановленная дистиллированной водой до первоначального объема) и в разведении 1:2 должна формировать линию преципитации
	п.7.6				Специфичность АСПТ	Антиген должен давать специфическую реакцию в РДП с заведомо положительными сыворотками и не давать реакции с заведомо отрицательными сыворотками
	н. 7.0				Специфичность ССП	Сыворотка должна давать четкую реакцию со специфическим антигеном (АСПТ, АСПК) и не давать реакции отрицательным (нормальным) антигеном

<b>№</b> п/ п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
	СТО 00482909-0019-2006 п.7.1.1				Антиген внешний вид	Описание; Соответствует/Не Соответствует
	п.7.1.2				Массовая доля влаги	не более 3.0%
	п.7.1.3				Растворимость	не более 10 мин
	п.7.1.4	1			Стерильность	Должна быть стерильной
	п.7.1.5				Активность	В рид антиген, растворенный в объеме равным объему антигена до сушки и разведенный 1:2, должен с СПС формировать линию преципитации
	п.7.1.6				Специфичность	В Рид, растворенный в объеме равный объему антигена до сушки, должен с СПС и контрольными сыворотками формировать линию преципитации, позволяющую однозначно оценить результат РИД с каждой контрольной сывороткой в соответствии с ее наименованием (ОКС, ПКС, СПКС и ПКС-р24)
	п.7.2.1				Разбавитель антигена ВЛ внешний вид	Описание; Соответствует/Не Соответствует
	п.7.2.2				pH	7,5±0,5
	п.7.2.3				Стерильность	Должен быть стерильным
	п.7.3.1				Специфическая перципитирующая сыворотка (СПС)	Описание;
269		Набор для серологической диагностики	-	_	Внешний вид	Соответствует/Не Соответствует
	п.7.3.2	лейкоза крупного рогатого скота			Стерильность	Должна быть стерильной
	п.7.3.3				Активность	В РИД СПС без разведения и разведенный 1:2 должен с антигеном ВЛ формировать линию преципитации
	п.7.3.4				Специфичность	В РИД СПС должен формировать с антигеном ВЛ и контрольными сыворотками картину преципитации, позволяющую однозначно оценить результат РИД с каждой контрольной сывороткой в соответствии с ее наименованием (ОКС, ПКС, СПКС и ПКС-р24)
	п.7.4.1				Контрольные сыворотки Внешний вид	Описание; Соответствует/Не Соответствует
	п.7.4.2				Стерильность	Должны быть стерильны
	п.7.4.3				Специфичность	Сыворотки считаются специфичными если в РИД: ПКС образует линию преципитации; СПКС – загиб; ПКС-р24 – две линии; ОКС – не образует линии преципитации
	п.7.5.1				Смесь солевая агаровая (ССА) Внешний вид	Описание; Соответствует/Не Соответствует
	п.7.5.2				Качество геля агара	Соответствует/Не соответствует
	п.7.6.1				Разбавитель ССА Внешний вид	Описание; Соответствует/Не Соответствует
	п.7.6.2				Стерильность	Должен быть стерилен
1 1	п.7.6.3	1		I	рН	7,5±0,5

№п/	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
11	(испытании), измерении					
1	2	3	4	5	6	7
	СТО 00495527-0086-2008 п.8.1				Внешний вид, цвет наличие механических примесей,	Описание;
-					трещин флаконов, изменение цвета	Соответствует/Не Соответствует
	п.8.2				pH готовых рабочих буферных растворов для разведения контрольных и испытуемых сывороток,	7,4-7,6
	11.0.2				антивидового конъюгата, межэтапных промывок	7,7-7,0
	п.8.3				Растворимость	2-3 мин
270	п.8.4	Набор для выявления антител к вирусу гриппа птиц иммуноферментным методом при тестировании сывороток в одном разведении	-	-	Допустимые значения оптической плотности контрольных сывороток: среднее значение оптической плотности отрицательного контроля; разница показателей средних значений оптической плотности положительных и отрицательных контролей в разведении 1:400; Активность положительной контрольной сыворотки: положительная к вирусу ГП сыворотка (положительный контроль) должна быть активна в разведении; Специфичность антигена	не выше 0,200 0,45-1,00 не ниже 1:3200 Активность антигена вируса ГП с гетерологичными сыворотками не должна превышать фоновый уровень (реакция с неиммунной сывороткой)
	СТО 00495527-0037-2006 п.8.1				Внешний вид и цвет Наличие посторонней примеси,	Описание;
1 -					плесени, трещин флаконов	Соответствует/Не Соответствует
1 -	п.8.2				Растворимость	2-4 мин
