

УТВЕРЖДЕН

приказом Министерства экономики
Кыргызской Республики
от _____ 2013г № _____

УТВЕРЖДЕН

приказом Государственной инспекции
по ветеринарной и фитосанитарной
безопасности при Правительстве КР
от _____ 2013г № _____

Проверочный лист

субъектов, занимающихся производством, ввозом, вывозом и реализацией
лекарственных средств, биологических препаратов, используемых в ветеринарии

Орган, назначавший проверку _____
Наименование субъекта проверки _____
Срок проведения проверки _____
(№, дата)

Проверяемый период _____
ИИН _____
Свидетельство о государственной регистрации/ перерегистрации юридического
лица _____
Адрес; г. _____ ул. _____
Телефон: _____ факс: _____
Адрес электронной почты: _____

№	Вопросы, охватываемые в ходе проверки	Соответствие условиям ¹			Комментарии	% нарушений
		да	нет	н/т		
I.	Соблюдение требований к безопасности производственных помещений и оборудования при производстве лекарственных средств и биологических препаратов, используемых в ветеринарии					
1.	Безопасность производственных помещений в зависимости от предназначения, должна определяться специальными требованиями к проектированию, строительству и эксплуатации зданий, строений, сооружений, предназначенных для производства лекарственных средств и биологических препаратов, используемых в ветеринарии.					
2.	Производственные помещения и оборудование следует располагать, проектировать, конструировать, устанавливать, применять и эксплуатировать таким образом, чтобы они соответствовали процессам, для которых предназначены.					
3.	Объект производства должен иметь санитарно-защитную зону. Размер санитарно-защитной зоны определяется в соответствии с нормативными правовыми актами, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения.					
4.	Помещения и оборудование, предназначенные для производственных операций, которые являются критическими для безопасности производимых					

¹ Расшифровка обозначений, которые используются в Проверочном листе:

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

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

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

	<p>лекарственных средств и биологических препаратов для животных, должны быть соответствующим образом подтверждены подразделением, осуществляющим контроль и обеспечение безопасности выпускаемой продукции. Для каждого технологического участка в соответствии с регламентом производства должен быть установлен соответствующий класс чистоты.</p>					
5.	<p>При производстве лекарственных средств, биологических препаратов для животных необходимо обеспечить, чтобы весь выходящий из помещений воздух был обработан должным образом и не содержал инфекционных агентов. Работа с микроорганизмами должна проводиться в комнатах, отделенных от других помещений. Помещения, в которых проводится работа с микроорганизмами, должны иметь отрицательное давление по отношению к помещениям, где проводятся подготовительные операции. Помещения для стерильной работы должны иметь более высокий уровень давления.</p>					
6.	<p>Помещения для розлива продукции должны иметь условия для обеспечения стерильного розлива продукции.</p>					
7.	<p>Зоны складирования должны быть достаточной вместимости для обеспечения надлежащего хранения различных категорий материалов и продукции (исходного сырья и упаковочных материалов; промежуточной, не расфасованной и готовой продукции; продукции, находящейся в карантине, разрешенной для выпуска, отклоненной, возвращенной или отозванной продукции) .</p>					
8.	<p>Части технологического оборудования, контактирующие с продукцией, не должны вступать с ней в реакцию, выделять или абсорбировать вещества, оказывающие ингибирующее действие на активность препарата, влиять на безопасность продукции, в такой степени, чтобы это могло представлять опасность. Смазывающие вещества и охлаждающие жидкости не должны находиться в контакте с продукцией.</p>					
9.	<p>Оборудование, используемое для производства и контроля качества лекарственных средств и биологических препаратов, должно конструироваться и размещаться так, чтобы максимально облегчить его подготовку к работе, эксплуатацию и обслуживание.</p>					
10.	<p>Оборудование не должно загрязняться материалами, используемыми для его</p>					

