

**О внесении дополнений в приказ исполняющего обязанности Министра сельского хозяйства Республики Казахстан от 30 марта 2012 года № 18-02/144 "Об утверждении Правил определения соответствия серий (партий) ветеринарных препаратов, кормов и кормовых добавок и (или) ветеринарных препаратов, кормов и кормовых добавок, содержащих антибиотики, гормоны и биологические стимуляторы, требованиям ветеринарных нормативов"**

Приказ Министра сельского хозяйства Республики Казахстан от 31 марта 2026 года № 111. Зарегистрирован в Министерстве юстиции Республики Казахстан 3 апреля 2026 года № 38297

**ПРИКАЗЫВАЮ:**

1. Внести в приказ исполняющего обязанности Министра сельского хозяйства Республики Казахстан от 30 марта 2012 года № 18-02/144 "Об утверждении Правил определения соответствия серий (партий) ветеринарных препаратов, кормов и кормовых добавок и (или) ветеринарных препаратов, кормов и кормовых добавок, содержащих антибиотики, гормоны и биологические стимуляторы, требованиям ветеринарных нормативов" (зарегистрированный в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 7605) следующие дополнения:

в Правилах определения соответствия серий (партий) ветеринарных препаратов, кормов и кормовых добавок и (или) ветеринарных препаратов, кормов и кормовых добавок, содержащих антибиотики, гормоны и биологические стимуляторы, требованиям ветеринарных нормативов, утвержденных указанным приказом:

дополнить пунктами 19, 20, 21, 22, 23 и 24 следующего содержания:

"19. Определение соответствия серий (партий) ветеринарных препаратов на соответствие НТД, приобретаемых ветеринарных препаратов для проведения ветеринарных профилактических мероприятий против особо опасных болезней животных и птиц проводится по методам контроля на лабораторных и целевых животных, указанных в НТД к ветеринарному препарату.

20. Для определения соответствия серий (партий) ветеринарных препаратов на соответствие НТД, приобретаемых ветеринарных препаратов с целью проведения ветеринарных профилактических мероприятий против особо опасных болезней животных и птиц, отбирается 30 % серий (партий) ветеринарных препаратов от общего объема поступивших серий (партий) в следующем соотношении (объеме):

- до 3 поступивших серий (партий) подлежит исследованию 1 серия;
- до 6 поступивших серий (партий) подлежат исследованию 2 серии;
- до 10 поступивших серий (партий) подлежат исследованию 3 серии;

до 15 поступивших серий (партий) подлежат исследованию 5 серий;  
до 20 поступивших серий (партий) подлежат исследованию 7 серий;  
до 30 поступивших серий (партий) подлежат исследованию 9 серий;  
до 40 поступивших серий (партий) подлежат исследованию 11 серий;  
до 50 поступивших серий (партий) подлежат исследованию 13 серий.

21. Государственная ветеринарная организация проводит мероприятия по определению отобранных образцов ветеринарных препаратов в количестве определенном пунктом 20 настоящих Правил на соответствие требованиям указанных в НТД.

22. В случаях оспаривания субъектами предпринимательства результатов проведенных исследований, выявления несоответствия серий (партий) ветеринарных препаратов требованиям НТД, а также при необходимости подтверждения или уточнения результатов проведенных исследований, государственная ветеринарная организация направляет образцы ветеринарных препаратов из отобранного объема серий (партий) в международные референтные лаборатории для проведения исследований на соответствие требованиям НТД.

23. По итогам проведенных исследований организациями, указанными в пунктах 21 и 22 настоящих Правил государственная ветеринарная организация анализирует полученную информацию, оценивает состояние риска о выявленных побочных действиях, эффективности ветеринарного препарата, которые привели или могут привести к тяжелым последствиям для здоровья и жизни животных и направляет акт о проведенных исследованиях отобранных серий (партий) ветеринарных препаратов по форме согласно приложению 4 к настоящим Правилам в ведомство уполномоченного органа в области ветеринарии.

24. В случае несоответствия серий (партий) ветеринарных препаратов требованиям НТД по результатам испытаний референтной лаборатории и международных референтных лабораторий, МИО и территориальные подразделения ведомства уполномоченного органа в области ветеринарии обеспечивают сбор и доставку, оставшегося количества ветеринарных препаратов забракованных серий (партий) ветеринарных препаратов на основные склады государственной ветеринарной организации, созданной в соответствии с подпунктом 1) пункта 1 статьи 11 Закона Республики Казахстан "О ветеринарии", с целью возврата владельцу ветеринарных препаратов, для полной их замены.";

дополнить приложением 4 согласно приложению к настоящему приказу.

2. Комитету ветеринарного контроля и надзора Министерства сельского хозяйства Республики Казахстан в установленном законодательством порядке обеспечить:

1) государственную регистрацию настоящего приказа в Министерстве юстиции Республики Казахстан;

2) размещение настоящего приказа на интернет-ресурсе Министерства сельского хозяйства Республики Казахстан после его официального опубликования.

3. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на курирующего вице-министра сельского хозяйства Республики Казахстан.

4. Настоящий приказ вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования.

*Министр сельского хозяйства  
Республики Казахстан*

*А. Сапаров*

Министр сельского хозяйства  
Республики Казахстан  
от 31 марта 2026 года № 111

Приложение 4  
к Правилам определения  
соответствия серий (партий)  
ветеринарных препаратов,  
кормов и кормовых добавок и  
(или) ветеринарных препаратов,  
кормов и кормовых добавок,  
содержащих антибиотики,  
гормоны и биологические  
стимуляторы, требованиям  
ветеринарных нормативов  
Форма



Акт экспертизы (протокол испытаний) № \_\_\_\_\_ от " \_\_\_\_ " \_\_\_\_\_ 20\_\_\_\_ года

Фамилия, имя, отчество (при его наличии) физического лица или наименование юридического лица и адрес	
Наименование образца, тип, марка, серия	
Дата поступления образца на испытание Дата отбора образца Изготовитель (страна, организация) Размер (объем) партии, масса Количество проб Обозначение нормативного документа Дата проведения испытаний Вид испытаний	

Оборотная страница

**Результаты экспертизы (испытаний) № \_\_\_\_ от " " \_\_\_\_\_ 20\_\_ года**

№ п/п	Наименование исследований/испытаний	Нормативный документ на методы исследований/испытаний	Нормируемые значения показателей	Результаты исследований/испытаний
-------	-------------------------------------	---	----------------------------------	-----------------------------------

**Заключение по результатам испытаний:**

Примененные контрольные материалы (диагностикумы): в соответствии с НТД

---

Условия проведения испытаний: согласно требованиям санитарных норм

---

Примечание: настоящий акт экспертизы (протокол испытаний) не может быть полностью или частично воспроизведен или тиражирован без разрешения ветеринарной лаборатории, проводившей исследования/испытания.