

Министерство науки и высшего образования  
Российской Федерации  
Федеральное государственное бюджетное  
научное учреждение  
«Федеральный научный центр  
пищевых систем им. В.М. Горбатова» РАН  
(ФГБНУ «ФНЦ пищевых систем  
им. В.М. Горбатова» РАН)

109316, г. Москва, ул. Талалихина, д. 26  
Телефон: 8-495-676-9511; факс: 8-495-676-9551  
E-mail: info@fneps.ru

Евразийская экономическая комиссия  
119121, г. Москва, Смоленский  
бульвар, д.3/5, стр. 1  
e-mail: [info@eeccommission.org](mailto:info@eeccommission.org)

0704 21 № 171/гир  
На № \_\_\_\_\_

ФГБНУ «ФНЦ пищевых систем им. В.М. Горбатова» РАН рассмотрел проект Решения Совета Евразийской экономической комиссии «О внесении изменений в технический регламент Таможенного союза «О безопасности пищевой продукции» (ТР ТС 021/2011)» в части установления максимально допустимых уровней остатков ветеринарных лекарственных средств (фармакологически активных веществ, которые могут содержаться как в переработанной, так и в переработанной пищевой продукции животного происхождения (далее – проект изменений в ТР ТС 021/2011) и сообщает:

1. Не устранены разночтения в нормировании показателей максимально допустимых уровней остатков ветеринарных (зоотехнических) препаратов, стимуляторов роста животных (в том числе гормональных препаратов) и лекарственных средств (в том числе антибиотиков) в продуктах убоя и мясной продукции, установленных приложением № 5 ТР ТС 034/2013 «О безопасности мяса и мясной продукции» и проект изменений в ТР ТС 021/2011, так, например, для амитраза в ТР ТС 021 установлен показатель содержания его в печени - 0,1 мг/кг, при этом в ТР ТС 034/2013 – 0,2 мг/кг, ввиду чего считаем целесообразным привести в соответствие данные показатели для предотвращения возникновения разногласий по отнесению нормируемых показателей к объектам вышеуказанных регламентов, что в последующем затруднит работу отрасли. Также обращаем внимание, что Технический регламент ТР ТС 034/2013 «О безопасности мяса и мясной продукции» не конкретизирует показатель бацитрацин для мяса кроликов.

2. Для установления пределов максимально допустимых уровней остатков ветеринарных лекарственных средств (фармакологически активных веществ) в переработанной (готовой к употреблению) пищевой продукции животного происхождения требуется проведение большой научно-исследовательской работы в части исследований влияния технологических процессов на остаточное количество антибиотиков (выбор технологического процесса влияет на массу готовой продукции относительно исходного сырья). Одновременно с этим для осуществления контроля многокомпонентной мясной продукции необходимо разработать научные подходы направленные на обоснование выбора составного компонента, по которому будет осуществляться такое нормирование. До разработки соответствующих методов пересчет относительно сырья (непереработанной продукции животного происхождения) к готово

продукции, считаем необходимым отсрочить введение действия соответствующих положений проекта изменений в ТР ТС 021/2011.

Стоит отметить, что в настоящее время в международной практике контроль максимально допустимых уровней остатков ветеринарных лекарственных средств (фармакологически активных веществ) в переработанной (готовой к употреблению) пищевой продукции животного происхождения не осуществляется.

3. Необходимо уточнить регламентирующий документ, обосновывающий указанные в приложении № 5 проекта изменений в ТР ТС 021/2011 показатели, например, авиламицин в мясе - 0,05 мг/кг, при этом нормирование в Кодексе Алиментариус – 0,2 мг/кг.

4. В отношении Перечня международных и региональных (межгосударственных) стандартов, а в случае их отсутствия - национальных (государственных) стандартов, содержащих правила и методы исследований (испытаний) и измерений, в том числе правила отбора образцов, необходимые для применения и исполнения требований технического регламента Таможенного союза «О безопасности пищевой продукции» (ТР ТС 021/2011) (далее – Перечень) считаем необходимым исключить методики, информация о которых отсутствует в реестре методик (методов) измерений Фонда.

Ввиду отсутствия необходимости определения допустимых уровней остатков ветеринарных лекарственных средств для групп продукции зерновые и орехи считаем целесообразным исключить пп.50-55, п. 26 Перечня.

Арбитражные методы могут быть внесены в Перечень только в виде межгосударственных стандартов, так как они проходят согласование между всеми странами - членами ЕАЭС, при этом внесенные методики не должны содержать указание коммерческой компании производителя данного метода, в связи с чем следует внести соответствующие коррективы в пп.39-41 и пп.43-55 Перечня.

Директор



О.А. Кузнецова