	эксплуатации во избежание ухудшения качества и загрязнения готовой продукции.					
11.	Оборудование должно быть размещено таким образом, чтобы оптимизировать потоки исходного сырья, материалов и свести к минимуму перемещение персонала.					
12.	Качество подготовки оборудования к работе, а также результаты проведения профилактических осмотров и текущего ремонта должны быть зафиксированы в специальном журнале.					
13.	Измерительные, регистрирующие, контрольные приборы и оборудование должны соответствовать производственным и контрольным операциям, в которых они используются. Периодичность их калибровки (поверки) должна быть установлена, документирована и проводится в плановом порядке.					
14.	Неисправное оборудование должно быть изъято из зоны производства и подразделения, осуществляющего контроль и обеспечение безопасности выпускаемой продукции, или обозначено соответствующим образом.					
15.	На каждом предприятии по производству микробиологической и биотехнологической продукции должна проводиться своевременная поверка систем обеспечения, технологических процессов, всего технологического оборудования, процессов и методов контроля.					
II	Соблюдение требований к безопасности сырья, используемого в производстве (изготовлении) лекарственных средств и биологических препаратов, используемых в ветеринарии					
16.	Сырьем для изготовления лекарственных средств и биологических препаратов являются химические, фармакологические средства, лекарственные растения, сырье минерального происхождения, сложные субстанции, биологические ткани, ферменты, животные, продукция животного и растительного происхождения, микробиологического синтеза и другие соединения, требования к которым определены техническими регламентами и нормативными документами.					
17.	На стадии заготовки лекарственного фитосырья проводится обязательный радиационный контроль. Сортировка лекарственных растений, их обработка, предусмотренная технологией и лабораторный контроль, исключают наличие плесени, ядовитых растений и их пораженных частей, (спорынья, головня, горчак ползучий, вязель разноцветный, софора листоцветная и другие.).					
18.	Молоко - сырье, сыворотка молочная,					

	казеин, мясо, печень, паренхиматозные органы, кровь, эндокринное сырье, и другие ткани и органы животных, предназначенные в качестве сырья для получения биологических препаратов, должны быть получены от здоровых животных.				
19.	Безопасность дрожжей, заквасок, ферментов (пепсин, панкреатин, трипсин и др.), пробиотических культур, обеспечивается их изготовителями, а приготовленных из них производственных заквасок, стерильных растворов, питательных сред для культивирования микроорганизмов – комплексом технических требований к помещениям, оборудованию, технологическим процессам изготовления и контроля и соблюдением специальных санитарных эпидемиологических правил и норм, гигиенических нормативов.				
20.	Все вещества, упаковочные материалы, используемые в производстве лекарственных средств и биологических препаратов для животных должны иметь сертификаты соответствия.				
II	Соблюдение требований к безопасности производства (изготовления)				
I.	лекарственных средств и биологических препаратов, используемых в ветеринарии				
21.	Производство (изготовление) лекарственных средств и биологических препаратов осуществляется в соответствии с нормативно-технической документацией, которая разрабатывается и согласовывается с уполномоченным органом в соответствии с законодательством Кыргызской Республики в области ветеринарии.				
22.	Производство лекарственных средств, биологических препаратов включает в себя весь технологический процесс, начиная от приобретения сырья, вспомогательных, упаковочных и маркировочных материалов, до изготовления конечного продукта, его маркировки и упаковки.				
23.	Производители лекарственных средств, биологических препаратов для животных должны организовать их производство так, чтобы обеспечить его безопасность внутри – и вне – производственных помещений и предусматривать превентивные действия для недопущения выпуска в окружающую среду потенциально опасных веществ, микроорганизмов (токсинов), их генетически модифицированные варианты, а также материалов и веществ, используемых в производстве.				
24.	При работе с живыми микроорганизмами или их генетически				

