

Утверждено  
совместными приказами Министерства  
экономики Кыргызской Республики  
от « 21 » июня 2017 года № 133  
Государственной инспекции по ветеринарной  
и фитосанитарной безопасности при  
Правительстве Кыргызской Республики  
от « 10 » апреля 2017 года № 066

**Проверочный лист**  
для проверки субъектов, занимающиеся реализацией ветеринарных препаратов на  
соответствие требованиям НПА КР, ТР ЕАЭС с актом ветеринарно-санитарного ОБСЛЕДОВАНИЯ

№ \_\_\_\_\_ “ \_\_\_\_\_ ” \_\_\_\_\_ 201\_\_ г.

Орган, назначавший проверку \_\_\_\_\_

Наименование субъекта  
проверки \_\_\_\_\_

Срок проведения проверки \_\_\_\_\_  
(№, дата)

Проверяемый период \_\_\_\_\_

ИНН \_\_\_\_\_

Свидетельство о государственной регистрации/ перерегистрации  
юридического лица \_\_\_\_\_

Руководитель \_\_\_\_\_

Адрес; \_\_\_\_\_ ул. \_\_\_\_\_

Телефон: \_\_\_\_\_ факс: \_\_\_\_\_

Адрес электронной почты: \_\_\_\_\_

**1. Общие сведения и дополнительная информация:**

Торговый объект (вид, тип, ассортимент, принадлежность): \_\_\_\_\_

Санитарное состояние территории торгового объекта:  
(очистка от снега и льда, засыпан песок или нет, полив территории с% озеленения, ограждение): \_\_\_\_\_

Размещение торгового объекта: \_\_\_\_\_

Режим работы: \_\_\_\_\_

Дополнительная информация: \_\_\_\_\_

№	Гр	Наименование критериев	НПА	Соответствие условиям			Примечание
				Да	Нет	Н/Т	
<b>1. Требования к хранению и перевозке ветеринарных лекарственных средств</b>							
1.1	Б	Ветеринарные лекарственные средства хранятся в специализированных складских помещениях, обеспечивающих безопасность и сохранность качественных показателей.	- гл 2. Ст 11. ППКР №44 ТР КР «О безопасности ветеринарных лекарственных средств»				
1.2	Б	Хранение, перевозка ветеринарных лекарственных средств обеспечивает их сохранность с учетом физико-химических, биологических, фармакологических, токсикологических свойств.	- гл 2. Ст 11. ППКР №44 ТР КР «О безопасности ветеринарных лекарственных средств»				
1.3	Б	Температурные режимы хранения ветеринарных лекарственных средств обеспечены.	- гл 2. Ст 11. ППКР №444 ТР КР «О безопасности ветеринарных лекарственных средств»				
1.4	Б	Правила температурных режимов при транспортировании ветеринарных	- гл 2. Ст 11. ППКР №444 ТР КР «О безопасности ветеринарных				

		лекарственных средств соблюдается.	лекарственных средств»				
1.5	Б	Складские помещения разделены на следующие участки: а) зону приемки и отпуска продукции; б) зону для основного хранения ветеринарных лекарственных средств; в) зону для хранения ветеринарных лекарственных средств, требующих особых условий хранения; г) карантинную зону.	- гл 2. Ст 11. ППКР №444 ТР КР «О безопасности ветеринарных лекарственных средств»				
1.6		Взрывоопасные и легковоспламеняющиеся вещества хранятся в отдельном помещении в соответствии с установленными требованиями противопожарной безопасности	- гл 2. Ст 11. ППКР №444 ТР КР «О безопасности ветеринарных лекарственных средств»				
1.7	Б	Возможность доступа посторонних лиц в помещения, предназначенные для приема, сортировки, хранения, комплектации, отпуска и отгрузки ветеринарных лекарственных средств, исключена.	- гл 2. Ст 11. ППКР №444 ТР КР «О безопасности ветеринарных лекарственных средств»				
1.8	Б	В складских помещениях, в которых хранятся ветеринарные лекарственные средства, имеются термометры, гигрометры или психрометры, и размещены на середине внутренней стены помещения, вдали от нагревательных приборов и дверей. Показатели этих приборов ежедневно регистрируются в специальном журнале ответственным лицом. Контролирующие приборы сертифицированы и калиброваны в установленном порядке.	- гл 2. Ст 11. ППКР №444 ТР КР № 444 «О безопасности ветеринарных лекарственных средств»				
1.9	Б	Ветеринарные лекарственные средства хранятся на стеллажах, поддонах, полках, в шкафах с прикрепленной стеллажной картой с указанием наименования лекарственного препарата, серии, срока годности.	- гл 2. Ст 11. ППКР №444 ТР КР «О безопасности ветеринарных лекарственных средств»				
1.10	Б	На любом участке хранения имеется	- гл 2. Ст 11. ППКР №444 ТР КР «О				

