

**ПРИЛОЖЕНИЕ**  
к Временному порядку взаимодействия  
уполномоченных органов государств – членов  
Евразийского экономического союза при  
реализации Правил регулирования обращения  
ветеринарных лекарственных средств  
на таможенной территории Евразийского  
экономического союза

**Состав и структура файлов**  
**для обмена сведениями и документами, предусмотренными Правилами регулирования обращения**  
**ветеринарных лекарственных средств на таможенной территории Евразийского экономического союза,**  
**между участниками информационного взаимодействия**

Таблица 1

Состав и структура файлов регистрационного досье ветеринарного лекарственного препарата для обмена информацией между участниками информационного взаимодействия в рамках проведения процедуры регистрации ветеринарного лекарственного препарата

№ п/п документа	Тип документа	Определитель (код) документа	Пример наименования файла*
1	действующая лицензия на производство ветеринарных лекарственных средств	RD1	RD1-name-NNNNNN.pdf

2	действующий сертификат подтверждения соответствия производства ветеринарных лекарственных средств требованиям Правил надлежащей практики Евразийского экономического союза	RD2	RD2-name-NNNNNN.pdf	
2.1.	копия последнего инспекционного отчета	RD2.1	RD2.1-name-NNNNNN.pdf	RD2-name-NNNNNN.zip
2.2.	сведения о результатах всех инспекций данной производственной площадки	RD2.2	RD2.2-name-NNNNNN.pdf	
2.3.	сведения о рекламациях в отношении качества ветеринарных лекарственных препаратов	RD2.3	RD2.3-name-NNNNNN.pdf	
2.4.	копия решения уполномоченного органа о проведении фармацевтической инспекции	RD2.4	RD2.4-name-NNNNNN.pdf	
2.5.	копию досье производственного участка (мастер-файл)	RD2.5	RD2.5-name-NNNNNN.pdf	
3	отчет о результатах доклинического исследования (испытания) ветеринарного лекарственного средства	RD3	RD3-name-NNNNNN.pdf	
4	отчет о результатах клинического исследования (испытания) ветеринарного лекарственного препарата	RD4	RD4-name-NNNNNN.pdf	

5	проект инструкции по применению ветеринарного лекарственного препарата	RD5	RD5-name-NNNNNN.pdf	
6	проекты макетов первичной и (при наличии) вторичной упаковок ветеринарного лекарственного препарата	RD6	RD6-name-NNNNNN.pdf	
7	проект нормативного документа на ветеринарное лекарственное средство	RD7	RD7-name-NNNNNN.pdf	
8	анкета ветеринарного лекарственного препарата	RD8	RD8-name-NNNNNN.pdf	
9f	документы, содержащие следующие сведения о фармацевтической субстанции (фармацевтических субстанциях), входящей в состав ветеринарного лекарственного препарата:	RD9f	-	RD9f-name-NNNNNN.zip
9f.1.	наименование фармацевтической субстанции (международное непатентованное или химическое и торговое наименования), ее структура, общие свойства	RD9f.1	RD9f.1-name-NNNNNN.pdf	
9f.2.	наименование производителя, его место нахождения (адрес юридического лица), а также адрес места осуществления деятельности	RD9f.2	RD9f.2-name-NNNNNN.pdf	

9f.3.	блок-схема и описание технологического процесса производства фармацевтической субстанции	RD9f.3	RD9f.3-name-NNNNNN.pdf
9f.4.	информация о примесях	RD9f.4	RD9f.4-name-NNNNNN.pdf
9f.5.	результаты контроля качества фармацевтической субстанции в соответствии с требованиями нормативного документа на ветеринарное лекарственное средство	RD9f.5	RD9f.5-name-NNNNNN.pdf
9f.6.	перечень стандартных образцов действующих веществ или веществ, используемых в процессе контроля качества фармацевтической субстанции	RD9f.6	RD9f.6-name-NNNNNN.pdf
9f.7.	описание характеристик и свойств упаковочных и укупорочных материалов	RD9f.7	RD9f.7-name-NNNNNN.pdf
9f.8.	данные о стабильности	RD9f.8	RD9f.8-name-NNNNNN.pdf
9f.9.	срок годности	RD9f.9	RD9f.9-name-NNNNNN.pdf
9f.10.	нормативный документ на фармацевтическую субстанцию либо указание соответствующей фармакопейной статьи	RD9f.10	RD9f.10-name-NNNNNN.pdf