	модифицированными вариантами должны учитываться их способность циркулировать в популяциях животных, вероятность реверсии патогенных свойств и возможность обмена генетической информацией с патогенными микроорганизмами.				
25.	Микроорганизмы, в том числе полученные из-за рубежа, предназначенные для производства и контроля качества иммунологических лекарственных средств для животных, должны быть депонированы в коллекции штаммов микроорганизмов, используемых в ветеринарии.				
26.	На стадиях производства следует предусматривать меры по предупреждению загрязнения. Не допускается изготовление лекарственных средств, биологических препаратов микробиологического происхождения в зонах, используемых для производства других лекарственных средств. При выборе питательной среды следует учитывать селективность, прозрачность и пригодность среды для стерилизации. Она не должна содержать веществ обладающих токсическими и аллергенными свойствами.				
27.	Используемые на производстве технологические процессы, а также манипуляции с сырьем, материалами, реактивами, субстратами, оборудованием, производственными штаммами микроорганизмов, упаковочными материалами должны обеспечить безопасность для персонала и окружающей среды.				
IV	Соблюдение требований к безопасности изготовления лекарственных средств в ветеринарных аптеках				
28.	Изготовление лекарственных средств для животных осуществляется в ветеринарной аптеке по рецептам ветеринарных врачей для отдельных животных на основе лекарственных средств, зарегистрированных в Кыргызской Республике.				
29.	При изготовлении лекарственных средств для животных в ветеринарной аптеке не могут быть использованы наркотические средства, психотропные, сильнодействующие и ядовитые вещества.				
30.	Изготовление биологических препаратов в ветеринарных аптеках не допускается.				
31.	Ветеринарная аптека должна располагать необходимыми помещениями, оборудованием и инвентарем, обеспечивающими изготовление лекарственных средств для животных в соответствии с законодательством Кыргызской Республики.				
32.	Измерительные приборы и				

	оборудование, используемые при производстве лекарственных средств для животных, должны иметь технические паспорта, сохраняющиеся в течение всего времени эксплуатации. Периодичность их калибровки (поверки) должна быть установлена, документирована, и проводиться в плановом порядке.				
33.	Все процессы изготовления лекарственных средств для животных должны быть четко регламентированы и проводиться в соответствии с требованиями нормативных документов, инструкций.				
34.	Результаты контроля безопасности лекарственных средств для животных регистрируются в журналах. Все журналы должны быть прошнурованы, страницы пронумерованы, заверены подписью руководителя и печатью аптеки.				
V.	Соблюдение требований к безопасности упаковки, маркировки и расфасовки лекарственных средств и биологических препаратов, используемых в ветеринарии				
35.	Препараты, предназначенные для приема внутрь в виде глазных капель, запрещается выпускать в ампулах.				
36.	Дополнительно к обязательной информации на лекарственных средствах и биологических препаратах, используемых в ветеринарии, указывают: 1) номер государственной регистрации; 2) надпись «для ветеринарных целей»; 3) название и номер нормативного документа, требованиям которого соответствует лекарственное средство.				
37.	Лекарственные средства, зарегистрированные как гомеопатические, имеют надпись «Гомеопатические».				
38.	Лекарственные средства, полученные из растительного сырья, имеют надпись «Продукция прошла радиационный контроль».				
39.	Стерильные лекарственные средства имеют надпись «Стерильно». Для инъекционных лекарственных средств и биологических препаратов следует указывать способ введения: «внутривенно», «внутримышечно», «подкожно». Если инъекционное лекарственное средство может вводиться всеми способами, то указывается «для инъекций».				
40.	При расфасовке лекарственных средств «балк – продукт» на упаковке дополнительно указывают наименование организации-производителя и его адрес и наименование организации-производителя, осуществлявшего				

	расфасовку, его адрес и надпись «расфасовано». Номер серии расфасованного лекарственного средства присваивается предприятием, осуществившим расфасовку. Дата изготовления и срок годности исчисляются от даты изготовления «балк - продукта».				
41.	Если лицо осуществляет только упаковку лекарственных средств и биологических препаратов, используемых в ветеринарии, на упаковке дополнительно указывают наименование объекта производства, его адрес и наименование юридического или физического лица, осуществляющего упаковку, его адрес и надпись «Упаковано».				
42.	Допускается на первичных упаковках, содержащих до 1 миллилитра (флаконы) и до 5 миллилитра (ампулы), указывать только название лекарственного средства, номер серии и срок годности. Такие первичные упаковки обязательно должны быть помещены во вторичную упаковку.				
VI Соблюдение требований к безопасности хранения и транспортировки лекарственных средств и биологических препаратов, используемых в ветеринарии					
43.	Лекарственные средства и биологические препараты, используемые в ветеринарии должны храниться в специализированных складских помещениях, обеспечивающие их безопасность и сохранность качественных показателей.				
44.	Хранение, отпуск (реализация) и транспортирование лекарственных средств, биологических препаратов для животных должны обеспечить их сохранность с учетом физико-химических, биологических, фармакологических, токсикологических свойств, должны выполняться в соответствии требованиями нормативной документации на препарат в течение установленного срока годности лекарственного средства для животных, а также с учетом требований при транспортировке.				
45.	Предприятия, осуществляющие производство лекарственных средств, биологических препаратов, должны располагать помещениями, оборудованием и инвентарем, обеспечивающими безопасность и сохранение свойств лекарственных средств, биологических препаратов для животных при их хранении и отпуске.				
46.	Основными факторами, определяющими возможность возникновения опасности для животных, лиц, применявших лекарственные средства, и				