	п.8.3	Набор для выявления антител к вирусу гриппа птиц подтипа Н5 в реакции торможения гемагтлютинации	-		рН забуференного физиологического раствора	7,2-7,4
271	п.8.4			-	Контаминация бактериальной и грибной микрофлорой	Не допускается
	п.8.5				Полнота инактивации антигена	Должен быть инактивирован
1 -	п.8.6 п.8.7				Гемагглютинирующая активность антигена Активность положительной сыворотки	Не ниже 1:64 Не ниже 1:128
	п.8.8				Активность положительной сыворотки  Специфичность антигена	Пе ниже 1.126 Антиген должен быть активен только с гомологичной сывороткой
	п.8.9				Массовая доля влаги в лиофилизированных препаратах	Не более 4%
	СТО 00495527-0035-2006 п.8.1				Внешний вид	Описание; Соответствует/Не Соответствует
	п.8.2				рН растворов	7,2-7,4
1 -	п.8.3	Набор для выявления антител к вирусу			Растворимость	В пределах 4 мин
272	п.8.4	глаоор для выявления антител к вирусу синдрома снижения яйценоскости-76 в реакции торможения агглютинации			Активность	Специфический антиген в РГА должен быть активен в разведении не менее 1:2024 Положительная к вирусу ССЯ- 76 сыворотка (положительный контроль) в РТГА должна быть активна в разведении не менее 1:64
	п.8.5				Специфичность	Антиген вируса ССЯ-76 должен быть активен только с гомологичными сыворотками
	п.8.6				Массовая доля влаги	Не более 4%
	Сто 00482909-050-2008 п.8.1				Внешний вид антигенов и сывороток Наличие	Описание;
-					посторонних примесей	Соответствует/Не Соответствует
	п.8.2 п.8.3				Наличие вакуума в ампулах Растворимость	Должен быть вакуум Не более 5 мин
	п.8.4				Растворимость Массовая доля влаги	Не более 3 мин Не более 4.0%
1	п.8.5	]			Контаминация посторонней микрофлорой	Не допускается
273	п.8.6	Набор антигенов и сывороток для	_	_	Активность антигенов в РГА	Не ниже 1:128
2/3	п.8.7	диагностики гриппа лошадей			Активность сывороток в РТГА с гомологичными антигенами Активность сыворотки нормальной в РТГА с антигенами первого и второго эталонных серотипов	Не ниже 1:320 Не должна взаимодействовать с используемыми антигенами
	п.8.8				Штаммовая специфичность антигенов и сывороток	Должны быть специфичны
	п.8.9				Полнота инактивации антигенов	Должны быть полностью инактивированны

No 1	еп/	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
-	1	2	3	4	5	6	7
		Сто 70952707-0020-2005 п.9.1		·		Внешний вид, цвет Наличие посторонней примеси, плесени, изменение консистенции, трещин ампул, нарушение маркировки	Описание; Соответствует/Не Соответствует
		п.9.2				Наличие вакуума	Должен быть вакуум 1-3%
	-	п.9.3 п.9.4				Массовая доля влаги Время ресуспензирования	1-3% не более 5,0 мин
		п.9.5				Контаминация бактериальной и грибной микрофлорой	Не допускается
		п.9.6				Полнота инактивации	Антигены должны быть инактивированы
		п.9.7	Набор антигенов и сывороток для			Гемагглютинирующая активность, титр в РГА	Антигены -не ниже 1:128 Специфические сыворотки – не ниже 1:64
274	74	п.9.8	диагностики гриппа птиц в реакции торможения гемагглютинации (РТГА)	-		Специфичность Активность в РТГА	Антигены должны взаимодействовать только с гомологичными сыворотками. Допускается наличие перекрестной двусторонней реакции Н9 с Н6, а Н13 с Н6 и Н9 в титрах на 2 разведения меныпе, чем с гомологичными (четырехкратное разведение) Не должна реагировать с антигенами вируса гриппа птиц
		п.9.9				Специфичность	Сыворотки должны взаимодействовать только с гомологичными антигенами. Допускается наличие перекрестной двусторонней реакции Н9 с Н6, а Н13 с Н6 и Н9 в тиграх на 2 разведения меньше, чем с гомологичными (четырехкратное разведение)
		СТО 00495527-0047-2006 п.8.1				Внешний вид, цвет Наличие посторонней примеси, плесени, трещин флаконов	Описание; Соответствует/Не Соответствует
	-	п.8.2				Растворимость	2-4 мин
		п.8.3	Набор для выявления антител к вирусу			рН забуференного физиологического раствора	7,2-7,4
		п.8.6				Гемагглютинирующая активность антигена	Не ниже 1:256
2	75	п.8.7	ньюкаслской болезни в реакции торможения	-	-	Активность: - положительной сыворотки -	Не ниже 1:64 Не выше 1:4
	$\vdash$	п.8.8	гемагтлютинации			отрицательной сыворотки	Антиген должен быть активен только с гомологичной