		достаточное количество квалифицированного персонала, чтобы обеспечить сохранность ветеринарных лекарственных средств. Персонал прошел обучение надлежащей практике хранения, процедурам и мерам безопасности.	безопасности ветеринарных лекарственных средств»				
1.11	Б	Персонал соблюдает правила личной гигиены, включая использование специальной одежды и индивидуальных средств защиты.	- гл 2. Ст 11. ППКР №444 ТР КР «О безопасности ветеринарных лекарственных средств»				
1.12	Б	Не допускаются к работе лица с признаками заболевания, открытыми ранами, пока состояние их здоровья может быть причиной риска контаминации ветеринарных лекарственных средств.	- гл 2. Ст 11.ППКР №444 ТР КР «О безопасности ветеринарных лекарственных средств»				
1.13	Б	Все перемещения ветеринарных лекарственных средств регистрируются документально.	- гл 2. Ст 11. ППКР №444 ТР КР «О безопасности ветеринарных лекарственных средств»				
1.14	А	Не подлежат приемке ветеринарные лекарственные средства и другие товары, с истекшими сроками годности, не соответствующие требованиям к качеству и без документов, удостоверяющих их качество.	- гл 2. Ст 11. ППКР №444 ТР КР «О безопасности ветеринарных лекарственных средств»				
1.15	Б	Ветеринарные лекарственные средства, требующие особых условий хранения (содержащие наркотические средства, психотропные, сильнодействующие и ядовитые вещества, лекарственные препараты, для хранения которых необходимы особые температурные условия), хранятся отдельно от других ветеринарных лекарственных средств	- гл 2. Ст 11. ППКР №444 ТР КР «О безопасности ветеринарных лекарственных средств»				
1.16	Б	Не утрачена возможность идентификации ветеринарных лекарственных средств	- гл 2. Ст 11. б ППКР №444 ТР КР «О безопасности ветеринарных лекарственных средств»				
1.17	А	Ветеринарные лекарственные средства не были контаминированы другими лекарственными средствами (дозировками), веществами и сами не контаминировали.	- гл2. Ст 11. ППКР №444 ТР КР «О безопасности ветеринарных лекарственных средств»				
1.18	Б	Были приняты соответствующие меры	- гл 2. Ст 11. ППКР №444 ТР КР «О				

