

## **О внесении изменений в Правила организации проведения лабораторных исследований (испытаний) при осуществлении ветеринарного контроля (надзора)**

Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 14 декабря 2022 года № 162.

В соответствии с пунктом 13 Протокола о применении санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер (приложение № 12 к Договору о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года) и пунктом 56 приложения № 1 к Регламенту работы Евразийской экономической комиссии, утвержденному Решением Высшего Евразийского экономического совета от 23 декабря 2014 г. № 98, Совет Евразийской экономической комиссии **решил**:

1. Внести в Правила организации проведения лабораторных исследований (испытаний) при осуществлении ветеринарного контроля (надзора), утвержденные Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 10 ноября 2017 г. № 80, изменения согласно приложению.

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

### **Члены Совета Евразийской экономической комиссии:**

От Республики Армения	От Республики Беларусь	От Республики Казахстан	От Кыргызской Республики	От Российской Федерации
М. Григорян	И. Петришенко	С. Жумангарин	А. Касымалиев	А. Оверчук

ПРИЛОЖЕНИЕ  
к Решению Совета  
Евразийской экономической комиссии  
от 14 декабря 2022 г. № 162

## **ИЗМЕНЕНИЯ,**

### **вносимые в Правила организации проведения лабораторных исследований (испытаний) при осуществлении ветеринарного контроля (надзора)**

1. Пункт 2 изложить в следующей редакции:

"2. Настоящие Правила распространяются на деятельность уполномоченных в области ветеринарии органов государств – членов Евразийского экономического союза (далее соответственно – уполномоченные органы государств-членов, государства-члены, Союз), лабораторий (центров), в том числе референтных лабораторий (центров) в области ветеринарии, и устанавливают требования к организации и проведению лабораторных исследований (испытаний) при осуществлении ветеринарного контроля (надзора) на таможенной границе и таможенной территории Союза, а также определяют цели и задачи проведения таких исследований (испытаний), правила отбора, хранения и транспортировки проб (

образцов), порядок проведения лабораторных исследований (испытаний), оформления результатов исследований (испытаний) и взаимодействия лабораторий (центров).

Лабораторные исследования (испытания) при осуществлении ветеринарного контроля (надзора) проводятся в аккредитованных лабораториях (центрах), в том числе в референтных лабораториях (центрах) в области ветеринарии, соответствующих требованиям межгосударственного стандарта ГОСТ ISO/IEC 17025 "Общие требования к компетентности испытательных и калибровочных лабораторий" и проводящих исследования (испытания) в целях диагностики болезней животных и (или) контроля безопасности товаров, подлежащих ветеринарному контролю (надзору).

В целях обеспечения качества и достоверности проводимых лабораторных исследований (испытаний) уполномоченные органы государств-членов в соответствии с законодательством своих государств могут назначать из числа лабораторий (центров) референтные лаборатории (центры) в области ветеринарии, соответствующие требованиям, предусмотренным разделом IV<sup>1</sup> настоящих Правил, а в части, не урегулированной указанным разделом, – законодательством государств-членов."

2. В пункте 3:

а) абзац третий изложить в следующей редакции:

"лаборатория (центр)" – государственная организация (государственное учреждение, предприятие, структурное подразделение такого учреждения, предприятия) государства-члена, аккредитованная в национальной системе аккредитации государства-члена и проводящая лабораторные исследования (испытания);";

б) абзац одиннадцатый изложить в следующей редакции:

"референтная лаборатория (центр) в области ветеринарии" – аккредитованная государственная лаборатория (центр), назначенная уполномоченным органом государства-члена для выполнения функций в референтной области деятельности, независимая от производителей, поставщиков и потребителей продукции";

в) после абзаца одиннадцатого дополнить абзацем следующего содержания:

"референтная область деятельности" – область лабораторных исследований (испытаний), определенная в целях реализации референтными лабораториями (центрами) в области ветеринарии своих функций."

