

## **О внесении изменений в Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 30 мая 2023 г. № 70**

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 10 марта 2026 года № 27

В соответствии с пунктом 30 Протокола об информационно-коммуникационных технологиях и информационном взаимодействии в рамках Евразийского экономического союза (приложение № 3 к Договору о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года) Коллегия Евразийской экономической комиссии **решила:**

1. Внести в Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 30 мая 2023 г. № 70 "О технологических документах, регламентирующих информационное взаимодействие при реализации средствами интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза общего процесса "Формирование, ведение и использование единой информационной базы данных по неблагоприятным реакциям у животных, выявленным при применении ветеринарных лекарственных препаратов на территориях государств – членов Евразийского экономического союза" изменения согласно приложению.

2. Настоящее Решение вступает в силу по истечении 30 календарных дней с даты его официального опубликования.

*Председатель Коллегии  
Евразийской экономической комиссии*

*Б. Сагинтаев*

ПРИЛОЖЕНИЕ  
к Решению Коллегии  
Евразийской экономической комиссии  
от 10 марта 2026 г. № 27

### **ИЗМЕНЕНИЯ,**

### **вносимые в Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 30 мая 2023 г. № 70**

1. Правила информационного взаимодействия при реализации средствами интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза общего процесса "Формирование, ведение и использование единой информационной базы данных по неблагоприятным реакциям у животных, выявленным при применении ветеринарных лекарственных препаратов на территориях государств – членов Евразийского экономического союза", утвержденные указанным Решением, изложить в следующей редакции:

"УТВЕРЖДЕНЫ  
Решением Коллегии Евразийской

## **Правила**

**информационного взаимодействия при реализации средствами интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза общего процесса "Формирование, ведение и использование единой информационной базы данных по неблагоприятным реакциям у животных, выявленным при применении ветеринарных лекарственных препаратов на территориях государств – членов Евразийского экономического союза"**

### **I. Общие положения**

1. Настоящие Правила разработаны в соответствии со следующими международными договорами и актами, составляющими право Евразийского экономического союза (далее – Союз):

Договор о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года;

Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 21 января 2022 г. № 1 "О Правилах регулирования обращения ветеринарных лекарственных средств на таможенной территории Евразийского экономического союза" (в редакции Решения Совета Евразийской экономической комиссии от 22 апреля 2024 г. № 36);

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 6 ноября 2014 г. № 200 "О технологических документах, регламентирующих информационное взаимодействие при реализации средствами интегрированной информационной системы внешней и взаимной торговли общих процессов";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 27 января 2015 г. № 5 "Об утверждении Правил электронного обмена данными в интегрированной информационной системе внешней и взаимной торговли";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 14 апреля 2015 г. № 29 "О перечне общих процессов в рамках Евразийского экономического союза и внесении изменения в Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 19 августа 2014 г. № 132";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 9 июня 2015 г. № 63 "О Методике анализа, оптимизации, гармонизации и описания общих процессов в рамках Евразийского экономического союза";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 28 сентября 2015 г. № 125 "Об утверждении Положения об обмене электронными документами при

трансграничном взаимодействии органов государственной власти государств – членов Евразийского экономического союза между собой и с Евразийской экономической комиссией".

## **II. Область применения**

2. Настоящие Правила разработаны в целях определения порядка и условий информационного взаимодействия между участниками общего процесса "Формирование, ведение и использование единой информационной базы данных по неблагоприятным реакциям у животных, выявленным при применении ветеринарных лекарственных препаратов на территориях государств – членов Евразийского экономического союза" (далее – общий процесс), включая описание процедур, выполняемых в рамках этого общего процесса.

3. Настоящие Правила применяются участниками общего процесса при контроле за порядком выполнения процедур и операций в рамках общего процесса, а также при проектировании, разработке и доработке компонентов информационных систем, обеспечивающих реализацию общего процесса.

## **III. Основные понятия**

4. Для целей настоящих Правил используются понятия, которые означают следующее:

"единая информационная база данных о неблагоприятных реакциях у животных" – общий информационный ресурс, содержащий сведения о неблагоприятных реакциях у животных, в том числе побочных действиях, не предусмотренных инструкциями по применению товаров ветеринарного назначения, выявленных на территориях государств-членов, на основании сведений о неблагоприятных реакциях, получаемых из национальных информационных ресурсов (далее – единая база данных);

"национальный информационный ресурс" – информационный ресурс, который формирует и ведет уполномоченный в сфере обращения товаров ветеринарного назначения орган государства – члена Союза (далее – государство-член) и (или) подведомственный этому органу экспертное учреждение государства-члена (далее – уполномоченный орган), содержащий сведения о неблагоприятных реакциях у животных, в том числе побочных действиях, не предусмотренных инструкциями по применению товаров ветеринарного назначения, выявленных при применении товаров ветеринарного назначения на территориях государств-членов (далее соответственно – сведения о неблагоприятных реакциях, неблагоприятная реакция);

"товар ветеринарного назначения, ТВН" – объект общего процесса, определяемый как ветеринарный лекарственный препарат, кормовая добавка.

Понятия "группа процедур общего процесса", "информационный объект общего процесса", "исполнитель", "операция общего процесса", "процедура общего процесса" и "участник общего процесса", используемые в настоящих Правилах, применяются в значениях, определенных Методикой анализа, оптимизации, гармонизации и описания общих процессов в рамках Евразийского экономического союза, утвержденной Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 9 июня 2015 г. № 63.

#### **IV. Основные сведения об общем процессе**

5. Полное наименование общего процесса: "Формирование, ведение и использование единой информационной базы данных по неблагоприятным реакциям у животных, выявленным при применении ветеринарных лекарственных препаратов на территориях государств – членов Евразийского экономического союза".

6. Кодовое обозначение общего процесса: P.SS.14, версия 2.0.0.

##### **1. Цель и задачи общего процесса**

7. Целью общего процесса является создание условий по обеспечению обращения на таможенной территории Союза качественных, безопасных и эффективных товаров ветеринарного назначения, а также повышение эффективности выполнения функций уполномоченных органов в сфере контроля (надзора) за обращением товаров ветеринарного назначения, за счет обеспечения единства обязательных требований к качеству, безопасности и эффективности товаров ветеринарного назначения на территориях государств-членов и их соблюдения путем сбора, обработки и анализа информации о неблагоприятных реакциях и побочных действиях, выявленных у животных при применении товаров ветеринарного назначения.

8. Для достижения цели общего процесса необходимо решить следующие задачи:

а) обеспечить создание, формирование, ведение в полном объеме, а также своевременную актуализацию Евразийской экономической комиссией (далее – Комиссия) единой базы данных на основании сведений о неблагоприятных реакциях, получаемых из национальных информационных ресурсов;

б) обеспечить получение уполномоченными органами по запросу сведений из единой базы данных;

в) обеспечить опубликование на информационном портале Союза актуальных и достоверных сведений из единой базы данных для всех заинтересованных лиц с возможностью поиска и предоставления сведений по заданным параметрам, просмотра, загрузки и сохранения сведений в определенных форматах, оформления подписки на обновления сведений информационного портала Союза и оперативного информирования заинтересованных лиц;

г) обеспечить взаимное оперативное информирование (уведомление) уполномоченных органов о неблагоприятных реакциях (далее – уведомление о выявлении неблагоприятной реакции);

д) разработать, гармонизировать и актуализировать перечни, классификаторы и справочники, применяемые в настоящий момент уполномоченными органами и необходимые для формирования и ведения национальных информационных ресурсов, обмена сведениями о неблагоприятных реакциях, а также разработать их электронные формы.

## 2. Участники общего процесса

9. Перечень участников общего процесса приведен в таблице 1.

Таблица 1

### Перечень участников общего процесса

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
P.ACT.001	Комиссия	орган Союза, который осуществляет: формирование и ведение единой базы данных, а также опубликование сведений из единой базы данных на информационном портале Союза; предоставление сведений из единой базы данных в уполномоченный орган по запросу
P.SS.14.ACT.001	уполномоченный орган	уполномоченный орган, который осуществляет: формирование и ведение национального информационного ресурса; представление сведений о неблагоприятных реакциях в Комиссию для формирования единой базы данных; получение сведений о неблагоприятных реакциях из единой базы данных по запросу; направление уведомления о выявлении неблагоприятной реакции в уведомляемый уполномоченный орган
P.SS.14.ACT.002	уведомляемый уполномоченный орган	уполномоченный орган, который осуществляет: получение уведомления о выявлении неблагоприятной

		реакции от уполномоченного органа
P.SS.14.ACT.003	заинтересованное лицо	физические или юридические лица, а также представители органов государственной власти государств-членов, заинтересованные в получении сведений из единой базы данных, которые запрашивают и получают сведения на информационном портале Союза

### 3. Структура общего процесса

10. Общий процесс представляет собой совокупность процедур, сгруппированных по своему назначению:

- а) процедуры формирования и ведения единой базы данных;
- б) процедуры получения сведений из единой базы данных;
- в) процедуры уведомления уполномоченных органов.

11. При выполнении процедур общего процесса уполномоченные органы обеспечивают формирование и ведение национальных информационных ресурсов, содержащих сведения о неблагоприятных реакциях, и представление указанных сведений в Комиссию в целях формирования и ведения полной и актуальной единой базы данных, а также опубликования сведений из единой базы данных на информационном портале Союза для заинтересованных лиц. Комиссия обеспечивает предоставление сведений из единой базы данных уполномоченным органам по запросу.

Уполномоченные органы также осуществляют уведомление уполномоченных органов других государств-членов о выявлении неблагоприятной реакции.

12. Приведенное описание структуры общего процесса представлено на рисунке 1.

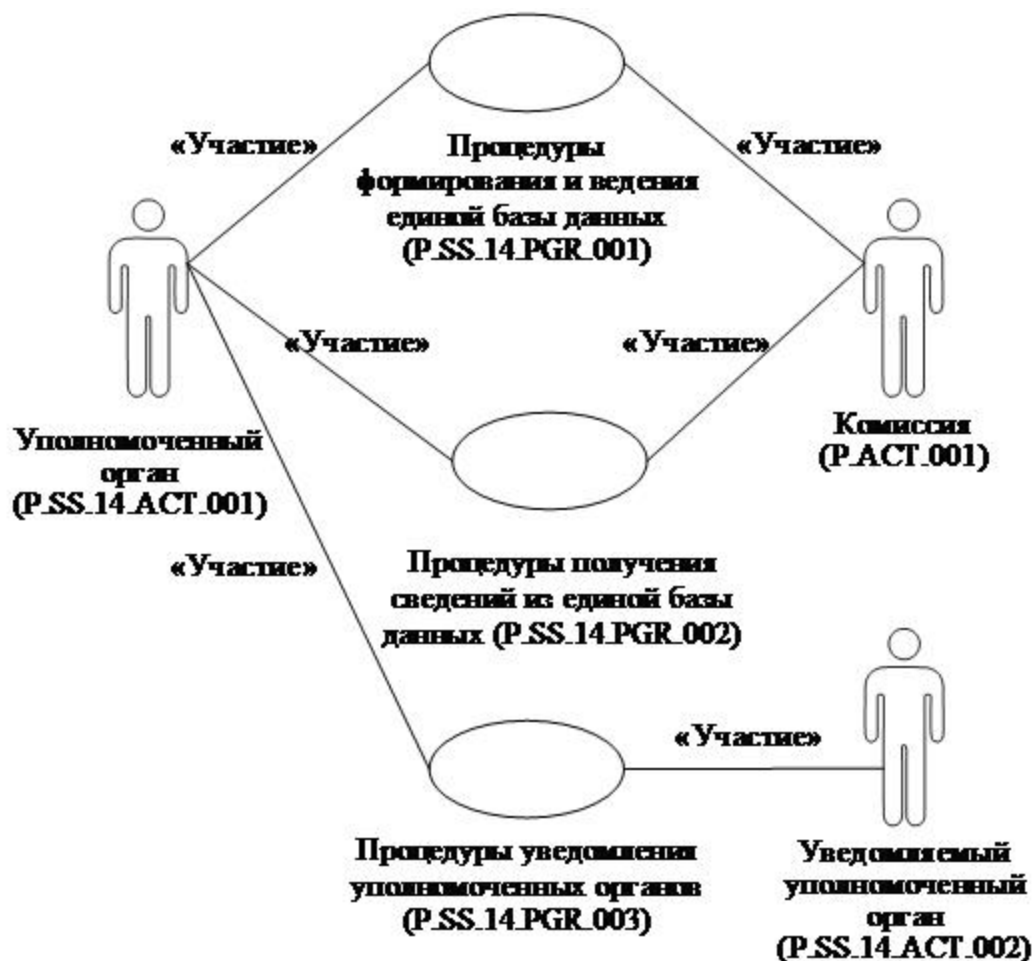


Рис. 1. Структура общего процесса

13. Порядок выполнения процедур общего процесса, сгруппированных по своему назначению, включая детализированное описание операций, приведен в разделе VIII настоящих Правил.

14. Для каждой группы процедур приводится общая схема, демонстрирующая связи между процедурами общего процесса и порядок их выполнения. Общая схема процедур построена с использованием графической нотации UML (унифицированный язык моделирования – Unified Modeling Language) и снабжена текстовым описанием.

#### 4. Группа процедур формирования и ведения единой базы данных

15. Выполнение процедур формирования и ведения единой базы данных осуществляется по фактам выявления неблагоприятных реакций на территории государства-члена и включения или изменения сведений о них в национальном информационном ресурсе.

При выявлении неблагоприятной реакции выполняется процедура "Включение сведений в единую базу данных" (P.SS.14.PRC.001), в ходе выполнения которой уполномоченный орган формирует и направляет в Комиссию сведения о неблагоприятной реакции.

При изменении сведений о неблагоприятной реакции выполняется процедура "Изменение сведений в единой базе данных" (P.SS.14.PRC.002), в ходе выполнения которой уполномоченный орган формирует и направляет в Комиссию измененные сведения о неблагоприятной реакции.

Представление указанных сведений осуществляется в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств – членов Евразийского экономического союза и Евразийской экономической комиссией при реализации средствами интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза общего процесса "Формирование, ведение и использование единой информационной базы данных по неблагоприятным реакциям у животных, выявленным при применении ветеринарных лекарственных препаратов на территориях государств – членов Евразийского экономического союза", утвержденным Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 30 мая 2023 г. № 70 (далее – Регламент информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией). Формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений, используемых для реализации средствами интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза общего процесса "Формирование, ведение и использование единой информационной базы данных по неблагоприятным реакциям у животных, выявленным при применении ветеринарных лекарственных препаратов на территориях государств – членов Евразийского экономического союза", утвержденному Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 30 мая 2023 г. № 70 (далее – Описание форматов и структур электронных документов и сведений).

16. Приведенное описание группы процедур формирования и ведения единой базы данных представлено на рисунке 2.



Рис. 2. Общая схема группы процедур формирования и ведения единой базы данных

17. Перечень процедур общего процесса, входящих в группу процедур формирования и ведения единой базы данных, приведен в таблице 2.

Таблица 2

Перечень процедур общего процесса, входящих в группу процедур формирования и ведения единой базы данных

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
P.SS.14.PRC.001	включение сведений в единую базу данных	в процессе выполнения процедуры уполномоченным органом осуществляется представление в Комиссию сведений о неблагоприятной реакции для их включения в единую базу данных и опубликования на информационном портале Союза
P.SS.14.PRC.002	изменение сведений в единой базе данных	в процессе выполнения процедуры уполномоченным органом осуществляется представление в Комиссию измененных сведений о неблагоприятной реакции для внесения изменений в единую базу данных и опубликования измененных сведений на информационном портале Союза

#### 5. Группа процедур получения сведений из единой базы данных

18. Процедуры получения сведений из единой базы данных выполняются при получении Комиссией соответствующего запроса от уполномоченных органов.

В рамках выполнения процедур получения сведений из единой базы данных обрабатываются следующие виды запросов:

запрос информации о дате и времени обновления единой базы данных;

запрос сведений из единой базы данных;

запрос изменений сведений из единой базы данных.

Запрос информации о дате и времени обновления единой базы данных выполняется в целях оценки необходимости синхронизации сведений о неблагоприятных реакциях, хранящихся в национальном информационном ресурсе, со сведениями, содержащимися в единой базе данных. При осуществлении запроса на предоставление информации о дате и времени обновления единой базы данных выполняется процедура "Получение информации о дате и времени обновления единой базы данных" (P.SS.14.PRC.003).

Запрос сведений из единой базы данных выполняется в целях получения уполномоченным органом всех сведений о неблагоприятных реакциях, содержащихся в единой базе данных. Сведения, содержащиеся в единой базе данных, запрашиваются либо в полном объеме, либо по состоянию на определенную дату и время. При осуществлении запроса сведений из единой базы данных выполняется процедура "Получение сведений из единой базы данных" (P.SS.14.PRC.004).

При запросе изменений сведений из единой базы данных предоставляются сведения, которые были добавлены в единую базу данных, или в которые были внесены изменения, начиная с момента, указанного в запросе, до момента выполнения этого запроса. При осуществлении запроса изменений сведений из единой базы данных выполняется процедура "Получение изменений сведений из единой базы данных" (P.SS.14.PRC.005).

Предоставление указанных сведений осуществляется в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией. Формат и структура предоставляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений

19. Приведенное описание группы процедур получения сведений из единой базы данных представлено на рисунке 3.

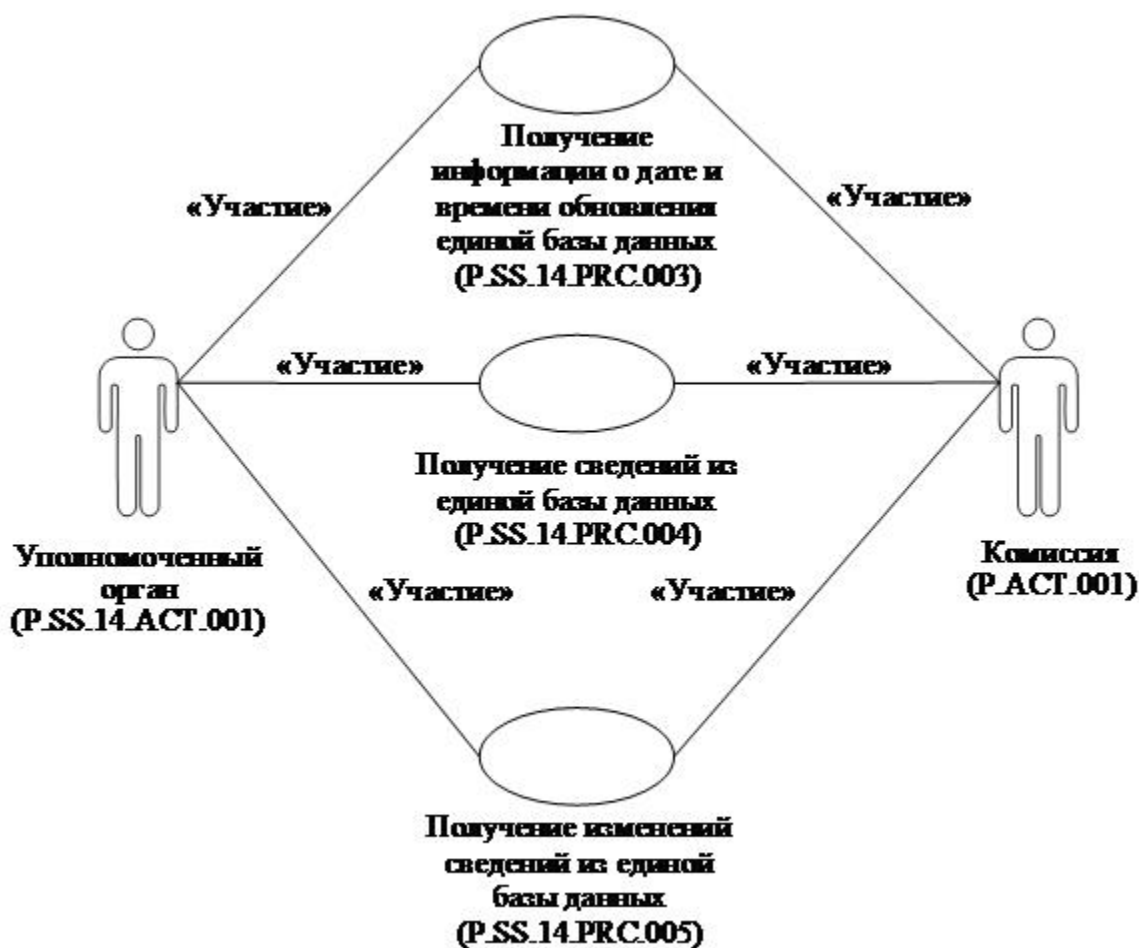


Рис. 3. Общая схема группы процедур получения сведений из единой базы данных  
 20. Перечень процедур общего процесса, входящих в группу процедур получения сведений из единой базы данных, приведен в таблице 3.

Таблица 3

Перечень процедур общего процесса, входящих в группу процедур получения сведений из единой базы данных

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
P.SS.14.PRC.003	получение информации о дате и времени обновления единой базы данных	в процессе выполнения процедуры уполномоченным органом осуществляется оценка необходимости синхронизации сведений о неблагоприятных реакциях, хранящихся в национальном информационном ресурсе, со сведениями, содержащимися в единой базе данных
P.SS.14.PRC.004	получение сведений из единой базы данных	в процессе выполнения процедуры уполномоченным органом осуществляется получение по запросу сведений о неблагоприятных реакциях, содержащихся в единой базе данных
P.SS.14.PRC.005	получение изменений сведений из единой базы данных	в процессе выполнения процедуры уполномоченным органом осуществляется синхронизация сведений о неблагоприятных реакциях, хранящихся в национальном информационном ресурсе, со сведениями, содержащимися в единой базе данных

#### 6. Группа процедур уведомления уполномоченных органов

21. Выполнение процедуры уведомления уполномоченных органов осуществляется по фактам выявления неблагоприятных реакций на территории государства-члена и включения или изменения сведений о них в национальном информационном ресурсе в целях повышения оперативности взаимного информирования уполномоченных органов о случаях выявления неблагоприятных реакций.

При выявлении неблагоприятной реакции или изменении сведений о ней в национальном информационном ресурсе выполняется процедура "Уведомление о

выявлении неблагоприятной реакции" (P.SS.14.PRC.006), в ходе выполнения которой уполномоченный орган формирует и направляет в уведомляемый уполномоченный орган сведения о неблагоприятной реакции.

Представление указанных сведений осуществляется в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств – членов Евразийского экономического союза при реализации средствами интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза общего процесса "Формирование, ведение и использование единой информационной базы данных по неблагоприятным реакциям у животных, выявленным при применении ветеринарных лекарственных препаратов на территориях государств – членов Евразийского экономического союза", утвержденным Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 30 мая 2023 г. № 70 (далее – Регламент информационного взаимодействия между уполномоченными органами). Формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений.

22. Приведенное описание группы процедур уведомления уполномоченных органов представлено на рисунке 4.

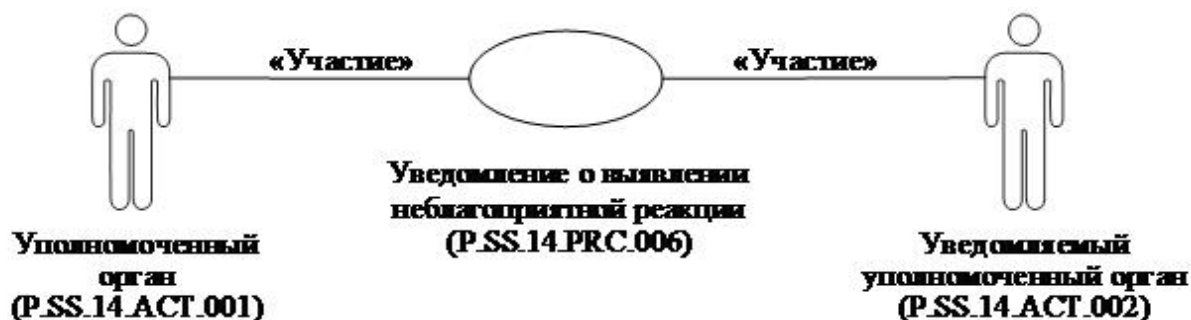


Рис. 4. Общая схема группы процедур уведомления уполномоченных органов

23. Перечень процедур общего процесса, входящих в группу процедур уведомления уполномоченных органов, приведен в таблице 4.

Таблица 4

Перечень процедур общего процесса, входящих в группу процедур уведомления уполномоченных органов

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
P.SS.14.PRC.006	уведомление о выявлении неблагоприятной реакции	в процессе выполнения процедуры уполномоченным органом осуществляется формирование и направление в уведомляемый уполномоченный орган уведомления о выявлении неблагоприятной реакции

## V. Информационные объекты общего процесса

24. Перечень информационных объектов, сведения о которых или из которых передаются в процессе информационного взаимодействия между участниками общего процесса, приведен в таблице 5.

Таблица 5

### Перечень информационных объектов

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
P.SS.14.BEN.001	сведения о неблагоприятной реакции	сведения о неблагоприятных реакциях, представляемые для формирования и ведения единой базы данных, запрашиваемые из единой базы данных, а также передаваемые при уведомлениях уполномоченных органов

## VI. Ответственность участников общего процесса

25. Привлечение к дисциплинарной ответственности за несоблюдение требований, направленных на обеспечение своевременности и полноты передачи сведений участвующих в информационном взаимодействии должностных лиц и сотрудников Комиссии, осуществляется в соответствии с Договором, иными международными договорами и актами, составляющими право Союза, а должностных лиц и сотрудников уполномоченных органов – в соответствии с законодательством государств-членов.

## VII. Справочники и классификаторы общего процесса

26. Перечень справочников и классификаторов общего процесса приведен в таблице 6.

Таблица 6

### Перечень справочников и классификаторов общего процесса

Кодовое обозначение	Наименование	Тип	Описание
1	2	3	4
P.CLS.001	классификатор стран мира	справочник	содержит перечень кодов и наименований стран мира в соответствии с ISO 3166-1
P.CLS.008	перечень видов средств (каналов) связи	справочник	содержит перечень кодов и наименований видов средств (каналов) связи (применяется в соответствии с Решением Коллегии Комиссии от 6 декабря 2022 г. № 192)
			содержит перечень наименований языков и их коды в соответствии

P.CLS.024	классификатор языков	классификатор	со стандартом ISO 639-1 (применяется в соответствии с Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 10 сентября 2019 г. № 152)
P.CLS.039	классификатор единиц измерения дозировки и концентрации действующих веществ в составе лекарственных препаратов	классификатор	содержит перечень кодов и наименований единиц измерения дозировки и концентрации действующих веществ в составе лекарственных средств
P.CLS.041	номенклатура лекарственных форм	классификатор	содержит перечень кодов и наименований лекарственных форм (применяется в соответствии с Решением Коллегии Комиссии от 17 сентября 2019 г. № 158)
P.CLS.048	перечень видов адреса	справочник	содержит перечень кодов и наименований видов адреса
P.CLS.053	справочник результатов обработки электронных документов и сведений	справочник	содержит перечень кодов и наименований результатов обработки электронных документов и сведений
P.CLS.054	классификатор организационно-правовых форм хозяйствования в рамках Евразийского экономического союза	классификатор	содержит перечень кодов и наименований организационно-правовых форм (применяется в соответствии с Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 2 апреля 2019 г. № 54)
P.CLS.055	справочник форматов данных	справочник	содержит перечень кодов и наименований форматов данных, присвоенных Администрацией адресного пространства Интернет
P.CLS.068	справочник методов идентификации хозяйствующих субъектов при их государственной регистрации в государствах – членах	справочник	содержит перечень идентификаторов и наименований методов идентификации хозяйствующих субъектов при их государственной регистрации (

	Евразийского экономического союза		применяется в соответствии с Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 10 марта 2020 года № 34)
P.CLS.069	классификатор видов первичных упаковок лекарственных средств	классификатор	содержит перечень кодов и наименований видов первичных упаковок лекарственных средств (применяется в соответствии с Решением Коллегии Комиссии от 15 января 2019 г. № 5)
P.CLS.099	классификатор единиц измерения и счета Евразийского экономического союза	классификатор	содержит перечень кодов, условных обозначений и наименований единиц измерения и счета (применяется в соответствии с Решением Коллегии Комиссии от 27 октября 2020 г. № 145)
P.CLS.113	классификатор видов вторичных (потребительских) упаковок лекарственных средств	классификатор	содержит перечень кодов и наименований видов вторичных (потребительских) упаковок лекарственных средств (применяется в соответствии с Решением Коллегии Комиссии от 15 января 2019 г. № 6)
P.SS.CLS.026	справочник органов государственной власти и управления государств – членов Евразийского экономического союза, а также уполномоченных ими организаций	справочник	содержит перечень кодов и наименований, органов государственной власти и управления государств-членов, а также уполномоченных ими организаций
P.SS.06.CLS.022	справочник типов (видов) товаров ветеринарного назначения	справочник	содержит перечень кодов и наименований типов (видов) товаров ветеринарного назначения
P.SS.14.CLS.002	справочник информационных статусов предоставляемых данных по неблагоприятным реакциям, выявленным у животных при	справочник	содержит перечень кодов и наименований видов неблагоприятных реакций, выявленных у животных при

применении товаров  
ветеринарного  
назначения

применении товаров  
ветеринарного  
назначения

## VIII. Процедуры общего процесса

### 1. Процедуры формирования и ведения единой базы данных

Процедура "Включение сведений в единую базу данных" (P.SS.14.PRC.001)

27. Схема выполнения процедуры "Включение сведений в единую базу данных" (P.SS.14.PRC.001) представлена на рисунке 5.

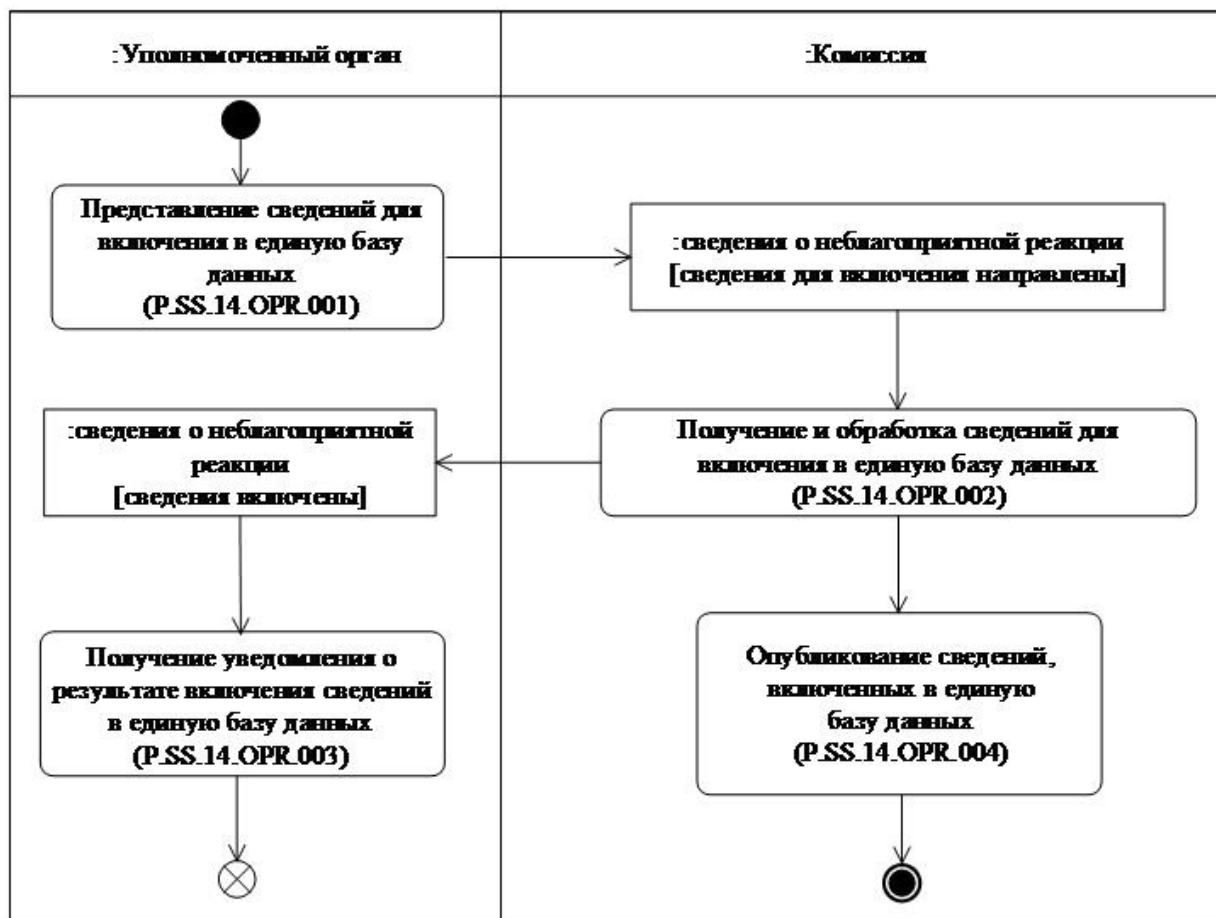


Рис. 5. Схема выполнения процедуры "Включение сведений в единую базу данных" (P.SS.14.PRC.001)

28. Процедура "Включение сведений в единую базу данных" (P.SS.14.PRC.001) выполняется при включении уполномоченным органом сведений о неблагоприятной реакции в национальный информационный ресурс.