		предосторожности для предотвращения повреждений и хищений.	безопасности ветеринарных лекарственных средств»				
1.19	Б	Ветеринарные лекарственные средства были защищены и не подвергались чрезмерному воздействию факторов внешней среды (температура, свет, влажность) и других отрицательных факторов.	- гл 2. Ст 11. ППКР №444 ТР КР «О безопасности ветеринарных лекарственных средств»				
<b>2.Требования к обращению ветеринарных лекарственных средств</b>							
2.1	А	Реализация биологических препаратов не допускается.	- гл 2. Ст 9. ППКР №444 ТР КР «О безопасности ветеринарных лекарственных средств»				
2.2	Б	Маркировка ветеринарных лекарственных средств, содержащая информацию для потребителя, нанесена непосредственно на упаковку согласно инструкции по его применению	- гл 2. Ст 12. ППКР №444 ТР КР «О безопасности ветеринарных лекарственных средств»				
2.3	Б	Дата истечения срока годности установлены предприятиями-изготовителями.	- гл 2. Ст 12. ППКР №444 ТР КР «О безопасности ветеринарных лекарственных средств»				
2.4		В ветеринарных лекарственных средствах отсутствуют явные признаков порчи.	- гл 2. Ст 12. ППКР №444 ТР КР «О безопасности ветеринарных лекарственных средств»				
2.5	А	Документы производителя, подтверждающие их происхождение в наличии.	- гл2. ст12. ППКР №444 ТР КР				
2.6	Б	Маркировка содержит сведения, предусмотренные Техническим регламентом.	- гл 2. Ст 12. ППКР №444 ТР КР «О безопасности ветеринарных лекарственных средств»				
2.7	Б	Упаковка не имеет нарушения и герметична.	- гл 2. Ст 12. ППКР №444 ТР КР «О безопасности ветеринарных лекарственных средств»				
2.8	А	Имеются сертификаты соответствия и/или удостоверения о государственной регистрации.	- гл 2. Ст 12. ППКР №444 ТР КР «О безопасности ветеринарных лекарственных средств»				

2.9	Б	Условия хранения ветеринарных лекарственных средств, позволяющие снизить возможные риски, связанные со снижением эффективности и безвредности препаратов соблюдаются.	- гл 2. Ст 12. ППКР №444 ТР КР «О безопасности ветеринарных лекарственных средств»				
2.10	Б	Ведется документальный учет принятых и отпущенных ветеринарных лекарственных средств.	- гл 2. Ст 12. ППКР №444 ТР КР «О безопасности ветеринарных лекарственных средств»				
2.11	Б	Ветеринарные лекарственные средства с истекшими сроками годности и фальсифицированные, признанные по результатам лабораторных исследований опасными для животных, уничтожаются.	- гл 2. Ст 12. ППКР №444 ТР КР «О безопасности ветеринарных лекарственных средств»				
2.12	Б	До принятия решения о дальнейшем использовании, ветеринарные лекарственные средства временно изымаются из оборота и хранятся в местах исключаяющих доступ к ним.	- гл 2. Ст 12. ППКР №444 ТР КР «О безопасности ветеринарных лекарственных средств»				
2.13	Б	Уничтожение ветеринарных лекарственных средств проводится комиссионно, в присутствии владельца ветеринарных лекарственных средств и за его счет. Комиссия создается уполномоченным органом в области ветеринарии и включает в состав не менее 5 человек.	- гл 2. Ст 12. ППКР №444 ТР КР «О безопасности ветеринарных лекарственных средств»				
2.14	Б	Результаты работы комиссии оформляются актом, в котором указываются: дата; место утилизации; состав комиссии по утилизации; основание для утилизации; сведения о ветеринарном лекарственном средстве, с указанием лекарственной формы, дозировки, единицы измерения, серии и количестве утилизируемого ветеринарного лекарственного средства; наименование производителя; наименование владельца ветеринарного лекарственного средства; способ утилизации.	- гл 2. Ст 12. ППКР №444 ТР КР «О безопасности ветеринарных лекарственных средств»				
2.15	А	Мероприятия по обязательному обезвреживанию (обеззараживанию) ветеринарных лекарственных средств	- гл 2. Ст 12. ППКР №444 ТР КР «О безопасности ветеринарных лекарственных средств»				