3. В пункте 5:

а) абзац первый изложить в следующей редакции:

"5. Лаборатории (центры), в том числе референтные лаборатории (центры) в области ветеринарии, проводят:";

б) подпункт "б" после слова "(испытания)" дополнить словами "проб (образцов)";

в) в подпункте "в" слова "Комиссии Таможенного союза от 9 октября 2014 г. № 94" заменить словами "Совета Евразийской экономической комиссии от 9 октября 2014 г. № 94".

4. Пункт 15 изложить в следующей редакции:

"15. Для разрешения спорных ситуаций могут привлекаться референтные лаборатории (центры) в области ветеринарии государств-членов, не являющихся сторонами спора, или референтные лаборатории (центры) в области ветеринарии третьих стран, наделенные Международным эпизоотическим бюро или иной международной организацией соответствующими полномочиями."

5. Пункт 16 после слова "(центров)" дополнить словами "в области ветеринарии".

6. Дополнить разделом IV<sup>1</sup> следующего содержания:

#### **IV<sup>1</sup>. Требования к референтным лабораториям (центрам) в области ветеринарии и их функции**

16<sup>1</sup>. В референтных лабораториях (центрах) в области ветеринарии при проведении исследований (испытаний) в целях подтверждения результатов исследований (испытаний), полученных в других лабораториях (центрах) (далее – подтверждающие исследования (испытания)), используются методики (методы) исследований (испытаний), применяемые в референтной области деятельности.

16<sup>2</sup>. Референтная лаборатория (центр) в области ветеринарии должна быть организована и должна действовать таким образом, чтобы независимость оценок не подвергалась влиянию коммерческих, финансовых и иных конфликтов интересов.

16<sup>3</sup>. Лаборатории (центры), наделенные Международным эпизоотическим бюро или иной международной организацией статусом референтных лабораторий (центров) в области ветеринарии и включенные в соответствующий список, признаются соответствующими требованиям настоящего раздела.

16<sup>4</sup>. Передача функций по проведению лабораторных исследований (испытаний) в референтной области деятельности сторонним организациям не допускается.

16<sup>5</sup>. Методики (методы) исследований (испытаний), используемые референтной лабораторией (центром) в области ветеринарии для проведения подтверждающих исследований (испытаний), должны быть включены в область аккредитации этой лаборатории (центра).

16<sup>6</sup>. Референтная лаборатория (центр) в области ветеринарии может предоставлять заинтересованным лабораториям (центрам) по запросу материалы анализов (определяемых веществ) в матрицах в рамках референтной области деятельности, создавать и поддерживать коллекцию таких материалов, используемых для диагностики заразных болезней животных.

Для контроля качества проводимых лабораторных исследований (испытаний) товаров, подлежащих ветеринарному контролю (надзору), по микробиологическим

показателям в качестве контрольных (референтных) необходимо при наличии такой возможности использовать штаммы из международных или национальных коллекций референтных штаммов микроорганизмов.

16<sup>7</sup>. Референтная лаборатория (центр) в области ветеринарии обеспечивает качество проведения лабораторных исследований (испытаний) товаров, подлежащих ветеринарному контролю (надзору), в соответствии с едиными правилами и единой методологией, применяемыми в государствах-членах.

16<sup>8</sup>. Сотрудники референтной лаборатории (центра) в области ветеринарии должны:

а) иметь образование по профилю, соответствующему референтной области деятельности, и обладать соответствующей компетенцией для проведения необходимых исследований (испытаний);

б) проходить повышение квалификации в референтной области деятельности;

в) иметь опыт проведения лабораторных исследований (испытаний), а также разработки и (или) применения методик (методов) исследований (испытаний) в референтной области деятельности.

16<sup>9</sup>. Должностное лицо, осуществляющее руководство деятельностью референтной лаборатории (центра) в области ветеринарии, назначается в порядке, определенном законодательством государства-члена.