29. Первой выполняется операция "Представление сведений для включения в единую базу данных" (P.SS.14.OPR.001), в результате выполнения которой уполномоченным органом формируются и направляются в Комиссию сведения о неблагоприятной реакции для включения в единую базу данных.

30. При поступлении в Комиссию сведений о неблагоприятной реакции для включения в единую базу данных выполняется операция "Получение и обработка

сведений для включения в единую базу данных" (P.SS.14.OPR.002), в результате выполнения которой Комиссия получает указанные сведения, осуществляет их включение в единую базу данных и направляет уведомление о результате включения сведений в единую базу данных в уполномоченный орган.

31. При поступлении в уполномоченный орган уведомления о результате включения сведений в единую базу данных выполняется операция "Получение уведомления о результате включения сведений в единую базу данных" (P.SS.14.OPR.003), в результате выполнения которой осуществляются прием и обработка указанного уведомления.

32. В случае выполнения операции "Получение и обработка сведений для включения в единую базу данных" (P.SS.14.OPR.002) выполняется операция "Опубликование сведений, включенных в единую базу данных" (P.SS.14.OPR.004), в результате выполнения которой Комиссия обеспечивает опубликование сведений из единой базы данных на информационном портале Союза.

33. Результатом выполнения процедуры "Включение сведений в единую базу данных" (P.SS.14.PRC.001) является включение сведений о неблагоприятной реакции в единую базу данных и их опубликование на информационном портале Союза.

34. Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Включение сведений в единую базу данных" (P.SS.14.PRC.001), приведен в таблице 7.

Таблица 7

Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Включение сведений в единую базу данных" (P.SS.14.PRC.001)

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
P.SS.14.OPR.001	представление сведений для включения в единую базу данных	приведено в таблице 8 настоящих Правил
P.SS.14.OPR.002	получение и обработка сведений для включения в единую базу данных	приведено в таблице 9 настоящих Правил
P.SS.14.OPR.003	получение уведомления о результате включения сведений в единую базу данных	приведено в таблице 10 настоящих Правил
P.SS.14.OPR.004	опубликование сведений, включенных в единую базу данных	приведено в таблице 11 настоящих Правил

Таблица 8

Описание операции "Представление сведений для включения в единую базу данных" (P.SS.14.OPR.001)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3

1	Кодовое обозначение	P.SS.14.OPR.001
2	Наименование операции	представление сведений для включения в единую базу данных
3	Исполнитель	уполномоченный орган
4	Условия выполнения	выполняется при включении уполномоченным органом сведений о неблагоприятной реакции в национальный информационный ресурс
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель формирует и направляет в Комиссию сведения о неблагоприятной реакции для включения в единую базу данных в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией
7	Результаты	сведения о неблагоприятной реакции для включения в единую базу данных направлены в Комиссию

Таблица 9

Описание операции "Получение и обработка сведений для включения в единую базу данных" (P.SS.14.OPR.002)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.SS.14.OPR.002
2	Наименование операции	получение и обработка сведений для включения в единую базу данных
3	Исполнитель	Комиссия
4	Условия выполнения	выполняется при получении исполнителем сведений о неблагоприятной реакции (операция "Представление сведений для включения в единую базу данных" (P.SS.14.OPR.001))
		формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений. Сообщение и электронный

5	Ограничения	документ (сведения) должны соответствовать требованиям к заполнению реквизитов электронного документа (сведений), предусмотренным Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией
6	Описание операции	исполнитель принимает сведения о неблагоприятной реакции для включения в единую базу данных и проверяет их в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией. В случае успешного выполнения проверки исполнитель осуществляет включение указанных сведений в единую базу данных, заполняет дату и время их обновления, формирует и направляет в уполномоченный орган уведомление о результате включения сведений в единую базу данных со значением кода результата обработки, соответствующим добавлению сведений, в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией
7	Результаты	полученные сведения включены в единую базу данных, уведомление о результате включения сведений в единую базу данных направлено в уполномоченный орган

Таблица 10

Описание операции "Получение уведомления о результате включения сведений в единую базу данных" (P.SS.14.OPR.003)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.SS.14.OPR.003
2	Наименование операции	получение уведомления о результате включения сведений в единую базу данных
3	Исполнитель	уполномоченный орган

4	Условия выполнения	выполняется при получении исполнителем уведомления о результате включения сведений в единую базу данных (операция "Получение и обработка сведений для включения в единую базу данных" (P.SS.14.OPR.002))
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель осуществляет прием и обработку уведомления о результате включения сведений в единую базу данных в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией
7	Результаты	уведомление о результате включения сведений в единую базу данных получено и обработано уполномоченным органом

Таблица 11

Описание операции "Опубликование сведений, включенных в единую базу данных" (P.SS.14.OPR.004)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.SS.14.OPR.004
2	Наименование операции	опубликование сведений, включенных в единую базу данных
3	Исполнитель	Комиссия
4	Условия выполнения	выполняется при включении сведений о неблагоприятной реакции в единую базу данных (операция "Получение и обработка сведений для включения в единую базу данных" (P.SS.14.OPR.002))
5	Ограничения	–
6	Описание операции	исполнитель обеспечивает опубликование включенных сведений из единой базы данных на информационном портале Союза

Процедура "Изменение сведений в единой базе данных" (P.SS.14.PRC.002)

35. Схема выполнения процедуры "Изменение сведений в единой базе данных" (P.SS.14.PRC.002) представлена на рисунке 6.

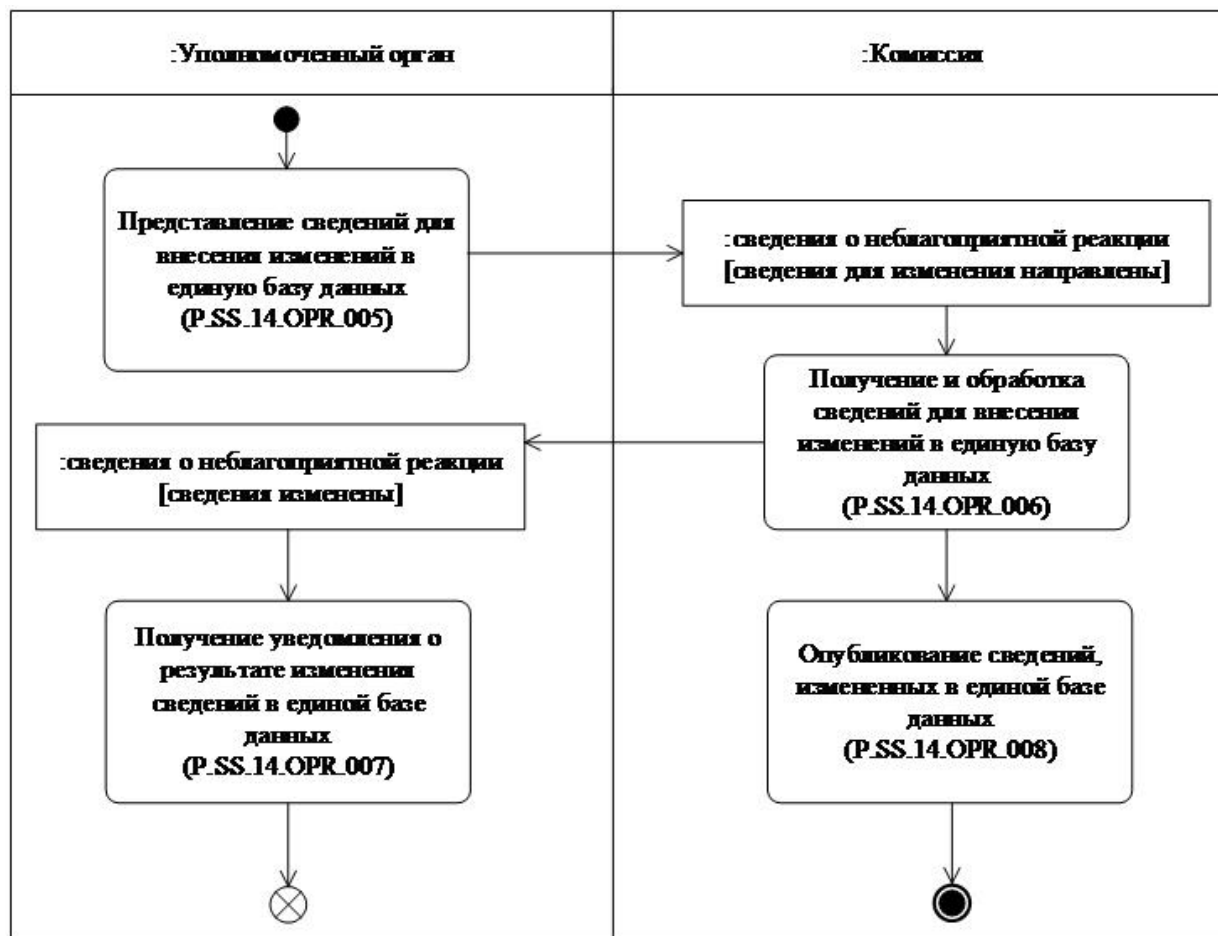


Рис. 6. Схема выполнения процедуры "Изменение сведений в единой базе данных" (P.SS.14.PRC.002)

36. Процедура "Изменение сведений в единой базе данных" (P.SS.14.PRC.002) выполняется при изменении уполномоченным органом сведений о неблагоприятной реакции в национальном информационном ресурсе.

37. Первой выполняется операция "Представление сведений для внесения изменений в единую базу данных" (P.SS.14.OPR.005), в результате выполнения которой уполномоченным органом формируются и направляются в Комиссию сведения о неблагоприятной реакции для внесения изменений в единую базу данных.

38. При поступлении в Комиссию сведений о неблагоприятной реакции для внесения изменений в единую базу данных выполняется операция "Получение и

обработка сведений для внесения изменений в единую базу данных" (P.SS.14.OPR.006), в результате выполнения которой Комиссия получает указанные сведения, осуществляет внесение изменений в единую базу данных и направляет уведомление о результате изменения сведений в единой базе данных в уполномоченный орган.

39. При поступлении в уполномоченный орган уведомления о результате изменения сведений в единой базе данных выполняется операция "Получение уведомления о результате изменения сведений в единой базе данных" (P.SS.14.OPR.007), в результате выполнения которой осуществляются прием и обработка указанного уведомления.

40. В случае выполнения операции "Получение и обработка сведений для внесения изменений в единую базу данных" (P.SS.14.OPR.006) выполняется операция "Опубликование сведений, измененных в единой базе данных" (P.SS.14.OPR.008), в результате выполнения которой Комиссия обеспечивает опубликование измененных сведений единой базы данных на информационном портале Союза.

41. Результатом выполнения процедуры "Изменение сведений в единой базе данных" (P.SS.14.PRC.002) является изменение сведений о неблагоприятной реакции в единой базе данных и их опубликование на информационном портале Союза.

42. Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Изменение сведений в единой базе данных" (P.SS.14.PRC.002), приведен в таблице 12.

Таблица 12

Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Изменение сведений в единой базе данных" (P.SS.14.PRC.002)

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
P.SS.14.OPR.005	представление сведений для внесения изменений в единую базу данных	приведено в таблице 13 настоящих Правил
P.SS.14.OPR.006	получение и обработка сведений для внесения изменений в единую базу данных	приведено в таблице 14 настоящих Правил
P.SS.14.OPR.007	получение уведомления о результате изменения сведений в единой базе данных	приведено в таблице 15 настоящих Правил
P.SS.14.OPR.008	опубликование сведений, измененных в единой базе данных	приведено в таблице 16 настоящих Правил

Таблица 13

Описание операции "Представление сведений для внесения изменений в единую базу данных" (P.SS.14.OPR.005)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.SS.14.OPR.005

2	Наименование операции	представление сведений для внесения изменений в единую базу данных
3	Исполнитель	уполномоченный орган
4	Условия выполнения	выполняется при изменении уполномоченным органом сведений о неблагоприятной реакции в национальном информационном ресурсе
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель формирует и направляет в Комиссию сведения о неблагоприятной реакции для внесения изменений в единую базу данных в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией
7	Результаты	сведения о неблагоприятной реакции для внесения изменений в единую базу данных направлены в Комиссию

Таблица 14

Описание операции "Получение и обработка сведений для внесения изменений в единую базу данных" (P.SS.14.OPR.006)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.SS.14.OPR.006
2	Наименование операции	получение и обработка сведений для внесения изменений в единую базу данных
3	Исполнитель	Комиссия
4	Условия выполнения	выполняется при получении исполнителем сведений о неблагоприятной реакции для внесения изменений в единую базу данных (операция "Представление сведений для внесения изменений в единую базу данных" (P.SS.14.OPR.005))
		формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию

5	Ограничения	<p>форматов и структур электронных документов и сведений. Сообщение и электронный документ (сведения) должны соответствовать требованиям к заполнению реквизитов электронного документа (сведений), предусмотренным Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией</p>
6	Описание операции	<p>исполнитель принимает сведения о неблагоприятной реакции для внесения изменений в единую базу данных и проверяет их в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией.</p> <p>В случае успешного выполнения проверки исполнитель заполняет дату и время окончания действия изменяемых сведений значением даты и времени начала действия полученных измененных сведений</p> <p>Полученные сведения исполнитель вносит в единую базу данных, заполняет дату и время их обновления, формирует и направляет в уполномоченный орган уведомление о результате изменения сведений в единой базе данных со значением кода результата обработки, соответствующим изменению сведений, в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией</p>
7	Результаты	<p>полученные сведения изменены в единой базе данных, уведомление о результате изменения сведений в единой базе данных направлено в уполномоченный орган</p>

Таблица 15

Описание операции "Получение уведомления о результате изменения сведений в единой базе данных" (P.SS.14.OPR.007)

--	--	--

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.SS.14.OPR.007
2	Наименование операции	получение уведомления о результате изменения сведений в единой базе данных
3	Исполнитель	уполномоченный орган
4	Условия выполнения	выполняется при получении исполнителем уведомления о результате изменения сведений в единой базе данных (операция "Получение и обработка сведений для внесения изменений в единую базу данных" (P.SS.14.OPR.006))
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель осуществляет прием и обработку уведомления о результате изменения сведений в единой базе данных в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией
7	Результаты	уведомление о результате изменения сведений в единой базе данных получено и обработано уполномоченным органом

Таблица 16

Описание операции "Опубликование сведений, измененных в единой базе данных" (P.SS.14.OPR.008)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.SS.14.OPR.008
2	Наименование операции	опубликование сведений, измененных в единой базе данных
3	Исполнитель	Комиссия
4	Условия выполнения	выполняется при изменении сведений о неблагоприятной реакции в единой базе данных (операция "Получение и обработка сведений для внесения изменений в единую базу данных" (P.SS.14.OPR.006))

5	Ограничения	–
6	Описание операции	исполнитель обеспечивает опубликование сведений, измененных в единой базе данных, на информационном портале Союза
7	Результаты	сведения, измененные в единой базе данных, опубликованы на информационном портале Союза

## 2. Процедуры получения сведений из единой базы данных

Процедура "Получение информации о дате и времени обновления единой базы данных" (P.SS.14.PRC.003)

43. Схема выполнения процедуры "Получение информации о дате и времени обновления единой базы данных" (P.SS.14.PRC.003) представлена на рисунке 7.

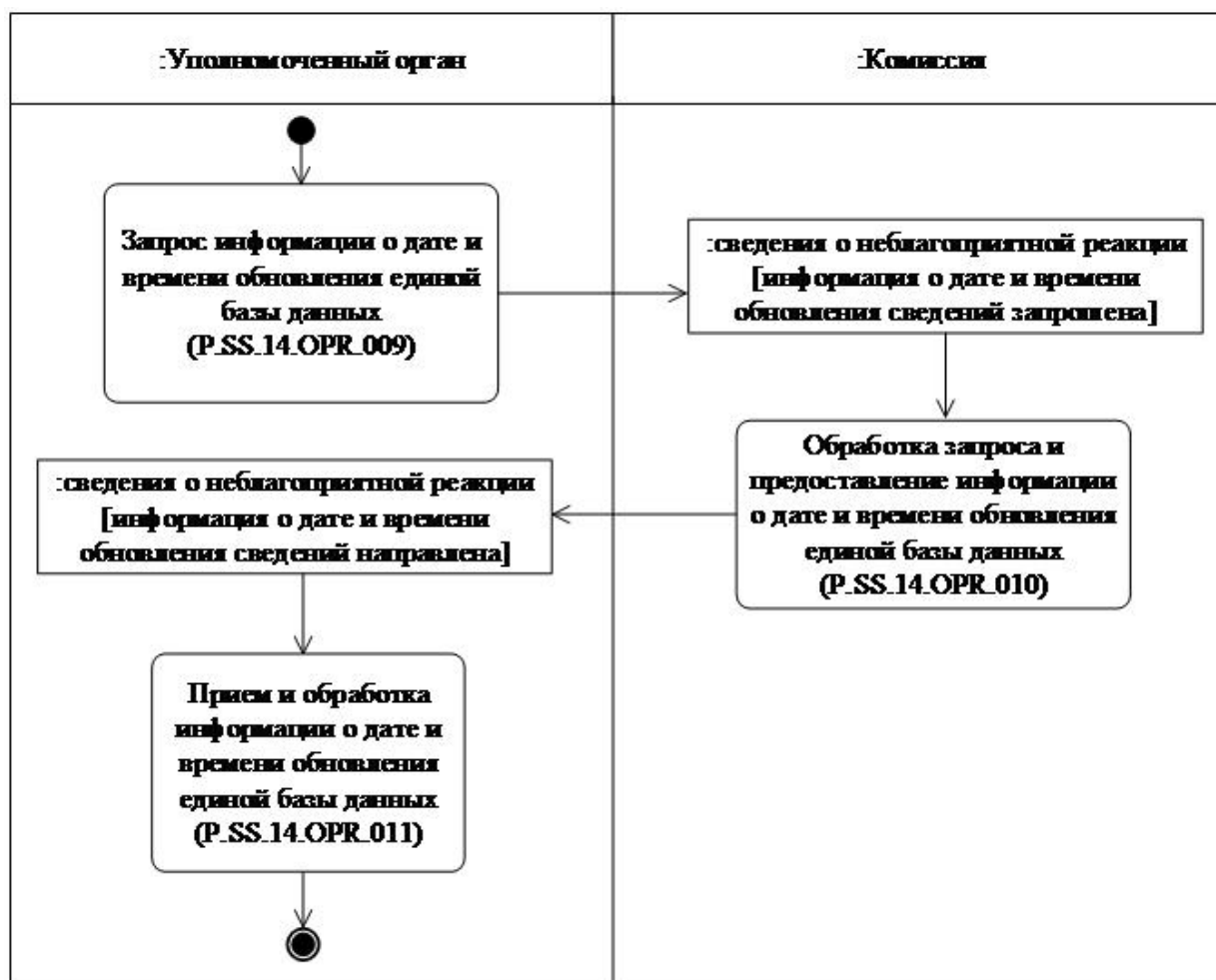


Рис. 7. Схема выполнения процедуры "Получение информации о дате и времени обновления единой базы данных" (P.SS.14.PRC.003)

44. Процедура "Получение информации о дате и времени обновления единой базы данных" (P.SS.14.PRC.003) выполняется при необходимости синхронизации

информации о состоянии (дате и времени последнего обновления) сведений о неблагоприятных реакциях, хранящихся в национальном информационном ресурсе, с соответствующей информацией единой базы данных, т.е. в целях оценки необходимости синхронизации сведений о неблагоприятных реакциях, хранящихся в национальном информационном ресурсе, со сведениями, содержащимися в единой базе данных.

45. Первой выполняется операция "Запрос информации о дате и времени обновления единой базы данных" (P.SS.14.OPR.009), по результатам выполнения которой уполномоченным органом формируется и направляется в Комиссию запрос на предоставление информации о дате и времени обновления единой базы данных.

46. При получении Комиссией запроса на предоставление информации о дате и времени обновления единой базы данных выполняется операция "Обработка запроса и предоставление информации о дате и времени обновления единой базы данных" (P.SS.14.OPR.010), по результатам выполнения которой Комиссией формируется и направляется в уполномоченный орган информация о дате и времени обновления единой базы данных.

47. При получении уполномоченным органом информации о дате и времени обновления единой базы данных выполняется операция "Прием и обработка информации о дате и времени обновления единой базы данных" (P.SS.14.OPR.011).

48. Результатом выполнения процедуры "Получение информации о дате и времени обновления единой базы данных" (P.SS.14.PRC.003) является получение уполномоченным органом информации о состоянии (дате и времени последнего обновления) единой базы данных.

49. Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Получение информации о дате и времени обновления единой базы данных" (P.SS.14.PRC.003), приведен в таблице 17.

Таблица 17

Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Получение информации о дате и времени обновления единой базы данных" (P.SS.14.PRC.003)

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
P.SS.14.OPR.009	запрос информации о дате и времени обновления единой базы данных	приведено в таблице 18 настоящих Правил
P.SS.14.OPR.010	обработка запроса и предоставление информации о дате и времени обновления единой базы данных	приведено в таблице 19 настоящих Правил

P.SS.14.OPR.011	прием и обработка информации о дате и времени обновления единой базы данных	приведено в таблице 20 настоящих Правил
-----------------	---	---

Таблица 18

Описание операции "Запрос информации о дате и времени обновления единой базы данных" (P.SS.14.OPR.009)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.SS.14.OPR.009
2	Наименование операции	запрос информации о дате и времени обновления единой базы данных
3	Исполнитель	уполномоченный орган
4	Условия выполнения	выполняется при необходимости синхронизации информации о состоянии (дате и времени последнего обновления) сведений о неблагоприятных реакциях, хранящихся в национальном информационном ресурсе, с соответствующей информацией единой базы данных, т.е. в целях оценки необходимости синхронизации сведений о неблагоприятных реакциях, хранящихся в национальном информационном ресурсе, со сведениями, содержащимися в единой базе данных
5	Ограничения	формат и структура запроса должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель формирует и направляет в Комиссию запрос на предоставление информации о дате и времени обновления единой базы данных в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией
7	Результаты	запрос на предоставление информации о дате и времени обновления единой базы данных направлен в Комиссию

Таблица 19

Описание операции "Обработка запроса и предоставление информации о дате и времени обновления единой базы данных" (P.SS.14.OPR.010)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.SS.14.OPR.010
2	Наименование операции	обработка запроса и предоставление информации о дате и времени обновления единой базы данных
3	Исполнитель	Комиссия
4	Условия выполнения	выполняется при получении исполнителем запроса на предоставление информации о дате и времени обновления единой базы данных (операция "Запрос информации о дате и времени обновления единой базы данных" (P.SS.14.OPR.009))
5	Ограничения	формат и структура предоставляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель осуществляет обработку полученного запроса, формирует и направляет в уполномоченный орган информацию о дате и времени обновления единой базы данных в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией
7	Результаты	информация о дате и времени обновления единой базы данных направлена в уполномоченный орган

Таблица 20

Описание операции "Прием и обработка информации о дате и времени обновления единой базы данных" (P.SS.14.OPR.011)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.SS.14.OPR.011

2	Наименование операции	прием и обработка информации о дате и времени обновления единой базы данных
3	Исполнитель	уполномоченный орган
4	Условия выполнения	выполняется при получении исполнителем информации о дате и времени обновления единой базы данных (операция "Обработка запроса и предоставление информации о дате и времени обновления единой базы данных" (P.SS.14. OPR.010))
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель осуществляет прием и обработку полученной информации о дате и времени обновления единой базы данных
7	Результаты	уполномоченным органом получена информация о дате и времени обновления единой базы данных

Процедура "Получение сведений из единой базы данных" (P.SS.14.PRC.004)

50. Схема выполнения процедуры "Получение сведений из единой базы данных" (P.SS.14.PRC.004) представлена на рисунке 8.

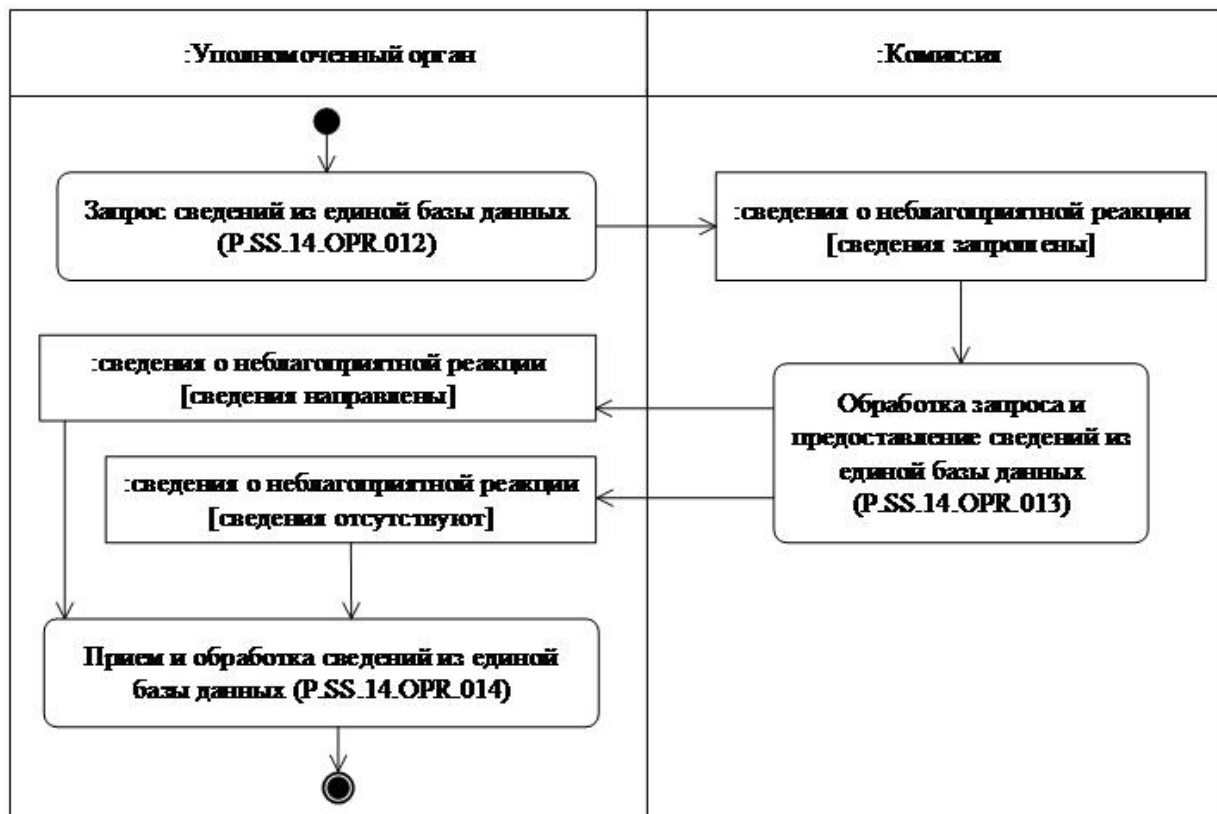


Рис. 8. Схема выполнения процедуры "Получение сведений из единой базы данных" (P.SS.14.PRC.004)

51. Процедура "Получение сведений из единой базы данных" (P.SS.14.PRC.004) выполняется при необходимости получения уполномоченным органом сведений о неблагоприятных реакциях, содержащихся в единой базе данных.

52. Первой выполняется операция "Запрос сведений из единой базы данных" (P.SS.14.OPR.012), по результатам выполнения которой уполномоченным органом формируется и направляется в Комиссию запрос на предоставление сведений из единой базы данных.

В зависимости от заданных параметров возможно формирование двух видов запросов:

запрос на предоставление сведений, содержащихся в единой базе данных, в полном объеме;

запрос на предоставление сведений, содержащихся в единой базе данных, по состоянию на определенные дату и время.

53. При получении Комиссией запроса на предоставление сведений из единой базы данных выполняется операция "Обработка запроса и предоставление сведений из единой базы данных" (P.SS.14.OPR.013), по результатам выполнения которой Комиссией формируются и направляются в уполномоченный орган запрашиваемые сведения или направляется уведомление об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса.

54. При получении уполномоченным органом сведений из единой базы данных или уведомления об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса, выполняется операция "Прием и обработка сведений из единой базы данных" (P.SS.14.OPR.014).

55. Результатом выполнения процедуры "Получение сведений из единой базы данных" (P.SS.14.PRC.004) является получение уполномоченным органом сведений из единой базы данных или уведомления об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса.

56. Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Получение сведений из единой базы данных" (P.SS.14.PRC.004), приведен в таблице 21

Таблица 21

Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Получение сведений из единой базы данных" (P.SS.14.PRC.004)

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
P.SS.14.OPR.012	запрос сведений из единой базы данных	приведено в таблице 22 настоящих Правил
P.SS.14.OPR.013	обработка запроса и предоставление сведений из единой базы данных	приведено в таблице 23 настоящих Правил
P.SS.14.OPR.014	прием и обработка сведений из единой базы данных	приведено в таблице 24 настоящих Правил

Таблица 22

Описание операции "Запрос сведений из единой базы данных" (P.SS.14.OPR.012)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.SS.14.OPR.012
2	Наименование операции	запрос сведений из единой базы данных
3	Исполнитель	уполномоченный орган
4	Условия выполнения	выполняется при необходимости получения уполномоченным органом сведений о неблагоприятных реакциях, содержащихся в единой базе данных
5	Ограничения	формат и структура запроса должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений

6	Описание операции	<p>исполнитель формирует и направляет в Комиссию запрос на предоставление сведений из единой базы данных в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией.</p> <p>При необходимости получения сведений из единой базы данных в полном объеме дата и время актуализации в запросе не указывается.</p> <p>При возникновении необходимости получения сведений по состоянию на определенную дату и время в запросе должна указываться дата и время актуализации единой базы данных</p>
7	Результаты	запрос на предоставление сведений из единой базы данных направлен в Комиссию

Таблица 23

Описание операции "Обработка запроса и предоставление сведений из единой базы данных" (P.SS.14.OPR.013)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.SS.14.OPR.013
2	Наименование операции	обработка запроса и предоставление сведений из единой базы данных
3	Исполнитель	Комиссия
4	Условия выполнения	выполняется при получении исполнителем запроса на предоставление сведений из единой базы данных (операция "Запрос сведений из единой базы данных" (P.SS.14.OPR.012))
5	Ограничения	формат и структура предоставляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
		исполнитель осуществляет обработку полученного запроса в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия

6	Описание операции	<p>между уполномоченными органами и Комиссией, формирует и направляет в уполномоченный орган сведения из единой базы данных в соответствии с параметрами, указанными в запросе.</p> <p>При запросе полной информации из единой базы данных осуществляется предоставление всех записей, хранящихся в единой базе данных.</p> <p>При запросе сведений по состоянию на указанную дату и время осуществляется выборка сведений, содержащихся в единой базе данных, по состоянию на дату и время, указанные в запросе.</p> <p>При отсутствии в единой базе данных сведений, удовлетворяющих параметрам запроса, в уполномоченный орган направляется уведомление об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса</p>
7	Результаты	в уполномоченный орган направлены сведения из единой базы данных или направлено уведомление об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса

Таблица 24

Описание операции "Прием и обработка сведений из единой базы данных" (P.SS.14. OPR.014)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.SS.14.OPR.014
2	Наименование операции	прием и обработка сведений из единой базы данных
3	Исполнитель	уполномоченный орган
4	Условия выполнения	выполняется при получении исполнителем сведений из единой базы данных или уведомления об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса (операция "Обработка

		запроса и предоставление сведений из единой базы данных" (P.SS.14.OPR.013))
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель получает сведения из единой базы данных или уведомление об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса, и осуществляет их обработку
7	Результаты	уполномоченным органом получены и обработаны сведения из единой базы данных или уведомление об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса

Процедура "Получение изменений сведений из единой базы данных" (P.SS.14.PRC.005)

57. Схема выполнения процедуры "Получение изменений сведений из единой базы данных" (P.SS.14.PRC.005) представлена на рисунке 9.

