



**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА
ПО ВЕТЕРИНАРНОМУ
И ФИТОСАНИТАРНОМУ НАДЗОРУ
(РОССЕЛЬХОЗНАДЗОР)**

**Сибирское межрегиональное управление
Россельхознадзора**

Немировича-Данченко, 167,
г. Новосибирск, 630087

Приемная руководителя: 8 (383) 304-09-07

Канцелярия: 8 (383) 304-04-88

E-mail: rshn18@fsvps.gov.ru

ОКПО 75869170, ОГРН 1055407008205

ИНН/КПП 5407001751/540401001

04.09.2026 № 06/13350

На № _____ от _____

Хозяйствующим субъектам
(по списку)

О направлении информации

Сибирское межрегиональное управление Россельхознадзора сообщает о нежелательных реакциях на лекарственные препараты для ветеринарного применения «Мультикан-8» (серия 20, срок годности 01.2028; серия 21, срок годности 02.2028) и «Мультикан-6» (серия 11, срок годности 01.2028; серия 12, срок годности 02.2028), производитель ООО «Ветбиохим» (Российская Федерация)

При выявлении нежелательной реакции, отсутствии эффективности и иных угрозах жизни и здоровью животных при применении лекарственных препаратов для ветеринарного применения хозяйствующие субъекты, осуществляющие обращение лекарственных средств обязаны сообщать в Россельхознадзор о каждом случае¹.

Субъекты обращения лекарственных средств, за исключением держателей или владельцев регистрационного удостоверения лекарственного препарата, представляют сообщения о нежелательных реакциях².

Данная информация направляется в Россельхознадзор в срок, не превышающий 15 календарных дней с даты, когда стали известны сведения о нежелательных реакциях при применении лекарственных препаратов.

В сообщениях необходимо указать следующие сведения:

- а) наименование лекарственного препарата (торговое);
- б) описание нежелательной реакции, включая данные лабораторных исследований (при наличии);
- в) сведения о животном (животных), у которого (которых) возникла нежелательная реакция, с указанием вида, породы (при наличии), количества животных, которым вводился лекарственный препарат, и количества животных, у которых возникли нежелательные реакции;
- г) сведения о лице, сообщившем о нежелательной реакции:
для физических лиц - фамилия, имя, отчество (при наличии), адрес места жительства, а

¹ часть 3 статья 64 Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств».

² Приказ Минсельхоза России от 15.12.2020 N 752 "Об утверждении Порядка представления сообщений субъектами обращения лекарственных средств для ветеринарного применения о фактах и обстоятельствах, предусмотренных частью 3 статьи 64 Федерального закона "Об обращении лекарственных средств", выявленных на всех этапах обращения лекарственных препаратов для ветеринарного применения в Российской Федерации и других государствах"

также номер телефона и адрес электронной почты (при наличии);

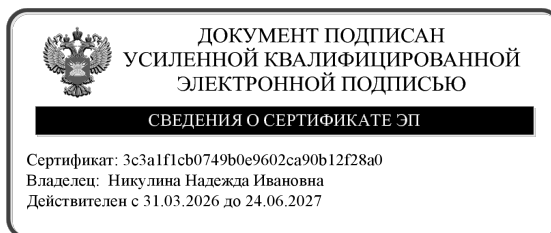
для юридических лиц - полное наименование, адрес в пределах места нахождения, а также номер телефона и адрес электронной почты (при наличии);

д) дата направления сообщения.

Сообщение может содержать иные сведения о нежелательных реакциях, которые субъект обращения лекарственных средств считает необходимым сообщить дополнительно.

Обращаем внимание, что данная информация может быть направлена в Россельхознадзор на бумажном носителе, размещена через баннер официального сайта Россельхознадзора «Сообщить о нежелательной реакции при применении лекарственного препарата для ветеринарного применения» (<https://fsvps.gov.ru>) или по ссылке <https://galen.vetrif.ru/react/adversePetitions/add>.

Заместитель Руководителя Управления



Н.И. Никулина

Кадникова О.Ю.

государственный инспектор отдела государственного надзора и лабораторного контроля
тел.: 8(383)346-56-85 (доп. 2)