

***Письмо оформляется на официальном бланке организации-разработчика лекарственного препарата для ветеринарного применения***

Заместителю Руководителя  
Россельхознадзора

Н.А. Власову

Дата / номер письма

107139, г. Москва,  
Орликов переулок, 1/11

Уважаемый Николай Анатольевич!

Уведомляем о проведении 00.00.0000 (дате начала проведения исследования) клинических испытаний лекарственного препарата для ветеринарного применения «**наименование лекарственного препарата**», разработчик «**наименование организации-разработчика лекарственного препарата**», «**наименование организации-производителя лекарственного препарата**», на базе «**название организации, проводящей исследование**» (**фактический адрес субъекта организации, проводящей исследование**).

Приложение к письму:

- копия документа, подтверждающего уведомление органов исполнительной власти субъектов Российской Федерации в области ветеринарии о проведении клинических исследований (список субъектов размещен на официальном сайте Россельхознадзора по ссылке: <https://www.fsvps.ru/fsvps/structure/vy>);

- копии планов проведения клинических исследований, оформленные в соответствии с требованиями правил проведения доклинического исследования лекарственного средства для ветеринарного применения, клинического исследования лекарственного препарата для ветеринарного применения, исследования биоэквивалентности лекарственного препарата для ветеринарного применения, утвержденных приказом Минсельхоза России от 06.03.2018 № 101.

Руководство  
организации-разработчика

подпись / печать Ф.И.О.

*\* В письме также указывается почтовый адрес для направления корреспонденции и контактные телефоны организации-разработчика лекарственного препарата или уполномоченного им юридического лица (в случае приложенного к письму подтверждения наличия полномочий).*