						Специфичность антигена	сывороткой
	_	п.8.9				Массовая доля влаги	Не более 4%
	L	СТО 00482909-054-2008 п.7.1			-	Внешний вид	Описание; Соответствует/Не Соответствует
		п.7.2	11.5.			Концентрация водородных ионов	При приготовлении рабочего буферного раствора для разведения контрольных и испытуемых проб сывороток крови и конньогата, промывочного буферного раствора рН должен быть в пределах 7,0-7,4; раствор субстратной смеси — в пределах 4,0-5,0
2*	76	п.7.3	Набор для выявления антител к вирусу лейкоза крупного рогатого скота в сыворотке крови и молоке иммуноферментным методом	-		Активность	При проведении ИФА в гомологичной системе отношение между величинами ОП положительной контрольной сыворотки и ОП отрицательной контрольной сыворотки равно или больше 2; отношение между величинами ОП положительного контрольного молока и ОП отрицательного контрольного молока равно или больше 5
		n.7.4				Специфичность	При проведении ИФА должны отсутствовать перекрестные реакции с нормальными и гетерологичными сыворотками
2	77	Методические указания по определению уровня антител к вирусу ньокаслской болезни в реакции торможения гемагглютинации (РТГА)	Иммунобиологические лекарственные средства	-	-	Реакция гемагтлютинации, реакция торможения гемагтлютинации	Соответствует/Не соответствует
2'	78	Европейская фармакопея ст.04/2013:0442 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, заретистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Вакцина против птичьего инфекционного бронхита (живая)		3002	Безопасность	Соответствует/не соответствует

№п	* * *	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
279	Европейская фармакопея ст. 04/2013:0587 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Вакцина против птичьей инфекционной бурсальной болезин (живая)	-	3002	Безопасность	Соответствует/не соответствует
280	Европейская фармакопея ст. 04/2013:0588 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Вакцина против птичьего инфекционного энцефаломиелита (живая)	-	3002	Безопасность	Соответствует/не соответствует
28	Европейская фармакопея ст. 04/2013:2038 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Вакцина против инфекционной анемии для цыплят (живая)	-	3002	Безопасность	Соответствует/не соответствует
283	Европейская фармакопся с ст.04/2013:0589 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Вакцина против болезни Марека (живая)	·	3002	Безопасность	Соответствует/не соответствует
28:	Европейская фармакопея ст.04/2013:0451 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Вакцина против бешенства (инактивированная) для ветеринарного использования	·	3002	Безопасность	Соответствует/не соответствует
284	Европейская фармакопея ст. 04/2013:0450 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Вакцина против болезни Ньюкасла (живая)		3002	Безопасность	Соответствует/не соответствует

Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
2	3	4	5	6	7
ГОСТ 33280 П.7.3				Внешний вид, цвет	Описание; Соответствует/Не Соответствует
П.7.3				Наличие посторонней примеси, изменение консистенции, нарушение целостности и укупорки ампул, флаконов	Наличие/отсутствие
П.7.4				Время ресуспензирования (для лиофилизированной формы)	(1 – 10) минут
П.7.6				Концентрация водородных ионов для жидкой формы	(от 2 до 14) рН
П.7.8	Средства лекарственные для ветеринарного применения. Вакцины против лептоспироза животных.	-	3002	Безвредность: - на белых мышах в тест-дозе 0,3 см - морских свинках в тест-дозе 3,0 см	Безвредная / Не безвредная
П.7.9 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	ім			Антигенная активность	Соответствует / не соответствует
			_	Внешний вид, цвет	Описание; Соответствует/Не Соответствует
СТО 46392258-0049-2019 π.7.1				Наличие посторонней примеси, изменение консистенции, нарушение целостности и укупорки ампул, флаконов	Наличие/отсутствие
				Регидратация	(1 – 10) минут
П.7.5	Средства лекарственные для ветеринарного		3002		Соответствует/не соответствует 0-100 млрд
П76					0-100 мірд 0-10 <sup>12</sup>
111/10		-		годности	0-100 %
П.7.7				Количество диссоциированных колоний	0-100 % Соответствует/ не соответствует
П.7.8 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение мегода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, заретистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;				Безвредность	Безвредная / Не безвредная Соответствует/ не соответствует
ГОСТ 16445 П.5.1	Сыворотка гемолитическая для реакции связывания комплемента	-	3002	Внешний вид	Описание; Соответствует/Не Соответствует
ГФ XIV Том 4. ФС.3.3.1.0016.15 П.1.2.9	Вакцина сибиреязвенная живая, лиофилизат			Отсутствие посторонних микроорганизмов и грибов	Отсутствие посторонних микроорганизмов и грибов / наличие посторонних микроорганизмов и грибов
П.1.2.11	для приготовления суспензии для подкожного введения и накожного скарификационного нанесения	-	3002	Специфическая активность (Общая концентрация спор/ Количество живых спор/ Иммуногенность для морских свинок)	Соответствует/не соответствует
ТУ 10-09-39-90 П. 3.3				Концентрация фага, корпускул/см <sup>3</sup> , не ниже	Соответствует/не соответствует
П.3.5  и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского	Бактериофаг Fah-ВНИИВВиМ сибиреязвенный диагностический	-	3002	Морфология негативных колоний бактериофага	Соответствует/не соответствует
	П.7.3  П.7.4  П.7.6  П.7.8  П.7.9 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лежарственным средствам, заретистрированным в установленном порядке и включенным в Государственным естода исследования метода исследования в государственным естода исследования и конформативные ресетры лекарственным средствам, заретистрированным в установленном порядке и включенным в Государственным средствам, заретистрированным в установленном порядке пл.7.1  П.7.2  П.7.5  П.7.6  П.7.7  П.7.8 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавлявающие требования к лежарственным средствам, заретистрированным в установленным средствам, заретистрированным предования и пр. 11.2.11  ТУ 10-09-39-90 П. 3.3  П.3.5  и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования и пл.2.11  ТУ 10-09-39-90 П. 3.3  П.3.5  и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования и какарственным средствам, заретистрированным в установленном порядке и включенным в Государственным средствам, заретистрированным в установленным оредствам, заретистрированным в установленным опрядке и включенным в Государственным средствам, заретистрированным в установленным опрядке и включенным в Государственным сресстры лекарственным средствам, заретистрированным в установленным опрядке и включенным в Государственным сресстры лекарственным средствам, заретистрированным в установленном порядке и включенным в Государственным средствам, заретистрированным в установленном порядке и включенным в Государственным средствам, заретистрирования и пр.2.2.2.2.2.2.2.2.2.2.2.2.2.2.2.2.2.2.2	П.7.3  П.7.4  П.7.6  П.7.8  П.7.9 и иные утвержденые в установленном порядке нормативные документы, конкретнярующе применения в тога в исследования к установлением порядке и в включенным в Госудорста- часнов Евразийского менения менения к исследования и испеция и исследования и исследовани	П.7.3  П.7.4  П.7.6  П.7.6  П.7.6  П.7.8  П.7.9 и иные утвержденные в установлениом порядке нормативные долужети, конкретнирующие применения в егоранического своиз;  П.7.9 и иные утвержденные в установлениом порядке нормативные долужети, конкретнирующие применения негода исследования (испатания), измерение установлением порядке нормативные долужети, конкретнирующие применения государета в свержденныме рестры лежеретивным средства для ветеринарного применения посударета долужети, могративные для ветеринарного применения посударета долужети, челов Евразийского коновые применения для ветеринарного применения для долужети для применения для для другогования для для для другогования для для другогования для для для для другогования для для для для другогования для для для для для для для для для дл	17.7   17.7	10.73   10.73   10.73   10.73   10.73   10.73   10.73   10.75   10.

				I				
№ n	/ Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения		
1	2	3	4	5	6	7		
	ЕФ 04/2013:0064 П.2-1-1				Безопасность/ Безвредность (безопасность на морских свинках)/ Безвредность (безопасность на мышах)/ Безвредность	Соответствует/не соответствует		
	П.2-1-2				Иммуногенность/ Иммуногенность Erysipelothrix rhusiopathiae	Соответствует/не соответствует		
	П.2-2-1	Вакцина против рожи (инактивированная)			Испытание активности серии	Соответствует/не соответствует		
29	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 ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	для свиней	21.20.21.132 3002	Подлинность	Соответствует/не соответствует			
29	ЕФ 04/2013:0965 П.2-3-1 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресегры лекарственных средств для встеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Вакцина против парвовируса (инактивированная) для свиней	21.20.21.132	3002	Безопасность	Соответствует/не соответствует		
	ЕФ 04/2013:0447 п.2-2-1				Безопасность	Соответствует/не соответствует		
29	п.2-2-1	Вакцина против лептоспироза для собак (инактивированная)	21.20.21.132	3002	Остаточные живые бактерии / контроль инактивации / повторный контроль инактивации	Соответствует/не соответствует		
29	СТО 00482909-0001-2004 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресетры лекарственные ресетры лекарственных средств для ветеринарного применения государств членов Евразийского экономического союза;	Иммунобиологические лекарственные средства	-	3002	Специфическая безвредность	Соответствует/не соответствует		
29	СТО 00482909-076-2011 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лежарственным средствам зарегистрированным в установленном порядке иключенным Государственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Иммунобиологические лекарственные средства	-	3002	Концентрация водородных ионов, ед. рН	(от 2 до 14) рН		
	ГФ, XIV издание, ОФС.1.4.1.0014.15 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения,	Иммунобиологические лекарственные			Седиментационная устойчивость / Время седиментационной устойчивости	Соответствует/не соответствует; 1-10 мин		
29	устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарстистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	средства	-	3002	3002	3002	Проходимость через иглу	Соответствует/не соответствует
29	СТО 46262188-0008-2017 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для встеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Иммунобиологические лекарственные средства	-	3002	Полнота инактивации / контроль инактивации	Соответствует/не соответствует		

_						
п	Уеп/ Документы, устанавливающие правила и методы исследований п (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	1 2	3	4	5	6	7
29	9 СFR §113.38 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавлявающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Иммунобиологические лекарственные средства	-	3002	Безопасность на морских свинках (Безопасность, Безвредность)	Соответствует/не соответствует
29	9 CFR §113.33 (b) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (исплагания), измерения, устанавлявающие требования к декательным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Иммунобиологические лекарственные средства	-	3002	Безопасность на мышах (Безопасность, Безвредность)	Соответствует/не соответствует
29	§113.26 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Иммунобиологические лекарственные средства	-	3002	Стерильность (Посторонние бактерии и грибы, присутствие бактерий и грибов, чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация бактериями и грибами, жизнеспособные бактерии и грибы)	Соответствует/не соответствует
30	§113.27 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Иммунобиологические лекарственные средства	-	3002	Стерильность (Посторонние бактерии и грибы, присутствие бактерий и грибов, чистота, контаминация чужеродными агентами, контаминация бактериями и грибами посторонние жизнеспособные бактерии и грибы)	Соответствует/не соответствует
30	9 CFR §113.70 (c) (1) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для встеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Иммунобиологические лекарственные средства	-	3002	Безопасность на птице (Безопасность, Безвредность)	Соответствует/не соответствует
30	9 CFR §113.101 (с) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (исплатания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, заретистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Иммунобиологические лекарственные средства	-	3002	Активность (Leptospira Pomona)	Соответствует/не соответствует
30	9 СГК § 113.102 (с) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Иммунобиологические лекарственные средства	-	3002	Активность (Leptospira icterohaemorrhagiae)	Соответствует/не соответствует
30	9 СГК § 113.103 (с) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования в денаможения документы, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Иммунобиологические лекарственные средства	-	3002	Активность (Leptospira Canicola)	Соответствует/не соответствует
30	9 CFR §113.104 (с) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испътания), измерения, устанавлявающие требования к депътания), измерения, устанавлявающие требования и лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Иммунобиологические лекарственные средства	-	3002	Активность (Leptospira Grippotyphosa, Leptospira hardjo, Leptospira Bratislava )	Соответствует/не соответствует

			ı		I	ı	
№		Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1		2	3	4	5	6	7
30	н иссл иссл по	9 CFR §113.111 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода ледования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным ередствам, зарегистрированным в установленном орядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Вакцина для профилактической иммунизации свиней против неонатальной диареи	-	3002	Активность / Иммуногенность Cl. perfringens тип C (на кроликах)	Соответствует/не соответствует
30	исел 07 л	9 CFR §113.106 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода додования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, заретистрированным в установленном орядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Вакцина для профилактики клостридиозов крупного рогатого скота и овец инактивированная	-	3002	Активность / Иммуногенность Cl. Chauvoei	Соответствует/не соответствует
30	н иссл иссл иссл	9 СЕР, §113.107 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода ледования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, заретистрированным в установленном орядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Вакцина для профилактики клостридиозов крупного рогатого скота и овец инактивированная	•	3002	Активность / Иммуногенность Cl. haemolyticum	Соответствует/не соответствует
30	(исп	3.108 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования ытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и люченным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Вакцина для профилактики клостридиозов крупного рогатого скота и овец инактивированная	-	3002	Активность / Иммуногенность Cl. novyi	Соответствует/не соответствует
31	исс:	9 СЕК §113.109 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода ледования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным ередствам, зарегистрированным в установленном орядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Вакцина для профилактики клостридиозов крупного рогатого скота и овец инактивированная	-	3002	Активность / Иммуногенность Cl. sordellii	Соответствует/не соответствует
31	несл 1 л	9 СЕР, §113.112 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода ледования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, заретистрированным в установленном орядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза;	Вакцина для профилактики клостридиозов крупного рогатого скота и овец инактивированная	-	3002	Активность / Иммуногенность Cl. perfringens тип D	Соответствует/не соответствует
31	2 Teci	т-система для диагностики бруцеллеза животных в роз бенгал пробе (РБП), ФКП «Щелковский биокомбинат»	Кровь, сыворотка крови от животных, молоко	-	3002	Антитела к бруцеллезному антигену	Реакция положительная/отрицательная
31	3 Тест	г-система для диагностики бруцеллеза животных в РА, РСК и РДСК, ФКП «Щелковский биокомбинат»	Кровь, сыворотка крови от животных, молоко	-	3002	Антитела к бруцеллезному антигену	Реакция положительная/сомнительная/отрицательная
31	4	Тест-система для диагностики бруцеллеза животных в кольцевой реакции (КР) с молоком, ФКП «Щелковский биокомбинат»	Кровь, сыворотка крови от животных, молоко	-	3002	Антитела к бруцеллезному антигену	Реакция положительная/отрицательная
31	15	Набор для диагностики бруцеллеза животных в реакции иммунодиффузии, ФКП «Курская биофабрика – фирма «БИОК»	Кровь, сыворотка крови от животных, молоко	-	3002	Антитела к бруцеллезному антигену	Реакция положительная/отрицательная
31	6	Тест-система для диагностики бруцеллеза животных «Brucellosis Antibody Test Kit», IDEXX, Франция	Кровь, сыворотка крови от животных, молоко	-	3002	Антитела к бруцеллезному антигену	1 - 200 % S/P Реакция отрицательная - значение S/P ≤ 110 % / Реакция сомнительная - значение S/P > 110 % и < 120 % / Реакция положительная - значение S/P ≥ 120%
31		r-система для диагностики бруцеллеза животных «INGEZIM Brucella ppac 2.0 10.BRU.K3 INMUNOLOGIA Y GENETICA APLICADA, S.A., INGENASA», Испания	Кровь, сыворотка крови от животных, молоко	-	3002	Антитела к бруделлезному антигену	1 - 80 %PI Реакция положительная - значение PI > 40 %/ Реакция отрицательная - значение PI < 40 %

	T	1		T		1
№п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
318	Антиген для кольцеваой реакции с молоком «Brucella abortus Milk Ring Test Antigen», Veterinary Laboratories Agency (VLA) – Weybridge, Великобритания	Диагностические наборы, Тест-системы для определения титров антител в сыворотке крови целевых животных	-	3002	Активность	Соответствует/не соответствует
319	Антиген для реакции агтлютинации «Brucella abortus Serum Agglutination Test Antigen», Veterinary Laboratories Agency (VLA) – Weybridge, Великобритания	Диагностические наборы, Тест-системы для определения титров антител в сыворотке крови целевых животных	-	3002	Активность	Соответствует/не соответствует
320	Антиген для роз бенгал пробы «Brucella Rose Bengal Test (Standard)», Veterinary Laboratories Agency (VLA) – Weybridge, Великобритания	Диагностические наборы, Тест-системы для определения титров антител в сыворотке крови целевых животных	-	3002	Активность	Соответствует/не соответствует