		проводятся при обязательном присутствии государственного ветеринарного инспектора соответствующей территории и представителя уполномоченного органа по охране окружающей среды.					
2.16	Б	Продукция из государств – членов Таможенного союза имеют маркировку единым знаком обращения продукции на рынке государств – членов Таможенного союза.	<p>- ст 3. ст 5. ТР ТС №022/2011 «Пищевая продукция в части ее маркировки»</p> <p>- гл 7 ТР ТС №024/2011 «масложировая продукция»</p> <p>- ст 3. ТР ТС №023/2011 «На соковую продукцию из фруктов и овощей»</p> <p>- гл 5. Ст 11. ТР ТС №027/2012 «О безопасности отдельных видов специализированной пищевой продукции, в т.ч. диетического лечебного и диетического профилактического питания»</p> <p>- гл 4,11 ТР/ТС №034/2013 «О безопасности мяса и мясной продукции»</p>				

## 2. Результаты контрольной проверки

3.1		Предписание исполнено					
3.2		Предписание не исполнено					
3.3		Предписание исполнено полностью или частично					

Расшифровка обозначений, которые используются в Проверочном листе:

«Н/Г» - не требуется, не предусмотрено. Для данного обозначения ставится цифра «0» (ноль).

«Да» - да, есть, соответствует, удовлетворительно. Для данного обозначения ставится знак «+» (плюс).

«Нет» - нет, не соответствует, неудовлетворительно. Для данного обозначения ставится знак « - » (минус).

Акт проверки составлен в двух экземплярах.

На момент проверки объект относится:

- к объекту высокой степени риска;
- к объекту средней степени риска;
- к объекту незначительной степени риска.

По итогам проверки проверяемый объект \_\_\_\_\_  
(наименование объекта)

переводится в категорию объектов со степенью риска:

высокой	средней	незначительной
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Проверку проводил(и) государственный(е)  
ветеринарной(е) инспектор(ы)

\_\_\_\_\_  
(ФИО)

\_\_\_\_\_  
(подпись)

\_\_\_\_\_  
(ФИО)

\_\_\_\_\_  
(подпись)

\_\_\_\_\_  
(ФИО)

\_\_\_\_\_  
(подпись)

М.П.

В случае выявления нарушений требований указываются номер и дата составления предписания

(№ \_\_\_\_ от « \_\_\_\_ » \_\_\_\_\_ 201\_\_ года)

Один экземпляр акта получил(а) и  
с результатом проверки ознакомлен(а)

(согласен/не согласен)

\_\_\_\_\_  
(ФИО)

\_\_\_\_\_  
(подпись)

« \_\_\_\_ » \_\_\_\_\_ 201\_\_ г.

Руководитель организации \_\_\_\_\_ подпись



## Нормативно - правовая база

**Данный проверочный лист составлен на основании:**

- Закон КР «О ветеринарии» от 30.12.2014 г. №175,
- Закон КР «Об основах технического регулирования в КР»
- ПП КР №444 от 05.08.2013г. ТР КР «Обезопасности ветеринарных лекарственных средств»
- ПП КР № 560 от 30.09.2014 г. «Об упорядочении торговой деятельности на территории Кыргызской Республики», согласно приложению №1 «Правила торговли отдельными видами товаров на территории КР».

**Результат проверки:**

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

**Устанавливаются по 10 баллов за:**

**4 и более несоответствий по вопросам,** касающиеся требований к безопасности упаковки, маркировки и расфасовка ветеринарных лекарственных средств;

**9 и более несоответствий по вопросам,** касающиеся требований к безопасности хранения и транспортировки ветеринарных лекарственных средств, в т.ч. и биологических препаратов, используемых в ветеринарии;

**8 и более несоответствий по вопросам,** касающиеся требований к безопасности обращения ветеринарных лекарственных средств

**От количества установленных баллов определена периодичность проверки:**

(на основании ППКР от 18 февраля 2012 года № 108 «Об утверждении критериев оценки степени риска при осуществлении предпринимательской деятельности»)

Сведения об ознакомлении или отказе в ознакомлении с результатами проверки: \_\_\_\_\_

Руководитель (представитель) субъекта проверки:

\_\_\_\_\_  
ФИО должность

\_\_\_\_\_  
подпись

Должностное лицо уполномоченного органа:

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

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

\_\_\_\_\_  
Ф.И.О. должность

\_\_\_\_\_  
подпись