**СЕЛЬСКОЕ ХОЗЯЙСТВО**

**С 1 сентября 2025 г. вступают в силу новые правила проведения доклинического исследования лекарственного средства для ветеринарного применения, клинического исследования лекарственного препарата для ветеринарного применения, исследования биоэквивалентности лекарственного препарата для ветеринарного применения**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  |  | Приказ Минсельхоза России от 14.03.2025 N 153"Об утверждении Правил проведения доклинического исследования лекарственного средства для ветеринарного применения, клинического исследования лекарственного препарата для ветеринарного применения, исследования биоэквивалентности лекарственного препарата для ветеринарного применения"Зарегистрировано в Минюсте России 30.04.2025 N 82039. |  |

Правила применяются к исследованиям, планы проведения которых утверждены разработчиками лекарственных средств для ветеринарного применения после вступления в силу настоящего приказа.

Признается утратившим силу приказ Минсельхоза России от 6 марта 2018 г. N 101, которым утверждены аналогичные правила.

Настоящий приказ действует до 1 сентября 2031 г.

**На 1 сентября 2027 г. перенесен срок вступления в силу приказа Минсельхоза России от 26 октября 2023 г. N 814, которым утверждена форма генетического паспорта**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  |  | Приказ Минсельхоза России от 25.03.2025 N 186"О внесении изменения в пункт 2 приказа Минсельхоза России от 26 октября 2023 г. N 814 "Об утверждении формы генетического паспорта"Зарегистрировано в Минюсте России 29.04.2025 N 82016. |  |

В форме генетического паспорта указываются наименование сорта или гибрида сельскохозяйственного растения, класс, категория, вид, подвид, генотип, белковые и (или) ДНК-маркеры, идентифицирующие сорт семян сельскохозяйственного растения.

**Россельхознадзор сообщает о необходимости корректировки проведения отбора проб кормовых добавок зарубежного производства в зависимости от типа происхождения кормовой добавки**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  |  | <Письмо> Россельхознадзора от 21.04.2025 N ФС-СА-7/8030<О необходимости корректировки проведения отбора проб кормовых добавок зарубежного производства, в зависимости от типа происхождения кормовой добавки> |  |

В частности, вне зависимости от качественного состава кормовой добавки необходимо проводить отбор проб на соответствие кормовой добавки обязательным требованиям (показателям безопасности) и требованиям документации на кормовую добавку (на соответствие гарантированных показателей качества, заявленных при государственной регистрации кормовой добавки).