321	Антиген для PCK «Brucella abortus/melitensis/suis Complement Fixation Test», Veterinary Laboratories Agency (VLA) – Weybridge, Великобритания	Диагностические наборы, Тест-системы для определения титров антител в сыворотке крови целевых животных	-	3002	Активность	Соответствует/не соответствует
322	Набор сыворотк для стандартизации серологических реакций «Brucellosis serum panel», DOO Biotehnika IVD, Сербия	Диагностические наборы, Тест-системы для определения титров антител в сыворотке крови целевых животных	-	3002	Активность	Соответствует/не соответствует
323	ГФ IV т.2 ОФС 1.7.2.0033.15 "Метод иммуноферментного анализа" и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	·	-	Иммуногенность	Соответствует/не соответствует
324	СТО 00495527-0319-2020 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным редствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресегры лекарственных средств для ветеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза п.8.5	Вакцина против стрептококкоза свиней инактивированная эмульсионная СтрептВак- П	-	-	Определение безвредности	Соответствует/не соответствует
	п.8.6		-	-	Иммуногенность	Соответствует/не соответствует
325	СТО 00495520305-2019 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для встеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза п.8.5	Вакцина против пастереллеза крупного рогатого скота инактивированная эмульсионная	·	-	Определение безвредности	Соответствует/не соответствует
	п.8.6		-	-	Иммуногенность	Титр антител должен быть ≥ 1: 200
	СТО 76418883-1041-2018 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для встеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза п.7.5			Безвро	Безвредность	Соответствует/не соответствует
326		Вакцина против стрептококкозов свиней инактивированная ВЕРРЕС-СТРЕПТО	-	-	Иммуногенная Активность В Отношении Компонента S. Suis	Активна/Не Активна
	п.7.6				Иммуногенная Активность В Отношении Компонента S. Porcinus  Иммуногенная Активность В Отношении Компонента	Активна/Не Активна
					S.Pyogenes  Иммуногенная Активность В Отношении Компонента	Активна/Не Активна Активна/Не Активна
					S.Dysgalactiaeis	
	п.7.7	J			Антигенная активность	не менее 2log <sub>2</sub>

№п	/ Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
321	СТО 00495527-0014-2020 (п.8.1) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные реестры лекарственных средств для встеринарного применения государств - членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Органолептические показатели (внешний вид, цвет, запах, наличие примесей, механических включения не разбивающихся конгломератов, плесени, трещин, правильности маркировки, герметичности укупорки)	Описание; Соответствует/Не Соответствует
	п.8.3				Безвредность	Соответствует / не соответствует
	п.8.4				Иммуногенная Активность	Соответствует / не соответствует
328	СТО 00495527-0107-2020 (п.8.3) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, зарегистрированным в установленом порядке и включенным в Государственные ресетры лекарственных средств для ветеринарного применения государств членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Безвредность /безопасность/ реактогенность/ токсичность/пирогенность / Безвредность в тест-дозе	Соответствует / не соответствует
	п.8.4.				Иммуногенная Активность	Соответствует / не соответствует
329	СТО 00495527-0106-2020 (п.8.5) и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения, устанавливающие требования к лекарственным средствам, заретистрированным в установленном порядке и включенным в Государственные ресстры лекарственных средств для ветеринарного применения государств членов Евразийского экономического союза	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	21.20.21.139	3002300000	Стабильность /стабильность эмульсии, тип эмульсии	Соответствует / не соответствует
	п.8.3				Безвредность	Соответствует / не соответствует
	п.8.4				Иммуногенная Активность	Соответствует / не соответствует
330	Европейская фармакопея ст. 5.2.6 и иные утвержденные в установленном порядке нормативные документы, конкретизирующие применение метода исследования (испытания), измерения,	Иммунобиологические лекарственные средства для ветеринарного применения	-	3002	Безопасность	Соответствует/не соответствует
	применения государств - членов Евразийского экономического союза					
331	инструкция по применению набора для выявления антител против	сыворотка крови	-	-	Антитела к вирусу ньюкаслской болезни (ИФА)	Отрицательно / положительно
331	инструкция по применению набора для выявления антител против вируса ньюкаслской болезии в сыворотке крови кур иммуноферментным методом "Профлок® NDV Plus" (производитель - "SYNBIOTICS CORPORATION") инструкция по применению набора для выявления антител против	сыворотка крови	· ·	-	Антитела к вирусу ньюкаслской болезни (ИФА)  Антитела к вирусу ньюкаслской болезни (РТГА)	Отрицательно / положительно Отрицательно / положительно
