

КЫРГЫЗ
РЕСПУБЛИКАСЫНЫН
АЙЫЛ, СУУ ЧАРБА ЖАНА
АЙМАКТАРДЫ ӨНУКТҮРҮҮ
МИНИСТРЛИГИ



720040, Бишкек ш., Киев көч., 96«А»
Тел: + (996 312) 62-36-16
факс: + (996 312) 62-36-32
e-mail: info@agro.gov.kg
БИК 440001 КР ФМ Борбордук казынасы
э/с 4402011101028257
ИСН 02503199110022, ИУРК 00026353

МИНИСТЕРСТВО
СЕЛЬСКОГО, ВОДНОГО
ХОЗЯЙСТВА И РАЗВИТИЯ
РЕГИОНОВ
КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

720040, г. Бишкек, ул. Киевская, 96«А»
Тел: + (996 312) 62-36-16
факс: + (996 312) 62-36-32
e-mail: info@agro.gov.kg
БИК 440001 Центральное казначейство МФ КР
р/с бюджет №4402011101028257
ИНН 02503199110022, ОКПО 00026353

06.04.2021 № 01-4/1326

На № НВ-319/16 от 09.02.2021 г.

Департамент технического
регулирования и аккредитации
Евразийской экономической
комиссии

Министерство сельского, водного хозяйства и развития регионов Кыргызской Республики (далее – МСВХРР КР), рассмотрев проект изменений в технический регламент Таможенного союза «О безопасности пищевой продукции» (ТР ТС 021/2011) в части установления максимально допустимых уровней остатков ветеринарных лекарственных средств (далее – МДУ, ВЛС) (фармакологически активных веществ), которые могут содержаться как в переработанной, так и в переработанной пищевой продукции и комплекта документов к нему, сообщает следующее.

Считаем целесообразным рассмотреть вопрос внесения изменений в ТР ТС 021/2011:

- в части нормирования остатков ВЛС в переработанной пищевой продукции с учетом применения риск – ориентированного подхода. При этом предлагаем рассмотреть вопрос целесообразности контроля остатков по 70-ти ВЛС в переработанной пищевой продукции, с учетом проводимого входного контроля на уровне сырья.

Согласно пункту 2 статьи 2 Соглашения ВТО по применению санитарных и фитосанитарных мер, любая санитарная мера применяется только в той степени, в которой это необходимо для охраны жизни или здоровья людей, животных или растений, должна быть основана на научных принципах.

Осуществление контроля наличия остатков непоименованных в техническом регламенте ВЛС считаем преждевременным, в связи с отсутствием общепризнанных методик испытаний и доказательств их негативного влияния на организм человека.



115537 583107

Учитывая, что положения проекта изменений направлены на регулирование предпринимательской деятельности, так как охватывают производство практически всех видов пищевой продукции животного происхождения (непереработанной и переработанной), считаем целесообразным проведение оценки регулирующего воздействия.

В протоколе совещания с представителями уполномоченных органов государств – членов Евразийского экономического союза по обсуждению подходов к нормированию максимально допустимых уровней остаточного количества ветеринарных лекарственных средств в пищевой продукции животного происхождения в рамках проекта изменений в технический регламент Таможенного союза «О безопасности пищевой продукции» (ТР ТС 021/2011) (№17-18/пр от 25/02/2021) отмечается следующее:

В п. 3.3.3. и в п. 3.4 отмечается необходимость рассмотрения возможности гармонизации «Проекта изменений в ТР ТС 021/2011» с проектом Правил ВЛС Союза. Однако необходимо также учесть о том, что проект Правил ВЛС Союза до настоящего времени не утвержден в установленном порядке и могут произойти изменения в окончательной версии документа.

Также, на одном из совещаний с представителями уполномоченных органов государств-членов Евразийского экономического союза по обсуждению подходов к нормированию максимально допустимых уровней остаточного количества ветеринарных лекарственных средств в пищевой продукции животного происхождения в рамках проекта изменений в технический регламент Таможенного союза «О безопасности пищевой продукции» (ТР ТС 021/2011) было отмечено, что одним из ключевых требований для регистрации ветеринарных лекарственных средств на территории ЕАЭС будет – наличие методик обнаружения остатков лекарственных средств в пищевой продукции.

Ранее, отмечалось, что отсутствуют методы обнаружения следующих ветеринарных лекарственных средств: аверсектин, авиламицин, амитраз, баквилоприм, имидакарб, клавулановая кислота, рифаксимин/рифампицин, флавомицин (документ в приложении, страница 44).

В связи с вышеперечисленным, считаем, что необходимо дополнить проект Решения формулировкой о том, что контроль за данными препаратами будет осуществляться после разработки и утверждения соответствующих методик и внесения их в Перечень стандартов Евразийского экономического союза.

Проект «Перечень 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) и осуществления оценки соответствия объектов технического регулирования» содержит «Методы выполнения измерений», разработчиком и правообладателем, которых являются конкретные производители. