

11.04.2025

# Фарм. ИНФО



**Самое важное и интересное для специалистов фармацевтической отрасли**

---

## Правительство запускает новые программы в области производства ветеринарных препаратов

Источник изображения: [freepik.com](https://www.freepik.com)

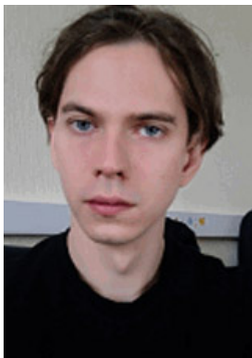
Правительство по поручению Президента продолжает работу по достижению технологического суверенитета в области сельскохозяйственного машиностроения и формированию устойчивой системы национальной биологической безопасности. Подписано [постановление Правительства Российской Федерации от 27 марта 2025 года № 395 «О внесении изменений в постановление Правительства Российской Федерации от 25 августа 2017 г. № 996»](#), дополняющее Федеральную научно-техническую программу развития сельского хозяйства двумя новыми подпрограммами «Сельскохозяйственная техника и оборудование» и «**Развитие технологий производства лекарственных препаратов для ветеринарного применения**».

Реализация второй подпрограммы, посвящённой развитию производства ветеринарных лекарств, запланирована на 2025-2030 годы. Объём финансирования со стороны государства составит более 4,4 млрд рублей. Ещё более 12 млрд рублей планируется привлечь из внебюджетных источников. Главная цель подпрограммы — создание новых, конкурентных отечественных ветеринарных препаратов и обеспечение внутренних потребностей в таких лекарствах отрасли животноводства. Для этого планируется разработка и клинические испытания новых вакцин и ветпрепаратов для свиней, птиц, крупного рогатого скота, искусственно выращиваемой рыбы, а затем их запуск в промышленное производство.

Успешная реализация подпрограммы позволит к 2030 году достичь 70-процентного уровня обеспечения животноводства отечественными ветеринарными препаратами. К этому же сроку уровень обеспеченности российскими вакцинами должен составить 61%.

В ходе совещания с вице-преьерами 31 марта Михаил Мишустин поручил Дмитрию Патрушеву контролировать ход выполнения подпрограмм. «Нужно, чтобы все эти проекты как можно скорее пошли в серию и стали доступны потребителям», — подчеркнул Председатель Правительства.

## Вопрос-ответ



Репич Иван  
Васильевич

### Вопрос:

Просим разъяснить вопрос об уничтожении недоброкачественной, фальсифицированной или контрафактной продукции (лекарственных средств) в части ответственности за организацию подобного уничтожения со стороны владельца лекарственного средства. Кто является этим владельцем?

### Ответ:

Фальсифицированные лекарственные средства и (или) недоброкачественные лекарственные средства подлежат изъятию и уничтожению по решению владельца указанных лекарственных средств, или по решению Росздравнадзора — в отношении лекарственных средств для медицинского применения либо Россельхознадзора — в отношении лекарственных средств для ветеринарного применения, или по решению суда (п.2 Правил уничтожения изъятых фальсифицированных лекарственных средств, недоброкачественных лекарственных средств и контрафактных лекарственных средств, утвержденных постановлением Правительства РФ от 15.09.2020 N 1447).

Владелец недоброкачественных лекарственных средств, принявший решение об их изъятии, уничтожении и вывозе, в частности, передает указанные лекарственные средства имеющей соответствующую лицензию организации, осуществляющей уничтожение лекарственных средств, на основании соответствующего договора. Расходы, связанные с транспортировкой и уничтожением недоброкачественных лекарственных средств, возмещаются их владельцем.

При этом владельцами лекарственных средств следует считать юридические лица или ИП, в чьей собственности или ведении находятся лекарственные препараты.