	<p>окружающей среды могут быть:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) несоблюдение температурных режимов хранения лекарственных средств; 2) обезличивание продукции; 3) повреждение продукции при транспортировании; 4) нарушение правил изготовления, назначения в применении препаратов; 5) нарушение требований к безопасности при уничтожении лекарственных средств. 				
47.	<p>Для исключения факторов риска в зданиях предприятий, осуществляющих производство лекарственных средств, биологических препаратов, должны быть предусмотрены складские, торговые и административно-бытовые помещения, объединенные в одном строении или расположенные в нескольких зданиях, отвечающих установленным требованиям и нормам.</p>				
48.	<p>Складские помещения должны быть разделены на следующие участки:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) зону приемки и отпуска продукции; 2) зону для основного хранения лекарственных средств, биологических препаратов для животных; 3) зону для хранения лекарственных средств, биологических препаратов для животных, требующих особых условий хранения; карантинную зону. 				
49.	<p>Хранение наркотических средств, психотропных и сильнодействующих веществ осуществляется в порядке, установленном законодательством Кыргызской Республики.</p>				
50.	<p>Взрывоопасные и легковоспламеняющиеся вещества должны храниться в отдельном помещении в соответствии с установленными требованиями противопожарной безопасности.</p>				
51.	<p>Возможность доступа посторонних лиц в помещения, предназначенные для приема, сортировки, хранения, комплектации, отпуска и отгрузки лекарственных средств, биологических препаратов для животных, должна быть исключена.</p>				
52.	<p>Складские помещения, в которых хранятся лекарственные средства, биологические препараты для животных, должны иметь термометры, гигрометры или психрометры, которые размещают на середине внутренней стены помещения, вдали от нагревательных приборов и дверей. Показатели этих приборов должны ежедневно регистрироваться в специальном журнале ответственным лицом. Контролирующие приборы должны быть сертифицированы и калиброваны в установленном порядке.</p>				

53.	Лекарственные средства для животных должны храниться на стеллажах, поддонах, полках, шкафах с прикрепленной стеллажной картой с указанием наименования лекарственного препарата, серии, срока.				
54.	Для обеспечения безопасности лекарственных средств, биологических препаратов для животных должны регулярно проводиться внутренние проверки деятельности предприятия. При проведении проверок следует обращать внимание на наличие на предприятии соответствующих документов на помещения и оборудование, должностных инструкций сотрудников, стандартов и иных необходимых документов.				
55.	Персонал должен соблюдать правила личной гигиены, включая использование специальной одежды и индивидуальных средств защиты.				
56.	Не допускаются к работе лица с признаками заболевания, открытыми ранами, пока состояние их здоровья может быть причиной риска контаминации лекарственных средств для животных.				
57.	Все перемещения лекарственных средств, биологических препаратов для животных на складе регистрируются документально.				
58.	Должен вестись учет лекарственных средств, биологических препаратов для животных по срокам годности, с тем, чтобы в первую очередь отпускались серии лекарственного средства для животных с минимальным сроком годности.				
59.	Не подлежат приемке лекарственные средства, биологические препараты для животных и другие товары, с истекшими сроками годности, не соответствующие требованиям к качеству и без документов, удостоверяющих их качество.				
60.	Лекарственные средства для животных, требующие особых условий хранения (например, содержащие наркотические средства, психотропные, сильнодействующие и ядовитые вещества, лекарственные препараты, для хранения которых необходимы особые температурные условия), необходимо хранить в установленном порядке.				
VI I.	Соблюдение требований к безопасности обращения лекарственных средств и биологических препаратов, используемых в ветеринарии				
61.	Лица, осуществляющие размещение и реализацию лекарственных средств и биологических препаратов, используемых в ветеринарии на рынке республики, должны иметь лицензию на данный вид деятельности, соответствующие помещения и				