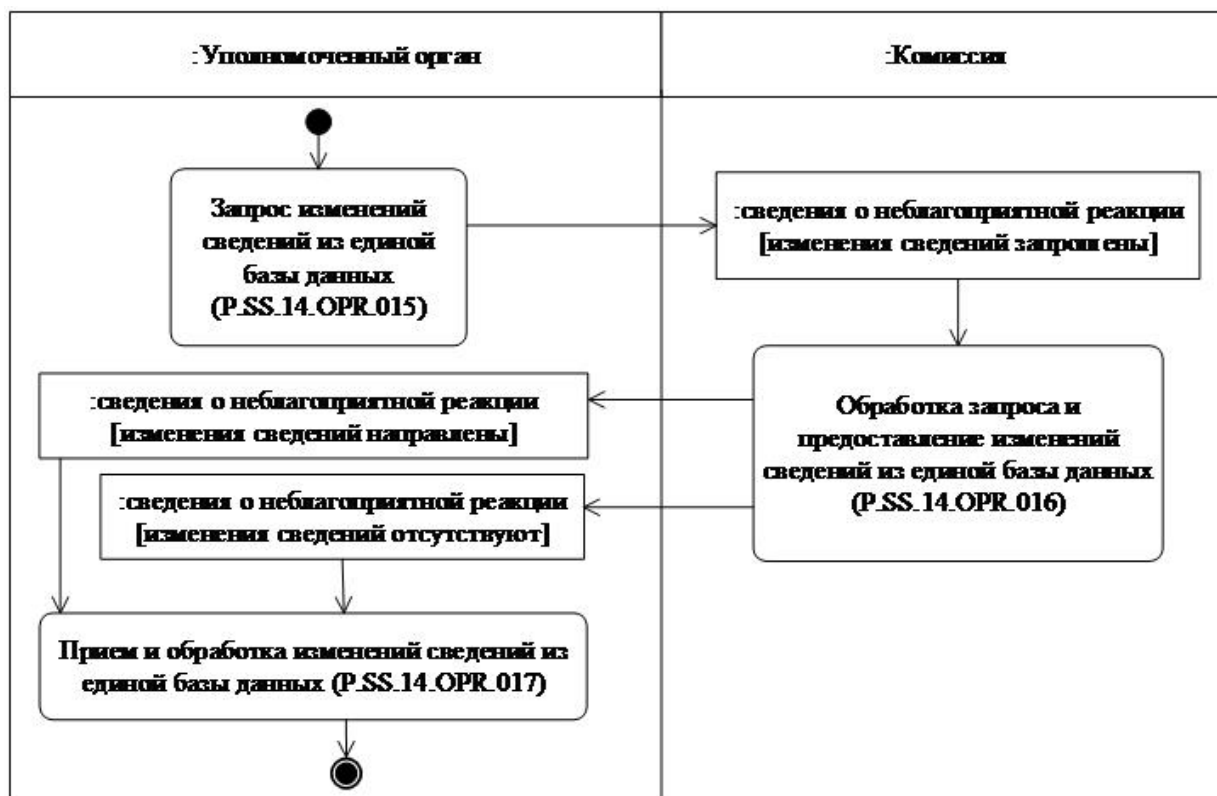


Рис. 9. Схема выполнения процедуры "Получение изменений сведений из единой базы данных" (P.SS.14.PRC.005)

58. Процедура "Получение изменений сведений из единой базы данных" (P.SS.14.PRC.005) выполняется при необходимости получения уполномоченным органом сведений из единой базы данных, добавление которых или внесение изменений в которые произошло начиная с момента, указанного в запросе, до момента выполнения этого запроса, т.е. в целях синхронизации сведений о неблагоприятных реакциях, хранящихся в национальном информационном ресурсе, со сведениями, содержащимися в единой базе данных. Процедура выполняется в том числе, если в результате выполнения процедуры "Получение информации о дате и времени обновления единой базы данных" (P.SS.14.PRC.003) выявлено, что дата и время обновления сведений национального информационного ресурса являются более ранними, чем дата и время обновления единой базы данных.

59. Первой выполняется операция "Запрос изменений сведений из единой базы данных" (P.SS.14.OPR.015), по результатам выполнения которой уполномоченным органом формируется и направляется в Комиссию запрос на предоставление изменений сведений, внесенных в единую базу данных.

60. При получении Комиссией запроса на предоставление изменений сведений, внесенных в единую базу данных, выполняется операция "Обработка запроса и предоставление изменений сведений из единой базы данных" (P.SS.14.OPR.016), по результатам выполнения которой Комиссией формируются и направляются в уполномоченный орган сведения об изменениях, внесенных в единую базу данных, с даты и времени, указанных в запросе, или направляется уведомление об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса.

61. При получении уполномоченным органом изменений сведений, внесенных в единую базу данных, или уведомления об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса, выполняется операция "Прием и обработка изменений сведений из единой базы данных" (P.SS.14.OPR.017).

62. Результатом выполнения процедуры "Получение изменений сведений из единой базы данных" (P.SS.14.PRC.005) является получение уполномоченным органом изменений сведений из единой базы данных или уведомления об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса, и синхронизация сведений, хранящихся в национальном информационном ресурсе, со сведениями, содержащимися в единой базе данных.

63. Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Получение изменений сведений из единой базы данных" (P.SS.14.PRC.005), приведен в таблице 25.

Таблица 25

Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Получение изменений сведений из единой базы данных" (P.SS.14.PRC.005)

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
P.SS.14.OPR.015	запрос изменений сведений из единой базы данных	приведено в таблице 26 настоящих Правил
P.SS.14.OPR.016	обработка запроса и предоставление изменений сведений из единой базы данных	приведено в таблице 27 настоящих Правил
P.SS.14.OPR.017	прием и обработка изменений сведений из единой базы данных	приведено в таблице 28 настоящих Правил

Таблица 26

Описание операции "Запрос изменений сведений из единой базы данных" (P.SS.14.OPR.015)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.SS.14.OPR.015
2	Наименование операции	запрос изменений сведений из единой базы данных
3	Исполнитель	уполномоченный орган
4	Условия выполнения	выполняется при необходимости получения уполномоченным органом сведений из единой базы данных, добавление которых или внесение изменений в которые произошло начиная с момента, указанного в запросе, до момента выполнения этого запроса, т.е. в целях синхронизации сведений о неблагоприятных реакциях, хранящихся в национальном информационном ресурсе, со сведениями, содержащимися в единой базе данных
5	Ограничения	формат и структура запроса должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель формирует и направляет в Комиссию запрос на предоставление изменений сведений, внесенных в единую базу данных, в соответствии с Регламентом информационного

		взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией
7	Результаты	запрос на предоставление изменений сведений, внесенных в единую базу данных, направлен в Комиссию

Таблица 27

Описание операции "Обработка запроса и предоставление изменений сведений из единой базы данных" (P.SS.14.OPR.016)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.SS.14.OPR.016
2	Наименование операции	обработка запроса и предоставление изменений сведений из единой базы данных
3	Исполнитель	Комиссия
4	Условия выполнения	выполняется при получении исполнителем запроса на предоставление изменений сведений, внесенных в единую базу данных (операция "Запрос изменений сведений из единой базы данных" (P.SS.14.OPR.015))
5	Ограничения	формат и структура предоставляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель осуществляет обработку полученного запроса в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией, формирует и направляет в уполномоченный орган сведения об изменениях, внесенных в единую базу данных, с даты и времени, указанных в запросе, или уведомление об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса
7	Результаты	в уполномоченный орган направлены сведения об изменениях, внесенных в единую базу данных, с даты и времени, указанных в запросе, или

уведомление об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса

Таблица 28

Описание операции "Прием и обработка изменений сведений из единой базы данных" (P.SS.14.OPR.017)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.SS.14.OPR.017
2	Наименование операции	прием и обработка изменений сведений из единой базы данных
3	Исполнитель	уполномоченный орган
4	Условия выполнения	выполняется при получении исполнителем сведений об изменениях, внесенных в единую базу данных, с даты и времени, указанных в запросе, или уведомления об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса (операция "Обработка запроса и предоставление изменений сведений из единой базы данных" (P.SS.14.OPR.016))
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель получает измененные сведения, внесенные в единую базу данных, или уведомление об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса, и осуществляет их обработку. При получении измененных сведений, внесенных в единую базу данных, обработка осуществляется согласно следующим правилам: сведения, присутствующие в составе полученных измененных сведений из единой базы данных, и отсутствующие в национальном информационном ресурсе, включаются в сведения национального информационного ресурса;

		сведения, присутствующие в составе полученных измененных сведений из единой базы данных, и присутствующие в национальном информационном ресурсе, актуализируются (обновляются)
7	Результаты	изменения сведений из единой базы данных или уведомление об отсутствии сведений, удовлетворяющих параметрам запроса, получены и обработаны уполномоченным органом. Сведения, хранящиеся в национальном информационном ресурсе, синхронизированы со сведениями, содержащимися в единой базе данных

### 3. Процедуры уведомления уполномоченных органов

Процедура "Уведомление о выявлении неблагоприятной реакции" (P.SS.14.PRC.006 )

64. Схема выполнения процедуры "Уведомление о выявлении неблагоприятной реакции" (P.SS.14.PRC.006) представлена на рисунке 10.

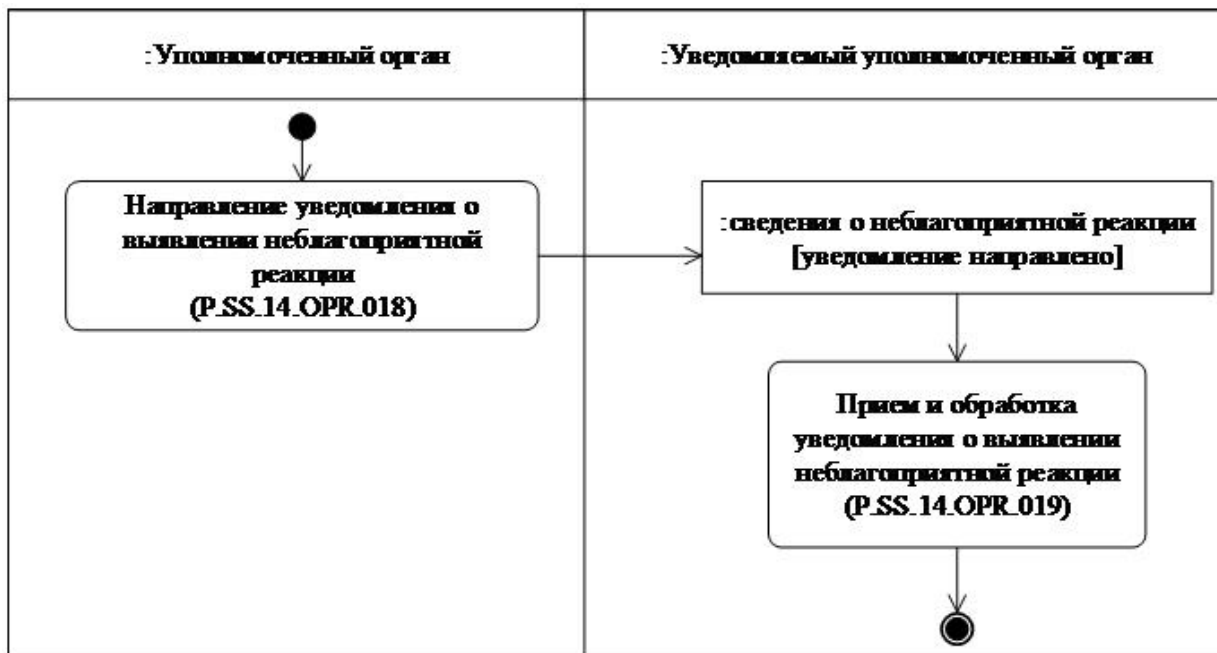


Рис. 10. Схема выполнения процедуры "Уведомление о выявлении неблагоприятной реакции" (P.SS.14.PRC.006)

65. Процедура "Уведомление о выявлении неблагоприятной реакции" (P.SS.14.PRC.006) выполняется при включении или изменении уполномоченным органом сведений о неблагоприятной реакции в национальный информационный ресурс.

66. Первой выполняется операция "Направление уведомления о выявлении неблагоприятной реакции" (P.SS.14.OPR.018), в результате выполнения которой уполномоченным органом формируется и направляется в уведомляемый уполномоченный орган уведомление о выявлении неблагоприятной реакции.

67. При получении уведомляемым уполномоченным органом уведомления о выявлении неблагоприятной реакции выполняется операция "Прием и обработка уведомления о выявлении неблагоприятной реакции" (P.SS.14.OPR.019), в результате выполнения которой уведомляемым уполномоченным органом осуществляются прием и обработка указанного уведомления.

68. Результатом выполнения процедуры "Уведомление о выявлении неблагоприятной реакции" (P.SS.14.PRC.006) является получение уведомляемым уполномоченным органом уведомления о выявлении неблагоприятной реакции.

69. Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Уведомление о выявлении неблагоприятной реакции" (P.SS.14.PRC.006), приведен в таблице 29.

Таблица 29

Перечень операций общего процесса, выполняемых в рамках процедуры "Уведомление о выявлении неблагоприятной реакции" (P.SS.14.PRC.006)

Кодовое обозначение	Наименование	Описание
1	2	3
P.SS.14.OPR.018	направление уведомления о выявлении неблагоприятной реакции	приведено в таблице 30 настоящих Правил
P.SS.14.OPR.019	прием и обработка уведомления о выявлении неблагоприятной реакции	приведено в таблице 31 настоящих Правил

Таблица 30

Описание операции "Направление уведомления о выявлении неблагоприятной реакции" (P.SS.14.OPR.018)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.SS.14.OPR.018
2	Наименование операции	направление уведомления о выявлении неблагоприятной реакции
3	Исполнитель	уполномоченный орган

4	Условия выполнения	выполняется при включении или изменении уполномоченным органом сведений о неблагоприятной реакции в национальный информационный ресурс
5	Ограничения	формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений
6	Описание операции	исполнитель формирует и направляет уведомление о выявлении неблагоприятной реакции в уведомляемый уполномоченный орган в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами
7	Результаты	уведомление о выявлении неблагоприятной реакции направлено в уведомляемый уполномоченный орган

Таблица 31

Описание операции "Прием и обработка уведомления о выявлении неблагоприятной реакции" (P.SS.14.OPR.019)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.SS.14.OPR.019
2	Наименование операции	прием и обработка уведомления о выявлении неблагоприятной реакции
3	Исполнитель	уведомляемый уполномоченный орган
4	Условия выполнения	выполняется при получении исполнителем уведомления о выявлении неблагоприятной реакции (операция "Направление уведомления о выявлении неблагоприятной реакции" (P.SS.14.OPR.018))
		формат и структура представляемых сведений должны соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений. Сообщение и электронный

5	Ограничения	документ (сведения) должны соответствовать требованиям к заполнению реквизитов электронного документа (сведений), предусмотренным Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами
6	Описание операции	исполнитель осуществляет прием и обработку уведомления о выявлении неблагоприятной реакции в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами
7	Результаты	уведомление о выявлении неблагоприятной реакции получено и обработано уведомляемым уполномоченным органом

## **IX. Порядок действий в нештатных ситуациях**

70. При выполнении процедур общего процесса возможны исключительные ситуации, при которых обработка данных не может быть произведена в обычном режиме. Это может произойти при возникновении технических сбоев, ошибок структурного и форматно-логического контроля и в иных случаях.

71. В случае возникновения ошибок структурного и форматно-логического контроля уполномоченный орган осуществляет проверку сообщения, относительно которого получено уведомление об ошибке, на соответствие Описанию форматов и структур электронных документов и сведений и требованиям к заполнению электронных документов и сведений в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов и Комиссией и Регламентом информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств-членов. В случае выявления несоответствия сведений требованиям указанных документов уполномоченный орган принимает необходимые меры для устранения выявленной ошибки в установленном порядке.

72. В целях разрешения нештатных ситуаций государства-члены информируют друг друга и Комиссию об уполномоченных органах, к компетенции которых относится выполнение требований, предусмотренных настоящими Правилами, а также представляют сведения о лицах, ответственных за обеспечение технической поддержки при реализации общего процесса."

2. Регламент информационного взаимодействия между компетентными органами государств – членов Евразийского экономического союза и Евразийской экономической комиссией при реализации средствами интегрированной

информационной системы Евразийского экономического союза общего процесса "Формирование, ведение и использование единой информационной базы данных по неблагоприятным реакциям у животных, выявленным при применении ветеринарных лекарственных препаратов на территориях государств – членов Евразийского экономического союза", утвержденный указанным Решением, изложить в следующей редакции:

УТВЕРЖДЕН  
Решением Коллегии Евразийской  
экономической комиссии  
от 30 мая 2023 г. № 70  
(в редакции Решения Коллегии  
Евразийской экономической комиссии  
от 10 марта 2026 г. № 27)

## **Регламент**

**информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств – членов Евразийского экономического союза и Евразийской экономической комиссией при реализации средствами интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза общего процесса "Формирование, ведение и использование единой информационной базы данных по неблагоприятным реакциям у животных, выявленным при применении ветеринарных лекарственных препаратов на территориях государств – членов Евразийского экономического союза"**

### **I. Общие положения**

1. Настоящий Регламент разработан в соответствии со следующими международными договорами и актами, составляющими право Евразийского экономического союза (далее – Союз):

Договор о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года;

Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 21 января 2022 г. № 1 "О Правилах регулирования обращения ветеринарных лекарственных средств на таможенной территории Евразийского экономического союза" (в редакции Решения Совета Евразийской экономической комиссии от 22 апреля 2024 г. № 36);

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 6 ноября 2014 г. № 200 "О технологических документах, регламентирующих информационное взаимодействие при реализации средствами интегрированной информационной системы внешней и взаимной торговли общих процессов";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 27 января 2015 г. № 5 "Об утверждении Правил электронного обмена данными в интегрированной информационной системе внешней и взаимной торговли";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 14 апреля 2015 г. № 29 "О перечне общих процессов в рамках Евразийского экономического союза и внесении

изменения в Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 19 августа 2014 г. № 132";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 9 июня 2015 г. № 63 "О Методике анализа, оптимизации, гармонизации и описания общих процессов в рамках Евразийского экономического союза";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 28 сентября 2015 г. № 125 "Об утверждении Положения об обмене электронными документами при трансграничном взаимодействии органов государственной власти государств – членов Евразийского экономического союза между собой и с Евразийской экономической комиссией".

## **II. Область применения**

2. Настоящий Регламент разработан в целях обеспечения единообразного применения участниками общего процесса порядка и условий выполнения транзакций общего процесса "Формирование, ведение и использование единой информационной базы данных по неблагоприятным реакциям у животных, выявленным при применении ветеринарных лекарственных препаратов на территориях государств – членов Евразийского экономического союза" (далее – общий процесс).

3. Настоящий Регламент определяет требования к порядку и условиям выполнения операций общего процесса, непосредственно направленных на реализацию информационного взаимодействия между участниками общего процесса.

4. Настоящий Регламент применяется участниками общего процесса при контроле за порядком выполнения процедур и операций в рамках общего процесса, а также при проектировании, разработке и доработке компонентов информационных систем, обеспечивающих реализацию этого общего процесса.

## **III. Основные понятия**

5. Для целей настоящего Регламента используются понятия, которые означают следующее:

"авторизация" – предоставление определенному участнику общего процесса прав на выполнение определенных действий;

"реквизит электронного документа (сведений)" – единица данных электронного документа (сведений), которая в определенном контексте считается неразделимой;

"состояние информационного объекта общего процесса" – свойство, характеризующее информационный объект на определенной стадии его жизненного цикла, изменяющееся при выполнении операций общего процесса.

Понятия "инициатор", "инициирующая операция", "принимаящая операция", "респондент", "сообщение общего процесса" и "транзакция общего процесса",

используемые в настоящем Регламенте, применяются в значениях, определенных Методикой анализа, оптимизации, гармонизации и описания общих процессов в рамках Евразийского экономического союза, утвержденной Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 9 июня 2015 г. № 63.

Иные понятия, используемые в настоящем Регламенте, применяются в значениях, определенных в пункте 4 Правил информационного взаимодействия при реализации средствами интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза общего процесса "Формирование, ведение и использование единой информационной базы данных по неблагоприятным реакциям у животных, выявленным при применении ветеринарных лекарственных препаратов на территориях государств – членов Евразийского экономического союза", утвержденных Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 30 мая 2023 г. № 70 (далее – Правила информационного взаимодействия).

#### **IV. Основные сведения об информационном взаимодействии в рамках общего процесса**

##### **1. Участники информационного взаимодействия**

6. Перечень ролей участников информационного взаимодействия в рамках общего процесса приведен в таблице 1.

Таблица 1

##### **Перечень ролей участников информационного взаимодействия**

Наименование роли	Описание роли	Участник, выполняющий роль
1	2	3
Владелец сведений	осуществляет формирование и ведение национального информационного ресурса; представляет сведения о неблагоприятных реакциях для формирования единой базы данных	уполномоченный орган (P.SS.14. АСТ.001)
Координатор	осуществляет формирование и ведение единой базы данных; предоставляет сведения из единой базы данных в уполномоченный орган по запросу	Комиссия (P.АСТ.001)
Потребитель сведений	осуществляет формирование и ведение национального информационного ресурса; получает сведения из единой базы данных по запросу	уполномоченный орган (P.SS.14. АСТ.001)

##### **2. Структура информационного взаимодействия**

7. Информационное взаимодействие в рамках общего процесса осуществляется между уполномоченными органами государств – членов Союза и Евразийской экономической комиссией (далее соответственно – уполномоченный орган государства-члена, Комиссия) в соответствии с процедурами общего процесса:

а) информационное взаимодействие при формировании и ведении единой базы данных;

б) информационное взаимодействие при получении сведений из единой базы данных.

Структура информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией представлена на рисунке 1.

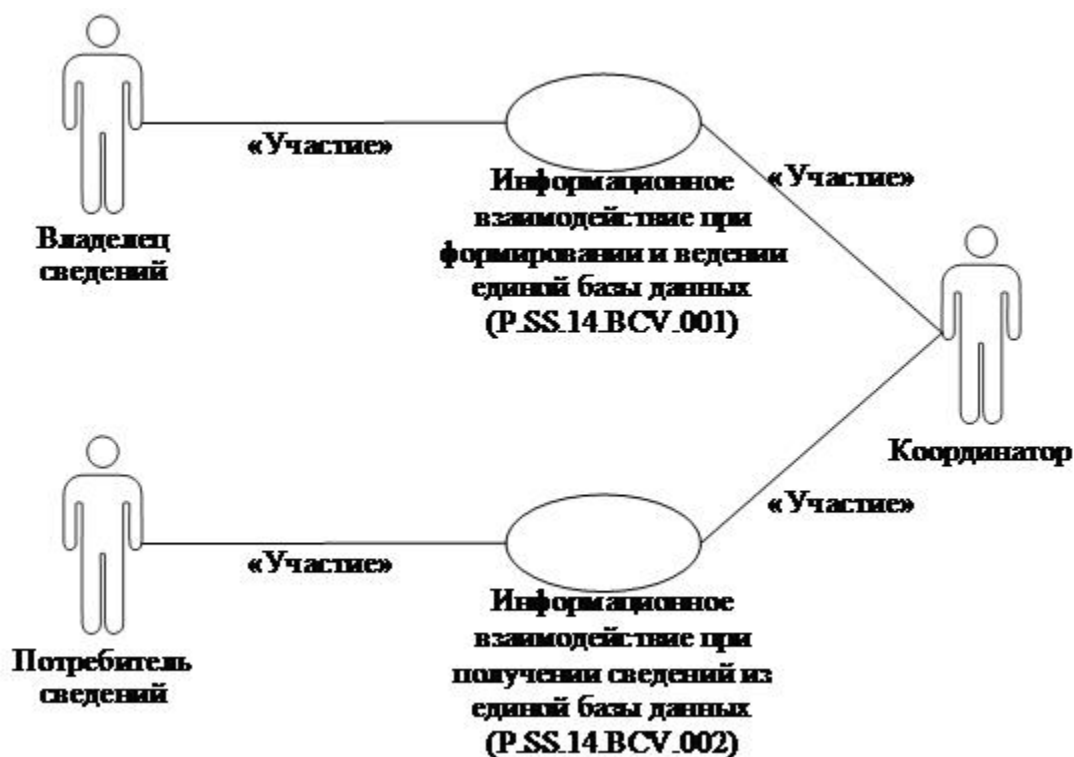


Рис. 1. Структура информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Комиссией

8. Информационное взаимодействие между уполномоченными органами и Комиссией реализуется в рамках общего процесса. Структура общего процесса определена в Правилах информационного взаимодействия.

9. Информационное взаимодействие определяет порядок выполнения транзакций общего процесса, каждая из которых представляет собой обмен сообщениями в целях синхронизации состояний информационного объекта общего процесса между участниками общего процесса. Для каждого информационного взаимодействия определены взаимосвязи между операциями и соответствующими таким операциям транзакциями общего процесса.

10. При выполнении транзакции общего процесса инициатор в рамках осуществляемой им операции (инициирующей операции) направляет респонденту сообщение-запрос, в ответ на которое респондент в рамках осуществляемой им операции (принимающей операции) может направить или не направить сообщение-ответ в зависимости от шаблона транзакции общего процесса. Структура данных в составе сообщения должна соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений, используемых для реализации средствами интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза общего процесса "Формирование, ведение и использование единой информационной базы данных по неблагоприятным реакциям у животных, выявленным при применении ветеринарных лекарственных препаратов на территориях государств – членов Евразийского экономического союза", утвержденному Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 30 мая 2023 г. № 70 (далее – Описание форматов и структур электронных документов и сведений).

11. Транзакции общего процесса выполняются в соответствии с заданными параметрами транзакций общего процесса, как это определено настоящим Регламентом

12. В целях выполнения процедур маршрутизации сообщений в условиях, когда одну роль могут исполнять несколько участников общего процесса, при формировании логического адреса участника общего процесса дополнительно указывается идентификатор органа государственной власти государства-члена либо уполномоченной им организации в соответствии с пунктом 52 Правил электронного обмена данными в интегрированной информационной системе внешней и взаимной торговли, утвержденных решением Коллегии Комиссии от 27 января 2015 г. № 5.

Идентификатор органа государственной власти государства-члена либо уполномоченной им организации указывается в соответствии со справочником, указанным в разделе VII Правил информационного взаимодействия.

## **V. Информационное взаимодействие в рамках групп процедур**

### **1. Информационное взаимодействие при формировании и ведении единой базы данных**

13. Схема выполнения транзакций общего процесса при формировании и ведении единой базы данных представлена на рисунке 2. Для каждой процедуры общего процесса в таблице 2 приведена связь между операциями, промежуточными и результирующими состояниями информационных объектов общего процесса и транзакциями общего процесса.



Рис. 2. Схема выполнения транзакций общего процесса при формировании и ведении единой базы данных

Таблица 2

Перечень транзакций общего процесса при формировании и ведении единой базы данных

№ п/п	Операция, выполняемая инициатором	Промежуточное состояние информационного объекта общего процесса	Операция, выполняемая респондентом	Результирующее состояние информационного объекта общего процесса	Транзакция общего процесса
1	2	3	4	5	6
1	Включение сведений в единую базу данных (P.SS.14.PRC.001)				
1.1	Представление сведений для включения в единую базу данных (P.SS.14. OPR.001). Получение уведомления о результате включения сведений в	сведения о неблагоприятной реакции (P.SS .14.BEN.001); сведения для включения направлены	получение и обработка сведений для включения в единую базу данных (P.SS.14. OPR.002)	сведения о неблагоприятной реакции (P.SS .14.BEN.001); сведения включены	включение сведений в единую базу

	единую базу данных (P.SS.14. OPR.003)				данных (P.SS.14. TRN.001)
2	Изменение сведений в единой базе данных (P.SS.14.PRC.002)				
2.1	Представление сведений для внесения изменений в единую базу данных (P.SS.14. OPR.005). Получение уведомления о результате изменения сведений в единой базе данных (P.SS.14. OPR.007)	сведения о неблагоприятной реакции (P.SS.14.BEN.001); сведения для изменения направлены	получение и обработка сведений для внесения изменений в единую базу данных (P.SS.14. OPR.006)	сведения о неблагоприятной реакции (P.SS.14.BEN.001); сведения изменены	изменение сведений в единой базе данных (P.SS.14. TRN.002)

## 2. Информационное взаимодействие при получении сведений из единой базы данных

14. Схема выполнения транзакций общего процесса при получении сведений из единой базы данных представлена на рисунке 3. Для каждой процедуры общего процесса в таблице 3 приведена связь между операциями, промежуточными и результирующими состояниями информационных объектов общего процесса и транзакциями общего процесса.

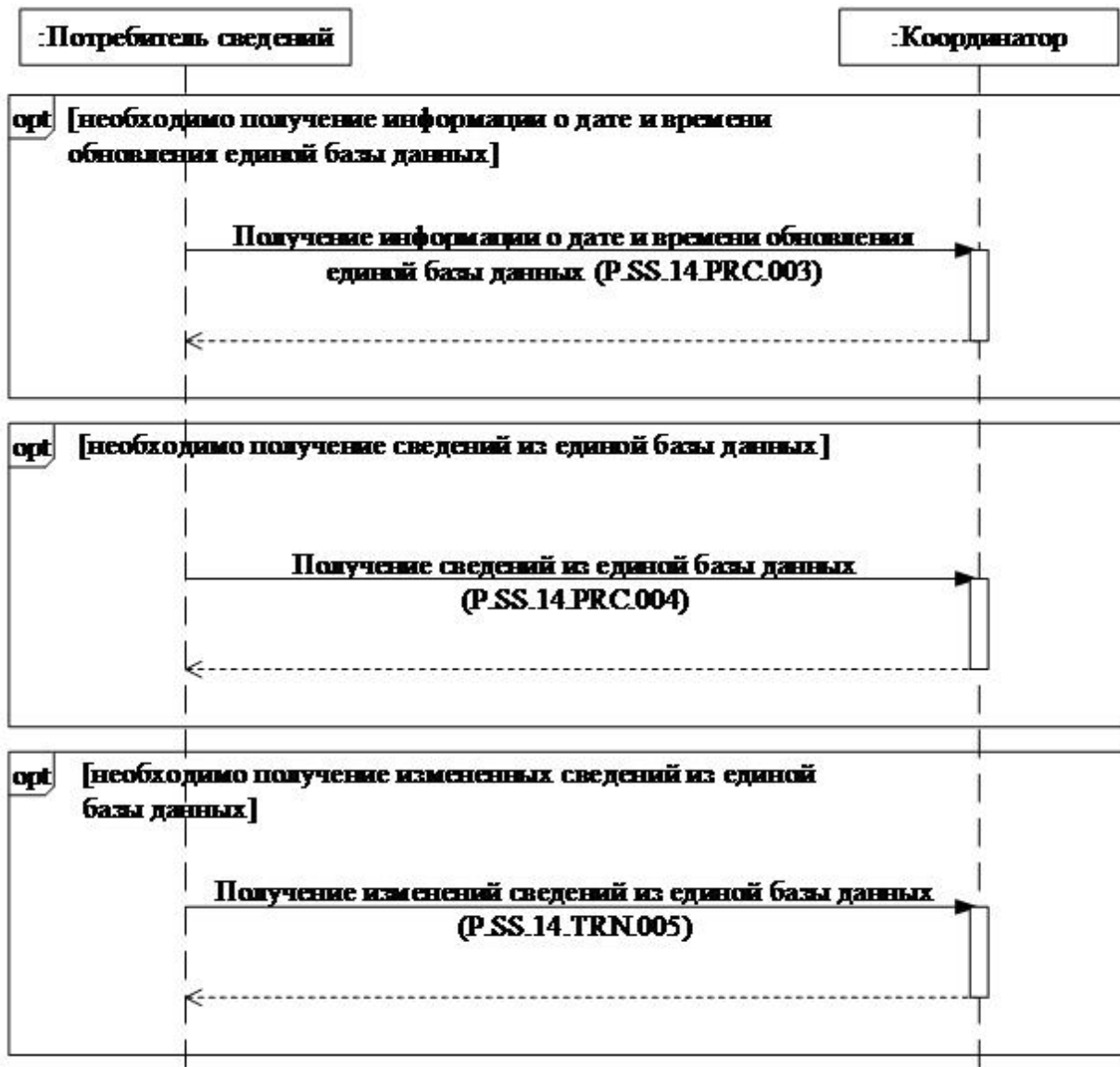


Рис. 3. Схема выполнения транзакций общего процесса при получении сведений из единой базы данных

Таблица 3

Перечень транзакций общего процесса при получении сведений из единой базы данных

№ п/п	Операция, выполняемая инициатором	Промежуточное состояние информационного объекта общего процесса	Операция, выполняемая респондентом	Результирующее состояние информационного объекта общего процесса	Транзакция общего процесса
1	2	3	4	5	6
1	Получение информации о дате и времени обновления единой базы данных (P.SS.14.PRC.003)				
	Запрос информации о				

1.1	дате и времени обновления единой базы данных (P.SS.14.OPR.009). Прием и обработка информации о дате и времени обновления единой базы данных (P.SS.14.OPR.011)	сведения о неблагоприятной реакции (P.SS.14.BEN.001): информация о дате и времени обновления сведений запрошена	обработка запроса и предоставление информации о дате и времени обновления единой базы данных (P.SS.14.OPR.010)	сведения о неблагоприятной реакции (P.SS.14.BEN.001): информация о дате и времени обновления сведений направлена	получение информации о дате и времени обновления единой базы данных (P.SS.14.TRN.003)
2	Получение сведений из единой базы данных (P.SS.14.PRC.004)				
2.1	Запрос сведений из единой базы данных (P.SS.14.OPR.012). Прием и обработка сведений из единой базы данных (P.SS.14.OPR.014)	сведения о неблагоприятной реакции (P.SS.14.BEN.001): сведения запрошены	обработка запроса и предоставление сведений из единой базы данных (P.SS.14.OPR.013)	сведения о неблагоприятной реакции (P.SS.14.BEN.001): сведения направлены. Сведения о неблагоприятной реакции (P.SS.14.BEN.001): сведения отсутствуют	получение сведений из единой базы данных (P.SS.14.TRN.004)
3	Получение изменений сведений из единой базы данных (P.SS.14.PRC.005)				
3.1	Запрос изменений сведений из единой базы данных (P.SS.14.OPR.015). Прием и обработка изменений сведений из единой базы данных (P.SS.14.OPR.017)	сведения о неблагоприятной реакции (P.SS.14.BEN.001): изменения сведений запрошены	обработка запроса и предоставление изменений сведений из единой базы данных (P.SS.14.OPR.016)	сведения о неблагоприятной реакции (P.SS.14.BEN.001): изменения сведений направлены. Сведения о неблагоприятной реакции (P.SS.14.BEN.001): изменения сведений отсутствуют	получение изменений сведений из единой базы данных (P.SS.14.TRN.005)

## VI. Описание сообщений общего процесса

15. Перечень сообщений общего процесса, передаваемых в рамках информационного взаимодействия при реализации общего процесса, приведен в таблице 4. Структура данных в составе сообщения должна соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений. Ссылка на соответствующую структуру в Описании форматов и структур электронных документов и сведений устанавливается по значению графы 3 таблицы 4.

Таблица 4

## Перечень сообщений общего процесса

Кодовое обозначение	Наименование	Структура электронного документа (сведений)
1	2	3
P.SS.14.MSG.001	сведения о неблагоприятной реакции для включения	сведения о неблагоприятных реакциях у животных (R.HC.SS.14.001)
P.SS.14.MSG.002	сведения о неблагоприятной реакции для изменения	сведения о неблагоприятных реакциях у животных (R.HC.SS.14.001)
P.SS.14.MSG.003	уведомление об обработке сведений	уведомление о результате обработки (R.006)
P.SS.14.MSG.004	запрос информации о дате и времени обновления единой базы данных	состояние актуализации общего ресурса (R.007)
P.SS.14.MSG.005	информация о дате и времени обновления единой базы данных	состояние актуализации общего ресурса (R.007)
P.SS.14.MSG.006	запрос сведений из единой базы данных	состояние актуализации общего ресурса (R.007)
P.SS.14.MSG.007	сведения из единой базы данных	сведения о неблагоприятных реакциях у животных (R.HC.SS.14.001)
P.SS.14.MSG.008	уведомление об отсутствии сведений	уведомление о результате обработки (R.006)
P.SS.14.MSG.009	запрос изменений сведений из единой базы данных	состояние актуализации общего ресурса (R.007)
P.SS.14.MSG.010	изменения сведений из единой базы данных	сведения о неблагоприятных реакциях у животных (R.HC.SS.14.001)

## VII. Описание транзакций общего процесса

1. Транзакция общего процесса "Включение сведений в единую базу данных" (P.SS.14.TRN.001)

16. Транзакция общего процесса "Включение сведений в единую базу данных" (P.SS.14.TRN.001) выполняется для передачи инициатором респонденту сведений о неблагоприятной реакции для включения в единую базу данных. Схема выполнения указанной транзакции общего процесса представлена на рисунке 4. Параметры транзакции общего процесса приведены в таблице 5.

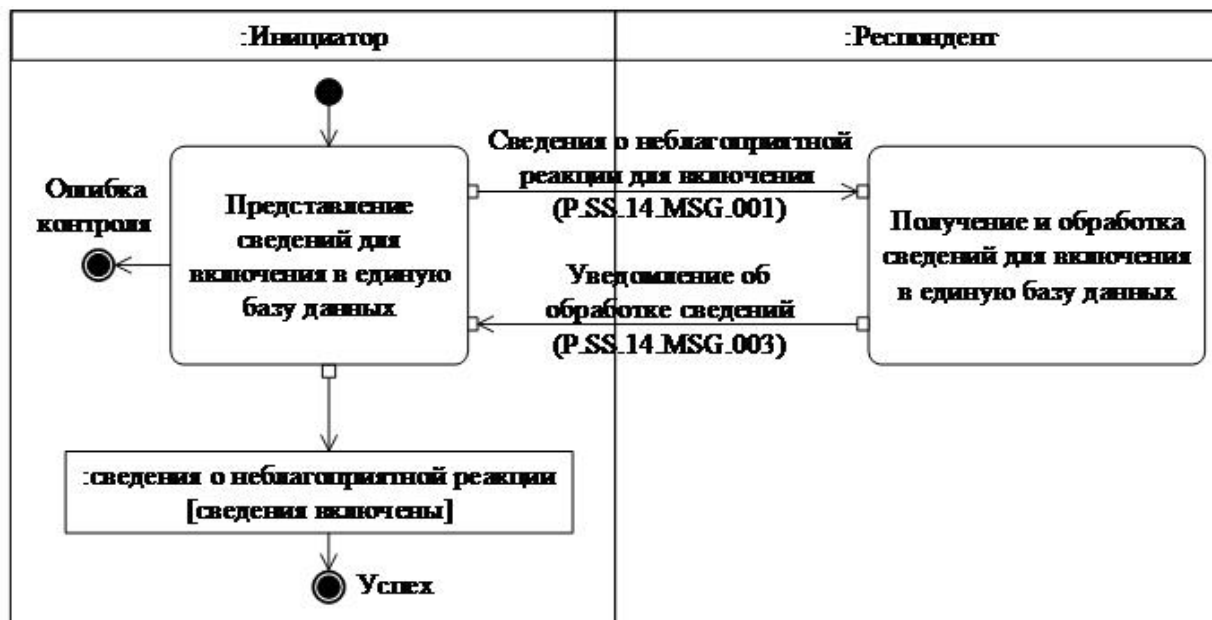


Рис. 4. Схема выполнения транзакции общего процесса "Включение сведений в единую базу данных" (P.SS.14.TRN.001)

Таблица 5

Описание транзакции общего процесса "Включение сведений в единую базу данных" (P.SS.14.TRN.001)

№ п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.SS.14.TRN.001
2	Наименование транзакции общего процесса	включение сведений в единую базу данных
3	Шаблон транзакции общего процесса	запрос/ответ
4	Иницирующая роль	инициатор
5	Иницирующая операция	представление сведений для включения в единую базу данных
6	Реагирующая роль	респондент
7	Принимающая операция	получение и обработка сведений для включения в единую базу данных
8	Результат выполнения транзакции общего процесса	сведения о неблагоприятной реакции (P.SS.14.BEN.001): сведения включены
9	Параметры транзакции общего процесса:	
	время для подтверждения получения	–
	время подтверждения принятия в обработку	15 минут
	время ожидания ответа	4 часа

	признак авторизации	да
	количество повторов	3
10	Сообщения транзакции общего процесса:	
	инициирующее сообщение	сведения о неблагоприятной реакции для включения (P.SS.14.MSG.001)
	ответное сообщение	уведомление об обработке сведений (P.SS.14.MSG.003)
11	Параметры сообщений транзакции общего процесса:	
	признак ЭЦП	нет
	передача электронного документа с некорректной ЭЦП	–

2. Транзакция общего процесса "Изменение сведений в единой базе данных" (P.SS.14.TRN.002)

17. Транзакция общего процесса "Изменение сведений в единой базе данных" (P.SS.14.TRN.002) выполняется для передачи инициатором респонденту сведений о неблагоприятной реакции для изменения в единой базе данных. Схема выполнения указанной транзакции общего процесса представлена на рисунке 5. Параметры транзакции общего процесса приведены в таблице 6.

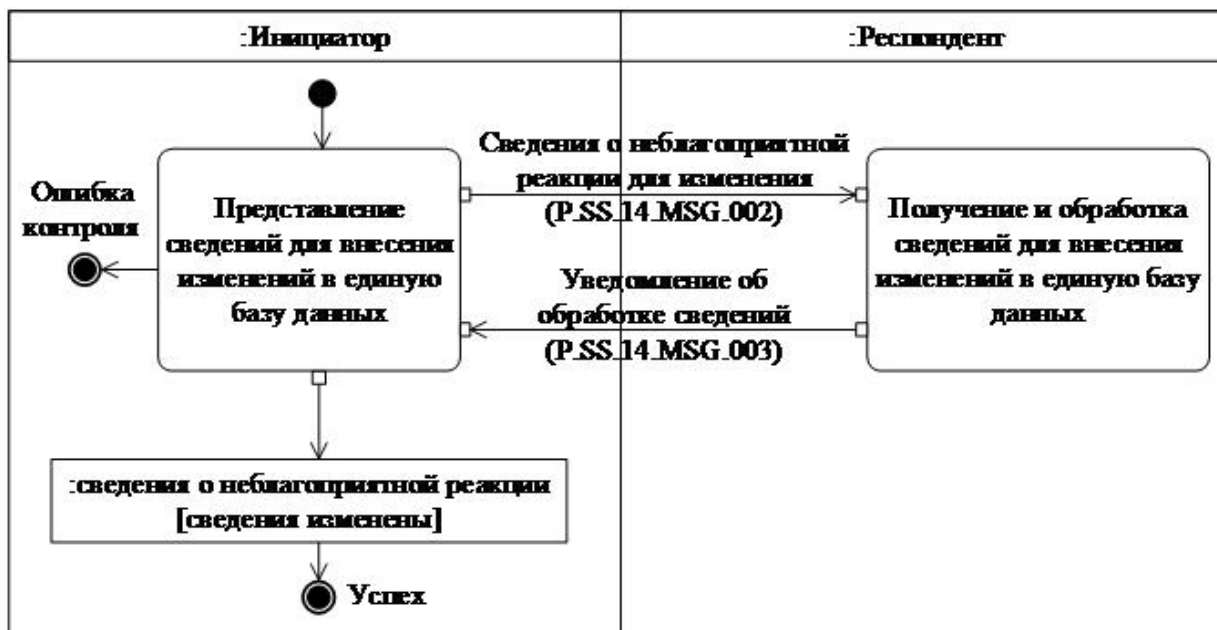


Рис. 5. Схема выполнения транзакции общего процесса "Изменение сведений в единой базе данных" (P.SS.14.TRN.002)

Таблица 6

Описание транзакции общего процесса "Изменение сведений в единой базе данных"  
(P.SS.14.TRN.002)

№ п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.SS.14.TRN.002
2	Наименование транзакции общего процесса	изменение сведений в единой базе данных
3	Шаблон транзакции общего процесса	запрос/ответ
4	Иницирующая роль	инициатор
5	Иницирующая операция	представление сведений для внесения изменений в единую базу данных
6	Реагирующая роль	респондент
7	Принимающая операция	получение и обработка сведений для внесения изменений в единую базу данных
8	Результат выполнения транзакции общего процесса	сведения о неблагоприятной реакции (P.SS.14.BEN.001): сведения изменены
9	Параметры транзакции общего процесса:	
	время для подтверждения получения	–
	время подтверждения принятия в обработку	15 минут
	время ожидания ответа	4 часа
	признак авторизации	да
	количество повторов	3
10	Сообщения транзакции общего процесса:	
	иницирующее сообщение	сведения о неблагоприятной реакции для изменения (P.SS.14.MSG.002)
	ответное сообщение	уведомление об обработке сведений (P.SS.14.MSG.003)
11	Параметры сообщений транзакции общего процесса:	
	признак ЭЦП	нет
	передача электронного документа с некорректной ЭЦП	–

3. Транзакция общего процесса "Получение информации о дате и времени обновления единой базы данных" (P.SS.14.TRN.003)

18. Транзакция общего процесса "Получение информации о дате и времени обновления единой базы данных" (P.SS.14.TRN.003) выполняется для получения инициатором от респондента информации о состоянии (дате и времени последнего обновления) сведений о неблагоприятных реакциях, содержащихся в единой базы данных, по запросу. Схема выполнения указанной транзакции общего процесса представлена на рисунке 6. Параметры транзакции общего процесса приведены в таблице 7.

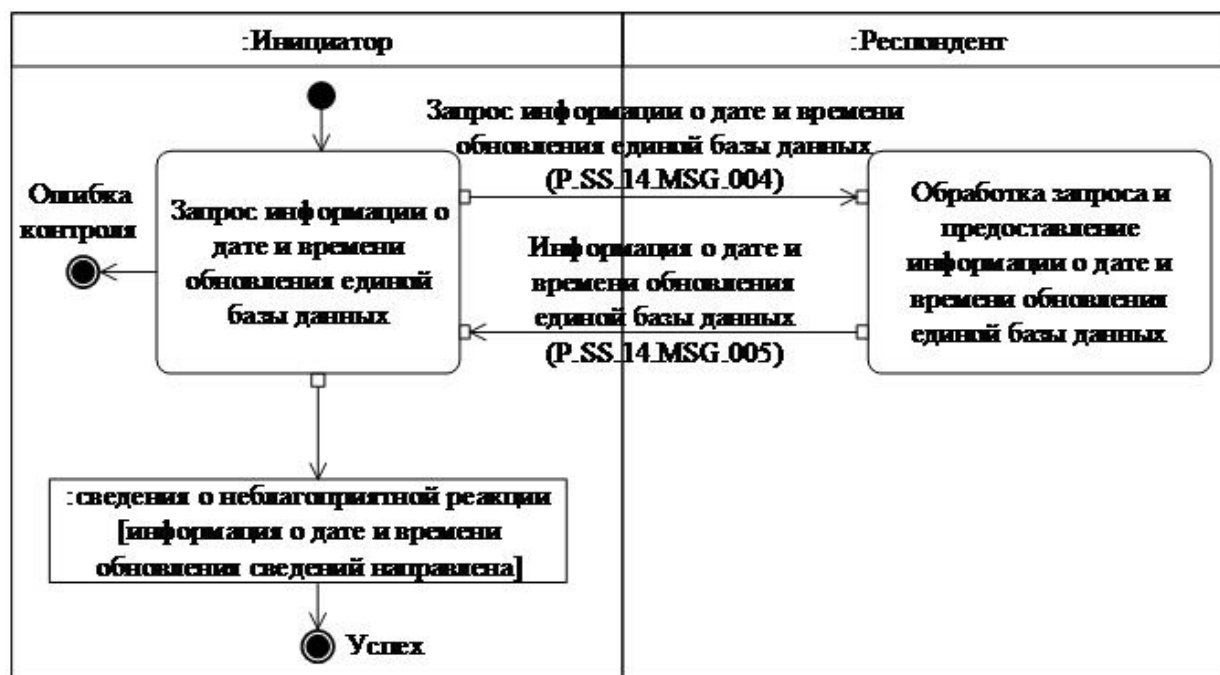


Рис. 6. Схема выполнения транзакции общего процесса "Получение информации о дате и времени обновления единой базы данных" (P.SS.14.TRN.003)

Таблица 7

Описание транзакции общего процесса "Получение информации о дате и времени обновления единой базы данных" (P.SS.14.TRN.003)

№ п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.SS.14.TRN.003
2	Наименование транзакции общего процесса	получение информации о дате и времени обновления единой базы данных
3	Шаблон транзакции общего процесса	вопрос/ответ
4	Иницирующая роль	инициатор
5	Иницирующая операция	запрос информации о дате и времени обновления единой базы данных
6	Реагирующая роль	респондент

7	Принимающая операция	обработка запроса и предоставление информации о дате и времени обновления единой базы данных
8	Результат выполнения транзакции общего процесса	сведения о неблагоприятной реакции (P.SS.14.BEN.001): информация о дате и времени обновления сведений направлена
9	Параметры транзакции общего процесса:	
	время для подтверждения получения	–
	время подтверждения принятия в обработку	–
	время ожидания ответа	4 часа
	признак авторизации	нет
	количество повторов	3
10	Сообщения транзакции общего процесса:	
	иницирующее сообщение	запрос информации о дате и времени обновления единой базы данных (P.SS.14.MSG.004)
	ответное сообщение	информация о дате и времени обновления единой базы данных (P.SS.14.MSG.005)
11	Параметры сообщений транзакции общего процесса:	
	признак ЭЦП	нет
	передача электронного документа с некорректной ЭЦП	–

4. Транзакция общего процесса "Получение сведений из единой базы данных" (P.SS.14.TRN.004)

19. Транзакция общего процесса "Получение сведений из единой базы данных" (P.SS.14.TRN.004) выполняется для получения инициатором от респондента сведений из единой базы данных по запросу. Схема выполнения указанной транзакции общего процесса представлена на рисунке 7. Параметры транзакции общего процесса приведены в таблице 8.

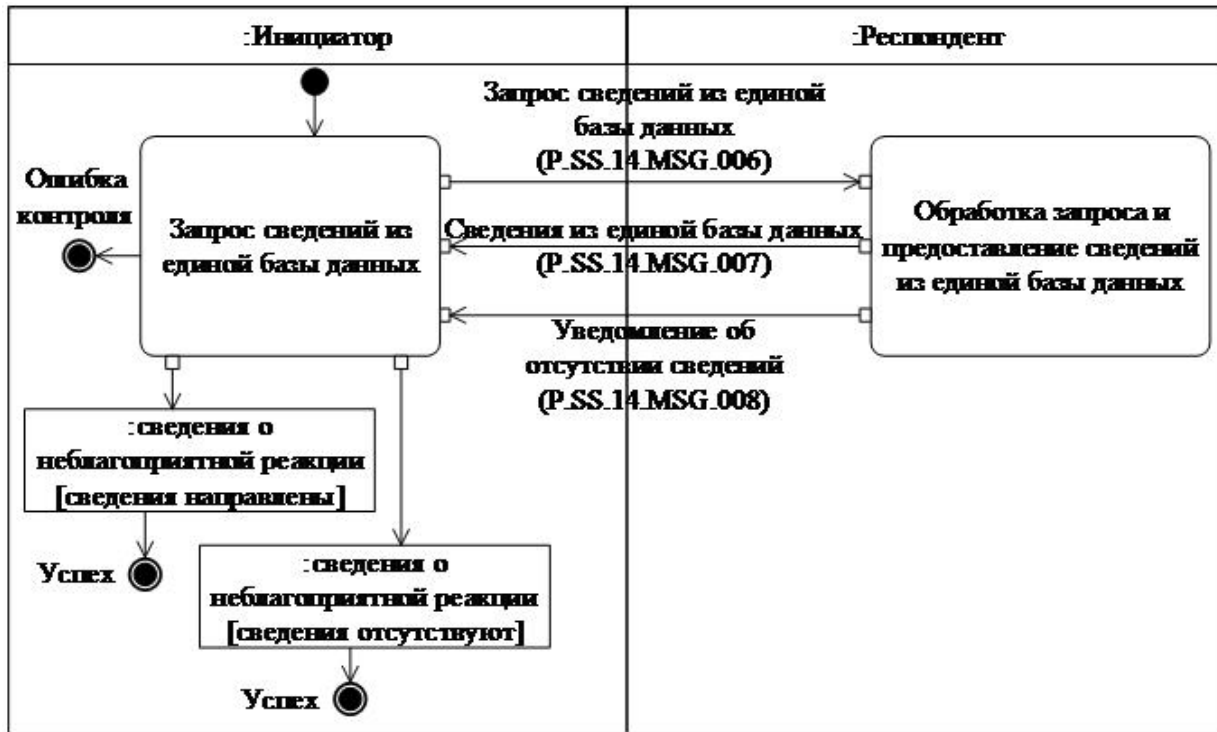


Рис. 7. Схема выполнения транзакции общего процесса "Получение сведений из единой базы данных" (P.SS.14.TRN.004)

Таблица 8

Описание транзакции общего процесса "Получение сведений из единой базы данных" (P.SS.14.TRN.004)

№ п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.SS.14.TRN.004
2	Наименование транзакции общего процесса	получение сведений из единой базы данных
3	Шаблон транзакции общего процесса	запрос/ответ
4	Иницирующая роль	инициатор
5	Иницирующая операция	запрос сведений из единой базы данных
6	Реагирующая роль	респондент
7	Принимающая операция	обработка запроса и предоставление сведений из единой базы данных
8	Результат выполнения транзакции общего процесса	сведения о неблагоприятной реакции (P.SS.14.BEN.001): сведения направлены сведения о неблагоприятной реакции (P.SS.14.BEN.001): сведения отсутствуют

9	Параметры транзакции общего процесса:	
	время для подтверждения получения	–
	время подтверждения принятия в обработку	15 минут
	время ожидания ответа	4 часа
	признак авторизации	нет
	количество повторов	3
10	Сообщения транзакции общего процесса:	
	иницирующее сообщение	запрос сведений из единой базы данных (P.SS.14.MSG.006)
	ответное сообщение	сведения из единой базы данных (P.SS.14.MSG.007) уведомление об отсутствии сведений (P.SS.14.MSG.008)
11	Параметры сообщений транзакции общего процесса:	
	признак ЭЦП	нет
	передача электронного документа с некорректной ЭЦП	–

5. Транзакция общего процесса "Получение изменений сведений из единой базы данных" (P.SS.14.TRN.005)

20. Транзакция общего процесса "Получение изменений сведений из единой базы данных" (P.SS.14.TRN.005) выполняется для получения инициатором от респондента изменений сведений из единой базы данных по запросу. Схема выполнения указанной транзакции общего процесса представлена на рисунке 8. Параметры транзакции общего процесса приведены в таблице 9.



Рис. 8. Схема выполнения транзакции общего процесса "Получение изменений сведений из единой базы данных" (P.SS.14.TRN.005)

Таблица 9

Описание транзакции общего процесса "Получение изменений сведений из единой базы данных" (P.SS.14.TRN.005)

№ п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.SS.14.TRN.005
2	Наименование транзакции общего процесса	получение изменений сведений из единой базы данных
3	Шаблон транзакции общего процесса	запрос/ответ
4	Иницирующая роль	инициатор
5	Иницирующая операция	запрос изменений сведений из единой базы данных
6	Реагирующая роль	респондент
7	Принимающая операция	обработка запроса и предоставление изменений сведений из единой базы данных
8	Результат выполнения транзакции общего процесса	сведения о неблагоприятной реакции (P.SS.14.BEN.001): изменения сведений направлены сведения о неблагоприятной реакции (P.SS.14.BEN.001): изменения сведений отсутствуют

9	Параметры транзакции общего процесса:	
	время для подтверждения получения	–
	время подтверждения принятия в обработку	15 минут
	время ожидания ответа	4 часа
	признак авторизации	нет
	количество повторов	3
10	Сообщения транзакции общего процесса:	
	иницирующее сообщение	запрос изменений сведений из единой базы данных (P.SS.14.MSG.009)
	ответное сообщение	уведомление об отсутствии сведений (P.SS.14.MSG.008) изменения сведений из единой базы данных (P.SS.14.MSG.010)
11	Параметры сообщений транзакции общего процесса:	
	признак ЭЦП	нет
	передача электронного документа с некорректной ЭЦП	–

## VIII. Порядок действий в нештатных ситуациях

21. При информационном взаимодействии в рамках общего процесса вероятны нештатные ситуации, когда обработка данных не может быть произведена в обычном режиме. Нештатные ситуации возникают при технических сбоях, истечении времени ожидания и в иных случаях. Для получения участником общего процесса комментариев о причинах возникновения нештатной ситуации и рекомендаций по ее разрешению предусмотрена возможность направления соответствующего запроса в службу поддержки интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза. Общие рекомендации по разрешению нештатной ситуации приведены в таблице 10.

22. Уполномоченный орган государства-члена проводит проверку сообщения, в связи с которым получено уведомление об ошибке, на соответствие Описанию форматов и структур электронных документов и сведений и требованиям к контролю сообщений, указанным в разделе IX настоящего Регламента. В случае если выявлено несоответствие указанным требованиям, уполномоченный орган государства-члена принимает все необходимые меры для устранения выявленной ошибки. В случае если несоответствий не выявлено, уполномоченный орган государства-члена направляет сообщение с описанием этой нештатной ситуации в службу поддержки интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза.

Таблица 10

Действия в нештатных ситуациях

Код нештатной ситуации	Описание нештатной ситуации	Причины нештатной ситуации	Описание действий при возникновении нештатной ситуации
1	2	3	4
P.EXC.002	инициатор двусторонней транзакции общего процесса не получил сообщение-ответ после истечения согласованного количества повторов	технические сбои в транспортной системе или системная ошибка программного обеспечения	необходимо направить запрос в службу технической поддержки национального сегмента, в котором было сформировано сообщение
P.EXC.004	инициатор транзакции общего процесса получил уведомление об ошибке	не синхронизированы справочники и классификаторы или не обновлены XML-схемы электронных документов (сведений)	инициатору транзакции общего процесса необходимо синхронизировать используемые справочники и классификаторы или обновить XML-схемы электронных документов (сведений). Если справочники и классификаторы синхронизированы, XML-схемы электронных документов (сведений) обновлены, необходимо направить запрос в службу поддержки принимающего участника

IX. Требования к заполнению электронных документов и сведений

23. Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения о неблагоприятных реакциях у животных" (R.HC.SS.14.001), передаваемых в сообщении "Сведения о неблагоприятной реакции для включения" (P.SS.14.MSG.001), приведены в таблице 11.