16<sup>10</sup>. Референтная лаборатория (центр) в области ветеринарии должна иметь в том числе документы, определяющие политику и описывающие процедуры представления опорных значений величин, создания, хранения и транспортировки референтных материалов и контрольных проб (образцов), должна вести учет выполняемых работ в референтной области деятельности.

16<sup>11</sup>. Референтная лаборатория (центр) в области ветеринарии может организовывать и проводить межлабораторные сравнительные испытания (межлабораторные сличительные испытания, межлабораторные сличения) для лабораторий (центров), не являющихся референтными.

При организации и проведении межлабораторных сравнительных испытаний в референтной лаборатории (центре) в области ветеринарии применяются процедуры реализации программ межлабораторных сравнительных испытаний в референтной области деятельности с учетом требований ГОСТ ISO/IEC 17043 "Оценка соответствия. Основные требования к проведению проверки квалификации".

Референтная лаборатория (центр) в области ветеринарии должна быть участником межлабораторных сравнительных испытаний (схем профессионального тестирования) в части лабораторных исследований (испытаний) в референтной области деятельности, проводимых иными организациями.

16<sup>12</sup>. Референтная лаборатория (центр) в области ветеринарии должна иметь на праве собственности или на ином законном основании необходимую инфраструктуру (

здания, помещения, оборудование, расходные материалы и др.), обеспечивающую выполнение функций в референтной области деятельности.

16<sup>13</sup>. Помещения, в которых размещается референтная лаборатория (центр) в области ветеринарии, должны быть достаточными по площади для размещения оборудования и обеспечения поточности движения в отношении поступающих для проведения исследований (испытаний) проб (образцов) и выполнения необходимого объема работ в референтной области деятельности с учетом соблюдения требуемых параметров микроклимата производственных помещений.

16<sup>14</sup>. Референтная лаборатория (центр) в области ветеринарии оснащается оборудованием, необходимым для проведения лабораторных исследований (испытаний) и получения достоверных результатов этих исследований (испытаний), в такой лаборатории (центре) применяются методики (методы) исследований (испытаний) в референтной области деятельности.

16<sup>15</sup>. В референтной лаборатории (центре) в области ветеринарии обеспечивается соблюдение условий для хранения стандартных проб (образцов), референтных материалов, эталонных штаммов микроорганизмов и проб (образцов) для лабораторных исследований (испытаний).

16<sup>16</sup>. В референтной лаборатории (центре) в области ветеринарии разрабатывается и на постоянной основе применяется процедура внутреннего лабораторного контроля качества. Методики (методы) исследований (испытаний) в референтной области деятельности должны быть валидированы в соответствии с разработанной в референтной лаборатории (центре) в области ветеринарии системой менеджмента.

16<sup>17</sup>. В референтной лаборатории (центре) в области ветеринарии осуществляется оценка неопределенности измерений при проведении лабораторных исследований (испытаний), в том числе в соответствии с методиками (методами) исследований (испытаний) в референтной области деятельности (если применимо).

16<sup>18</sup>. В референтной лаборатории (центре) в области ветеринарии используются аттестованные (сертифицированные) стандартные образцы, соответствующие требованиям актов, входящих в право Союза, в области обеспечения единства измерений и законодательства государств-членов в области обеспечения единства измерений и находящиеся в собственности у референтной лаборатории (центра) в области ветеринарии.

16<sup>19</sup>. Информация о деятельности референтной лаборатории (центра) в области ветеринарии и о ее референтной области деятельности размещается на официальном сайте референтной лаборатории (центра) в области ветеринарии и (или) официальном

сайте уполномоченного органа государства-члена в сети Интернет на русском языке и в случае наличия соответствующего требования в законодательстве государства-члена – на государственном языке государства-члена.