9f.11	результаты изучения биоэквивалентности представляемого к регистрации воспроизведенного ветеринарного лекарственного препарата (дженерика) референтному ветеринарному лекарственному препарату (только в рамках упрощенной процедуры регистрации)	RD9f.11	RD9f.11-name-NNNNNN.pdf	
9i	для иммунологических (иммунобиологических) ветеринарных лекарственных препаратов - заверенная в установленном порядке копия паспорта производственного штамма или документ (или копия документа, заверенная в установленном порядке), содержащий следующие сведения о производственных штаммах микроорганизмов, входящих в состав иммунологического (иммунобиологического) ветеринарного лекарственного препарата:	RD9i	RD9i-name-NNNNNN.pdf	
-	наименование штамма микроорганизма	-	-	

-	наименование организации, ответственной за хранение (депонирование) штамма микроорганизма, ее место нахождения (адрес юридического лица) и адрес места осуществления деятельности	-	-	
-	сведения о выделении и условиях хранения штамма микроорганизма	-	-	
-	результаты идентификации штамма микроорганизма и его основные биологические свойства	-	-	
-	перечень методов и тест-систем, позволяющих идентифицировать штамм микроорганизма	-	-	
10	документы, содержащие следующие сведения о ветеринарном лекарственном препарате:	RD10	-	RD10-name-NNNNNN.zip
10.1.	описание ветеринарного лекарственного препарата и его состав	RD10.1	RD10.1-name-NNNNNN.pdf	
10.2.	описание фармацевтической разработки	RD10.2	RD10.2-name-NNNNNN.pdf	
10.3.	схема технологического процесса производства и его описание	RD10.3	RD10.3-name-NNNNNN.pdf	
10.4.	описание контроля критических этапов производства и промежуточной продукции	RD10.4	RD10.4-name-NNNNNN.pdf	

10.5.	наименование производственных площадок, их место нахождения (адрес юридического лица) и адрес (адреса) места осуществления деятельности	RD10.5	RD10.5-name-NNNNNN.pdf
10.6.	фармацевтическая совместимость	RD10.6	RD10.6-name-NNNNNN.pdf
10.7.	микробиологические характеристики	RD10.7	RD10.7-name-NNNNNN.pdf
10.8.	материальный баланс для производства серии готового продукта	RD10.8	RD10.8-name-NNNNNN.pdf
10.9.	описание характеристик и свойств упаковочных и укупорочных материалов	RD10.9	RD10.9-name-NNNNNN.pdf
10.10.	спецификация на вспомогательные вещества и ее обоснование	RD10.10	RD10.10-name-NNNNNN.pdf
10.11.	описание аналитических методик, используемых при контроле качества вспомогательных веществ, и сведения об их валидации	RD10.11	RD10.11-name-NNNNNN.pdf
10.12.	информация об использовании вспомогательных веществ животного происхождения	RD10.12	RD10.12-name-NNNNNN.pdf
10.13.	результаты исследований (испытаний) не менее 3 серий ветеринарного лекарственного препарата, одна из которых должна	RD10.13	RD10.13-name-NNNNNN.pdf

	совпадать с серией образца, представленного для регистрации или внесения в регистрационное досье ветеринарного лекарственного препарата изменений или в целях приведения регистрационного досье ветеринарного лекарственного препарата в соответствие с требованиями настоящих Правил			
10.14.	результаты контроля качества ветеринарного лекарственного препарата в соответствии с требованиями нормативного документа на ветеринарное лекарственное средство	RD10.14	RD10.14-name-NNNNNN.pdf	
10.15.	данные о стабильности	RD10.15	RD10.15-name-NNNNNN.pdf	
10.16.	информация об условиях хранения и транспортировки ветеринарного лекарственного препарата	RD10.16	RD10.16-name-NNNNNN.pdf	
10.17.	аналитические методики, используемые при осуществлении контроля качества ветеринарного лекарственного препарата, и сведения об их валидации	RD10.17	RD10.17-name-NNNNNN.pdf	