Таблица 11

Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения о неблагоприятных реакциях у животных" (R.HC.SS.14.001), передаваемых в сообщении "Сведения о неблагоприятной реакции для включения" (P.SS.14.MSG.001)

Код требования	Формулировка требования
1	в электронном сообщении должен присутствовать 1 экземпляр реквизита "Сведения о неблагоприятных реакциях у животных" (hccdo: VeterinaryItemUnfavorableReactionsDetails)

2	реквизит "Начальная дата и время" (csdo: StartDateTime) в составе сложного реквизита "Технологические характеристики записи общего ресурса" (ccdo:ResourceItemStatusDetails) является обязательным для заполнения
3	реквизит "Конечная дата и время" (csdo: EndDateTime) в составе сложного реквизита "Технологические характеристики записи общего ресурса" (ccdo:ResourceItemStatusDetails) не заполняется
4	если реквизит "Код страны" (csdo: UnifiedCountryCode) в составе любых сложных реквизитов заполнен, то его значение должно соответствовать коду страны из классификатора стран мира, указанного в разделе VII Правил информационного взаимодействия
5	значение атрибута "идентификатор справочника (классификатора)" (атрибут codeListId) в составе заполненного реквизита "Код страны" (csdo: UnifiedCountryCode), входящего в состав любых сложных реквизитов, должно содержать кодовое обозначение "2021"
6	в составе сложного реквизита "Сведения о неблагоприятных реакциях у животных" (hcsdo: VeterinaryItemUnfavorableReactionsDetails) должны быть заполнены следующие реквизиты: "Регистрационный номер товара ветеринарного назначения" (hcsdo:VeterinaryItemRegistrationId), "Код статуса" (csdo:StatusCode), "Сведения о товаре ветеринарного назначения" (hcsdo: VeterinaryItemDetails)
7	в составе сложного реквизита "Сведения о товаре ветеринарного назначения" (hcsdo: VeterinaryItemDetails) реквизиты "Сведения о форме выпуска товара ветеринарного назначения" (hcsdo: VeterinaryItemPackageFormDetails) и "Номер серии товара ветеринарного назначения" (hcsdo: VeterinaryItemBatchNumberId) должны быть заполнены, а реквизиты "Сведения о наименовании товара ветеринарного назначения или его составляющей части" (hcsdo: VeterinaryDrugNameDetails), "Код класса опасности химического вещества" (hcsdo: ChemicalHazardClassCode), "Код особой характеристики продукта" (hcsdo: SpecialCharacteristicsProductCode), "Код фармакотерапевтической группы" (hcsdo: PharmacologicalGroupCode), "Наименование фармакотерапевтической группы" (hcsdo: PharmacologicalGroupName), "Сведения о назначении (области применения) товара ветеринарного назначения" (hcsdo: VeterinaryItemApplicationFieldDetails), "Дата

	производства" (hcsdo:ManufacturingDate), "Дата окончания срока годности продукта" (csdo:ProductShelfLifeEndDate) не заполняются
8	если реквизит "Код лекарственной формы" (hcsdo: DosageFormCode) заполнен, то его значение должно соответствовать коду из номенклатуры лекарственных форм, указанной в разделе VII Правил информационного взаимодействия
9	значение атрибута "идентификатор справочника (классификатора)" (атрибут codeListId) в составе заполненного реквизита "Код лекарственной формы" (hcsdo: DosageFormCode), должно содержать кодовое обозначение "2057"
10	если реквизиты "Величина единицы дозирования (концентрации)" (hcsdo: DosageUnitMeasure) или "Дозировка (концентрация)" (hcsdo: SubstanceMeasure) заполнены, то в их составе должен быть заполнен атрибут "код единицы измерения дозировки и концентрации" (атрибут SubstanceMeasureCode), либо "наименование единицы измерения дозировки и концентрации" (атрибут SubstanceMeasureName)
11	если атрибут "код типа величины дозировки (концентрации)" (атрибут SubstanceMeasureTypeCode) заполнен, то его значение должно соответствовать одному из следующих значений: 01 – указана точная величина дозировки; 02 – величина дозировки меньше либо равна указанному значению; 03 – величина дозировки больше либо равна указанному значению; 04 – величина дозировки меньше указанного значения; 05 – величина дозировки больше указанного значения
12	если реквизит "Сведения о единице дозирования состава лекарственного препарата" (hcsdo: DrugDosageUnitDetails) заполнен, то в его составе должен быть заполнен реквизит "Код вида единицы выражения состава лекарственного препарата" (hcsdo: DrugDosageUnitKindCode) или реквизит "Наименование вида единицы выражения состава лекарственного препарата" (hcsdo: DosageUnitKindName)
	если реквизит "Код вида единицы выражения состава лекарственного препарата" (hcsdo: DrugDosageUnitKindCode) заполнен, то его значение должно соответствовать одному из следующих значений: 01 – дозировка указана на единицу лекарственной формы; 02 – дозировка указана на единицу дозирования; 03 – дозировка указана на единицу массы;

13	<p>04 – дозировка указана на единицу объема;  05 – дозировка указана на общее количество лекарственного средства в первичной упаковке;  06 – дозировка указана на единицу объема после растворения;  07 – дозировка указана на единицу объема перед разведением;  08 – дозировка указана на единицу времени;  09 – дозировка указана на единицу лекарственной формы, совпадающую с единицей дозирования</p>
14	<p>если атрибут "код единицы измерения дозировки и концентрации" (атрибут SubstanceMeasureCode) заполнен, то его значение должно соответствовать коду из классификатора единиц измерения дозировки и концентрации действующих веществ в составе лекарственных препаратов, указанного в разделе VII Правил информационного взаимодействия, а атрибут "идентификатор справочника (классификатора)" (атрибут codeListId) должен содержать значение "2044"</p>
15	<p>в составе сложного реквизита "Сведения о производителе товара ветеринарного назначения или его составляющей части" (hccdo:VeterinaryItemManufacturingAuthorizationHolderDetails) реквизиты "Код страны" (csdo:UnifiedCountryCode) и "Наименование хозяйствующего субъекта" (csdo:BusinessEntityName) заполняются обязательно</p>
16	<p>если реквизит "Код организационно-правовой формы" (csdo:BusinessEntityTypeCode) заполнен, то его значение должно соответствовать коду из классификатора организационно-правовых форм, указанного в разделе VII Правил информационного взаимодействия</p>
17	<p>значение атрибута "Идентификатор справочника (классификатора)" (атрибут codeListId) в составе заполненного реквизита "Код организационно-правовой формы" (csdo:BusinessEntityTypeCode), должно содержать кодовое обозначение "2049"</p>
18	<p>если атрибут "метод идентификации" (атрибут kindId) заполнен, то его значение должно соответствовать коду из справочника методов идентификации хозяйствующих субъектов при их государственной регистрации в государствах - членах Евразийского экономического союза, указанного в разделе VII Правил информационного взаимодействия</p>
	<p>если реквизит "Код вида адреса" (csdo:AddressKindCode) в составе сложного реквизита "</p>

19	<p>Адрес" (csdo:SubjectAddressDetails) заполнен, то его значение должно соответствовать одному из следующих значений:</p> <p>"1" – адрес регистрации;</p> <p>"2" – фактический адрес</p>
20	<p>если реквизит "Код вида связи" (csdo:CommunicationChannelCode) в составе сложного реквизита "Контактный реквизит" (csdo:CommunicationDetails) заполнен, то его значение должно соответствовать коду вида связи из перечня видов средств (каналов) связи, указанного в разделе VII Правил информационного взаимодействия</p>
21	<p>значение реквизита "Код статуса" (csdo:StatusCode) в составе сложного реквизита "Сведения о неблагоприятных реакциях у животных" (hcsdo:VeterinaryItemUnfavorableReactionsDetails) должно соответствовать значению кода статуса предоставляемых данных из справочника информационных статусов предоставляемых данных по неблагоприятным реакциям, выявленным у животных при применении товаров ветеринарного назначения, а значение атрибута "Идентификатор справочника (классификатора)" (атрибут codeListId) в его составе должно соответствовать значению кода указанного справочника в реестре нормативно-справочной информации Союза. При отсутствии справочника информационных статусов предоставляемых данных по неблагоприятным реакциям, выявленным у животных при применении товаров ветеринарного назначения, в реестре нормативно-справочной информации Союза значение реквизита "Код статуса" (csdo:StatusCode) должно соответствовать одному из следующих значений:</p> <p>"01" – нежелательная реакция;</p> <p>"02" – нежелательная непредвиденная реакция;</p> <p>"03" – нежелательная серьезная реакция;</p> <p>"04" – побочное действие;</p> <p>"05" – побочное действие, не предусмотренное инструкцией по применению ветеринарного лекарственного препарата;</p> <p>"06" – неэффективность ветеринарного лекарственного препарата;</p> <p>"07" – индивидуальная непереносимость;</p> <p>"08" – иное</p>
22	<p>если значение реквизита "Код статуса" (csdo:StatusCode) соответствует значению "08", то реквизиты "Наименование вида нежелательной (неблагоприятной) реакции" (hcsdo:AdverseReactionName) и "Описание" (csdo:DescriptionText) должны быть заполнены</p>

23		если значение реквизита "Код вида товара ветеринарного назначения" (hcsdo:VeterinaryItemKindCode) соответствует значению "01", то в составе сложного реквизита "Сведения о товаре ветеринарного назначения" (hcsdo:VeterinaryItemDetails) реквизит "Код лекарственной формы" (hcsdo:DosageFormCode) должен быть заполнен
24		реквизит "Код вида товара ветеринарного назначения" (hcsdo:VeterinaryItemKindCode) должен быть заполнен, его значение должно соответствовать одному из следующих значений: 01 – ветеринарный лекарственный препарат; 06 – кормовая добавка
25		реквизит "Регистрационный номер товара ветеринарного назначения" (hcsdo:VeterinaryItemRegistrationId) должен быть заполнен сведениями из состава единого реестра, формируемого в рамках общего процесса "Формирование, ведение и использование единого реестра зарегистрированных ветеринарных лекарственных препаратов, кормовых добавок для животных и не вступающих в непосредственный контакт с животными диагностических, дезинфицирующих, дезинсекционных и дезакарицидных средств ветеринарного назначения Евразийского экономического союза"
26		при заполнении реквизита "Адрес" (csdo:ObjectAddressDetails) в его составе должны быть заполнены реквизиты "Код страны" (csdo:UnifiedCountryCode), "Город" (csdo:CityName) или "Населенный пункт" (csdo:SettlementName), "Улица" (csdo:StreetName) и "Номер дома" (csdo:BuildingNumberId)
27		в составе сложного реквизита "Сведения о производителе товара ветеринарного назначения или его составляющей части" (hcsdo:VeterinaryItemManufacturingAuthorizationHolderDetails) реквизиты "Сведения о производственной площадке товара ветеринарного назначения или его составляющей части" (hcsdo:VeterinaryItemManufacturingAreaDetails), "Код страны" (csdo:CountryCode) и "Регистрационный номер записи" (hcsdo:RecordRegistrationNumberId) не заполняются
28		при заполнении реквизита "Адрес" (csdo:SubjectAddressDetails) в его составе должны быть заполнены реквизиты "Код вида адреса" (csdo:AddressKindCode), "Код страны" (csdo:UnifiedCountryCode), "Город" (csdo:CityName) или "

	Населенный пункт" (csdo:SettlementName), "Улица" (csdo:StreetName) и "Номер дома" (csdo:BuildingNumberId)
29	в сведениях о товаре ветеринарного назначения" (hccdo:VeterinaryItemDetails) должен присутствовать только 1 экземпляр реквизита "Сведения о производителе товара ветеринарного назначения или его составляющей части" (hccdo:VeterinaryItemManufacturingAuthorizationHolderDetails)
30	в составе сложного реквизита "Сведения о форме выпуска товара ветеринарного назначения" (hccdo:VeterinaryItemPackageFormDetails) реквизиты "Описание промежуточной упаковки товара ветеринарного назначения" (hcsdo:VeterinaryItemMiddlePackageText), "Описание материала первичной упаковки товара ветеринарного назначения" (hcsdo:VeterinaryItemPackageMaterialText), "Сведения о комплектующем устройстве в составе вторичной (потребительской) упаковки товара ветеринарного назначения" (hccdo:VeterinaryItemComponentDetails) и "Признак наличия набора упакованных единиц во вторичной упаковке товара ветеринарного назначения" (hcsdo:VeterinaryItemSetIndicator) не заполняются
31	если реквизит "Код вида первичной упаковки товара ветеринарного назначения" (hcsdo:VeterinaryItemPackageFirstlyKindCode) заполнен, то его значение должно соответствовать коду из классификатора видов первичных упаковок лекарственных средств, указанного в разделе VII Правил информационного взаимодействия
32	значение атрибута "идентификатор справочника (классификатора)" (атрибут codeListId) в составе заполненного реквизита "Код вида первичной упаковки товара ветеринарного назначения" (hcsdo:VeterinaryItemPackageFirstlyKindCode), должно содержать кодовое обозначение "2045"
33	если реквизит "Код вида вторичной (потребительской) упаковки товара ветеринарного назначения" (hcsdo:VeterinaryItemSecondaryPackageKindCode) заполнен, то его значение должно соответствовать коду из классификатора видов вторичных (потребительских) упаковок лекарственных средств, указанного в разделе VII Правил информационного взаимодействия
34	значение атрибута "идентификатор справочника (классификатора)" (атрибут codeListId) в составе заполненного реквизита "Код вида вторичной (потребительской) упаковки товара ветеринарного

	<p>назначения" (hcsdo: VeterinaryItemSecondaryPackageKindCode), должно содержать кодовое обозначение "2046"</p>
35	<p>если реквизит "Признак нерасфасованной продукции (in bulk)" (hcsdo:InbulkIndicator) соответствует значению "0 - продукция не является нерасфасованной", то в составе сложного реквизита "Сведения о количестве препарата (средства) в упаковке товара ветеринарного назначения" (hcsdo: VeterinaryItemPackageMeasureDetails) реквизит "Количество в упаковке препарата (средства)" (hcsdo: VeterinaryItemPackageMeasure) обязателен для заполнения, а реквизиты "Нижняя граница интервала количества в упаковке препарата (средства), входящего в состав товара ветеринарного назначения" (hcsdo: VeterinaryItemPackageLowerLimitMeasure), "Верхняя граница интервала количества в упаковке препарата (средства), входящего в состав товара ветеринарного назначения" (hcsdo: VeterinaryItemPackageUpperLimitMeasure) не заполняются</p>
36	<p>если реквизит "Признак нерасфасованной продукции (in bulk)" (hcsdo:InbulkIndicator) соответствует значению "1 - продукция является нерасфасованной", то в составе сложного реквизита "Сведения о количестве препарата (средства) в упаковке товара ветеринарного назначения" (hcsdo: VeterinaryItemPackageMeasureDetails) реквизиты "Нижняя граница интервала количества в упаковке препарата (средства), входящего в состав товара ветеринарного назначения" (hcsdo: VeterinaryItemPackageLowerLimitMeasure), "Верхняя граница интервала количества в упаковке препарата (средства), входящего в состав товара ветеринарного назначения" (hcsdo: VeterinaryItemPackageUpperLimitMeasure) обязательны для заполнения, а реквизит "Количество в упаковке препарата (средства)" (hcsdo: VeterinaryItemPackageMeasure) не заполняется</p>
37	<p>если атрибут "единица измерения" (атрибут measurementUnitCode) заполнен, то его значение должно соответствовать коду из классификатора единиц измерения и счета Евразийского экономического союза, указанного в разделе VII Правил информационного взаимодействия, а атрибут "идентификатор справочника (классификатора)" (атрибут measurementUnitCodeListId) должен содержать значение "2064"</p>
	<p>если реквизит "Признак нерасфасованной продукции (in bulk)" (hcsdo:InbulkIndicator) соответствует значению "0 - продукция не является</p>

38	нерасфасованной", то реквизит "Файл с фотографией (фотографиями) макетов упаковок" (hcsdo:PackageLayoutPhotoBinaryText) должен быть заполнен
39	в единой базе данных не должна содержаться запись , в которой совокупность значений реквизитов "Код страны" (csdo:UnifiedCountryCode), "Регистрационный номер записи" (hcsdo:RecordRegistrationNumberId) и "Код вида товара ветеринарного назначения" (hcsdo:VeterinaryItemKindCode) в составе сложного реквизита "Сведения о неблагоприятных реакциях у животных" (hcsdo:VeterinaryItemUnfavorableReactionsDetails) совпадают с переданными

24. Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения о неблагоприятных реакциях у животных" (R.HC.SS.14.001), передаваемых в сообщении "Сведения о неблагоприятной реакции для изменения" (P.SS.14.MSG.002), приведены в таблице 12.

Таблица 12

Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения о неблагоприятных реакциях у животных" (R.HC.SS.14.001), передаваемых в сообщении "Сведения о неблагоприятной реакции для изменения" (P.SS.14.MSG.002)

Код требования	Формулировка требования
1-38	соответствуют требованиям 1-38 таблицы 11 настоящего Регламента (значения кодов требований в таблице 11 и таблице 12 совпадают)
39	в сведениях единой базы данных должна содержаться запись, в которой значения реквизитов "Регистрационный номер записи" (hcsdo:RecordRegistrationNumberId), "Код страны" (csdo:UnifiedCountryCode) и "Код вида товара ветеринарного назначения" (hcsdo:VeterinaryItemKindCode) в составе сложного реквизита "Сведения о неблагоприятных реакциях у животных" (hcsdo:VeterinaryItemUnfavorableReactionsDetails) совпадают со значениями соответствующих реквизитов в составе сообщения, значение реквизита "Начальная дата и время" (csdo:StartDateTime) меньше значения

соответствующего реквизита в составе сообщения, а реквизит "Конечная дата и время" (csdo: EndDateTime) в составе сложного реквизита "Технологические характеристики записи общего ресурса" (csdo: ResourceItemStatusDetails) не заполнен
--

3. Регламент информационного взаимодействия между компетентными органами государств – членов Евразийского экономического союза при реализации средствами интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза общего процесса "Формирование, ведение и использование единой информационной базы данных по неблагоприятным реакциям у животных, выявленным при применении ветеринарных лекарственных препаратов на территориях государств – членов Евразийского экономического союза", утвержденный указанным Решением, изложить в следующей редакции:

"УТВЕРЖДЕН  
Решением Коллегии Евразийской  
экономической комиссии  
от 30 мая 2023 г. № 70  
(в редакции Решения Коллегии  
Евразийской экономической комиссии  
от 10 марта 2026 г. № 27)

## **Регламент**

**информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств – членов Евразийского экономического союза при реализации средствами интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза общего процесса "Формирование, ведение и использование единой информационной базы данных по неблагоприятным реакциям у животных, выявленным при применении ветеринарных лекарственных препаратов на территориях государств – членов Евразийского экономического союза"**

### **I. Общие положения**

1. Настоящий Регламент разработан в соответствии со следующими международными договорами и актами, составляющими право Евразийского экономического союза (далее – Союз):

Договор о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года;

Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 21 января 2022 г. № 1 "О Правилах регулирования обращения ветеринарных лекарственных средств на таможенной территории Евразийского экономического союза" (в редакции Решения Совета Евразийской экономической комиссии от 22 апреля 2024 г. № 36);

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 6 ноября 2014 г. № 200 "О технологических документах, регламентирующих информационное взаимодействие при реализации средствами интегрированной информационной системы внешней и взаимной торговли общих процессов";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 27 января 2015 г. № 5 "Об утверждении Правил электронного обмена данными в интегрированной информационной системе внешней и взаимной торговли";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 14 апреля 2015 г. № 29 "О перечне общих процессов в рамках Евразийского экономического союза и внесении изменения в Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 19 августа 2014 г. № 132";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 9 июня 2015 г. № 63 "О Методике анализа, оптимизации, гармонизации и описания общих процессов в рамках Евразийского экономического союза";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 28 сентября 2015 г. № 125 "Об утверждении Положения об обмене электронными документами при трансграничном взаимодействии органов государственной власти государств – членов Евразийского экономического союза между собой и с Евразийской экономической комиссией".

## **II. Область применения**

2. Настоящий Регламент разработан в целях обеспечения единообразного применения участниками общего процесса порядка и условий выполнения транзакций общего процесса "Формирование, ведение и использование единой информационной базы данных по неблагоприятным реакциям у животных, выявленным при применении ветеринарных лекарственных препаратов на территориях государств – членов Евразийского экономического союза" (далее – общий процесс).

3. Настоящий Регламент определяет требования к порядку и условиям выполнения операций общего процесса, непосредственно направленных на реализацию информационного взаимодействия между участниками общего процесса.

4. Настоящий Регламент применяется участниками общего процесса при контроле за порядком выполнения процедур и операций в рамках общего процесса, а также при проектировании, разработке и доработке компонентов информационных систем, обеспечивающих реализацию этого общего процесса.

## **III. Основные понятия**

5. Для целей настоящего Регламента используются понятия, которые означают следующее:

"авторизация" – предоставление определенному участнику общего процесса прав на выполнение определенных действий;

"реквизит электронного документа (сведений)" – единица данных электронного документа (сведений), которая в определенном контексте считается неразделимой;

"состояние информационного объекта общего процесса" – свойство, характеризующее информационный объект на определенной стадии его жизненного цикла, изменяющееся при выполнении операций общего процесса.

Понятия "инициатор", "иницирующая операция", "принимающая операция", "респондент", "сообщение общего процесса" и "транзакция общего процесса", используемые в настоящем Регламенте, применяются в значениях, определенных Методикой анализа, оптимизации, гармонизации и описания общих процессов в рамках Евразийского экономического союза, утвержденной Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 9 июня 2015 г. № 63.

Иные понятия, используемые в настоящем Регламенте, применяются в значениях, определенных в пункте 4 Правил информационного взаимодействия при реализации средствами интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза общего процесса "Формирование, ведение и использование единой информационной базы данных по неблагоприятным реакциям у животных, выявленным при применении ветеринарных лекарственных препаратов на территориях государств – членов Евразийского экономического союза", утвержденных Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 30 мая 2023 г. № 70 (далее – Правила информационного взаимодействия).

#### **IV. Основные сведения об информационном взаимодействии в рамках общего процесса**

##### **1. Участники информационного взаимодействия**

6. Перечень ролей участников информационного взаимодействия в рамках общего процесса приведен в таблице 1.

Таблица 1

##### **Перечень ролей участников информационного взаимодействия**

Наименование роли	Описание роли	Участник, выполняющий роль
1	2	3
Владелец сведений	осуществляет формирование и ведение национального информационного ресурса; направляет уведомление о выявлении неблагоприятной реакции от уполномоченного органа	уполномоченный орган (P.SS.14. АСТ.001)

Потребитель сведений	осуществляет формирование и ведение национального информационного ресурса; получает уведомление о выявлении неблагоприятной реакции от уполномоченного органа	уведомляемый уполномоченный орган (P.SS.14.ACT.002)
----------------------	---	---

## 2. Структура информационного взаимодействия

7. Информационное взаимодействие в рамках общего процесса осуществляется между уполномоченными органами государств – членов Союза (далее – уполномоченный орган государства-члена) в соответствии с процедурой общего процесса "Информационное взаимодействие при уведомлении уполномоченных органов".

Структура информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств – членов представлена на рисунке 1.



**Рис. 1. Структура информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств – членов**

8. Информационное взаимодействие между уполномоченными органами государств – членов реализуется в рамках общего процесса. Структура общего процесса определена в Правилах информационного взаимодействия.

9. Информационное взаимодействие определяет порядок выполнения транзакций общего процесса, каждая из которых представляет собой обмен сообщениями в целях синхронизации состояний информационного объекта общего процесса между участниками общего процесса. Для каждого информационного взаимодействия определены взаимосвязи между операциями и соответствующими таким операциям транзакциями общего процесса.

10. При выполнении транзакции общего процесса инициатор в рамках осуществляемой им операции (инициирующей операции) направляет респонденту сообщение-запрос, в ответ на которое респондент в рамках осуществляемой им операции (принимавшей операции) может направить или не направить

сообщение-ответ в зависимости от шаблона транзакции общего процесса. Структура данных в составе сообщения должна соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений, используемых для реализации средствами интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза общего процесса "Формирование, ведение и использование единой информационной базы данных по неблагоприятным реакциям у животных, выявленным при применении ветеринарных лекарственных препаратов на территориях государств – членов Евразийского экономического союза", утвержденному Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 30 мая 2023 г. № 70 (далее – Описание форматов и структур электронных документов и сведений).

11. Транзакции общего процесса выполняются в соответствии с заданными параметрами транзакций общего процесса, как это определено настоящим Регламентом

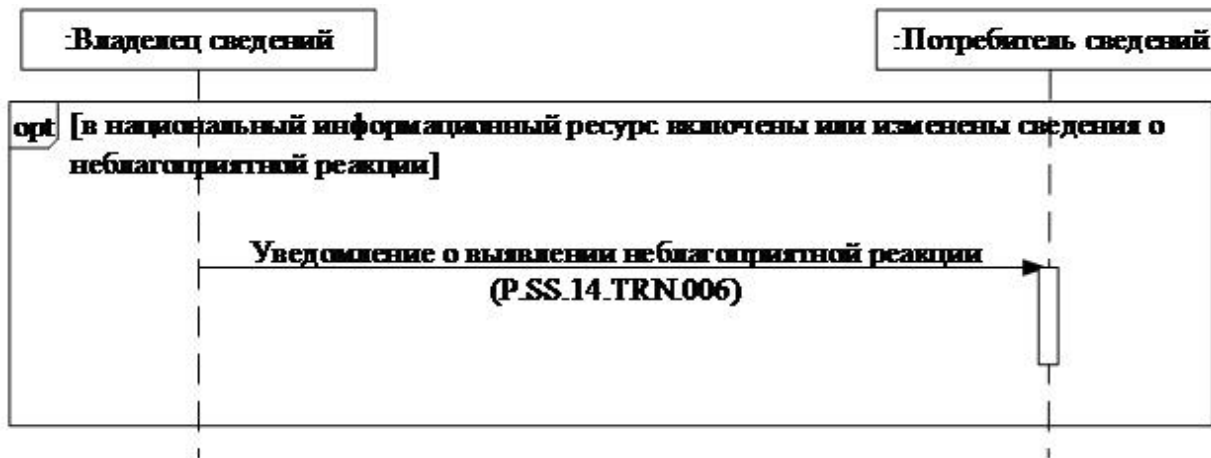
12. В целях выполнения процедур маршрутизации сообщений в условиях, когда одну роль могут исполнять несколько участников общего процесса, при формировании логического адреса участника общего процесса дополнительно указывается идентификатор органа государственной власти государства-члена либо уполномоченной им организации в соответствии с пунктом 52 Правил электронного обмена данными в интегрированной информационной системе внешней и взаимной торговли, утвержденных решением Коллегии Комиссии от 27 января 2015 г. № 5.

Идентификатор органа государственной власти государства-члена либо уполномоченной им организации указывается в соответствии со справочником, указанным в разделе VII Правил информационного взаимодействия.

## **V. Информационное взаимодействие в рамках групп процедур**

### **1. Информационное взаимодействие при уведомлении уполномоченных органов**

13. Схема выполнения транзакций общего процесса при уведомлении уполномоченных органов представлена на рисунке 2. Для каждой процедуры общего процесса в таблице 2 приведена связь между операциями, промежуточными и результирующими состояниями информационных объектов общего процесса и транзакциями общего процесса.



**Рис. 2. Схема выполнения транзакций общего процесса при уведомлении уполномоченных органов**

Таблица 2

**Перечень транзакций общего процесса при уведомлении уполномоченных органов**

№ п/п	Операция, выполняемая инициатором	Промежуточное состояние информационного объекта общего процесса	Операция, выполняемая респондентом	Результирующее состояние информационного объекта общего процесса	Транзакция общего процесса
1	2	3	4	5	6
1	Уведомление о выявлении неблагоприятной реакции (P.SS.14.PRC.006)				
1.1	Направление уведомления о выявлении неблагоприятной реакции (P.SS.14.OPR.018)	—	прием и обработка уведомления о выявлении неблагоприятной реакции (P.SS.14.OPR.019)	сведения о неблагоприятной реакции (P.SS.14.BEN.001): уведомление направлено	уведомление о выявлении неблагоприятной реакции (P.SS.14.TRN.006)

**VI. Описание сообщений общего процесса**

14. Перечень сообщений общего процесса, передаваемых в рамках информационного взаимодействия при реализации общего процесса, приведен в таблице 3. Структура данных в составе сообщения должна соответствовать Описанию форматов и структур электронных документов и сведений. Ссылка на соответствующую структуру в Описании форматов и структур электронных документов и сведений устанавливается по значению графы 3 таблицы 3.

Таблица 3

**Перечень сообщений общего процесса**

Кодовое обозначение	Наименование	Структура электронного документа (сведений)
---------------------	--------------	---

1	2	3
P.SS.14.MSG.011	уведомление о выявлении неблагоприятной реакции	сведения о неблагоприятных реакциях у животных (R.HC.SS.14.001)

## VII. Описание транзакций общего процесса

### 1. Транзакция общего процесса "Уведомление о выявлении неблагоприятной реакции" (P.SS.14.TRN.006)

15. Транзакция общего процесса "Уведомление о выявлении неблагоприятной реакции" (P.SS.14.TRN.006) выполняется для для уведомления инициатором респондента о выявлении неблагоприятной реакции на территории государства-члена. Схема выполнения указанной транзакции общего процесса представлена на рисунке 3. Параметры транзакции общего процесса приведены в таблице 4.

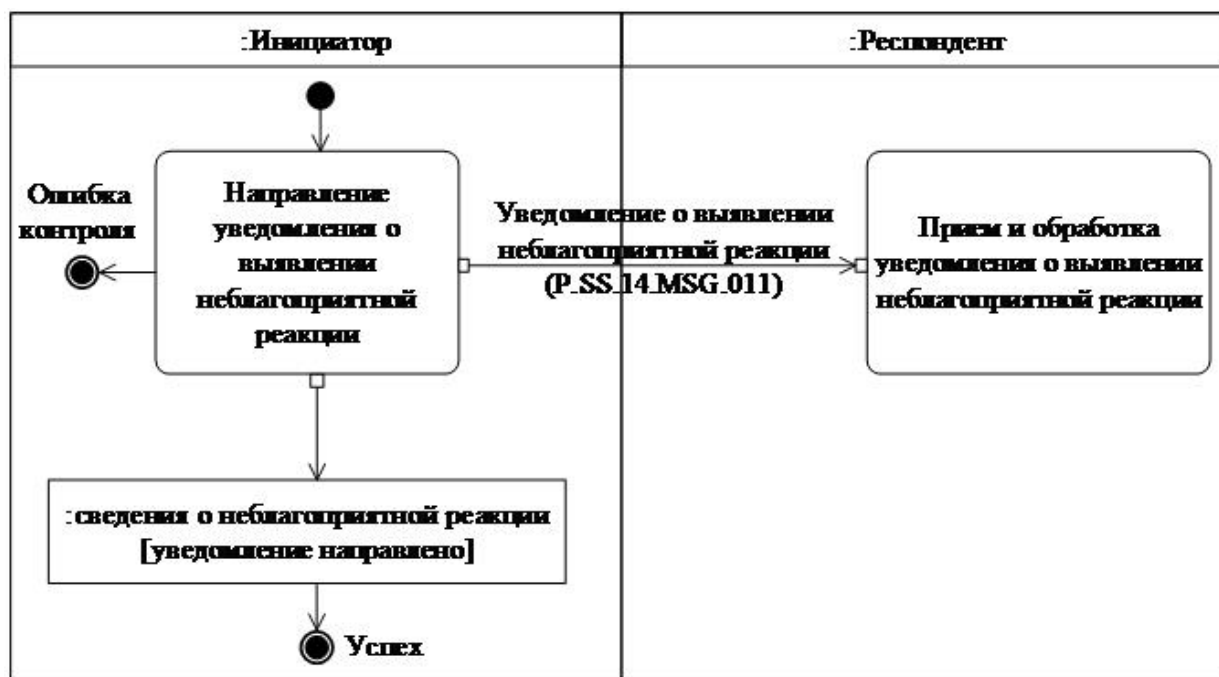


Рис. 3. Схема выполнения транзакции общего процесса "Уведомление о выявлении неблагоприятной реакции" (P.SS.14.TRN.006)

Таблица 4

### Описание транзакции общего процесса "Уведомление о выявлении неблагоприятной реакции" (P.SS.14.TRN.006)

№ п/п	Обязательный элемент	Описание
1	2	3
1	Кодовое обозначение	P.SS.14.TRN.006
2	Наименование транзакции общего процесса	уведомление о выявлении неблагоприятной реакции

3	Шаблон транзакции общего процесса	оповещение
4	Иницирующая роль	инициатор
5	Иницирующая операция	направление уведомления о выявлении неблагоприятной реакции
6	Реагирующая роль	респондент
7	Принимающая операция	прием и обработка уведомления о выявлении неблагоприятной реакции
8	Результат выполнения транзакции общего процесса	сведения о неблагоприятной реакции (P.SS.14.BEN.001): уведомление направлено
9	Параметры транзакции общего процесса:	
	время для подтверждения получения	15 мин
	время подтверждения принятия в обработку	–
	время ожидания ответа	–
	признак авторизации	да
	количество повторов	3
10	Сообщения транзакции общего процесса:	
	иницирующее сообщение	уведомление о выявлении неблагоприятной реакции (P.SS.14.MSG.011)
	ответное сообщение	нет
11	Параметры сообщений транзакции общего процесса:	
	признак ЭЦП	нет
	передача электронного документа с некорректной ЭЦП	–

## **VIII. Порядок действий в нештатных ситуациях**

16. При информационном взаимодействии в рамках общего процесса вероятны нештатные ситуации, когда обработка данных не может быть произведена в обычном режиме. Нештатные ситуации возникают при технических сбоях, истечении времени ожидания и в иных случаях. Для получения участником общего процесса комментариев о причинах возникновения нештатной ситуации и рекомендаций по ее разрешению предусмотрена возможность направления соответствующего запроса в службу поддержки интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза. Общие рекомендации по разрешению нештатной ситуации приведены в таблице 5.

17. Уполномоченный орган государства-члена проводит проверку сообщения, в связи с которым получено уведомление об ошибке, на соответствие Описанию форматов и структур электронных документов и сведений и требованиям к контролю сообщений, указанным в разделе IX настоящего Регламента. В случае если выявлено несоответствие указанным требованиям, уполномоченный орган государства-члена принимает все необходимые меры для устранения выявленной ошибки. В случае если несоответствий не выявлено, уполномоченный орган государства-члена направляет сообщение с описанием этой нештатной ситуации в службу поддержки интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза.

Таблица 5

### Действия в нештатных ситуациях

Код нештатной ситуации	Описание нештатной ситуации	Причины нештатной ситуации	Описание действий при возникновении нештатной ситуации
1	2	3	4
P.EXC.002	инициатор двусторонней транзакции общего процесса не получил сообщение-ответ после истечения согласованного количества повторов	технические сбои в транспортной системе или системная ошибка программного обеспечения	необходимо направить запрос в службу технической поддержки национального сегмента, в котором было сформировано сообщение
P.EXC.004	инициатор транзакции общего процесса получил уведомление об ошибке	не синхронизированы справочники и классификаторы или не обновлены XML-схемы электронных документов (сведений)	инициатору транзакции общего процесса необходимо синхронизировать используемые справочники и классификаторы или обновить XML-схемы электронных документов (сведений). Если справочники и классификаторы синхронизированы, XML-схемы электронных документов (сведений) обновлены, необходимо направить запрос в службу поддержки принимающего участника

### IX. Требования к заполнению электронных документов и сведений

18. Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения о неблагоприятных реакциях у животных" (R.HC.SS.14.001), передаваемых в сообщении "Уведомление о выявлении неблагоприятной реакции" (P.SS.14.MSG.011), приведены в таблице 6.

Таблица 6

**Требования к заполнению реквизитов электронных документов (сведений) "Сведения о неблагоприятных реакциях у животных" (R.HC.SS.14.001), передаваемых в сообщении "Уведомление о выявлении неблагоприятной реакции" (P.SS.14.MSG.011)**

Код требования	Формулировка требования
1	в электронном сообщении должен присутствовать 1 экземпляр реквизита "Сведения о неблагоприятных реакциях у животных" (hccdo:VeterinaryItemUnfavorableReactionsDetails)
2	реквизит "Начальная дата и время" (csdo:StartDateTime) в составе сложного реквизита "Технологические характеристики записи общего ресурса" (csdo:ResourceItemStatusDetails) является обязательным для заполнения
3	реквизит "Конечная дата и время" (csdo:EndDateTime) в составе сложного реквизита "Технологические характеристики записи общего ресурса" (csdo:ResourceItemStatusDetails) не заполняется
4	если реквизит "Код страны" (csdo:UnifiedCountryCode) в составе любых сложных реквизитов заполнен, то его значение должно соответствовать коду страны из классификатора стран мира, указанного в разделе VII Правил информационного взаимодействия
5	значение атрибута "идентификатор справочника (классификатора)" (атрибут codeListId) в составе заполненного реквизита "Код страны" (csdo:UnifiedCountryCode), входящего в состав любых сложных реквизитов, должно содержать кодовое обозначение "2021"

6	<p>в составе сложного реквизита "Сведения о неблагоприятных реакциях у животных" (hccdo:VeterinaryItemUnfavorableReactionDetails) должны быть заполнены следующие реквизиты: "Регистрационный номер товара ветеринарного назначения" (hcsdo:VeterinaryItemRegistrationId), "Код статуса" (csdo:StatusCode), "Сведения о товаре ветеринарного назначения" (hccdo:VeterinaryItemDetails)"</p>
7	<p>в составе сложного реквизита "Сведения о товаре ветеринарного назначения" (hccdo:VeterinaryItemDetails) реквизиты "Сведения о форме выпуска товара ветеринарного назначения" (hccdo:VeterinaryItemPackageFormDetails) и "Номер серии товара ветеринарного назначения" (hcsdo:VeterinaryItemBatchNumberId) должны быть заполнены, а реквизиты "Сведения о наименовании товара ветеринарного назначения или его составляющей части" (hccdo:VeterinaryDrugNameDetails), "Код класса опасности химического вещества" (hcsdo:ChemicalHazardClassCode), "Код особой характеристики продукта" (hcsdo:SpecialCharacteristicsProductCode), "Код фармакотерапевтической группы" (hcsdo:PharmacologicalGroupCode), "Наименование фармакотерапевтической группы" (hcsdo:PharmacologicalGroupName), "Сведения о назначении (области применения) товара ветеринарного назначения" (hccdo:VeterinaryItemApplicationFieldDetails), "Дата производства" (hcsdo:ManufacturingDate), "Дата окончания срока годности продукта" (csdo:ProductShelfLifeEndDate) не заполняются</p>
	<p>если реквизит "Код лекарственной формы" (hcsdo:DosageFormCode)</p>

8	заполнен, то его значение должно соответствовать коду из номенклатуры лекарственных форм, указанной в разделе VII Правил информационного взаимодействия
9	значение атрибута "идентификатор справочника (классификатора)" (атрибут codeListId) в составе заполненного реквизита "Код лекарственной формы" (hcsdo:DosageFormCode), должно содержать кодовое обозначение "2057"
10	если реквизиты "Величина единицы дозирования (концентрации)" (hcsdo: DosageUnitMeasure) или "Дозировка (концентрация)" (hcsdo :SubstanceMeasure) заполнены, то в их составе должен быть заполнен атрибут "код единицы измерения дозировки и концентрации" (атрибут SubstanceMeasureCode), либо "наименование единицы измерения дозировки и концентрации" ( атрибут SubstanceMeasureName)
11	если атрибут "код типа величины дозировки (концентрации)" ( атрибут SubstanceMeasureTypeCode) заполнен, то его значение должно соответствовать одному из следующих значений: 01 – указана точная величина дозировки; 02 – величина дозировки меньше либо равна указанному значению; 03 – величина дозировки больше либо равна указанному значению; 04 – величина дозировки меньше указанного значения; 05 – величина дозировки больше указанного значения
12	если реквизит "Сведения о единице дозирования состава лекарственного препарата" (hcsdo: DrugDosageUnitDetails) заполнен, то в его составе должен быть заполнен реквизит "Код вида единицы выражения состава лекарственного препарата" (hcsdo:

	DrugDosageUnitKindCode) или реквизит "Наименование вида единицы выражения состава лекарственного препарата" (hcsdo: DosageUnitKindName)
13	<p>если реквизит "Код вида единицы выражения состава лекарственного препарата" (hcsdo: DrugDosageUnitKindCode) заполнен, то его значение должно соответствовать одному из следующих значений:</p> <p>01 – дозировка указана на единицу лекарственной формы;</p> <p>02 – дозировка указана на единицу дозирования;</p> <p>03 – дозировка указана на единицу массы;</p> <p>04 – дозировка указана на единицу объема;</p> <p>05 – дозировка указана на общее количество лекарственного средства в первичной упаковке;</p> <p>06 – дозировка указана на единицу объема после растворения;</p> <p>07 – дозировка указана на единицу объема перед разведением;</p> <p>08 – дозировка указана на единицу времени;</p> <p>09 – дозировка указана на единицу лекарственной формы, совпадающую с единицей дозирования</p>
14	<p>если атрибут "код единицы измерения дозировки и концентрации" (атрибут SubstanceMeasureCode) заполнен, то его значение должно соответствовать коду из классификатора единиц измерения дозировки и концентрации действующих веществ в составе лекарственных препаратов, указанного в разделе VII Правил информационного взаимодействия, а атрибут "идентификатор справочника (классификатора)" (атрибут codeListId) должен содержать значение "2044"</p>
	в составе сложного реквизита "Сведения о производителе товара ветеринарного назначения или его составляющей части" (hccdo:

15	VeterinaryItemManufacturingAuthorizationHolderDetails) реквизиты "Код страны" (csdo:UnifiedCountryCode) и "Наименование хозяйствующего субъекта" (csdo:BusinessEntityName) заполняются обязательно
16	если реквизит "Код организационно-правовой формы" (csdo:BusinessEntityTypeCode) заполнен, то его значение должно соответствовать коду из классификатора организационно-правовых форм, указанного в разделе VII Правил информационного взаимодействия
17	значение атрибута "Идентификатор справочника (классификатора)" (атрибут codeListId) в составе заполненного реквизита "Код организационно-правовой формы" (csdo:BusinessEntityTypeCode), должно содержать кодовое обозначение "2049"
18	если атрибут "метод идентификации" (атрибут kindId) заполнен, то его значение должно соответствовать коду из справочника методов идентификации хозяйствующих субъектов при их государственной регистрации в государствах - членах Евразийского экономического союза, указанного в разделе VII Правил информационного взаимодействия
19	если реквизит "Код вида адреса" (csdo:AddressKindCode) в составе сложного реквизита "Адрес" (csdo:SubjectAddressDetails) заполнен, то его значение должно соответствовать одному из следующих значений: "1" – адрес регистрации; "2" – фактический адрес
	если реквизит "Код вида связи" (csdo:CommunicationChannelCode) в составе сложного реквизита "Контактный реквизит" (csdo:CommunicationDetails) заполнен, то его значение должно

20	соответствовать коду вида связи из перечня видов средств (каналов) связи, указанного в разделе VII Правил информационного взаимодействия
21	<p>значение реквизита "Код статуса" (csdo:StatusCode) в составе сложного реквизита "Сведения о неблагоприятных реакциях у животных" (hcsdo:VeterinaryItemUnfavorableReactionsDetails) должно соответствовать значению кода статуса предоставляемых данных из справочника информационных статусов предоставляемых данных по неблагоприятным реакциям, выявленным у животных при применении товаров ветеринарного назначения, а значение атрибута "Идентификатор справочника (классификатора)" (атрибут codeListId) в его составе должно соответствовать значению кода указанного справочника в реестре нормативно-справочной информации Союза. При отсутствии справочника информационных статусов предоставляемых данных по неблагоприятным реакциям, выявленным у животных при применении товаров ветеринарного назначения, в реестре нормативно-справочной информации Союза значение реквизита "Код статуса" (csdo:StatusCode) должно соответствовать одному из следующих значений:</p> <p>"01" – нежелательная реакция;  "02" – нежелательная непредвиденная реакция;  "03" – нежелательная серьезная реакция;  "04" – побочное действие;  "05" – побочное действие, не предусмотренное инструкцией по применению ветеринарного лекарственного препарата;</p>

	<p>"06" – неэффективность ветеринарного лекарственного препарата;</p> <p>"07" – индивидуальная непереносимость;</p> <p>"08" – иное</p>
22	<p>если значение реквизита "Код статуса" (csdo:StatusCode) соответствует значению "08", то реквизиты "Наименование вида нежелательной (неблагоприятной) реакции" (hcsdo:AdverseReactionName) и "Описание" (csdo:DescriptionText) должны быть заполнены</p>
23	<p>если значение реквизита "Код вида товара ветеринарного назначения" (hcsdo:VeterinaryItemKindCode) соответствует значению "01", то в составе сложного реквизита "Сведения о товаре ветеринарного назначения" (hcsdo:VeterinaryItemDetails) реквизит "Код лекарственной формы" (hcsdo:DosageFormCode) должен быть заполнен</p>
24	<p>реквизит "Код вида товара ветеринарного назначения" (hcsdo:VeterinaryItemKindCode) должен быть заполнен, его значение должно соответствовать одному из следующих значений:</p> <p>01 – ветеринарный лекарственный препарат;</p> <p>06 – кормовая добавка</p>
25	<p>реквизит "Регистрационный номер товара ветеринарного назначения" (hcsdo:VeterinaryItemRegistrationId) должен быть заполнен сведениями из состава единого реестра, формируемого в рамках общего процесса "Формирование, ведение и использование единого реестра зарегистрированных ветеринарных лекарственных препаратов, кормовых добавок для животных и не вступающих в непосредственный контакт с животными диагностических, дезинфицирующих, дезинсекционных и дезакарицидных средств</p>

	ветеринарного назначения Евразийского экономического союза"
26	при заполнении реквизита "Адрес" (csdo:ObjectAddressDetails) в его составе должны быть заполнены реквизиты "Код страны" (csdo:UnifiedCountryCode), "Город" (csdo:CityName) или "Населенный пункт" (csdo:SettlementName), "Улица" (csdo:StreetName) и "Номер дома" (csdo:BuildingNumberId)
27	в составе сложного реквизита "Сведения о производителе товара ветеринарного назначения или его составляющей части" (hccdo:VeterinaryItemManufacturingAuthorizationHolderDetails) реквизиты "Сведения о производственной площадке товара ветеринарного назначения или его составляющей части" (hccdo:VeterinaryItemManufacturingAreaDetails), "Код страны" (csdo:CountryCode) и "Регистрационный номер записи" (hcsdo:RecordRegistrationNumberId) не заполняются
28	при заполнении реквизита "Адрес" (csdo:SubjectAddressDetails) в его составе должны быть заполнены реквизиты "Код вида адреса" (csdo:AddressKindCode), "Код страны" (csdo:UnifiedCountryCode), "Город" (csdo:CityName) или "Населенный пункт" (csdo:SettlementName), "Улица" (csdo:StreetName) и "Номер дома" (csdo:BuildingNumberId)
29	в сведениях о товаре ветеринарного назначения" (hccdo:VeterinaryItemDetails) должен присутствовать только 1 экземпляр реквизита "Сведения о производителе товара ветеринарного назначения или его составляющей части" (hccdo:VeterinaryItemManufacturingAuthorizationHolderDetails)
	в составе сложного реквизита "Сведения о форме выпуска товара ветеринарного назначения" (hccdo

30	<p>:VeterinaryItemPackageFormDetails ) реквизиты "Описание промежуточной упаковки товара ветеринарного назначения" (hcsdo:VeterinaryItemMiddlePackageText), "Описание материала первичной упаковки товара ветеринарного назначения" (hcsdo:VeterinaryItemPackageMaterialText), "Сведения о комплектующем устройстве в составе вторичной (потребительской) упаковки товара ветеринарного назначения" (hcsdo:VeterinaryItemComponentDetails) и "Признак наличия набора упакованных единиц во вторичной упаковке товара ветеринарного назначения" (hcsdo:VeterinaryItemSetIndicator) не заполняются</p>
31	<p>если реквизит "Код вида первичной упаковки товара ветеринарного назначения" (hcsdo:VeterinaryItemPackageFirstlyKindCode) заполнен, то его значение должно соответствовать коду из классификатора видов первичных упаковок лекарственных средств, указанного в разделе VII Правил информационного взаимодействия</p>
32	<p>значение атрибута "идентификатор справочника (классификатора)" (атрибут codeListId) в составе заполненного реквизита "Код вида первичной упаковки товара ветеринарного назначения" (hcsdo:VeterinaryItemPackageFirstlyKindCode), должно содержать кодовое обозначение "2045"</p>
33	<p>если реквизит "Код вида вторичной (потребительской) упаковки товара ветеринарного назначения" (hcsdo:VeterinaryItemSecondaryPackageKindCode) заполнен, то его значение должно соответствовать коду из классификатора видов вторичных (потребительских) упаковок лекарственных средств, указанного в разделе VII Правил информационного взаимодействия</p>

34	<p>значение атрибута "идентификатор справочника (классификатора)" (атрибут codeListId) в составе заполненного реквизита "Код вида вторичной (потребительской) упаковки товара ветеринарного назначения" (hcsdo:VeterinaryItemSecondaryPackageKindCode), должно содержать кодовое обозначение "2046"</p>
35	<p>если реквизит "Признак нерасфасованной продукции (in bulk)" (hcsdo:InbulkIndicator) соответствует значению "0 - продукция не является нерасфасованной", то в составе сложного реквизита "Сведения о количестве препарата (средства) в упаковке товара ветеринарного назначения" (hcsdo:VeterinaryItemPackageMeasureDetails) реквизит "Количество в упаковке препарата (средства)" (hcsdo:VeterinaryItemPackageMeasure) обязателен для заполнения, а реквизиты "Нижняя граница интервала количества в упаковке препарата (средства), входящего в состав товара ветеринарного назначения" (hcsdo:VeterinaryItemPackageLowerLimitMeasure), "Верхняя граница интервала количества в упаковке препарата (средства), входящего в состав товара ветеринарного назначения" (hcsdo:VeterinaryItemPackageUpperLimitMeasure) не заполняются</p>
	<p>если реквизит "Признак нерасфасованной продукции (in bulk)" (hcsdo:InbulkIndicator) соответствует значению "1 - продукция является нерасфасованной", то в составе сложного реквизита "Сведения о количестве препарата (средства) в упаковке товара ветеринарного назначения" (hcsdo:VeterinaryItemPackageMeasureDetails) реквизиты "Нижняя граница интервала количества в упаковке препарата (средства), входящего в состав товара ветеринарного</p>

36	<p>назначения" (hcsdo: VeterinaryItemPackageLowerLimit Measure), "Верхняя граница интервала количества в упаковке препарата (средства), входящего в состав товара ветеринарного назначения" (hcsdo: VeterinaryItemPackageUpperLimit Measure) обязательны для заполнения, а реквизит "Количество в упаковке препарата (средства)" (hcsdo: VeterinaryItemPackageMeasure) не заполняется</p>	
37	<p>если атрибут "единица измерения" (атрибут measurementUnitCode) заполнен, то его значение должно соответствовать коду из классификатора единиц измерения и счета Евразийского экономического союза, указанного в разделе VII Правил информационного взаимодействия, а атрибут "идентификатор справочника (классификатора)" (атрибут measurementUnitCodeListId) должен содержать значение "2064"</p>	
38	<p>если реквизит "Признак нерасфасованной продукции (in bulk)" (hcsdo:InbulkIndicator) соответствует значению "0 - продукция не является нерасфасованной", то реквизит "Файл с фотографией (фотографиями) макетов упаковок" (hcsdo: PackageLayoutPhotoBinaryText) должен быть заполнен</p>	

4. Описание форматов и структур электронных документов и сведений, используемых для реализации средствами интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза общего процесса "Формирование, ведение и использование единой информационной базы данных по неблагоприятным реакциям у животных, выявленным при применении ветеринарных лекарственных препаратов на территориях государств – членов Евразийского экономического союза", утвержденное указанным Решением, изложить в следующей редакции:

"УТВЕРЖДЕНО  
Решением Коллегии Евразийской  
экономической комиссии  
от 30 мая 2023 г. № 70

## **Описание**

**форматов и структур электронных документов и сведений, используемых для реализации средствами интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза общего процесса "Формирование, ведение и использование единой информационной базы данных по неблагоприятным реакциям у животных, выявленным при применении ветеринарных лекарственных препаратов на территориях государств – членов Евразийского экономического союза"**

### **I. Общие положения**

1. Настоящее Описание разработано в соответствии со следующими международными договорами и актами, составляющими право Евразийского экономического союза (далее – Союз):

Договор о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года;

Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 21 января 2022 г. № 1 "О Правилах регулирования обращения ветеринарных лекарственных средств на таможенной территории Евразийского экономического союза" (в редакции Решения Совета Евразийской экономической комиссии от 22 апреля 2024 г. № 36);

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 6 ноября 2014 г. № 200 "О технологических документах, регламентирующих информационное взаимодействие при реализации средствами интегрированной информационной системы внешней и взаимной торговли общих процессов";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 27 января 2015 г. № 5 "Об утверждении Правил электронного обмена данными в интегрированной информационной системе внешней и взаимной торговли";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 14 апреля 2015 г. № 29 "О перечне общих процессов в рамках Евразийского экономического союза и внесении изменения в Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 19 августа 2014 г. № 132";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 9 июня 2015 г. № 63 "О Методике анализа, оптимизации, гармонизации и описания общих процессов в рамках Евразийского экономического союза";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 28 сентября 2015 г. № 125 "Об утверждении Положения об обмене электронными документами при трансграничном взаимодействии органов государственной власти государств – членов Евразийского экономического союза между собой и с Евразийской экономической комиссией".

## II. Область применения

2. Настоящее Описание определяет требования к форматам и структурам электронных документов и сведений, используемых при информационном взаимодействии в рамках общего процесса "Формирование, ведение и использование единой информационной базы данных по неблагоприятным реакциям у животных, выявленным при применении ветеринарных лекарственных препаратов на территориях государств – членов Евразийского экономического союза" (далее – общий процесс).

3. Настоящее Описание применяется при проектировании, разработке и доработке компонентов информационных систем при реализации процедур общего процесса средствами интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза (далее – интегрированная система).

4. Описание форматов и структур электронных документов и сведений приводится в табличной форме с указанием полного реквизитного состава с учетом уровней иерархии вплоть до простых (атомарных) реквизитов.

5. В таблице описывается однозначное соответствие реквизитов электронных документов (сведений) (далее – реквизиты) и элементов модели данных.

6. В таблице формируются следующие поля (графы):

"иерархический номер" – порядковый номер реквизита;

"имя реквизита" – устоявшееся или официальное словесное обозначение реквизита;

"описание реквизита" – текст, поясняющий смысл (семантику) реквизита;

"идентификатор" – идентификатор элемента данных в модели данных, соответствующего реквизиту;

"область значений" – словесное описание возможных значений реквизита;

"мн." – множественность реквизитов: обязательность (опциональность) и количество возможных повторений реквизита.

7. Для указания множественности реквизитов используются следующие обозначения:

1 – реквизит обязателен, повторения не допускаются;

n – реквизит обязателен, должен повторяться n раз ( $n > 1$ );

1..\* – реквизит обязателен, может повторяться без ограничений;

n..\* – реквизит обязателен, должен повторяться не менее n раз ( $n > 1$ );

n..m – реквизит обязателен, должен повторяться не менее n раз и не более m раз ( $n > 1, m > n$ );

0..1 – реквизит опционален, повторения не допускаются;

0..\* – реквизит опционален, может повторяться без ограничений;

0..m – реквизит опционален, может повторяться не более m раз ( $m > 1$ ).

## III. Основные понятия

8. Для целей настоящего Описания используются понятия, которые означают следующее:

"государство-член" – государство, являющееся членом Союза;

"реквизит" – единица данных электронного документа (сведений), которая в определенном контексте считается неразделимой.

Понятия "базисная модель данных", "модель данных", "модель данных предметной области", "предметная область" и "реестр структур электронных документов и сведений" используются в настоящем Описании в значениях, определенных Методикой анализа, оптимизации, гармонизации и описания общих процессов в рамках Евразийского экономического союза, утвержденной Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 9 июня 2015 г. № 63.

Иные понятия, используемые в настоящем Описании, применяются в значениях, определенных в пункте 4 Правил информационного взаимодействия при реализации средствами интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза общего процесса "Формирование, ведение и использование единой информационной базы данных по неблагоприятным реакциям у животных, выявленным при применении ветеринарных лекарственных препаратов на территориях государств – членов Евразийского экономического союза", утвержденных Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 30 мая 2023 г. № 70.

В таблицах 4, 7, 10 настоящего Описания под Регламентами информационного взаимодействия понимаются Регламент информационного взаимодействия между уполномоченными органами государств – членов при реализации средствами интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза общего процесса "Формирование, ведение и использование единой информационной базы данных по неблагоприятным реакциям у животных, выявленным при применении ветеринарных лекарственных препаратов на территориях государств – членов Евразийского экономического союза", и Регламент информационного взаимодействия между уполномоченными органами и Евразийской экономической комиссией при реализации средствами интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза общего процесса "Формирование, ведение и использование единой информационной базы данных по неблагоприятным реакциям у животных, выявленным при применении ветеринарных лекарственных препаратов на территориях государств – членов Евразийского экономического союза", утвержденные Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 30 мая 2023 г. № 70.

#### **IV. Структуры электронных документов и сведений**

9. Перечень структур электронных документов и сведений приведен в таблице 1.

Таблица 1

## Перечень структур электронных документов и сведений

№ п/п	Идентификатор	Имя	Пространство имен
1	2	3	4
1	Структуры электронных документов и сведений в базисной модели		
1.1	R.006	уведомление о результате обработки	urn:EEC:R:ProcessingResultDetails:vY.Y.Y
1.2	R.007	состояние актуализации общего ресурса	urn:EEC:R:ResourceStatusDetails:vY.Y.Y
2	Структуры электронных документов и сведений в предметной области		
2.1	R.HC.SS.14.001	сведения о неблагоприятных реакциях у животных	urn:EEC:R:HC:SS:14:VeterinaryItemsUnfavorableReactionsDetails:v2.0.0

Символы "Y.Y.Y" в пространствах имен структур электронных документов и сведений соответствуют номеру версии структуры электронного документа (сведений), определяемой в соответствии с номером версии базисной модели данных, использованной при разработке в соответствии с настоящим Описанием технической схемы структуры электронного документа (сведений), подлежащей включению в реестр структур электронных документов и сведений, используемых при реализации информационного взаимодействия в интегрированной системе (далее – реестр структур электронных документов и сведений).

### 1. Структуры электронных документов и сведений в базисной модели

10. Описание структуры электронного документа (сведений) "Уведомление о результате обработки" (R.006) приведено в таблице 2.

Таблица 2

#### Описание структуры электронного документа (сведений) "Уведомление о результате обработки" (R.006)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Имя	уведомление о результате обработки
2	Идентификатор	R.006
3	Версия	Y.Y.Y
4	Определение	сведения о результате обработки запроса респондентом
5	Использование	–

6	Идентификатор пространства имен	urn:EEC:R:ProcessingResultDetails:vY.Y.Y
7	Корневой элемент XML-документа	ProcessingResultDetails
8	Имя файла XML-схемы	EEC_R_ProcessingResultDetails_vY.Y.Y.xsd

Символы "Y.Y.Y" в пространствах имен структур электронных документов и сведений соответствуют номеру версии структуры электронного документа (сведений), определяемой в соответствии с номером версии базисной модели данных Союза, использованной при разработке в соответствии с настоящим Описанием технической схемы структуры электронного документа (сведений), подлежащей включению в реестр структур электронных документов и сведений.

11. Импортируемые пространства имен приведены в таблице 3.

Таблица 3

### Импортируемые пространства имен

№ п/п	Идентификатор пространства имен	Префикс
1	2	3
1	urn:EEC:M:ComplexDataObjects:vX.X.X	ccdo
2	urn:EEC:M:SimpleDataObjects:vX.X.X	csdo

Символы "X.X.X" в импортируемых пространствах имен соответствуют номеру версии базисной модели данных, использованной при разработке в соответствии с настоящим Описанием технической схемы структуры электронного документа (сведений), подлежащей включению в реестр структур электронных документов и сведений.

12. Реквизитный состав структуры электронного документа (сведений) "Уведомление о результате обработки" (R.006) приведен в таблице 4.

Таблица 4

### Реквизитный состав структуры электронного документа (сведений) "Уведомление о результате обработки" (R.006)

Имя реквизита	Описание реквизита	Идентификатор	Тип данных	Мн.
1. Заголовок электронного документа (сведений) (ccdo:EDocHeader)	совокупность технологических реквизитов	M.CDE.90001	ccdo:EDocHeaderType (M.CDT.90001) Определяется областями	1

		электронного документа (сведений)		значений вложенных элементов	
	1.1. Код сообщения общего процесса (csdo: InfEnvelopeCode)	кодированное обозначение сообщения общего процесса	M.SDE.90010	csdo: InfEnvelopeCodeType (M.SDT.90004) Значение кода в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия. Шаблон: P\.[A-Z]{2}\.[0-9]{2}\.MSG\.[0-9]{3}	1
	1.2. Код электронного документа (сведений) (csdo:EDocCode)	кодированное обозначение электронного документа (сведений) в реестре структур электронных документов и сведений	M.SDE.90001	csdo: EDocCodeType (M.SDT.90001) Значение кода в соответствии с реестром структур электронных документов и сведений. Шаблон: R(\.[A-Z]{2}\.[A-Z]{2}\.[0-9]{2})?\.[0-9]{3}	1
	1.3. Идентификатор электронного документа (сведений) (csdo:EDocId)	строка символов, однозначно идентифицирующая электронный документ (сведения)	M.SDE.90007	csdo: UniversallyUniqueIdType (M.SDT.90003) Значение идентификатора в соответствии с ISO/IEC 9834-8. Шаблон: [0-9a-fA-F]{8}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{12}	1
	1.4. Идентификатор исходного	идентификатор электронного документа (сведений), в ответ на который был сформирован	M.SDE.90008	csdo: UniversallyUniqueIdType (M.SDT.90003) Значение идентификатора в соответствии с ISO/IEC 9834-8.	0..1

	электронного документа (сведений) (csdo:EDocRefId)	данный электронный документ (сведения)		Шаблон: [0-9a-fA-F]{8}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{12}	
	1.5. Дата и время электронного документа (сведений) (csdo:EDocDateTime)	дата и время создания электронного документа (сведений)	M.SDE.90002	bd t :   DateTimeType (M.BDT.00006) Обозначение даты и времени в соответствии с серией стандартов ISO 8601	1
	1.6. Код языка (csdo:LanguageCode)	кодированное обозначение языка	M.SDE.00051	cs d o :   LanguageCodeType (M.SDT.00051) Двухбуквенный код языка в соответствии с ISO 639-1. Шаблон: [a-z]{2}	0..1
2. Дата и время (csdo:EventDateTime)		дата и время окончания обработки сведений	M.SDE.00132	bd t :   DateTimeType (M.BDT.00006) Обозначение даты и времени в соответствии с серией стандартов ISO 8601	1
3. Код результата обработки (csdo:ProcessingResultV2Code)		кодированное обозначение результата обработки полученного электронного документа (сведений) информационно-й системой участника общего процесса	M.SDE.90014	cs d o :   ProcessingResultCodeV2Type (M.SDT.90006) Значение кода в соответствии со справочником результатов обработки электронных документов и сведений. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	1
		описание результата обработки		cs d o :   Text4000Type (M.SDT.00088)	

4. Описание (csdo:DescriptionText)	сведений в произвольной форме	M.SDE.00002	Строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 4000	0..1
---------------------------------------	-------------------------------	-------------	---	------

13. Описание структуры электронного документа (сведений) "Состояние актуализации общего ресурса" (R.007) приведено в таблице 5.

Таблица 5

### Описание структуры электронного документа (сведений) "Состояние актуализации общего ресурса" (R.007)

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Имя	состояние актуализации общего ресурса
2	Идентификатор	R.007
3	Версия	Y.Y.Y
4	Определение	сведения для актуализации общего ресурса
5	Использование	используется для запроса даты и времени обновления общего ресурса и ответа на этот запрос, а также для запроса актуальных или полных (измененных, обновленных) сведений из общего ресурса
6	Идентификатор пространства имен	urn:EEC:R:ResourceStatusDetails:vY.Y.Y
7	Корневой элемент XML-документа	ResourceStatusDetails
8	Имя файла XML-схемы	EEC_R_ResourceStatusDetails_vY.Y.Y.xsd

Символы "Y.Y.Y" в пространствах имен структур электронных документов и сведений соответствуют номеру версии структуры электронного документа (сведений), определяемой в соответствии с номером версии базисной модели данных Союза, использованной при разработке в соответствии с настоящим Описанием технической схемы структуры электронного документа (сведений), подлежащей включению в реестр структур электронных документов и сведений.

14. Импортируемые пространства имен приведены в таблице 6.

Таблица 6

### Импортируемые пространства имен

№ п/п	Идентификатор пространства имен	Префикс

1	2	3
1	urn:EEC:M:ComplexDataObjects: vX.X.X	ccdo
2	urn:EEC:M:SimpleDataObjects: vX.X.X	csdo

Символы "X.X.X" в импортируемых пространствах имен соответствуют номеру версии базисной модели данных, использованной при разработке в соответствии с настоящим Описанием технической схемы структуры электронного документа (сведений), подлежащей включению в реестр структур электронных документов и сведений.

15. Реквизитный состав структуры электронного документа (сведений) "Состояние актуализации общего ресурса" (R.007) приведен в таблице 7.

Таблица 7

### Реквизитный состав структуры электронного документа (сведений) "Состояние актуализации общего ресурса" (R.007)

Имя реквизита	Описание реквизита	Идентификатор	Тип данных	Мн.
1. Заголовок электронного документа (сведений) (ccdo:EDocHeader)	совокупность технологических реквизитов электронного документа (сведений)	M.CDE.90001	ccdo:EDocHeaderType (M.CDT.90001) Определяется областями значений вложенных элементов	1
1.1. Код сообщения общего процесса (csdo:InfEnvelopeCode)	кодированное обозначение сообщения общего процесса	M.SDE.90010	csdo:InfEnvelopeCodeType (M.SDT.90004) Значение кода в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия. Шаблон: P\.[A-Z]{2}\.[0-9]{2}\.MSG\.[0-9]{3}	1
1.2. Код электронного документа (сведений) в соответствии с	кодированное обозначение электронного документа (сведений) в соответствии с	M.SDE.90001	csdo:EDocCodeType (M.SDT.90001) Значение кода в соответствии с реестром структур	1

	документа (реестром сведений) (csdo:EDocCode)	структур электронных документов и сведений		электронных документов и сведений. Шаблон: R(\.[A-Z]{2}\.[A-Z]{2}\.[0-9]{2})?\.[0-9]{3}	
	1.3. Идентификатор электронного документа (csdo:EDocId)	строка символов, однозначно идентифицирующая электронный документ (сведения)	M.SDE.90007	csdo: Universally Unique IdType (M.SDT.90003) Значение идентификатора в соответствии с ISO/IEC 9834-8. Шаблон: [0-9a-fA-F]{8}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{12}	1
	1.4. Идентификатор исходного электронного документа (csdo:EDocRefId)	идентификатор электронного документа (сведений), в ответ на который был сформирован данный электронный документ (сведения)	M.SDE.90008	csdo: Universally Unique IdType (M.SDT.90003) Значение идентификатора в соответствии с ISO/IEC 9834-8. Шаблон: [0-9a-fA-F]{8}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{4}-[0-9a-fA-F]{12}	0..1
	1.5. Дата и время электронного документа (csdo:EDocDate[Time])	дата и время создания электронного документа (сведений)	M.SDE.90002	bd t : DateTimeType (M.BDT.00006) Обозначение даты и времени в соответствии с серией стандартов ISO 8601	1
	1.6. Код языка (csdo:LanguageCode)	кодированное обозначение языка	M.SDE.00051	csdo: Language Code Type (M.SDT.00051) Двухбуквенный код языка в соответствии с ISO 639-1.	0..1

				Шаблон: [a-z]{2}	
2. Дата и время обновления (csdo:UpdateDateTime)		дата и время обновления общего ресурса (реестра, перечня, базы данных)	M.SDE.00079	bd t :   DateTimeType (M.BDT.00006) Обозначение даты и времени в соответствии с серией стандартов ISO 8601	0..1
3. Код страны (csdo:UnifiedCountryCode)		кодированное обозначение страны, представившей сведения в общий ресурс (реестр, перечень, базу данных)	M.SDE.00162	csdo:   UnifiedCountryCodeType (M.SDT.00112) Значение двухбуквенного кода страны в соответствии со справочником (классификатором), идентификатор которого определен в атрибуте "Идентификатор справочника (классификатора)". Шаблон: [A-Z]{2}	0..*
	а ) идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)	обозначение справочника (классификатора), в соответствии с которым указан код	–	csdo:   ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	1
4. Идентификатор информационного объекта общего процесса (csdo:InformationResourceId)		строка символов, идентифицирующая общий ресурс (реестр, перечень, базу данных)	M.SDE.00326	csdo:   InformationResourceIdType (M.SDT.00330) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	0..1

## 2. Структуры электронных документов и сведений в предметной области

16. Описание структуры электронного документа (сведений) "Сведения о неблагоприятных реакциях у животных" (R.HC.SS.14.001) приведено в таблице 8.