16<sup>20</sup>. К функциям референтной лаборатории (центра) в области ветеринарии относятся:

а) проведение подтверждающих исследований (испытаний) в референтной области деятельности в соответствии с методиками (методами) исследований (испытаний) в этой области;

б) подготовка материалов для лабораторий (центров) и обеспечение их этими материалами;

в) совершенствование методик (методов) исследований (испытаний) в референтной области деятельности;

г) участие в разработке и (или) оценке как новых, так и действующих методик (методов) исследований (испытаний), используемых или планируемых к использованию при осуществлении ветеринарного контроля (надзора);

д) организация на периодической основе межлабораторных сравнительных испытаний для лабораторий (центров) в референтной области деятельности;

е) разработка методик (методов) исследований (испытаний) в референтной области деятельности в соответствии с рекомендациями международных организаций;

ж) организация обучения сотрудников лабораторий (центров);

з) оказание методической помощи лабораториям (центрам) в референтной области деятельности;

и) участие в международных форумах и других мероприятиях, касающихся референтной области деятельности (в том числе в стандартизации аналитических методов и их применения);

к) сбор информации и формирование отчетов в референтной области деятельности;

л) анализ деятельности лабораторий (центров) в референтной области деятельности в пределах полномочий;

м) оказание консультационных услуг и научно-технической поддержки уполномоченным органам государств-членов, лабораториям (центрам), организациям, учреждениям, юридическим и физическим лицам, зарегистрированным в качестве индивидуальных предпринимателей, и физическим лицам государств-членов в пределах полномочий;

н) поддержание эталонных штаммов микроорганизмов и предоставление их при необходимости лабораториям (центрам), научно-исследовательским ветеринарным институтам в референтной области деятельности;

о) участие в разработке и реализации программ по мониторингу исследований (испытаний) в референтной области деятельности;

п) изучение на периодической основе международных требований к проведению исследований (испытаний) в референтной области деятельности, сотрудничество и обмен опытом в референтной области деятельности с референтными лабораториями (центрами) в области ветеринарии государств-членов, третьих стран и международными организациями;

р) иные функции, определенные законодательством государства-члена."

7. Абзац второй пункта 17 дополнить словами ", обладающими соответствующими знаниями и опытом, позволяющими обеспечить соблюдение права Союза в части, касающейся процедур отбора проб (образцов), их упаковки и транспортировки во избежание их повреждения, подмены или контаминации, которые могут исказить результаты лабораторных исследований (испытаний)".

8. В предложении втором абзаца третьего пункта 19 слова "исключать возможность перепутывания проб (образцов) или записей" заменить словами "обеспечивать их идентификацию и соответствие записям".

9. Приложение № 1 к указанным Правилам изложить в следующей редакции:

"ПРИЛОЖЕНИЕ № 1  
к Правилам организации  
проведения лабораторных  
исследований  
(испытаний) при осуществлении  
ветеринарного контроля (надзора)  
(в редакции Решения Совета  
Евразийской  
экономической комиссии  
от 14 декабря 2022 г. № 162)  
(форма)

### **АКТ**

#### **отбора проб (образцов) сырья животного происхождения, продукции и кормов**

№ \_\_\_\_\_ от " \_\_\_\_ " \_\_\_\_\_ 20\_\_\_\_ г.

Наименование подведомственной организации уполномоченного в области ветеринарии органа государства – члена Евразийского экономического союза:

---

Наименование юридического лица или Ф. И. О. физического лица, зарегистрированного в качестве индивидуального предпринимателя, являющихся владельцем товара: \_\_\_\_\_

---

Наименование подконтрольного ветеринарному контролю (надзору) товара:

---

Место отбора проб (образцов): \_\_\_\_\_

(наименование и адрес объекта, подлежащего

---

ветеринарному контролю (надзору))

Пробы (образцы) отобраны \_\_\_\_\_

(Ф. И. О., должность представителя (представителей))

---

—  
подведомственной организации уполномоченного в области ветеринарии органа  
государства – члена

---

—  
Евразийского экономического союза, осуществляющего отбор проб (образцов))  
в присутствии \_\_\_\_\_,

(должность, Ф. И. О. владельца товара или его представителя, адрес)

---

и проведен осмотр \_\_\_\_\_

(наименование товара, вид упаковки (потребительская упаковка, жестяная

---

—  
банка, пергамент и др.))

