

ПРИЛОЖЕНИЕ № 15

к Правилам регулирования  
обращения диагностических средств  
ветеринарного назначения на  
таможенной территории  
Евразийского экономического союза

**ФОРМА**

**отчета о результатах регулярного мониторинга эффективности  
диагностического средства ветеринарного назначения**

(форма)

**Отчет**

**о результатах регулярного мониторинга эффективности  
диагностического средства ветеринарного назначения (далее –  
средство)<sup>1</sup>**

1. Общие положения

1.1. Торговое наименование средства: \_\_\_\_\_

1.2. Химическое наименование средства (при наличии) \_\_\_\_\_

1.3. Полное наименование правообладателя, его место нахождения (для юридического лица: полное наименование, адрес юридического лица и адрес (адреса) места осуществления деятельности (в случае если адреса различаются); для физического лица, зарегистрированного в качестве индивидуального предпринимателя: фамилия, имя и отчество (при наличии), место жительства и адрес (адреса) места осуществления деятельности (в случае если адреса различаются)

1.4. Регистрационный номер средства \_\_\_\_\_

1.5. Дата регистрации средства \_\_\_\_\_

1.6. Период отчета по эффективности средства:

с \_\_\_\_\_ 20\_\_ г. по \_\_\_\_\_ 20\_\_ г.

1.7. Дата предоставления отчета по эффективности средства:

\_\_\_\_\_ 20\_\_ г.

1.8. Отчет по эффективности средства представлен:

---

---

(должность, фамилия, имя, отчество (при наличии), подпись)

## 2. Регистрационный статус

2.1. Информация о странах, в которых обращается средство<sup>2</sup> в соответствии с условиями регистрации средства

Страна <sup>3</sup>	Торговое наименование средства	Дата регистрации средства	Дата последнего подтверждения регистрации средства	Отличия, содержащиеся в инструкциях по использованию средства, находящегося в обращении на таможенной территории Евразийского экономического союза (далее - Союз)
1	2	3	4	5

2.2. Информация об отказах в регистрации средства по причине не подтверждения его качества и (или) эффективности<sup>4</sup> за период отчетности:

Страна <sup>3</sup>	Торговое наименование средства	Дата отказа в регистрации средства	Основания, послужившие отказом в регистрации средства
1	2	3	4

2.3. . Информация о приостановлении обращения серии средства или о приостановлении обращения средства по причинам, связанным с несоответствием качества выпускаемого в обращение производителем средства требованиям нормативного документа на средство и (или) эффективностью:

Страна <sup>3</sup>	Торговое наименование средства	Дата приостановления обращения средства (серии средства)	Причина приостановления обращения средства (серии средства)	Основания для возобновления разрешения обращения средства (серии средства)	Комментарии
1	2	3	4	5	6

2.4. Информация о принятых решениях о внесении изменений в инструкцию по использованию средства, нормативный документ на средство и макет упаковки средства за период отчетности:

- а) тип (вид) и назначение средства с указанием наименований и количественного содержания комплектующих и вспомогательных веществ;
- б) информация о функциональном назначении и принципе метода, положенным в основу работы средства;
- в) область использования, тип исследуемых образцов, условия их предварительной обработки, использования, хранения, мерам предосторожности;
- г) способ использования, подробное описание процедур при использовании средства, включая детали процедур, которые следует производить до эксплуатации средства;
- д) меры предосторожности при использовании;
- е) условия хранения и транспортировки, срок годности средства;

Страна <sup>3</sup>	Дата внесения изменений в инструкцию по использованию средства, нормативный документ на средство и макет упаковки средства	Изменения, которые внесены в инструкцию по использованию средства, нормативный документ на средство и макет упаковки средства	Основание для внесения изменения в инструкцию по использованию средства, нормативный документ на средство и макет упаковки средства
1	2	3	4

2.5. Информация о количестве средства, поступившего в обращение на территории государств – членов Союза (далее – государства-члены) и на территории других стран за период отчетности <sup>5</sup>:

Страна <sup>3</sup>	Потребительская упаковка с указанием серии, регистрационного номера средства <sup>6</sup>	Количество средства, поступившего в обращение	Наименование административных единиц государств-членов, на территории которых осуществляется реализация средства <sup>7</sup>
1	2	3	4

### 3. Информация о выявленных значимых<sup>8</sup> несоответствиях заданным параметрам эффективности средства<sup>9</sup>

3.1. Количество всех выявленных значимых несоответствий средства (ЗНС), сообщения о которых поступили за период отчетности:

Критерии выявленных ЗНС	Количество сообщений, полученных от аккредитованных испытательных лабораторий	Количество сообщений, полученных по данным собственных исследований	Количество сообщений, полученных от уполномоченных органов государств-членов	Количество сообщений, полученных от потребителей	Количество сообщений, описанных в научных журналах
1	2	3	4	5	6
чувствительность					
специфичность					
воспроизводимость					
Всего					

3.2. Информация о выявленных значимых несоответствиях средства (ЗНС), с указанием следующих данных:

- а) страна;
- б) место выявления ЗНС (наименование субъекта обращения средства, его место нахождения);
- в) наименование производителя средства;
- г) номер партии (серии) средства;
- д) дата возникновения ЗНС (если эта информация отсутствует, указывают дату начала использования средства);
- е) описание ЗНС;
- ж) результаты (акты, протоколы) лабораторных исследований/испытаний;
- з) комментарии.

3.3. Информация о ЗНС, послужившей основанием для решений компетентных в сфере обращения средства органов третьих стран:

- а) страна;
- б) описание ЗНС;
- в) результаты (акты, протоколы) лабораторных исследований/испытаний;
- г) решение компетентных в сфере обращения средства органов третьих стран;
- д) комментарии.

4. Информация о результатах исследований в области качества и эффективности средства за период отчетности, а также иная информация

10

4.1. Информация о проводимых лабораторных испытаниях/исследованиях средства за период отчетности <sup>11</sup>:

Страна	Наименование субъекта, проводившего испытания/исследования	Цель проведения исследований/испытаний	Количество образцов, участвующих в исследовании/испытании	Количество выявленных значимых несоответствий эффективности	Результаты проведенных исследований <sup>12</sup>	Заключение
1	3	4	5	6	7	8

4.2. Иная информация (с описанием).

4.2.1. Информация, касающаяся:

4.2.1.1. Выявления ошибок использования средства потребителями вследствие неправильной интерпретации сведений инструкции по использованию средства, по каждому случаю с указанием следующих данных:

а) страна;

б) место выявления (наименование субъекта обращения средства, его место нахождение);

в) наименование производителя средства;

г) номер партии (серии) средства;

д) дата возникновения ЗНС (если эта информация отсутствует, указывают дату начала использования средства);

е) описание ЗНС;

ж) результаты (акты, протоколы) лабораторных исследований/испытаний;

з) комментарии.

4.2.2. Дополнительные данные о средстве, полученные в период отчетности и изложенные в актах, протоколах исследований/испытаний.

5. Анализ эффективности средства, полученный за период отчетности, с обоснованием необходимости внесения изменений в инструкцию по использованию, нормативный документ на средство или макет упаковки средства

Результаты анализа эффективности средства, полученные за период отчетности, с обоснованием необходимости внесения изменений в инструкцию по использованию средства или нормативный документ на средство, макет упаковки средства излагаются в свободной форме.

---

<sup>1</sup> Результаты регулярного мониторинга эффективности средства, зарегистрированного в соответствии с Правилами регулирования обращения диагностических средств ветеринарного назначения на таможенной территории Союза (далее – Правила), сводятся уполномоченным органом государств - членом в соответствии с Правилами.

<sup>2</sup> С приложением копий документов, подтверждающих регистрацию средства.

<sup>3</sup> Страны перечисляют в хронологическом порядке в соответствии с датой регистрации средства.

<sup>4</sup> С приложением копий решений об отказе в регистрации средства.

<sup>5</sup> Информация указывается отдельно за каждый год.

<sup>6</sup> Указывается количество партий/серий средства.

<sup>7</sup> Информация представляется по прямым контрактам реализации.

<sup>8</sup> Статистически достоверные ( $p < 0.05$ ) результаты исследований/испытаний средства.

<sup>9</sup> Под эффективностью средства понимается аналитическая эффективность, т.е. способность средства выявлять присутствие и/или определять содержание аналита в образце/пробе, установленная опытным путем и имеющая следующие характеристики: чувствительность, специфичность, воспроизводимость.

<sup>10</sup> Лабораторные исследования/испытания средства в процессе его целевого использования путем применения научных методов оценок в целях получения доказательств качества и эффективности средства данных о его неэффективности.

<sup>11</sup> С приложением отчетов (актов, протоколов) о проведенных исследованиях/испытаниях.

<sup>12</sup> В том числе информация об источниках научных публикаций с приложением копий статей.

---