Таблица 8

**Описание структуры электронного документа (сведений) "Сведения о неблагоприятных реакциях у животных" (R.HC.SS.14.001)**

№ п/п	Обозначение элемента	Описание
1	2	3
1	Имя	сведения о неблагоприятных реакциях у животных
2	Идентификатор	R.HC.SS.14.001
3	Версия	2.0.0
4	Определение	сведения о неблагоприятных реакциях у животных, выявленных при применении ветеринарного лекарственного препарата, кормовой добавки на территориях государств-членов
5	Использование	–
6	Идентификатор пространства имен	urn:EEC:R:HC:SS:14:VeterinaryItemsUnfavorableReactionsDetails:v2.0.0
7	Корневой элемент XML-документа	VeterinaryItemsUnfavorableReactionsDetails
8	Имя файла XML-схемы	EEC_R_HC_SS_14_VeterinaryItemsUnfavorableReactionsDetails_v2.0.0.xsd

17. Импортируемые пространства имен приведены в таблице 9.

Таблица 9

**Импортируемые пространства имен**

№ п/п	Идентификатор пространства имен	Префикс
1	2	3
1	urn:EEC:M:ComplexDataObjects:vX.X.X	ccdo
2	urn:EEC:M:HC:ComplexDataObjects:vZ.Z.Z	hccdo
3	urn:EEC:M:HC:SimpleDataObjects:vZ.Z.Z	hcsdo
4	urn:EEC:M:SimpleDataObjects:vX.X.X	csdo

Символы "X.X.X" и "Z.Z.Z" в импортируемых пространствах имен соответствуют номеру версии базисной модели данных и модели данных предметной области,

использованных при разработке в соответствии с настоящим Описанием технической схемы структуры электронного документа (сведений), подлежащей включению в реестр структур электронных документов и сведений.

18. Реквизитный состав структуры электронного документа (сведений) "Сведения о неблагоприятных реакциях у животных" (R.HC.SS.14.001) приведен в таблице 10.

Таблица 10

**Реквизитный состав структуры электронного документа (сведений) "Сведения о неблагоприятных реакциях у животных" (R.HC.SS.14.001)**

Имя реквизита	Описание реквизита	Идентификатор	Тип данных	Мн.
1. Заголовок электронного документа (сведений) (csdo:EDocHeader)	совокупность технологических реквизитов электронного документа (сведений)	M.CDE.90001	csdo:EDocHeaderType (M.CDT.90001) Определяется областью и значением вложенных элементов	1
1.1. Код сообщения общего процесса (csdo:InfEnvelopeCode)	кодовое обозначение сообщения общего процесса	M.SDE.90010	csdo:InfEnvelopeCodeType (M.SDT.90004) Значение кода в соответствии с Регламентом информационного взаимодействия. Шаблон: P\.[	1

			A-Z]{2} }\.[0-9] {2}\. MSG\.[ 0-9]{3}	
1.2. Код электронного документа (сведений) (csdo:EDocCode)	кодвое обознач ение электро нного докуме нта (с ведени й) в соответ ствии с реестро м структу р электро нных докуме нтов и сведени й	M.SDE .90001	csdo: EDocC odeType ( M.SDT .90001) Значен ие кода в соответ ствии с реестро м структу р электро нных докуме нтов и сведени й. Шабло н: R(\.[ A-Z]{2} }\.[A-Z] {2}\.[0- 9]{2})?\. [0-9]{3 }	1
1.3. Идентификатор электронного документа (сведений) (csdo:EDocId)	строка символ ов, однозна чно идентифи циру ющая электро нный докуме	M.SDE .90007	csdo: Univers allyUni queIdTy pe (M.SDT .90003) Значен ие идентифи катора в соответ ствии с ISO/ IEC 9834-8. Шабло н: [0-	1

		нт ( сведения )	9a-fA-F ]{8}-[0-9a-fA-F ]{4}-[0-9a-fA-F ]{4}-[0-9a-fA-F ]{4}-[0-9a-fA-F ]{4}-[0-9a-fA-F ]{12}		
	1.4. Идентификатор исходного электронного документа (сведений) (csdo:EDocRefId)	идентификатор электронного документа ( сведений ), в ответ на который был сформирован данный электронный документ ( сведения )	M.SDE .90008	csdo:  Univers ally Uni que Id Ty pe ( M.SDT .90003) Значен и е иденти фикато ра в соответ ствии с ISO/ IEC 9834-8. Шабло н: [0-9a-fA-F ]{8}-[0-9a-fA-F ]{4}-[0-9a-fA-F ]{4}-[0-9a-fA-F ]{4}-[0-9a-fA-F ]{4}-[0-9a-fA-F ]{12}	0..1
	1.5. Дата и время электронного документа ( сведений ) (csdo:EDocDateTime)	дата и время создани я электро нного докуме нта ( сведения )	M.SDE .90002	bdt:  Date Ti me Type ( M.BDT .00006) Обозна чение даты и времен и в соответ ствии с серий	1

				стандар тов ISO 8601	
	1.6. Код языка (csdo:LanguageCode)	кодвое обознач ение языка	M.SDE .00051	csdo: LanguageCode Type (M.SDT .00051) Двухбу квенны й код языка в соответ ствии с ISO 639 -1. Шабло н: [a-z]{ 2}	0..1
	2. Сведения о неблагоприятных реакциях у животных (hccdo:VeterinaryItemUnfavorableReactionsDetails)	сведени я о неблаго приятн ых реакция х у животн ых, выявле нных при примен ении ветерин арных лекарст венных препара тов, кормов ых добавок	M.HC. CDE .00925	hccdo: VeterinaryItem UnfavorableReactions DetailsType (M.HC. CDT .00983) Опреде ляется область ми значени й вложен ных элемент ов	1..*
				csdo: Unified Country CodeType (M.SDT .00112) Значен ие двухбу	

		<p>2.1. Код страны (csdo:UnifiedCountryCode)</p>	<p>кодвое обознач ение государ ства-чл ена, предста вившег о сведени я</p>	<p>M.SDE .00162</p>	<p>квенног о кода страны в соответ ствии с о справоч ником (к лассифи катором), идентифи катор которог о опреде лен в атрибут е "Иденти фикатор справоч ника (к лассифи катора)". Шаблон: [A-Z]{2}</p>	<p>1</p>
		<p>а) идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)</p>	<p>обознач ение справоч ника (к лассифи катора), в соответ ствии с которы м указан код</p>	<p>—</p>	<p>csdo:ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20</p>	<p>1</p>
					<p>csdo:Id20Type (</p>	

	<p>2.2. Регистрационный номер записи (hcsdo:RecordRegistrationNumberId)</p>	<p>регистрационный номер уведомления, присвоенный уполномоченным органом</p>	<p>M.HC.S D E .01461</p>	<p>M.SDT .00092) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20</p>	<p>1</p>
	<p>2.3. Код вида товара ветеринарного назначения (hcsdo:VeterinaryItemKindCode)</p>	<p>кодирование вида товара ветеринарного назначения</p>	<p>M.HC.S D E .01574</p>	<p>csdo:CodeType (M.SDT .00170) Нормализованная строка символов. Длина: 2</p>	<p>1</p>
	<p>2.4. Регистрационный номер товара ветеринарного назначения (hcsdo:VeterinaryItemRegistrationId)</p>	<p>регистрационный номер товара ветеринарного назначения, присвоенный референтным органом по регистрации</p>	<p>M.HC.S D E .01463</p>	<p>hcsdo:VeterinaryItemRegistrationIdType (M.HC.S D T .00916) Нормализованная строка символов</p>	<p>0..1</p>
	<p>2.5. Код статуса (csdo:StatusCode)</p>	<p>кодирование статуса предост</p>	<p>M.SDE .00130</p>	<p>csdo:StatusCodeType (M.SDT .00040) Значение кода статуса.</p>	<p>0..1</p>

		авляем ых данных		Мин. длина: 1. Макс. длина: 3	
	а) идентификатор справочника (атрибут codeListId)	обозначение справочника (классификатора), в соответствии с которым указан код	—	csdo:  ReferenceDataI dType (M.SDT .00091) Нормализованн ая строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	0..1
	2.6. Дата (csdo:EventDate)	дата выявления неблагоприятной реакции	M.SDE .00131	bdt:  DateType (M.BDT .00005) Обозначение даты в соответствии с серией стандартов ISO 8601	0..1
	2.7. Сведения о товаре ветеринарного назначения (hccdo:VeterinaryItemDetails)	сведения о ветеринарном лекарственном препарате	M.HC. CDE .00918	hccdo:  VeterinaryItem DetailsType (M.HC. CDT .00989) Определяется областью и значени й вложен	0..1

					ных элемент ов	
		2.7.1. Торговое наименование товара ветеринарного назначения (hcsdo:VeterinaryItemTradeName)	торговое наимен ование товара ветерин арного назначе ния	M.HC.S D E .01576	csdo: Name30 0Type (M.SDT .00056) Нормал изованн а я строка 1 символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 300	
		2.7.2. Сведения о наименовании товара ветеринарного назначения или его составляющей части (hccdo:VeterinaryDrugNameDetails)	сведени я о междун ародно м непатен тованно м наимен овании или общепр инятом ( группи ровочн ом), либо химиче ском наимен овании товара ветерин арного назначе ния	M.HC. CDE .01246	hccdo: Veterin aryDrug NameD etailsTy pe (M.HC. CDT .01246) Опреде ляется областя ми значени й вложен ных элемент ов	0..*
			кодвое обознач		hcsdo: DrugCo deType (	

				ение между народно го непатен тованно го наимен ования или общепр инятого , группи ровочн ого, химиче ского наимен ования активно й фармац евтичес кой субстан ции, химиче ского или действи ющего вещест ва	М.НС.S D T .00211) Значен ие кода в соответ ствии с о справоч ником (к лассифи катором), идентифи катор которог о опреде лен в атрибут е "Иденти фикатор справоч ника (к лассифи катора)". Мин. длина: 1. Макс. длина: 10	0..1
			а) идентификатор справочника классификатора) (атрибут codeListId)	обознач ение справоч ника (к лассифи катора), в соответ ствии с которы м указан код	csdo:  ReferenceDataI dType (M.SDT .00091) Нормал изованн а я строка символов. Мин. длина: 1.	1

						Макс. длина: 20	
			*.2. Наименование активной фармацевтической субстанции, химического или действующего вещества (hcsdo: Veterinary Drug Name)	группировочное, общепринятое или химическое наименование активной фармацевтической субстанции, химического или действующего вещества	M.HC.S D E .02021	csdo:  Name50 0Type ( M.SDT .00134) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 500	0..1
			2.7.3. Код лекарственной формы (hcsdo: DosageForm Code)	кодированное обозначение лекарственной формы ветеринарного лекарственного	M.HC.S D E .00232	hcsdo:  Dosage  Form Co de Type ( M.HC.S D T .00051) Значение кода лекарственных форм в соответствии со справочником (классификатором), идентификатор которого	0..1

				препарата		определен в атрибуте "Идентификатор справочника (классификатора)". Мин. длина: 1. Макс. длина: 10	
			а) идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)	обозначение справочника (классификатора), в соответствии с которым указан код	–	csdo:ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	1
		2.7.4. Наименование лекарственной формы (hcsdo:DosageFormName)		наименование лекарственной формы ветеринарного лекарственного препарата	M.HC.SDE.00874	csdo:Name500Type (M.SDT.00134) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 500	0..1

		<p>2.7.5. Код класса опасности химического вещества (hcsdo:ChemicalHazardClassCode)</p>	<p>кодвое обознач ение класса опаснос т и химиче ского вещест ва</p>	<p>M.HC.S D E .02014</p>	<p>csdo:  Code2  Type (M.SDT .00170) Нормал изованн а я строка символ ов. Длина: 2</p>	<p>0..1</p>
		<p>2.7.6. Код особой характеристики продукта (hcsdo:SpecialCharacteristicsProductCode)</p>	<p>кодвое обознач ение особой характе ристик и товара ветерин арного назначе ния</p>	<p>M.HC.S D E .01466</p>	<p>csdo:  Unified  Optiona  Code20  Type (M.SDT .00335) Значен ие кода в соответ ствии с о справоч ником (к ласси фикато ром), иденти фикато р которог о может быть опреде лен в атрибут е " Иденти фикато р справоч ника (к ласси фикато ра)". Мин. длина: 1.</p>	<p>0..1</p>

					Макс. длина: 20	
		а) идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)	обозначение справочника (классификатора), в соответствии с которым указан код	—	csdo:  ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	0..1
		2.7.7. Сведения о форме выпуска товара ветеринарного назначения (hccdo: VeterinaryItemPackageFormDetails)	сведения о форме выпуска товара ветеринарного назначения	М.НС. CDE .01228	hccdo:  VeterinaryItemPackageFormDetailsType (M.HC.CDT.01221) Определяется областями и значениями вложенных элементов	0..*
		*.1. Признак нерасфасованной продукции (in bulk)	признак нерасфасованной продукции (in bulk): 1 – продукция является		bdt:  IndicatorType (M.BDT.00013) Одно из двух значений	1

			(hcsdo: Inbulk Indicator)	нерасфасованной; 0 – продукция не является нерасфасованной	M.HC.S D E .00220	й: "true" (истина) или "false" (ложь)	
			*.2. Сведения об упакованной единице товара ветеринарного назначения ( h c s d o :   Veterinary Item Package Details)	сведения об упаковке единице товара ветеринарного назначения	M.HC. CDE .01224	hcsdo:  Veterinary Item Package Details  Type ( M.HC. CDT .01222) Определ яется областью и значени й вложен ных элемент ов	0..*
			*.2.1. Код лекарственной формы	кодированное обозначение лекарст		hcsdo:  Dosage Form Code Type ( M.HC.S D T .00051) Значение кода лекарственных форм в соответствии с справочником (классификатором), идентификатор	0..1

				(hcsdo:DosageFormCode)	венной формы	M.HC.S D E .00232	р которог о опреде лен в атрибут е "	Иденти фикато р справоч ника (к класси фикато ра)". Мин. длина: 1. Макс. длина: 10	
				а ) идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)	обозначение справочника (классификатора), в соответствии с которым указан код	—	csdo:  Referen ceDataI dType (M.SDT .00091) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	1	
				*.2.2. Наименование лекарственной формы (hcsdo:DosageFormName)	наименование лекарственной формы	M.HC.S D E .00874	csdo:  Name50 0Type (M.SDT .00134) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1.	0..1	

						Макс. длина: 500	
			*.2.3. Наименование компонента в составе товара ветеринарного назначения ( h c s d o :   VeterinaryItemComponentName)	наименование компонента в составе товара ветеринарного назначения	M.HC.S D E .02013	csdo:  Name50 0Type ( M.SDT .00134) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 500	0..1
			*.3. Описание промежуточной упаковки товара ветеринарного назначения ( h c s d o :   VeterinaryItemMiddlePackageText)	описание промежуточной упаковки товара ветеринарного назначения	M.HC.S D E .01578	csdo:  Text100 0Type ( M.SDT .00071) Строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 1000	0..1
						hcsdo:  VeterinaryItemPackageKindCodeType ( M.HC.S D T .01055) Значение кода видов первичных упаковок товара ветеринарного назначения	

				<p>кодовое обозначение вида первичной упаковки товара ветеринарного назначения</p> <p>( VeterinaryItemPackageFirstlyKindCode)</p>	<p>арного назначения в соответствии с справочником (классификатором), идентификатор которого определен в атрибуте "Идентификатор справочника (классификатора)".</p> <p>Мин. длина: 1. Макс. длина: 10</p>	0..1
			<p>а) идентификатор справочника классификатора (атрибут codeListId)</p>	<p>обозначение справочника (классификатора), в соответствии с которым указан код</p>	<p>csdo: ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Нормализованная строка символов.</p> <p>Мин. длина: 1. Макс. длина: 20</p>	1

		<p>*.5. Наименование вида первичной упаковки товара ветеринарного назначения ( h c s d o :   VeterinaryItemPackageFirstlyKindName)</p>	<p>наименование вида первичной упаковки и товара ветеринарного назначения</p>	<p>M.HC.SDE .01584</p>	<p>csdo:  Name50 0Type (M.SDT .00134) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 500</p>	<p>0..1</p>
		<p>*.6. Описание материала первичной упаковки товара ветеринарного назначения ( h c s d o :   VeterinaryItemPackageMaterialText)</p>	<p>описание материала, из которого изготовлена первичная упаковка товара ветеринарного назначения с указанием дополнительных свойств</p>	<p>M.HC.SDE .01585</p>	<p>csdo:  Text400 0Type (M.SDT .00088) Строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 4000</p>	<p>0..1</p>
		<p>*.7. Сведения о количестве препарата (средства) в упаковке товара ветеринарного назначения ( h c c d o :   VeterinaryItemPackageMeasureDetails)</p>	<p>количество препарата (средства) в первичной</p>	<p>M.HC.CDE .01225</p>	<p>hccdo:  VeterinaryItemPackageMeasureDetails Type (M.HC.CDT .01224) Определяется областью</p>	<p>0..*</p>

					упаковк е	м и значени й вложен ных элемент ов	
					*.7.1. Количество в упаковке препарата (препара средства) ( h c s d o :   VeterinaryItemPackageMe asure) количес тво препара та ( пре средств а) в упаковк е	csdo:  Unified  Physical  Measure Type ( M.SDT .00122) Число в десятич ной системе счислен ия. Макс. кол-во цифр: 24. Макс. кол-во дроб. цифр: 6	0..1
					а) единица измерения (атрибут measurement{Unit  Code) кодое обознач ение единиц ы измере ния	csdo:  Measure ment{U nit Code  Type ( M.SDT .00074) Буквен но-циф ровой код. Шабло н: [0- 9A-Z]{ 2,3} \d{ 3,4}	1
					б ) идентификатор идентификатор р класси	csdo:  Referen ceDataI dType ( M.SDT .00091) Нормал изованн а я	

				справочника (классификатора) (атрибут measurementUnitCodeListId)	фикатора (атрибут единиц измерения)	–	строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	1
				*.7.2. Нижняя граница интервала количества в упаковке препарата (средства), входящего в состав товара ветеринарного назначения (hcsdo: VeterinaryItemPackageLowerLimitMeasure)	нижняя граница интервала количества в упаковке препарата (средства), входящего в состав товара ветеринарного назначения	M.HC.SDE.01587	csdo: UnifiedPhysicalMeasurementType (M.SDT.00122) Число в десятичной системе счисления. Макс. кол-во цифр: 24. Макс. кол-во дроб. цифр: 6	0..1
				а) единица измерения (атрибут measurementUnitCode)	кодированное обозначение единицы измерения	–	csdo: MeasurementUnitCodeType (M.SDT.00074) Буквенно-цифровой код. Шаблон: [0-9A-Z]{2,3}\d{3,4}	1
					идентификатора		csdo: ReferenceDataIdType (M.SDT.00091)	

				б ) идентификатор справочника (классификатора) (атрибут measurement{UnitCodeList{Id})	р классификатора единицы измерения	–	Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	1	
				*.7.3. Верхняя граница интервала количества в упаковке препарата (средства), входящего в состав товара ветеринарного назначения ( h c s d o :   VeterinaryItemPackageUpperLimit{Measure)	верхняя граница интервала количества в упаковке препарата (средства), входящего в состав товара ветеринарного назначения		M.HC.SDE.01588	csdo:  UnifiedPhysicalMeasureType (M.SDT.00122) Число в десятичной системе счисления. Макс. кол-во цифр: 24. Макс. кол-во дроб. цифр: 6	0..1
				а) единица измерения (атрибут measurement{UnitCode)	кодированное обозначение единицы измерения	–		csdo:  MeasurementUnitCodeType (M.SDT.00074) Буквенно-цифровой код. Шаблон: [0-9A-Z]{2,3}\ d{3,4}	1
								csdo:  ReferenceDataListType (	

				б ) идентификатор справочника (классификатора) (атрибут measurement{Unit{CodeList{Id)	идентификатор классификатора единицы измерения	–	M.SDT .00091) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	1
			*.8. Сведения о комплектующем устройстве в составе вторичной (потребительской) упаковки товара ветеринарного назначения ( h c c d o :   VeterinaryItemComponent{Details)	сведения о комплектующем устройстве в составе вторичной (потребительской) упаковки товара ветеринарного назначения		M.НС. CDE .01226	hccdo:  VeterinaryItemComponent{Details{Type ( M.НС. CDT .01223) Определяется областями и значениями вложенных элементов	0..*
					кодированное обозначение		hcsdo:  Component{CodeType ( M.НС.S D T .00060) Значение кода комплектующих средств упаковки в соответствии со справоч	

				*.8.1. Код комплектующего (hcsdo:ComponentCode)	комплектующего, входящего в упаковку товара ветеринарного назначения	M.HC.SDE.00257	ником (классификатором), идентификатор которого определен в атрибуте "Идентификатор справочника (классификатора)". Мин. длина: 1. Макс. длина: 6	0..1
				а ) идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)	обозначение справочника (классификатора), в соответствии с которым указан код	—	csdo:ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Нормализованный строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	1
					наименование комплектующего, входящего в		csdo:Name40Type (M.SDT.00069) Нормализованный	



\*.9. Код вида вторичной (потребительской) упаковки товара ветеринарного назначения  
 ( h c s d o : |  
 VeterinaryItemSecondaryPackageKindCode)

кодированное обозначение вида вторичной (потребительской) упаковки и товара ветеринарного назначения

M.HC.S  
 D E  
 .01580

aryItemSecondaryPackageKindCodeType (M.HC.S D T .01056) Значение кода видов вторичных (потребительских) упаковок товаров ветеринарного назначения в соответствии со справочником (классификатором), идентификатор которого определен в атрибуте "Идентификатор справочника (классификатора)".  
 Мин. длина: 1.

0..1

						Макс. длина: 10	
			а) идентификатор справочника классификатора) (атрибут codeListId)	обозначение справочника (классификатора), в соответствии с которым указан код	—	csdo: ReferenceDataIdType (M.SDT .00091) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	1
			*.10. Наименование вида вторичной (потребительской) упаковки товара ветеринарного назначения ( h c s d o :   VeterinaryItemSecondaryPackageKindName)	наименование вида вторичной (потребительской) упаковки и товара ветеринарного назначения	M.HC.S D E .01581	csdo: Name500Type (M.SDT .00134) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 500	0..1
				признак набора упакованных единиц во вторичной упаковке товара ветеринарного назначения:		bdt: Indicator	

			*.11. Признак наличия набора упакованных единиц во вторичной упаковке товара ветеринарного назначения (hcsdo:VeterinaryItemSetIndicator)	1 – товар ветеринарного назначения является набором; 0 – товар ветеринарного назначения не является набором	M.HC.S D E .01582	rfType (M.BDT .00013) Одно из двух значений: "true" (истина) или "false" (ложь)	0..1
			*.12. Файл с фотографией (фотографиями) макетов упаковок (hcsdo:PackageLayoutPhotoBinaryText)	изображение макета упаковки в формате jpeg, bmp, gif или png с разрешением не ниже чем 1027x1500 пикселей или 300 dpi	M.HC.S D E .01589	csdo:BinaryTextType (M.SDT .00143) Конечная последовательность двоичных октетов (байтов)	0..*
			а) код формата данных (атрибут mediaTypeCode)	кодирование	–	csdo:MediaTypeCodeType (M.SDT .00147) Значение кода в соответствии со справочником	0..1

							формат а данных		формат о в данных . Мин. длина: 1. Макс. длина: 255	
		2.7.8. Код фармакотерапевтической группы (hcsdo:PharmacologicalGroupCode)				кодированное обозначение фармакотерапевтической группы ветеринарного лекарственного препарата		M.HC.S D E .00158	hcsdo:PharmacologicalGroupCodeType (M.HC.S D T .00028) Значение кода фармакотерапевтической группы в соответствии со справочником (классификатором), идентификатор которого определен в атрибуте "Идентификатор справочника (классификатора)". Шаблон: [	0..1

					ABCD GHJLM NPRSV ]d{2}	
		а) идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)	обозначение справочника (классификатора), в соответствии с которым указан код	—	csdo:ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	1
		2.7.9. Наименование фармакотерапевтической группы (hcsdo:PharmacologicalGroupName)	наименование фармакотерапевтической группы ветеринарного лекарственного препарата	M.HC.SDE.01103	csdo:Name250Type (M.SDT.00068) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 250	0..1
		2.7.10. Сведения о назначении (области применения) товара ветеринарного назначения (hccdo:VeterinaryItemApplicationFieldDetails)	сведения о назначении (области применения) товара ветеринарного	M.HC.CDE.01145	hccdo:VeterinaryItemApplicationFieldDetailsType (M.HC.CDT.01145) Определяется областями	0..*

				назначе ния		значени й вложен ных элемент ов	
			<p>*.1. Код назначения (области применения) товара ветеринарного назначения ( h c s d o :   VeterinaryItemApplicationFieldCode)</p>	<p>кодвое обознач ение назначе ния (области примен ения) товара ветерин арного назначе ния</p>	<p>M.HC.S D E .01468</p>	<p>csdo:  Unified  Optiona  Code20  Type (M.SDT .00335) Значен ие кода в соответ ствии с о справоч ником (класси фикато ром), иденти фикато р которог о может быть опреде лен в атрибут е " Иденти фикато р справоч ника (класси фикато ра)". Мин. длина: 1. Макс. длина: 20</p>	<p>0..1</p>
				<p>обознач ение</p>		<p>csdo:  Referen ceDataI dType (</p>	

			а) идентификатор справочника классификатора) (атрибут codeListId)	справочника (классификатора), в соответствии с которыми указан код	–	M.SDT .00091) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	0..1
			*.2. Наименование назначения (области применения) товара ветеринарного назначения ( h c s d o :   VeterinaryItemApplicationFieldName )	наименование назначения (области применения) товара ветеринарного назначения	M.HC.S D E .01469	csdo: Name250Type (M.SDT .00068) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 250	0..1
			2.7.11. Сведения о производителе товара ветеринарного назначения или его составляющей части ( h c c d o :   VeterinaryItemManufacturingAuthorizationHolderDetails )	сведения о производителе товара ветеринарного назначения	M.HC. C D E .01221	hccdo: VeterinaryItemManufacturingAuthorizationHolderDetailsType (M.HC. C D T .01247) Определяется областью и значением вложен	1..*

						ных элементов	
			*.1. Код страны (csdo:UnifiedCountryCode)	кодированное обозначение страны регистрации хозяйствующего субъекта	M.SDE.00162	csdo:UnifiedCountryCodeType (M.SDT.00112) Значение двухбуквенного кода страны в соответствии со справочником (классификатором), идентификатор которого определен в атрибуте "Идентификатор справочника (классификатора)". Шаблон: [A-Z]{2}	0..1
				обозначение справочника (классификатора)		csdo:ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Нормализованн	

			а) идентификатор справочника классификатора) (атрибут codeListId)	ра), в (соответствии с которыми указан код	–	а я строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	1
			*.2. Наименование хозяйствующего субъекта (csdo:BusinessEntityName)	полное наименование хозяйствующего субъекта или фамилия, имя и отчество физического лица, ведущего хозяйственную деятельность	M.SDE.00187	csdo:Name300Type (M.SDT.00056) Нормализованная строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 300	0..1
			*.3. Краткое наименование хозяйствующего субъекта (csdo:BusinessEntityBriefName)	сокращенное наименование хозяйствующего субъекта или фамилия, имя и отчество физического лица, ведущего хозяйственную деятельность	M.SDE.00188	csdo:Name120Type (M.SDT.00055) Нормализованная строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 120	0..1

						csdo:  UnifiedCode20Type (M.SDT .00140) Значение кода в соответствии с о справочником (классификатором), идентификатор которого определен в атрибуте "Идентификатор справочника (классификатора)". Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	
			* . 4 . Код организационно-правовой формы (csdo: BusinessEntityTypeCode)	кодированное обозначение организационно-правовой формы, в которой зарегистрирован хозяйствующий субъект	M.SDE .00023	Идентификатор справочника (классификатора)". Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	0..1
			а) идентификатор справочника классификатора) (атрибут codeListId)	обозначение справочника (классификатора), в соответствии с которыми	—	csdo:  ReferenceDataIdType (M.SDT .00091) Нормализованная строка символов.	1

				м указан код		Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	
			*.5. Наименование организационно-правовой формы (csdo:BusinessEntityType>Name)	наименование организационно-правовой формы, в которой зарегистрирован хозяйствующий субъект	M.SDE .00090	csdo:Name300Type (M.SDT.00056) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 300	0..1
			*.6. Идентификатор хозяйствующего субъекта (csdo:BusinessEntityId)	номер (код) записи по реестру (реестру), присвоенный при государственной регистрации	M.SDE .00189	csdo:BusinessEntityIdType (M.SDT.00157) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	0..1
						csdo:BusinessEntityIdKindIdType (M.SDT.00158) Значение идентификатора из	

			а) метод идентификации (атрибут kindId)	метод идентификации хозяйствующих субъектов	–	справочника методов идентификации хозяйствующих субъектов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	1
			*.7. Уникальный идентификационный номер (csdo:UniqueCustomsNumberId)	уникальный идентификационный номер хозяйствующего субъекта, предназначенный для целей таможенного контроля	M.SDE.00135	csdo:UniqueCustomsNumberIdType (M.SDT.00089) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 17	0..1
			*.8. Идентификатор налогоплательщика (csdo:TaxpayerId)	идентификатор хозяйствующего субъекта в реестре налогоплатель	M.SDE.00025	csdo:TaxpayerIdType (M.SDT.00025) Значение идентификатора в соответствии с правилами, приняты	0..1

				щиков страны регистрации налогоп латель щика		ыми в стране регистрации налогоп латель щика. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	
			*.9. Код причины постановки на учет (csdo:TaxRegistrationReasonCode)	код, идентифицирующий причину постановки хозяйствующего субъекта на налоговый учет в Российской Федерации	M.SDE .00030	csdo:TaxRegistrationReasonCodeType (M.SDT.00030) Нормализованный строка символ ов. Шаблон: \d{9}	0..1
			*.10. Адрес (ccdo:SubjectAddressDetails)	адрес хозяйствующего субъекта	M.CDE .00058	ccdo:SubjectAddressDetailsType (M.CDT.00064) Определяется областью и значением вложенных элементов	0..*
						csdo:AddressKindCo	

						deType (M.SDT .00162) Значен ие кода в соответ ствии с о справоч ником видов адресов . Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	0..1
			*.10.1. Код вида адреса (csdo: Address Kind Code)	кодвое обознач ение вида адреса	M.SDE .00192		
			*.10.2. Код страны (csdo: Unified Country Code )	кодвое обознач ение страны	M.SDE .00162	csdo:  Unified  Country  Code Ty pe ( (M.SDT .00112) Значен и е двухбу квенног о кода страны в соответ ствии с о справоч ником ( (класси фикато ром), иденти фикато р которог о опреде лен в атрибут е "Иденти фикато р	0..1