11	перечень стандартных образцов действующих веществ или веществ, используемых в процессе контроля качества ветеринарного лекарственного препарата	RD11	RD11-name-NNNNNN.pdf
12	перечень третьих стран, в которых зарегистрирован ветеринарный лекарственный препарат, с указанием наименования ветеринарного лекарственного препарата, а также номер и дата выдачи компетентным органом документа, подтверждающего обращение ветеринарного лекарственного препарата в соответствии с законодательством этой страны	RD12	RD12-name-NNNNNN.pdf
13	документ (или копия документа, заверенная в установленном порядке), подтверждающий правомочность заявителя (или его представителя) на регистрацию ветеринарного лекарственного препарата (доверенность)	RD13	RD13-name-NNNNNN.pdf
14	документ (или копия документа, заверенная в установленном порядке), подтверждающий правоотношения между	RD14	RD14-name-NNNNNN.pdf

	правообладателем ветеринарного лекарственного препарата и производителем ветеринарного лекарственного средства, если таковыми являются разные юридические лица или физические лица, зарегистрированные в качестве индивидуальных предпринимателей (договор, лицензионный контракт, договор коммерческой концессии или др.)		
объединенный архив файлов регистрационного досье ветеринарного лекарственного препарата		RD	RD-name-ddmmgggg.zip

Таблица 2

Состав и структура файлов документов на ветеринарный лекарственный препарат, подлежащих экспертизе другими уполномоченными органами и (или) экспертными учреждениями, для обмена информацией между участниками информационного взаимодействия в рамках проведения процедуры регистрации ветеринарного лекарственного препарата

№ п/п документа	Тип документа	Определитель (код) документа	Пример наименования файла*	
1	регистрационное досье ветеринарного лекарственного препарата	RD	RD-name-ddmmgggg.zip	R-name-ddmmgggg.zip
2	итоговое экспертное заключение	R2	R2-name-NNNNNN.pdf	
3	протоколы исследований (испытаний) образцов ветеринарного лекарственного средства	R3	R3-name-NNNNNN.pdf	
4	запрос референтного органа по регистрации и ответ заявителя на такой запрос	R4	R4-name-NNNNNN.pdf	
5	согласованный референтным органом по регистрации проект инструкции по применению ветеринарного лекарственного препарата	R5	R5-name-NNNNNN.pdf	
6	согласованный референтным органом по регистрации проект нормативного документа на	R6	R6-name-NNNNNN.pdf	

	ветеринарное лекарственное средство			
7	согласованный референтным органом по регистрации проект макета упаковки ветеринарного лекарственного препарата	R7	R7-name-NNNNNN.pdf	
8	материалы (при наличии), представленные по инициативе заявителя при отсутствии в праве Союза максимально допустимых(ого) уровней(я) (далее – МДУ) остаточного количества действующих(его) веществ(а) и (или) их(его) метаболитов(а) ветеринарного лекарственного препарата, предназначенного для применения продуктивным животным (в том числе объектам аквакультуры животного происхождения), в сырье животного происхождения (документ уполномоченного органа в области охраны здоровья человека государства – члена о согласовании МДУ остаточного количества действующих(его) веществ(а) и их(его) метаболитов(а) ветеринарного лекарственного	R8	R8-name-NNNNNN.pdf	

	препарата в сырье животного происхождения (выше, чем «не допускается»), результаты дополнительных доклинических и (или) клинических исследований (испытаний), актуальные научные и (или) литературные данные и др.)			
--	---	--	--	--

Таблица 3

Состав и структура файлов документов на ветеринарный лекарственный препарат, подлежащих экспертизе другими уполномоченными органами и (или) экспертными учреждениями, для обмена информацией между участниками информационного взаимодействия в рамках проведения процедуры подтверждения регистрации ветеринарного лекарственного препарата

№ п/п документа	Тип документа	Определитель (код) документа	Пример наименования файла*	
1	периодический отчет о безопасности и эффективности ветеринарного лекарственного препарата за период регистрации	G1	G1-name-NNNNNN.pdf	G-name-ddmmggg.zip
2	предварительное или итоговое экспертное заключение	G2	G2-name-NNNNNN.pdf	
3	запрос референтного органа по регистрации	G3	G3-name-NNNNNN.pdf	
4	проект инструкции по применению ветеринарного лекарственного препарата	G4	G4-name-NNNNNN.pdf	
5	проект макета упаковки ветеринарного лекарственного препарата	G5	G5-name-NNNNNN.pdf	
6	материалы, представленные по инициативе заявителя в рамках фармаконадзора	G6	G6-name-NNNNNN.pdf	