	инструкция по применению набора для выявления антител против вируса ньюкаслской болезни в сыворотке крови кур иммуноферментным методом "Профлок® NDV Plus" (производитель - "SYNBIOTICS CORPORATION")  инструкция по применению набора для выявления антител против вируса ньюкаслской болезни в рекции торможения гемаглютинации (производитель - ФГБУ "ВНИИЗЖ")  инструкция по применению набора для выявления антител против	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	- -	-		
332	инструкция по применению набора для выявления антител против вируса ньюкаслской болезин в сыворотке крови кур иммуноферментным методом "Профлок® NDV Plus" (производитель - "SYNBIOTICS СОВРОВАТІОN")  инструкция по применению набора для выявления антител против вируса ньюкаслской болезин в рекции торможения гемагтлютинации (производитель - ФГБУ "ВНИИЗЖ")  инструкция по применению набора для выявления антител против вируса гриппа птиц иммуноферментным методом при тестировании сывороток в одном разведении (производитель - ФГБУ "ВНИИЗЖ")  инструкция по применению набора для выявления антител против вируса гриппа птиц подтипа Н5 в рекации торможения гематтлютинации (производитель - ФГБУ "ВНИИЗЖ")	сыворотка крови	-	-	Антитела к вирусу ньюкаелекой болезни (РТГА)	Отрицательно / положительно
332	инструкция по применению набора для выявления антител против вируса ньюкаслской болезии в сыворотке крови кур иммуноферментным методом "Профлок® NDV Plus" (производитель - "SYNBIOTICS СОВРОВАТІОN")  инструкция по применению набора для выявления антител против вируса ньюкаслской болезии в рекции торможения гемагтлютинации (производитель - ФГБУ "ВНИИЗЖ")  инструкция по применению набора для выявления антител против вируса триппа птиц иммуноферментным методом при тестировании сывороток в одном разведении (производитель - ФГБУ "ВНИИЗЖ")  инструкция по применению набора для выявления антител против вируса триппа птиц подтипа Н5 в рекации торможения гемаглютинации (производитель - ФГБУ "ВНИИЗЖ")  Инструкция по применению набора для сврологической диатностики лейкоза крупного рогатого скога (организация-разработчик ФКП «Курская биофабрика – фирма «ВИОК»)	сыворотка крови	- - - -	-	Антитела к вирусу ньюкаелской болезни (РТГА)  Антитела к вирусу гриппа птиц (ИФА)	Отрицательно / положительно Отрицательно / положительно
332	инструкция по применению набора для выявления антител против вируса ньюкаслской болезин в сыворотке крови кур иммуноферментным методом "Профлок® NDV Plus" (производитель - "SYNBIOTICS CORPORATION")  инструкция по применению набора для выявления антител против вируса ньюкаслской болезин в рекции торможения гемагтлютинации (производитель - ФГБУ "ВНИИЗЖ")  инструкция по применению набора для выявления антител против вируса грипла птиц иммуноферментным методом при тестировании сывороток в одном разведении (производитель - ФГБУ "ВНИИЗЖ")  инструкция по применению набора для выявления антител против вируса грипла птиц подтипа Н5 в рекации торможения гемагтлютинации (производитель - ФГБУ "ВНИИЗЖ")  Инструкция по применению набора для серологической диагностики лейкоза крупного рогатого скота (организация - разработчик ФКП «Курская биофабрика – фирма «БИОК»)  инструкция по применению набора для выявления антител к вирусу	сыворотка крови сыворотка крови сыворотка крови	- - - -	-	Антитела к вирусу ньюкаслской болезни (РТГА)  Антитела к вирусу гриппа птиц (ИФА)  Антитела к вирусу гриппа птиц (РТГА)  Антитела к вирусу лейкоза крупного рогатого скота	Отрицательно / положительно Отрицательно / положительно Отрицательно / положительно

<b>№</b> п	Документы, устанавливающие правила и методы исследований (испытаний), измерений	Наименование объекта	Код ОКПД2	Код ТН ВЭД ЕАЭС	Определяемая характеристика (показатель)	Диапазон определения
1	2	3	4	5	6	7
338	инструкция по пременению набора конкурентный (блокирующий) иммуноферментный анализ (ИФА) для специфического выявления антител к вирусу лейкоза крупного рогатого скота в сыворотке крови крупного рогатого скота или молоке (индивидуальные или объединенные образцы) INGEZIM BLV COMPAC 2.0 (производитель INMUNOLOGIA Y GENETICA APLICADA, S.A., Испания)	сыворотка крови, молоко	-	-	Антитела к вирусу лейкоза крупного рогатого скота (ИФА)	Отрицательная реакция /положительная реакция
339	инструкция к тест-системе для обнаружения антител в сыворотке и плазме крови крупного рогатого скота против gP51 вируса Лейкоза (BLV) иммунодиффузным методом в агаровом геле (AGID) (организация- разработчик IDvet, Франция)	сыворотка крови	-	-	Антитела к вирусу лейкоза крупного рогатого скота (РДП)	Отрицательно / положительно
340	инструкция по применению набора для выявления антител к вирусу лейкоза крупного рогатого скота в сыворотке крови и молоке иммуноферментным методом (Вариант №1 - скрининг) (организацияразработчик ФКП «Курская биофабрика – фирма «БИОК»)	сыворотка крови, молоко	-	-	Антитела к вирусу лейкоза крупного рогатого скота (ИФА)	Отрицательно / положительно
341	инструкция по применению набора для выявления антител к вирусу лейкоза крупного рогатого скота в сыворотке крови и молоке иммуноферментным методом (Вариант №2 - верификации) (организацияразработчик ФКП «Курская биофабрика – фирма «БИОК»)	сыворотка крови, молоко	-	-	Антитела к вирусу лейкоза крупного рогатого скота (ИФА)	Отрицательно / положительно

Руководитель ИЦ ФГБУ "ВГНКИ"		М. А. Гергель
Должность уполномоченного лица	Подпись уполномоченного лица	Инициалы, фамилия уполномоченного лица