Нормативный документ, в соответствии с которым произведен продукт:

---

Размер партии: \_\_\_\_\_

(вес нетто, количество мест)

Дата поступления партии: \_\_\_\_\_

(в место отбора)

---

(наименование, количество транспортных средств и их номера)

Сопроводительные документы: \_\_\_\_\_

(виды, № и дата выдачи документов, в том числе

---

ветеринарного сертификата / ветеринарного свидетельства)

Отсутствие документов: \_\_\_\_\_

(указать отсутствующие документы)

Товар изготовлен: \_\_\_\_\_

(страна происхождения)

Срок годности, изготовитель, дата изготовления: \_\_\_\_\_

---



Результаты осмотра товара: \_\_\_\_\_

(внешний вид, запах, целостность упаковки,

\_\_\_\_\_ соответствие маркировки, температура внутри товара и т. д.)

Температура, влажность на момент отбора пробы (образца): \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_ (если установлено производителем)

Основание для проведения лабораторных исследований (испытаний)  
подконтрольного ветеринарному контролю (надзору) товара:

\_\_\_\_\_ (в порядке планового контроля (надзора) и мониторинга, при подозрении на опасность  
в ветеринарно-санитарном отношении, получении информации о недоброкачественности товара,  
установлении нарушения ветеринарно-санитарных требований, при обращении владельца товара, усиленный  
лабораторный контроль)

Пробы (образцы) отобраны в \_\_\_\_\_ часов \_\_\_\_\_ минут

Согласно \_\_\_\_\_

(наименование документа, в соответствии с которым произведен отбор проб (образцов))

в количестве/масса \_\_\_\_\_ пронумерованы и опломбированы (опечатаны),  
номер сейф-пакета \_\_\_\_\_

Сведения о контрольных образцах \_\_\_\_\_  
направляются в \_\_\_\_\_

(наименование ветеринарной лаборатории (центра))

для \_\_\_\_\_

— (показатели лабораторных исследований (испытаний))

Дата отправки проб (образцов): \_\_\_\_\_

Место и условия хранения контрольной пробы: \_\_\_\_\_

Лицо, принявшее на ответственное хранение контрольную пробу:

— (Ф. И. О., должность)

(подпись)

Представитель (представители) подведомственной организации уполномоченного в области ветеринарии органа государства – члена Евразийского экономического союза,

осуществивший (осуществившие) отбор проб (образцов): \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_ (должность)

\_\_\_\_\_ (подпись)

\_\_\_\_\_ (Ф. И. О.)

Владелец товара (представитель владельца товара):

\_\_\_\_\_ (подпись)

\_\_\_\_\_ (Ф. И. О.)

Отметки о получении проб (образцов): \_\_\_\_\_

(время: \_\_ часов \_\_ минут (при необходимости),

\_\_\_\_\_ дата, соблюдаемые условия во время доставки проб)

Пробы (образцы) принял: \_\_\_\_\_

(подпись, должность, Ф. И. О. специалиста

\_\_\_\_\_ подведомственной организации уполномоченного в области ветеринарии органа

\_\_\_\_\_ государства – члена Евразийского экономического союза)".

10. Приложение № 2 к указанным Правилам изложить в следующей редакции:

"ПРИЛОЖЕНИЕ № 2  
к Правилам организации  
проведения лабораторных  
исследований (испытаний) при  
осуществлении ветеринарного  
контроля (надзора)  
(в редакции Решения Совета  
Евразийской экономической комиссии  
от 14 декабря 2022 г. № 162)  
(форма)

### АКТ

#### отбора проб (образцов) крови или сыворотки крови животных

№ \_\_\_\_\_ от " \_\_\_\_ " \_\_\_\_\_ 20 \_\_\_\_ г.