Таблица 4

Состав и структура файлов документов на ветеринарный лекарственный препарат, подлежащих экспертизе другими уполномоченными органами и (или) экспертными учреждениями, для обмена информацией между участниками информационного взаимодействия в рамках проведения процедуры внесения в регистрационное досье ветеринарного лекарственного препарата изменений (с проведением экспертизы регистрационного досье ветеринарного лекарственного препарата и экспертизы образцов ветеринарного лекарственного средства)

№ п/п документа	Тип документа	Определитель (код) документа	Пример наименования файла*	
1	документы, представленные заявителем в соответствии с перечнем документов, необходимых для внесения в регистрационное досье зарегистрированного ветеринарного лекарственного препарата изменений	WW1	WW1-name-NNNNNN.pdf	WW-name-ddmmgggg.zip
2	итоговое экспертное заключение	WW2	WW2-name-NNNNNN.pdf	
3	протоколы исследований (испытаний) образцов ветеринарного лекарственного средства	WW3	WW3-name-NNNNNN.pdf	
4	запрос референтного органа по регистрации и ответ заявителя на такой запрос	WW4	WW4-name-NNNNNN.pdf	

5	согласованный референтным органом по регистрации проект инструкции по применению ветеринарного лекарственного препарата	WW5	WW5-name-NNNNNN.pdf	
6	согласованный референтным органом по регистрации проект нормативного документа на ветеринарное лекарственное средство	WW6	WW6-name-NNNNNN.pdf	
7	согласованный референтным органом по регистрации проект макета упаковки ветеринарного лекарственного препарата	WW7	WW7-name-NNNNNN.pdf	

Таблица 5

Состав и структура файлов документов на ветеринарный лекарственный препарат, подлежащих экспертизе другими уполномоченными органами и (или) экспертными учреждениями, для обмена информацией между участниками информационного взаимодействия в рамках проведения процедуры внесения в регистрационное досье ветеринарного лекарственного препарата изменений (с проведением экспертизы регистрационного досье ветеринарного лекарственного препарата и без проведения экспертизы образцов ветеринарного лекарственного средства)

№ п/п документа	Тип документа	Определитель (код) документа	Пример наименования файла*	
1	документы, представленные заявителем в соответствии с перечнем документов, необходимых для внесения в регистрационное досье зарегистрированного ветеринарного лекарственного препарата изменений	WZ1	WZ1-name-NNNNNN.pdf	WZ-name-ddmmgggg.zip
2	предварительное или итоговое экспертное заключение	WZ2	WZ2-name-NNNNNN.pdf	
3	запрос референтного органа по регистрации	WZ3	WZ3-name-NNNNNN.pdf	
4	проект инструкции по применению ветеринарного лекарственного препарата	WZ4	WZ4-name-NNNNNN.pdf	

5	проект макета упаковки ветеринарного лекарственного препарата	WZ5	WZ5-name- NNNNNN.pdf	
---	---	-----	-------------------------	--

Таблица 6

Состав и структура файлов документов на ветеринарный лекарственный препарат, подлежащих экспертизе другими уполномоченными органами и (или) экспертными учреждениями, для обмена информацией между участниками информационного взаимодействия в рамках проведения процедуры приведения регистрационного досье ветеринарного лекарственного препарата, зарегистрированного в соответствии с законодательством государств-членов, в соответствие с требованиями Правил регулирования обращения ветеринарных лекарственных средств на таможенной территории Евразийского экономического союза

№ п/п документа	Тип документа	Определитель (код) документа	Пример наименования файла*	
1	регистрационное досье ветеринарного лекарственного препарата, обновленное в соответствии с требованиями Правил регулирования обращения ветеринарных лекарственных средств на таможенной территории Евразийского экономического союза	SR1	SR1-name-NNNNNN.pdf	SR-name-ddmmgggg.zip
2	пояснительная записка-обоснование об отсутствии в обновленном регистрационном досье отличий от регистрационного досье ветеринарного лекарственного препарата, на основании которого ветеринарный лекарственный препарат был зарегистрирован	SR2	SR2-name-NNNNNN.pdf	