	условия, обеспечивающие возможности хранения продукции в соответствии с нормативными документами на конкретные виды продукции.				
62.	Срок реализации устанавливается предприятиями-изготовителями в соответствии с нормативными документами на конкретные виды лекарственных средств и биологических препаратов, используемых в ветеринарии.				
63.	Срок реализации не может устанавливаться продавцом и превышать срок хранения или годности продукции.				
64.	Лекарственные средства и биологические препараты, используемые в ветеринарии, не допускаются к реализации, если истекли сроки хранения или годности.				
65.	Лекарственные средства и биологические препараты, используемые в ветеринарии, не допускаются к реализации, если имеют явные признаки порчи.				
66.	Лекарственные средства и биологические препараты, используемые в ветеринарии, не допускаются к реализации, если не имеют документы производителя, подтверждающие их происхождение и в отношении которых отсутствует информация.				
67.	Лекарственные средства и биологические препараты, используемые в ветеринарии, не допускаются к реализации, если не соответствуют представленной информации и имеются обоснованные подозрения в фальсификации документов, подтверждающих их происхождение.				
68.	Лекарственные средства и биологические препараты, используемые в ветеринарии, не допускаются к реализации, если не имеют маркировки, содержащей сведения, предусмотренные техническими регламентами либо в отношении которых не имеется такая информация.				
69.	Лекарственные средства и биологические препараты, используемые в ветеринарии, не допускаются к реализации, если в нарушенной и негерметичной упаковке.				
70.	Лекарственные средства и биологические препараты для животных, находящиеся в обращении, а также процессы их производства (изготовления), реализации, применения, хранения, транспортировки, ввоза/вывоза в/из страны должны соответствовать требованиям законодательства				

	Кыргызской Республики.				
71.	Соответствие состава, отдельных компонентов и (или) иных ингредиентов лекарственного средства для животных.				
72.	Соблюдение правил использования лекарственного средства для животных, указанных в инструкции по его применению.				
73.	Появление осложнений и побочных эффектов, несмотря на использование лекарственного средства для животных по назначению в рекомендуемых дозах.				
74.	Возникновение токсикологической опасности для животных, а также людей, находящихся в контакте с животными.				
75.	Возникновение биологической опасности для животных при использовании иммунологических лекарственных средств.				
76.	Нормы остатков содержания лекарственных средств и биологических препаратов в организме животных.				
77.	Лекарственные средства и биологические препараты, используемые в ветеринарии должны храниться отдельно от животных и животноводческой продукции. Должен вестись учет принятия и отпуска лекарственных средств.				
VI II	Соблюдение требований к безопасности применения лекарственных средств и биологических препаратов для животных				
78.	При назначении лекарств следует учитывать диагноз заболевания, вид и возраст животного, имеющиеся лекарственные формы, дозировку, кратность применения и длительность курса лечения, возможные меры по предотвращению развития побочных реакций и взаимодействия с другими лекарственными средствами для животных.				
79.	Следует соблюдать срок предубойной выдержки животных и использования животноводческой продукции после применения лекарственного средства, биологического препарата в соответствии с требованиями, указанными в наставлении по применению лекарственного средства.				
80.	Любое применение лекарственного средства, биологического препарата для животных должно документироваться с указанием названия лекарственного средства для животных (написанного на этикетке), номера серии, дозы, пути введения; идентификации животного (ых), получившего (их) лекарственное средство; причины назначения лекарственного средства, биологического препарата и подписи				