Наименование подведомственной организации уполномоченного в области ветеринарии органа государства – члена Евразийского экономического союза:

---

—  
—  
—  
Наименование юридического лица или Ф. И. О. физического лица, в том числе зарегистрированного в качестве индивидуального предпринимателя, являющихся владельцем животного: \_\_\_\_\_

---

Место отбора проб (образцов): \_\_\_\_\_  
(наименование и адрес объекта, подлежащего

---

ветеринарному контролю (надзору))

Пробы (образцы) отобраны \_\_\_\_\_  
(Ф. И. О., должность представителя (представителей)

---

—  
—  
—  
подведомственной организации уполномоченного в области ветеринарии органа государства – члена

---

—  
—  
—  
Евразийского экономического союза, осуществляющего отбор проб (образцов) в присутствии \_\_\_\_\_

---

(должность, Ф. И. О. владельца животного или его представителя, адрес)

---

—  
—  
—  
Направляется \_\_\_\_\_ проб (образцов) крови / сыворотки крови  
(количество)

---

—  
—  
—  
(вид животного)  
находящегося \_\_\_\_\_

---

(наименование хозяйства, фермы, двора, бригады, отары, гурта, табуна)

---

—  
—  
—  
Пробы (образцы) пронумерованы и опломбированы, опечатаны, номер сейф-пакета \_\_\_\_\_

---

(в порядке планового контроля (надзора) и мониторинга,

при подозрении на небезопасность в ветеринарном отношении, при установлении нарушения

ветеринарных требований, при обращении владельца)

Основание для проведения лабораторных исследований:

Направляются в \_\_\_\_\_

(наименование ветеринарной лаборатории (центра))

для проведения \_\_\_\_\_

(вид и метод лабораторного исследования (испытания))

на \_\_\_\_\_

(какое заболевание)

Сведения о вакцинации: \_\_\_\_\_

(вакцина, дата вакцинации)

Исследования проводятся: \_\_\_\_\_

(первично, повторно – указать нужное)

Даты и результаты предыдущих исследований, номера экспертиз:

Дата отбора проб (образцов):

" \_\_\_\_ " \_\_\_\_\_ 20\_\_ г.

Дата отправки проб (образцов):

" \_\_\_\_ " \_\_\_\_\_ 20\_\_ г.

Условия хранения и условия доставки проб (образцов): \_\_\_\_\_

Список животных, у которых взяты пробы (образцы) на лабораторные исследования

(испытания), прилагается на \_\_\_\_\_ листе(ах), в \_\_\_\_\_ экземплярах.

Представитель подведомственной организации уполномоченного в области ветеринарии органа государства – члена Евразийского экономического союза, осуществивший отбор проб (образцов):

(должность)		(подпись)		(Ф. И. О.)
-------------	--	-----------	--	------------

Мною, \_\_\_\_\_

(должность, Ф. И. О. владельца животного или его представителя)

—  
 подтверждается факт отбора указанных проб (образцов) биологического и патологического материалов и их маркировка.

Приложение к сопроводительному документу

**Список животных, у которых взяты пробы (образцы) крови или сыворотки крови на исследования**

№ п/п	Сведения о владельце (представителе владельца) животного		Сведения о животном			Результат исследования			
	Ф. И. О., адрес	идентификационный № (кличка)	пол	возраст	Название методик и	Название методик и	Название методик и	Название методик и	
1									
...									
Примечания:	1. Список животных предоставляется отдельно для каждой половозрастной группы. 2. На контейнерах (пробирках) указывается идентификационный номер (кличка) животного.								
	(должность представителя подведомственной организации уполномоченного в области ветеринарии органа государства – члена Евразийского экономического союза, осуществляющего отбор проб (образцов)					(подпись)		(Ф. И. О.)".	