	в соответствии с законодательством государств-членов, которые могут негативно повлиять на качество, безопасность и эффективность ветеринарного лекарственного препарата или отношение ожидаемой пользы к возможному риску применения ветеринарного лекарственного препарата			
3	периодический отчет о безопасности и эффективности ветеринарного лекарственного препарата за 5 лет обращения ветеринарного лекарственного препарата	SR3	SR3-name-NNNNNN.pdf	
4	предварительное или итоговое экспертное заключение	SR4	SR4-name-NNNNNN.pdf	
5	запрос референтного органа по регистрации	SR5	SR5-name-NNNNNN.pdf	
6	согласованный референтным органом по регистрации проект инструкции по применению ветеринарного лекарственного препарата	SR6	SR6-name-NNNNNN.pdf	
7	согласованный референтным органом по регистрации проект нормативного документа на ветеринарное лекарственное средство	SR7	SR7-name-NNNNNN.pdf	

8	согласованный референтным органом по регистрации проект макета упаковки ветеринарного лекарственного препарата	SR8	SR8-name-NNNNNN.pdf	
9	материалы (при наличии), представленные по инициативе заявителя при отсутствии в праве Союза максимально допустимых(ого) уровней(я) (далее – МДУ) остаточного количества действующих(его) веществ(а) и (или) их(его) метаболитов(а) ветеринарного лекарственного препарата, предназначенного для применения продуктивным животным (в том числе объектам аквакультуры животного происхождения), в сырье животного происхождения (документ уполномоченного органа в области охраны здоровья человека государства – члена о согласовании МДУ остаточного количества действующих(его) веществ(а) и их(его) метаболитов(а) ветеринарного лекарственного препарата в сырье животного происхождения (выше, чем «не	SR9	SR9-name-NNNNNN.pdf	

	допускается»), результаты дополнительных доклинических и (или) клинических исследований (испытаний), актуальные научные и (или) литературные данные и др.)			
--	--	--	--	--

Таблица 7

Состав и структура файлов документов на ветеринарный лекарственный препарат, подлежащих экспертизе новым уполномоченным органом и (или) новым экспертным учреждением, для обмена информацией между участниками информационного взаимодействия в рамках проведения процедуры признания регистрации ветеринарного лекарственного препарата, зарегистрированного в соответствии с Правилами регулирования обращения ветеринарных лекарственных средств на таможенной территории Евразийского экономического союза, в новом государстве-члене

№ п/п документа	Тип документа	Определитель (код) документа	Пример наименования файла*	Примечание
1	регистрационное досье ветеринарного лекарственного препарата	-	-	доступ к размещенным в реестре ветеринарных лекарственных препаратов Союза документам предоставляется референтным органом по регистрации
2	сводное или итоговое экспертное заключение по результатам завершенных на дату подачи заявления о признании ветеринарного лекарственного препарата в новом государстве-члене процедур регистрации ветеринарного лекарственного	-	-	доступ к размещенному в реестре ветеринарных лекарственных препаратов Союза документу представляется референтным органом по регистрации

	препарата, подтверждения его регистрации, внесения в регистрационное досье ветеринарного лекарственного препарата изменений			
3	инструкция по применению ветеринарного лекарственного препарата	-	-	размещена в реестре ветеринарных лекарственных препаратов Союза в открытом доступе
4	нормативный документ на ветеринарное лекарственное средство	-	-	доступ к размещенному в реестре ветеринарных лекарственных препаратов Союза документу предоставляется референтным органом по регистрации
5	макет упаковки ветеринарного лекарственного препарата	-	-	размещен в реестре ветеринарных лекарственных препаратов Союза в открытом доступе

6	отчет о результатах регулярного мониторинга безопасности и эффективности ветеринарного лекарственного препарата за период обращения ветеринарного лекарственного препарата	NR1	NR1-name-NNNN NN.pdf	NR-name-ddmmgggg.zip	представляется референтным органом по регистрации по запросу нового уполномоченного органа
7	периодический отчет о безопасности и эффективности ветеринарного лекарственного препарата за период регистрации	NR2	NR2-name-NNNN NN.pdf		представляются референтным органом по регистрации по запросу нового уполномоченного органа
8	перевод инструкции по применению ветеринарного лекарственного препарата с русского языка на государственный язык нового государства-члена (при наличии соответствующих требований в законодательстве нового государства-члена)	NR3	NR3-name-NNNN NN.pdf		представляется референтным органом по регистрации по запросу нового уполномоченного органа нового государства-члена
9	перевод текста на макете упаковки ветеринарного лекарственного препарата с русского языка на государственный язык нового государства-члена (при наличии соответствующих требований в законодательстве нового государства-члена)	NR4	NR4-name-NNNN NN.pdf		представляется референтным органом по регистрации по запросу нового уполномоченного органа нового государства-члена