							справочника (классификатора)". Шаблон: [A-Z]{2}	
				а ) идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)	обозначение справочника (классификатора), в соответствии с которым указан код	–	csdo: ReferenceDataType (M.SDT.00091) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	1
				*.10.3. Код территории (csdo:TerritoryCode)	код единицы административно-территориального деления	M.SDE.00031	csdo: TerritoryCodeType (M.SDT.00031) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 17	0..1
				*.10.4. Регион	наименование единицы административ		csdo: Name120Type (M.SDT.00055) Нормализованная строка	

			(csdo:RegionName)	но-территория льного деления первого уровня	M.SDE .00007	символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 120	0..1
			*.10.5. Район (csdo:DistrictName)	наименование единицы административно-территория льного деления второго уровня	M.SDE .00008	csdo:  Name12 0Type ( M.SDT .00055) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 120	0..1
			*.10.6. Город (csdo:CityName)	наименование города	M.SDE .00009	csdo:  Name12 0Type ( M.SDT .00055) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 120	0..1
			*.10.7. Населенный пункт (csdo:SettlementName)	наименование населен	M.SDE .00057	csdo:  Name12 0Type ( M.SDT .00055) Нормализованная строка символов.	0..1

				ного пункта		Мин. длина: 1. Макс. длина: 120	
			*.10.8. Улица (csdo:StreetName)	наименование элемента улично-дорожной сети городского и инфраструктуры	M.SDE.00010	csdo:Name120Type (M.SDT.00055) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 120	0..1
			*.10.9. Номер дома (csdo:BuildingNumberId)	обозначение дома, корпуса, строения	M.SDE.00011	csdo:Id50Type (M.SDT.00093) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 50	0..1
			*.10.10. Номер помещения (csdo:RoomNumberId)	обозначение офиса или квартиры	M.SDE.00012	csdo:Id20Type (M.SDT.00092) Нормализованная строка символов.	0..1

						Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	
			*.10.11. Почтовый индекс (csdo:PostCode)	почтовый индекс предприятия почтовой связи	M.SDE .00006	csdo:PostCodeType (M.SDT.00006) Нормализованная строка символов. Шаблон: [A-Z0-9][A-Z0-9-]{1,8}[A-Z0-9]	0..1
			*.10.12. Номер абонентского ящика (csdo:PostOfficeBoxId)	номер абонентского ящика на предприятии почтовой связи	M.SDE .00013	csdo:Id20Type (M.SDT.00092) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	0..1
			*.11. Контактный реквизит (ccdo:CommunicationDetails)	контактный реквизит хозяйствующего субъекта	M.CDE .00003	ccdo:CommunicationDetailsType (M.CDT.00003) Определяется областью и значением	0..*

						вложенных элементов	
			*.11.1. Код вида связи (csdo: CommunicationChannelCodeV2Type (M.SDT.00163) Значение кода в соответствии с перечнем видов средств (каналов) связи. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20)	кодирование вида средства (канала) связи (телефон, факс, электронная почта и др.)	M.SDE.00014	csdo: CommunicationChannelCodeV2Type (M.SDT.00163) Значение кода в соответствии с перечнем видов средств (каналов) связи. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	0..1
			*.11.2. Наименование вида связи (csdo: CommunicationChannelName)	наименование вида средства (канала) связи (телефон, факс, электронная почта и др.)	M.SDE.00093	csdo: Name120Type (M.SDT.00055) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 120	0..1
				последовательность символов, идентифициру		csdo: CommunicationChannel	

			*.11.3. Идентификатор канала связи ( c s d o :   CommunicationChannelId)	ющая канал связи ( указани е номера телефо на , факса, адреса электро нной почты и др.)	M.SDE .00015	IdType (M.SDT .00015) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 1000	1..*
			*.12. Сведения о производственной площадке товара ветеринарного назначения или его составляющей части ( h c c d o :   VeterinaryItemManufacturingAreaDetails)	сведения о производственной площадке	M.HC. CDE .01222	hccdo:  VeterinaryItemManufacturingAreaDetailsType ( M.HC. CDT .01248) Определяется областью и значением вложенных элементов	0..*
			*.12.1. Наименование производственной площадки ( h c s d o :   ManufacturingAreaName)	наименование производственной площадки	M.HC.S D E .02026	csdo:  Name300Type ( M.SDT .00056) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 300	0..1

							<p>ccdo:  ObjectAddressDetailsType (M.CDT.00082) Определяется областью значений вложенных элементов</p>	0..1
				<p>*.12.2. Адрес (ccdo:  ObjectAddressDetails)</p>	<p>адрес производственной площадки</p>	<p>M.CDE.00078</p>		
				<p>*.12.2.1. Код страны (csdo:  UnifiedCountryCode)</p>	<p>кодирование обозначение страны</p>	<p>M.SDE.00162</p>	<p>csdo:  UnifiedCountryCodeType (M.SDT.00112) Значение двухбуквенного кода страны в соответствии со справочником (классификатором), идентификатор которого определен в атрибуте "Идентификатор справочника" (классификатор)</p>	0..1

								фигатора)". Шаблон: [A-Z]{2}	
					a) идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)	обозначение справочника (классификатора), в соответствии с которыми указан код	–	csdo: ReferenceDataType (M.SDT.00091) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	1
				*.12.2.2. Код территории (csdo: TerritoryCode)	код единицы административно-территориального деления	M.SDE.00031		csdo: TerritoryCodeType (M.SDT.00031) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 17	0..1
				*.12.2.3. Регион (csdo: RegionName)	наименование единицы административно-территориального	M.SDE.00007		csdo: Name120Type (M.SDT.00055) Нормализованная строка символов.	0..1

					деления первого уровня		Мин. длина: 1. Макс. длина: 120	
				*.12.2.4. Район (csdo:  DistrictName)	наимен ование единиц ы админи стратив но-терр иториа льного деления второго уровня	M.SDE .00008	csdo:  Name12 0Type (M.SDT .00055) Нормал изованн а я строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 120	0..1
				*.12.2.5. Город (csdo: CityName)	наимен ование города	M.SDE .00009	csdo:  Name12 0Type (M.SDT .00055) Нормал изованн а я строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 120	0..1
				*.12.2.6. Населенный пункт (csdo:  SettlementName)	наимен ование населен ного пункта	M.SDE .00057	csdo:  Name12 0Type (M.SDT .00055) Нормал изованн а я строка символ ов.	0..1

							Мин. длина: 1. Макс. длина: 120	
				*.12.2.7. Улица (csdo: Street Name )	наименование элемента улично- дорожной сети городской инфраструктуры	M.SDE .00010	csdo:  Name12  Type (M.SDT .00055) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 120	0..1
				*.12.2.8. Номер дома (csdo:  Building Number  Id)	обозначение дома, корпуса, строения	M.SDE .00011	csdo:  Id50 Type (M.SDT .00093) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 50	0..1
				*.12.2.9. Номер помещения (csdo:  Room Number Id)	обозначение офиса или квартиры	M.SDE .00012	csdo:  Id20 Type (M.SDT .00092) Нормализованная строка символов.	0..1

						Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	
			*.13. Регистрационный номер записи ( <code>csdo:RecordRegistrationNumberId</code> )	регистрационный номер записи и з единого реестра производите лей товаров ветеринарного назначения	M.HC.S D E .01461	<code>csdo:Id20Type</code> (M.SDT.00092) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	0..1
			*.14. Код страны ( <code>csdo:CountryCode</code> )	кодированное обозначение государства-члена, представившего сведения в единый реестр производителей товаров ветеринарного назначения	M.SDE .00001	<code>csdo:CountryCodeType</code> (M.SDT.00001) Значение двухбуквенного кода в соответствии с классификатором стран мира, применяемым согласно Решению Комиссии и Таможенного союза от 20	0..1

					сентябрь 2010 г . № 378 . Шаблон: [A-Z]{2}	
		2.7.12. Код страны (csdo:UnifiedCountryCode)	страна происхождения товара ветеринарного назначения	M.SDE.00162	csdo:UnifiedCountryCodeType (M.SDT.00112) Значение двухбуквенного кода страны в соответствии со справочником (классификатором), идентификатор которого определен в атрибуте "Идентификатор справочника (классификатора)". Шаблон: [A-Z]{2}	0..1
			обозначение		csdo:ReferenceDataIdType (	

		а) идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)	справочника (классификатора), в соответствии с которыми указан код	–	M.SDT .00091) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	1
		2.7.13. Номер серии товара ветеринарного назначения (hcsdo:VeterinaryItemBatchNumberId)	номер серии товара ветеринарного назначения	M.HC.S D E .01591	csdo:Id50Type (M.SDT .00093) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 50	0..1
		2.7.14. Дата производства (hcsdo:ManufacturingDate)	дата производства товара ветеринарного назначения	M.HC.S D E .00585	bdt:DateType (M.BDT .00005) Обозначение даты в соответствии с серией стандартов ISO 8601	0..1
		2.7.15. Дата окончания срока годности продукта	дата (месяц) истечения срока годности	M.SDE .00248	bdt:DateType (M.BDT .00005) Обозначение даты в	0..1

	(csdo:ProductShelfLifeEndDate)	товара ветеринарного назначения		соответствии с серией стандартов ISO 8601	
	2.7.16. Примечание (csdo:NoteText)	дополнительные сведения о товаре ветеринарного назначения	M.SDE.00076	csdo:Text4000Type (M.SDT.00088) Строка символ ов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 4000	0..*
	2.8. Сведения о дозировке лекарственного препарата (hccdo:DrugDosageDetails)	сведения о дозировке ветеринарного лекарственного препарата, кормовой добавк и при применении которых выявлен а неблагоприятная реакция у животных	M.HC.CDE.00714	hccdo:DrugDosageDetailsType (M.HC.CDT.00720) Определяется областью значений вложенных элементов	0..1
		сведения о		hccdo:DosageUnitDetailsType (M.HC.	

		2.8.1. Сведения о единице дозирования лекарственного препарата (hccdo:DrugDosageUnitDetails)	единице дозирования лекарственного препарата	M.HC.SDE.00712	CDT .00719) Определяется областью значений вложенных элементов	0..1
		*.1. Код вида единицы выражения состава лекарственного препарата (hcsdo:DrugDosageUnitKindCode)	кодированное обозначение вида единицы выражения состава лекарственного препарата	M.HC.SDE.00616	csdo:Code2Type (M.SDT.00170) Нормализованная строка символов. Длина: 2	0..1
		*.2. Наименование вида единицы выражения состава лекарственного препарата (hcsdo:DosageUnitKindName)	наименование вида единицы выражения состава лекарственного препарата	M.HC.SDE.00617	csdo:Name50Type (M.SDT.00134) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 500	0..1
		*.3. Величина единицы дозирования (концентрации) (hcsdo:DosageUnitMeasure)	величина единицы дозирования (концентрации)	M.HC.SDE.00615	hcsdo:DosageUnitMeasureType (M.HC.SDT.00719) Число в десятичной	0..1

						системе счислен ия	
			а) код единицы измерения дозировки и концентрации ( атрибут SubstanceMeasureCode)	кодиров е единиц ы измере ния дозиров ки и концен трации	—	hcsdo:  Substan ceMeasureCode Type (M.HC.S D T .00217) Значен ие кода единиц измере ния дозиров ки и концен трации в соответ ствии с о справоч ником (класси фикато ром), иденти фикато р которог о опреде лен в атрибут е "Иденти фикато р справоч ника (класси фикато ра)". Мин. длина: 1. Макс. длина: 3	0..1

			б) идентификатор справочника классификатора) (атрибут codeListId)	обозначение справочника (классификатора), в соответствии с которым указан код	—	csdo:  ReferenceDataIdType (M.SDT .00091) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	0..1
			в) наименование единицы измерения дозировки и концентрации ( атрибут SubstanceMeasureName)	наименование единицы измерения дозировки и концентрации	—	csdo:  Name500Type (M.SDT .00134) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 500	0..1
			г) масштаб (атрибут ScaleNumber)	масштаб величины, представленный в виде показателя степени числа 10	—	csdo:  Number2Type (M.SDT .00096) Число в десятичной системе счисления. Макс. кол-во цифр: 2. Макс. кол-во	0..1

						дроб. цифр: 0	
			2.8.2. Сведения об ингредиенте, входящем в состав лекарственного препарата (hccdo:DrugSubstanceDetails)	сведения об ингредиенте, входящем в состав лекарственного препарата	М.НС. CDE .00264	hccdo:DrugSubstanceDetailsType (M.НС.CDT .00243) Определяется областью и значимых элементов	0..*
			*.1. Код функции ингредиента в составе лекарственного препарата (hcsdo:DrugSubstanceRoleCode)	кодирование функции ингредиента в составе лекарственного препарата	М.НС.SDE .00437	csdo:Code10Type (M.SDT .00179) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 10	0..1
			*.2. Наименование функции ингредиента в составе лекарственного препарата (hcsdo:DrugSubstanceRoleName)	наименование функции ингредиента в составе лекарственного препарата	М.НС.SDE .00678	csdo:Name50Type (M.SDT .00134) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1.	0..1

						Макс. длина: 500	
			*.3. Сведения об активной фармацевтической субстанции в составе лекарственного препарата (hccdo: ActiveSubstanceDetails)	сведения об активной фармацевтической субстанции в составе лекарственного препарата	M.HC. CDE .00030	hccdo: ActiveSubstanceDetailsType (M.HC.CDT.00730) Определяется областью и значенией вложенных элементов	0..1
			*.3.1. Код активной фармацевтической субстанции (hcsdo: ActiveSubstanceCode)	кодирование активной фармацевтической субстанции	M.HC.S DE .00618	hcsdo: DrugCodeType (M.HC.SDT.00211) Значение кода в соответствии со справочником (классификатором), идентификатор которого определен в атрибуте "Идентификатор справочника (	0..1

							классификатора)". Мин. длина: 1. Макс. длина: 10	
				а ) идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)	обозначение справочника (классификатора), в соответствии с которым указан код	–	csdo: ReferenceDataIdType (M.SDT.00091) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	1
				*.3.2. Наименование активной фармацевтической субстанции (hcsdo: ActiveSubstanceName)	наименование активной фармацевтической субстанции	M.HC.SDE.00620	csdo: Name500Type (M.SDT.00134) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 500	0..1
					сведения о вспомогательном		hccdo: AuxiliarySubstanceDetailsType (M.HC.CDT.00731)	

			*.4. Сведения о вспомогательном веществе в составе лекарственного препарата (hcsdo:AuxiliarySubstanceDetails)	вещество в составе лекарственного препарата	М.НС.С D E .00040	Определяется областью значений вложенных элементов	0..1
			*.4.1. Код вспомогательного вещества, входящего в состав лекарственного препарата (hcsdo:AuxiliarySubstanceCode)	кодированное обозначение вспомогательного вещества, входящего в состав лекарственного препарата	М.НС.С D E .00607	hcsdo:AuxiliarySubstanceCodeType (М.НС.С D T .00014) Значение кода вспомогательного вещества в соответствии со справочником (классификатором), идентификатор которого определен в атрибуте "Идентификатор справочника (классификатора)". Мин. длина: 1.	0..1

							Макс. длина: 10	
				а ) идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)	обозначение справочника (классификатора), в соответствии с которым указан код	—	csdo:  ReferenceDataIdType (M.SDT .00091) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	1
				* 4.2. Наименование вспомогательного вещества, входящего в состав лекарственного препарата ( h c s d o :   AuxiliarySubstanceName)	наименование вспомогательного вещества, входящего в состав лекарственного препарата	M.HC.S D E .00044	csdo:  Name500Type (M.SDT .00134) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 500	0..1
							hcsdo:  FunctionalPurposeCodeType (M.HC.SDT .00015) Значение кода функциональных назначений	

					<p>кодированное обозначение функционального назначения вспомогательного вещества</p> <p>( h c s d o :   FunctionalPurposeCode)</p>	<p>кодированное обозначение функционального назначения вспомогательного вещества</p> <p>M.HC.SDE.00611</p>	<p>вспомогательных веществ в соответствии с справочником (классификатором), идентификатор которого определен в атрибуте "Идентификатор справочника (классификатора)".</p> <p>Мин. длина: 1. Макс. длина: 10</p>	0..1
				<p>а ) идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)</p>	<p>обозначение справочника (классификатора), в соответствии с которым указан код</p>	<p>—</p>	<p>csdo:   ReferenceDataIdType (M.SDT.00091)</p> <p>Нормализованная строка символов.</p> <p>Мин. длина: 1.</p>	1

							Макс. длина: 20	
			*.4.4. Наименование функционального назначения вспомогательного вещества (hcsdo: FunctionalPurposeName)	наименование функционального назначения вспомогательного вещества	M.HC.S D E .00610	csdo:  Name50 0Type (M.SDT .00134) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 500	0..1	
			*.5. Наименование реагента (hcsdo: ReagentName)	наименование реагента, входящего в состав лекарственного препарата	M.HC.S D E .00648	csdo:  Name50 0Type (M.SDT .00134) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 500	0..1	
			*.6. Дозировка (концентрация) (hcsdo: SubstanceMeasure)	количество вещества, выраженное в единицах массы, объемных или условных (биологических)	M.HC.S D E .00050	hcsdo:  DrugSubstance  DimensionalMeasureType (M.HC.S D T .00216) Число в десятичной системе счисления.	0..2	

					единиц а х , либо гомеоп атическ о е разведе ние	Макс. кол-во цифр: 24. Макс. кол-во дроб. цифр: 6	
				а) код единицы измерения дозировки и концентрации ( атрибут SubstanceMeasureCode)	кодированное обозначение единицы измерения дозировки и концентрации	hcsdo:  SubstanceMeasureCodeType ( M.HC.S D T .00217) Значение кода единицы измерения дозировки и концентрации в соответствии с справочником ( классификатором), идентификатор которого определен в атрибуте " Идентификатор справочника ( классификатора)". Мин. длина: 1.	0..1

						Макс. длина: 3	
			б) идентификатор справочника классификатора) (атрибут codeListId)	обозначение справочника (классификатора), в соответствии с которыми указан код	–	csdo:  ReferenceDataIdType (M.SDT .00091) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 20	0..1
			в) наименование единицы измерения дозировки и концентрации (атрибут SubstanceMeasureName)	наименование единицы измерения дозировки и концентрации	–	csdo:  Name500Type (M.SDT .00134) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 500	0..1
			г) масштаб (атрибут ScaleNumber)	масштаб величины, представленный в виде показателя	–	csdo:  Number2Type (M.SDT .00096) Число в десятичной системе счисления. Макс. кол-во цифр: 2	0..1

				степени числа 10		Макс. кол-во дроб. цифр: 0	
			д) код типа величины дозировки (концентрации) ( атрибут SubstanceMeasureTypeCode)	кодовое обозначение типа величины дозировки (концентрации)	–	csdo: Code2Type (M.SDT.00170) Нормализованная строка символов. Длина: 2	0..1
			*.7. Описание дозировки (концентрации) (hcsdo: SubstanceText)	описание дозировки (концентрации) ингредиента, входящего в состав лекарственного препарата	M.HC.SDE.00613	csdo: Text4000Type (M.SDT.00088) Строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 4000	0..1
			2.9. Сведения о неблагоприятной реакции на ветеринарный лекарственный препарат (hccdo: VeterinaryAdverseReactionDetails)	сведения о неблагоприятной реакции на ветеринарный лекарственный препарат	M.HC.SDE.01150	hccdo: VeterinaryAdverseReactionDetailsType (M.HC.SDT.01150) Определяется областями и значениями вложенных элементов	0..1

		<p>2.9.1. Код вида нежелательной (неблагоприятной) реакции (hcsdo:AdverseReactionCode)</p>	<p>код о вое о б о з н а ч е н и е н е б л а г о п р и я т н о й р е а к ц и и н а в е т е р и н а р н ы й л е к а р с т в е н н ы й п р е п а р а т</p>	<p>M.HC.S D E .01483</p>	<p>csdo: Unified Code20 Type (M.SDT .00140) Значение кода в соответствии с о справочником (классификатором), идентификатор которого определен в атрибуте "Идентификатор справочника (классификатора)". Мин. длина: 1. Макс. длина: 20</p>	<p>0..1</p>
		<p>а) идентификатор справочника (классификатора) (атрибут codeListId)</p>	<p>о б о з н а ч е н и е с п р а в о ч н и к а ( к л а с с и ф и к а т о р а ), в с о о т в е с т в и и с к о т о р ы</p>	<p>—</p>	<p>csdo: ReferenceDataIdType (M.SDT .00091) Нормализованная строка символов.</p>	<p>1</p>

			м указан код	Мин. длина: 1. Макс. длина: 20		
		2.9.2. Наименование вида нежелательной (неблагоприятной) реакции (hcsdo: AdverseReaction Name)	наименование нежелательной реакции на ветеринарный лекарственный препарат	M.HC.S D E .01484	csdo:  Name25 0 Type (M.SDT .00068) Нормализованная строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 250	0..1
		2.9.3. Описание (csdo: Description Text)	описание нежелательной реакции на ветеринарный лекарственный препарат	M.SDE .00002	csdo:  Text400 0 Type (M.SDT .00088) Строка символов. Мин. длина: 1. Макс. длина: 4000	0..1
		2.10. Технологические характеристики записи общего ресурса (ccdo: Resource Item Status Details)	совокупность технологических сведений о записи общего ресурса	M.CDE .00032	ccdo:  Resource Item Status Details Type (M.CDT .00033) Определяется областью и значением вложенных	0..1

						элемент ов	
			2.10.1. Период действия (ccdo:ValidityPeriodDetails)	период действи я записи общего ресурса ( реестра , перечня , базы данных )	M.CDE .00033	ccdo:  PeriodD etailsTy pe ( (M.CDT .00026) Опреде ляется областя м и значени й вложен ных элемент ов	0..1
			*.1. Начальная дата и время (csdo:StartDateTime)	начальн ая дата и время	M.SDE .00133	bdt:  DateTi meType ( (M.BDT .00006) Обозна чение даты и времен и в соответ ствии с серией стандар тов ISO 8601	0..1
			*.2. Конечная дата и время (csdo:EndDateTime)	конечн ая дата и время	M.SDE .00134	bdt:  DateTi meType ( (M.BDT .00006) Обозна чение даты и времен и в соответ ствии с серией стандар тов ISO 8601	0..1

		дата и время обновления записи общего ресурса (реестра, перечня, базы данных)	M.SDE .00079	bdt: DateTimeType (M.BDT .00006) Обозначение даты и времени в соответствии с серией стандартов ISO 8601	0..1	".
	2.10.2. Дата и время обновления (csdo: UpdateDateTime)					

5. Порядок присоединения к общему процессу "Формирование, ведение и использование единой информационной базы данных по неблагоприятным реакциям у животных, выявленным при применении ветеринарных лекарственных препаратов на территориях государств – членов Евразийского экономического союза", утвержденный указанным Решением, изложить в следующей редакции:

"УТВЕРЖДЕН  
Решением Коллегии Евразийской  
экономической комиссии  
от 30 мая 2023 г. № 70  
(в редакции Решения Коллегии  
Евразийской экономической комиссии  
от 10 марта 2026 г. № 27)

## Порядок

**присоединения к общему процессу "Формирование, ведение и использование единой информационной базы данных по неблагоприятным реакциям у животных, выявленным при применении ветеринарных лекарственных препаратов на территориях государств – членов Евразийского экономического союза"**

### I. Общие положения

1. Настоящий Порядок разработан в соответствии со следующими международными договорами и актами, составляющими право Евразийского экономического союза (далее – Союз):

Договор о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года;

Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 21 января 2022 г. № 1 "О Правилах регулирования обращения ветеринарных лекарственных средств на таможенной территории Евразийского экономического союза" (в редакции Решения Совета Евразийской экономической комиссии от 22 апреля 2024 г. № 36);

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 6 ноября 2014 г. № 200 "О технологических документах, регламентирующих информационное взаимодействие при реализации средствами интегрированной информационной системы внешней и взаимной торговли общих процессов";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 27 января 2015 г. № 5 "Об утверждении Правил электронного обмена данными в интегрированной информационной системе внешней и взаимной торговли";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 14 апреля 2015 г. № 29 "О перечне общих процессов в рамках Евразийского экономического союза и внесении изменения в Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 19 августа 2014 г. № 132";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 9 июня 2015 г. № 63 "О Методике анализа, оптимизации, гармонизации и описания общих процессов в рамках Евразийского экономического союза";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 18 августа 2015 г. № 96 "О межгосударственных испытаниях интегрированной информационной системы внешней и взаимной торговли";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 28 сентября 2015 г. № 125 "Об утверждении Положения об обмене электронными документами при трансграничном взаимодействии органов государственной власти государств – членов Евразийского экономического союза между собой и с Евразийской экономической комиссией";

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 19 декабря 2016 г. № 169 "Об утверждении Порядка реализации общих процессов в рамках Евразийского экономического союза".

## **II. Область применения**

2. Настоящий Порядок определяет требования к составу и содержанию процедур присоединения нового участника к общему процессу (новой версии общего процесса) "Формирование, ведение и использование единой информационной базы данных по неблагоприятным реакциям у животных, выявленным при применении ветеринарных лекарственных препаратов на территориях государств – членов Евразийского экономического союза" (P.SS.14) (далее – общий процесс), а также требований к осуществляемому при их выполнении информационному взаимодействию.

3. Процедуры, определенные в настоящем Порядке, выполняются одномоментно либо на протяжении определенного периода времени при присоединении нового участника к общему процессу.

## **III. Основные понятия**

4. Для целей настоящего Порядка используются понятия, которые означают следующее:

"документы, применяемые при обеспечении функционирования интегрированной системы" – технические, технологические, методические и организационные документы, разрабатываемые и утверждаемые Евразийской экономической комиссией в соответствии с пунктом 30 Протокола об информационно-коммуникационных технологиях и информационном взаимодействии в рамках Евразийского экономического союза (приложение № 3 к Договору о Евразийском экономическом Союзе от 29 мая 2014 года);

"технологические документы, регламентирующие информационное взаимодействие при реализации общего процесса" – документы, включенные в типовой перечень технологических документов, указанный в пункте 1 Решения Коллегии Евразийской экономической комиссии от 6 ноября 2014 г. № 200.

Иные понятия, используемые в настоящем Порядке, применяются в значениях, определенных в пункте 4 Правил информационного взаимодействия при реализации средствами интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза общего процесса "Формирование, ведение и использование единой информационной базы данных по неблагоприятным реакциям у животных, выявленным при применении ветеринарных лекарственных препаратов на территориях государств – членов Евразийского экономического союза", утвержденных Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 30 мая 2023 г. № 70 (далее – Правила информационного взаимодействия).

#### **IV. Участники взаимодействия**

5. Роли участников взаимодействия при выполнении ими процедур присоединения к общему процессу приведены в таблице 1.

Таблица 1

#### **Роли участников взаимодействия**

№ п/п	Наименование роли	Описание роли	Участник, выполняющий роль
1	Присоединяющийся участник общего процесса	выполняет процедуры, предусмотренные настоящим Порядком	уполномоченный орган государства – члена Союза (P.SS.14.ACT.001)
2	Координатор общего процесса	координирует выполнение процедур, предусмотренных настоящим Порядком	Евразийская экономическая комиссия (P.ACT.001)
		осуществляет взаимодействие в соответствии с	

3	Участник общего процесса	технологическими документами и участвует в тестировании информационного взаимодействия с присоединяющимся участником общего процесса	уполномоченный орган государства – члена Союза (P.SS.14.ACT.001) Евразийская экономическая комиссия (P.ACT.001)
---	--------------------------	--	---

## V. Описание процедуры присоединения

6. Для присоединения к общему процессу присоединяющимся участником общего процесса должны быть выполнены требования документов, применяемых при обеспечении функционирования интегрированной информационной системы Союза, технологических документов, а также требования законодательства государства – члена Союза (далее – государство-член), регламентирующие информационное взаимодействие в рамках национального сегмента государства-члена интегрированной информационной системы Союза (далее – национальный сегмент государства-члена).

7. Процедура присоединения нового участника к общему процессу включает в себя :

а) информирование государством-членом Евразийской экономической комиссии (далее – Комиссия) о присоединении нового участника к общему процессу (с указанием уполномоченного органа государства-члена, ответственного за обеспечение информационного взаимодействия в рамках общего процесса);

б) внесение в нормативные правовые акты государства-члена изменений, необходимых для выполнения требований технологических документов (в течение 2 месяцев с даты начала выполнения процедуры присоединения);

в) разработку (доработку) при необходимости информационной системы присоединяющегося участника общего процесса (в течение 3 месяцев с даты начала выполнения процедуры присоединения);

г) подключение информационной системы присоединяющегося участника общего процесса к национальному сегменту государства-члена, если такое подключение не было осуществлено ранее (в течение 3 месяцев с даты начала выполнения процедуры присоединения);

д) получение присоединяющимся участником общего процесса справочников и классификаторов, распространяемых Комиссией, указанных в разделе VII Правил информационного взаимодействия;

е) передачу присоединяющимся участником общего процесса, осуществляющим формирование и ведение национальной части информационного ресурса, содержащего сведения о неблагоприятных реакциях у животных, в том числе побочных действиях, не предусмотренных инструкциями по применению ветеринарных лекарственных препаратов, кормовых добавок выявленным при применении ветеринарных

лекарственных препаратов, кормовых добавок на территориях государств – членов Евразийского экономического союза (далее – единая информационная база данных о неблагоприятных реакциях у животных) (P.SS.14.ACT.001), актуализированных сведений из национальной части единой информационной базы данных о неблагоприятных реакциях у животных для первоначального опубликования на информационном портале Союза (в течение 6 месяцев с даты начала выполнения процедуры присоединения);

ж) тестирование информационного взаимодействия между информационными системами присоединяющихся участников общего процесса и участников общего процесса на соответствие требованиям технологических документов (в течение 6 месяцев с даты начала выполнения процедуры присоединения).

8. При условии соблюдения требований и успешном выполнении действий в соответствии с пунктами 6 и 7 настоящего Порядка последующий обмен сведениями между присоединяющимся участником общего процесса и участниками общего процесса осуществляется в соответствии с технологическими документами.

## **VI. Описание процедуры присоединения к новой версии общего процесса**

9. С даты вступления в силу решения Коллегии Комиссии об утверждении новой редакции технологических документов, регламентирующей информационное взаимодействие в рамках новой версии общего процесса, государства-члены при координации Комиссии приступают к выполнению процедуры присоединения к новой версии общего процесса (в течение 6 месяцев с даты начала выполнения процедуры присоединения к новой версии общего процесса).

10. Процедура присоединения к новой версии общего процесса завершается участниками общего процесса на основании результатов тестирования информационного взаимодействия между информационными системами участников общего процесса на соответствие требованиям новой редакции технологических документов.

11. Процедура присоединения к новой версии общего процесса включает в себя мероприятия, указанные в пункте 7 настоящего Порядка с учетом срока, предусмотренного пунктом 9 настоящего Порядка. Необходимость осуществления конкретных мероприятий, за исключением подпункта "е" пункта 7 настоящего Порядка, определяется участником общего процесса самостоятельно.

12. После выполнения процедуры присоединения к новой версии общего процесса всеми участниками общего процесса, ранее присоединившимися к предыдущей версии общего процесса, последующий обмен сведениями между ними осуществляется в соответствии с редакцией технологических документов, регламентирующих информационное взаимодействие при реализации новой версии общего процесса.

13. Преобразование ранее сформированных данных в соответствии с требованиями новой редакции технологических документов при необходимости выполняются каждым участником общего процесса самостоятельно (в течение 6 месяцев с даты начала выполнения процедуры присоединения к новой версии общего процесса).".

© 2012. РГП на ПХВ «Институт законодательства и правовой информации Республики Казахстан»  
Министерства юстиции Республики Казахстан