11. Приложение № 4 к указанным Правилам изложить в следующей редакции:

"ПРИЛОЖЕНИЕ № 4  
 к Правилам организации проведения лабораторных исследований (испытаний) при осуществлении ветеринарного контроля (надзора)  
 (в редакции Решения Совета

**АКТ**  
**отбора проб (образцов) биологического и патологического**  
**материалов, взятых у животных**

№ \_\_\_\_\_ от " \_\_\_\_ " \_\_\_\_\_ 20 \_\_\_\_ г.

Наименование подведомственной организации уполномоченного в области ветеринарии органа государства – члена Евразийского экономического союза:

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

Место отбора проб (образцов): \_\_\_\_\_  
(наименование и адрес объекта, подлежащего

\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_ ветеринарному контролю (надзору))

Пробы (образцы) отобраны \_\_\_\_\_  
(Ф. И. О., должность представителя (представителей)

\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_ подведомственной организации уполномоченного в области ветеринарии органа государства – члена

\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_ Евразийского экономического союза, осуществляющего отбор проб (образцов))  
в присутствии \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_ (должность, Ф. И. О. владельца животного или его представителя, адрес)

\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_ Направляется \_\_\_\_\_ проб (образцов) \_\_\_\_\_,  
(количество) (тип биологического или  
патологического материала)

взятых у \_\_\_\_\_  
,  
(вид животного)

находящегося \_\_\_\_\_

—  
(наименование хозяйства, фермы, двора, бригады, отары, гурта, табуна)

Пробы (образцы) пронумерованы и опломбированы, опечатаны, номер сейф-пакета \_\_\_\_\_

—  
(в порядке планового контроля (надзора) и мониторинга,

\_\_\_\_\_ при подозрении на небезопасность в ветеринарном отношении, при установлении нарушения

ветеринарных требований, при обращении владельца)

Основание для проведения лабораторных исследований:

—  
Направляются в \_\_\_\_\_  
(наименование ветеринарной лаборатории (центра))

для проведения \_\_\_\_\_

—  
(вид и цель лабораторного исследования (испытания))

на \_\_\_\_\_

—  
(какое заболевание)

Сведения о вакцинации: \_\_\_\_\_

(вакцина, дата вакцинации)

Исследования проводятся: \_\_\_\_\_

(первично, повторно – указать нужное)

Даты и результаты предыдущих исследований, номера экспертиз:

—  
Дата отбора проб (образцов): " \_\_\_\_ " \_\_\_\_\_ 20\_\_ г.

Дата отправки проб (образцов): " \_\_\_\_ " \_\_\_\_\_ 20\_\_ г.

Условия хранения и условия доставки проб (образцов): \_\_\_\_\_

—  
Список животных, у которых взяты пробы (образцы) на лабораторные исследования

(испытания), прилагается на \_\_\_\_\_ листе(ах), в \_\_\_\_\_ экземплярах.

Представитель подведомственной организации уполномоченного в области

ветеринарии органа государства – члена Евразийского экономического союза, осуществивший отбор проб (образцов):

(должность)		(подпись)		(Ф. И. О.)
-------------	--	-----------	--	------------

Мною, \_\_\_\_\_,

(должность, Ф. И. О. владельца животного или его представителя)

подтверждается факт отбора указанных проб (образцов) биологического и патологического

материалов и их маркировка.

Приложение к сопроводительному документу

**Список животных, у которых взяты пробы (образцы)  
биологического и патологического материалов на исследования**

№ п/п	Сведения о владельце (представителе владельца) животного	Сведения о животном			Результат исследования			
	Ф. И. О., адрес	идентификационный № (кличка)	пол	возраст	Названия методик и	Названия методик и	Названия методик и	Названия методик и
1								
...								

Примечания:	1. Список животных предоставляется отдельно для каждой половозрастной группы. 2. На контейнерах (пробирках) указывается идентификационный номер (кличка) животного.							
	(должность представителя подведомственной организации уполномоченного в области ветеринарии органа государства – члена Евразийского экономического союза, осуществляющего отбор проб (образцов))				(подпись)			(Ф. И. О.)".