10	материалы (при наличии), представленные по инициативе заявителя в рамках фармаконадзора	NR5	NR5-name-NNNN NN.pdf	представляются референтным органом по регистрации (при наличии) по запросу нового уполномоченного органа
11	материалы (при наличии), представленные по инициативе заявителя при отсутствии в праве Союза максимально допустимых(ого) уровней(я) (далее – МДУ) остаточного количества действующих(его) веществ(а) и (или) их(его) метаболитов(а) ветеринарного лекарственного препарата, предназначенного для применения продуктивным животным (в том числе объектам аквакультуры животного происхождения), в сырье животного происхождения (документ уполномоченного органа в области охраны здоровья человека государства – члена о согласовании МДУ остаточного количества действующих(его) веществ(а) и их(его) метаболитов(а) ветеринарного лекарственного	NR6	NR6-name-NNNN NN.pdf	представляются референтным органом по регистрации (при наличии) по запросу нового уполномоченного органа

	препарата в сырье животного происхождения (выше, чем «не допускается»), результаты дополнительных доклинических и (или) клинических исследований (испытаний), актуальные научные и (или) литературные данные и др.)				
--	---	--	--	--	--

\*где:

«RD» - определитель (код) документа регистрационного досье ветеринарного лекарственного препарата;

«R» - определитель (код) документов на ветеринарный лекарственный препарат, подлежащих экспертизе другими уполномоченными органами и (или) экспертными учреждениями в рамках проведения процедуры регистрации ветеринарного лекарственного препарата;

«G» - определитель (код) документов на ветеринарный лекарственный препарат, подлежащих экспертизе другими уполномоченными органами и (или) экспертными учреждениями в рамках проведения процедуры подтверждения регистрации ветеринарного лекарственного препарата;

«WW» - определитель (код) документов на ветеринарный лекарственный препарат, подлежащих экспертизе другими уполномоченными органами и (или) экспертными учреждениями в рамках проведения процедуры внесения в регистрационное досье ветеринарного лекарственного препарата изменений (с проведением экспертизы регистрационного досье ветеринарного лекарственного препарата и экспертизы образцов ветеринарного лекарственного средства);

«WZ» - определитель (код) документов на ветеринарный лекарственный препарат, подлежащих экспертизе другими уполномоченными органами и (или) экспертными учреждениями в рамках проведения процедуры внесения в регистрационное досье ветеринарного лекарственного препарата изменений (с проведением экспертизы регистрационного

досье ветеринарного лекарственного препарата и без проведения экспертизы образцов ветеринарного лекарственного средства);

«SR» - определитель (код) документов на ветеринарный лекарственный препарат, подлежащих экспертизе другими уполномоченными органами и (или) экспертными учреждениями в рамках проведения процедуры приведения регистрационного досье ветеринарного лекарственного препарата, зарегистрированного в соответствии с законодательством государств-членов, в соответствие с требованиями Правил регулирования обращения ветеринарных лекарственных средств на таможенной территории Евразийского экономического союза;

«NR» - определитель (код) документов на ветеринарный лекарственный препарат, подлежащих экспертизе новым уполномоченным органом и (или) новым экспертным учреждением, для обмена информацией между участниками информационного взаимодействия в рамках проведения процедуры признания регистрации ветеринарного лекарственного препарата, зарегистрированного в соответствии с Правилами регулирования обращения ветеринарных лекарственных средств на таможенной территории Евразийского экономического союза, в новом государстве-члене;

«name» - сокращенное наименование ветеринарного лекарственного препарата латинскими буквами;

«NNNNNN» - 6-значный порядковый номер, присвоенный референтным органом по регистрации ветеринарному лекарственному препарату при регистрации (для файлов, используемых в ходе процедуры регистрации, данное поле остается заполненным в буквенном формате «NNNNNN»);

«dd» – день, «mm» - месяц, «gggg» - год формирования передаваемого файла объединенного архива;

«pdf» - расширение файлов регистрационного досье ветеринарного лекарственного препарата;

«zip» - расширение архива, в который объединены файлы регистрационного досье ветеринарного лекарственного препарата.

---