	лица (лиц), назначившего и применившего лекарственное средство, биологический препарат, а также срока предубойной выдержки для сельскохозяйственных животных и (или) использования животноводческой продукции.				
81.	Должен вестись документальный учет принятых и отпущенных лекарственных средств, биологических препаратов для животных.				
IX. Соблюдение требований к безопасности уничтожения ветеринарных препаратов					
82.	Лекарственные средства и биологические препараты, используемые в ветеринарии, с истекшими сроками годности и фальсифицированные, признанные по результатам лабораторных исследований опасными для животных, подлежат уничтожению.				
83.	До принятия решения о дальнейшем использовании, лекарственные средства и биологические препараты временно изымаются из оборота и хранятся в местах, исключающих доступ к ним.				
84.	Уничтожение лекарственных средств, биологических препаратов для животных осуществляется в соответствии с нормативно-технической документацией.				
85.	Уничтожение лекарственных средств и биологических препаратов для животных проводят предприятия, имеющие соответствующее разрешение, на специально оборудованных площадках, полигонах и помещениях в соответствии с требованиями законодательства Кыргызской Республики.				
86.	Процедура уничтожения лекарственных средств и биологических препаратов, используемых в ветеринарии не должна влиять на безопасность людей, животных и загрязнять окружающую среду.				
87.	Мероприятия по обязательному обезвреживанию (обеззараживанию) лекарственных средств и биологических препаратов, представляющих опасность здоровью животных и человека, проводятся при обязательном присутствии государственного ветеринарного инспектора соответствующей территории.				

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

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

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
(согласен/не согласен)

« ____ » _____ 201__ г.

Руководитель организации _____ Подпись _____

Нормативно - правовая база

- Закон «О ветеринарии» от 12.04.05 г. №61.
- положение о Государственной инспекции по ветеринарной и фитосанитарной безопасности при Правительстве Кыргызской Республики, утвержденной постановлением Правительства Кыргызской Республики №№ 256 от 07.05.2013 г.
- инструкция «О порядке выдачи ветеринарных сопроводительных документов на подконтрольные госветнадзору грузы», утвержденная Межправительственным Советом по сотрудничеству в области ветеринарии государств - участников СНГ, 22.10.1998., г. Ташкент.
- инструкция по ветеринарному клеймению мяса. Утверждена Межправительственным Советом по сотрудничеству в области ветеринарии государств - участников СНГ, 22.10.1998 г., г. Ташкент.
- правила ветеринарного осмотра убойных животных и ветеринарно-санитарной экспертизы мяса и мясных продуктов. Утверждены Межправительственным Советом по сотрудничеству в области ветеринарии государств-участников СНГ, от 06.04.2000 г., г. Ашгабад.
- Закон о лицензирование
- Закон о нормативно правовых актах
- Постановление Правительства Кыргызской Республики № 533 от 6.11.2007 г. "О порядке проведения проверок субъектов предпринимательства и определения перечня уполномоченных органов".
- «Инструкцией о порядке выдачи ветеринарных сопроводительных документов на подконтрольные государственному ветеринарному надзору грузы», утверждены Межправительственным Советом по сотрудничеству в области ветеринарии государств-участников СНГ от 22 октября 1998г.,
- «Единым Правилom государственного ветеринарного надзора при международных и межгосударственных перевозках животноводческих грузов», утверждены Межправительственным Советом по сотрудничеству в области ветеринарии государств-участников СНГ от 5 ноября 2003г.,
- «Ветеринарным требованием при импорте подконтрольных грузов», утверждены Межправительственным Советом по сотрудничеству в области ветеринарии государств-участников СНГ от 4 апреля 2000г. № 31-47.
- Положение о порядке выдачи сертификата качества на сельхозпродукты, реализуемые на рынках Кыргызской Республики.
- Утверждены ДГВ МСВХ И ПП КР 10.04.2000 г. № 54
- Кодекс Кыргызской Республики «Об административной ответственности». 04.08.1998 г. №114
- Об утверждении перечень товаров подлежащих ветеринарному контролю постановлением Правительства Кыргызской Республики № 249 от 30.05.2008 г.
- Об утверждении критериев оценки степени риска при осуществление предпринимательской деятельности постановлением Правительства Кыргызской Республики № 108 от 18.02.2012 г.
- Об утверждении Сводов правил торговли на территории Кыргызской Республики постановлением Правительства Кыргызской Республики № 118 от 2.03.2010 г.

Примечание: данный Проверочный лист является базовым и указанные требования распространяются для субъектов, занимающихся производством, ввозом, вывозом и реализацией лекарственных средств, биологических препаратов, используемых в ветеринарии только в соответствии с его осуществляемыми видами деятельности.

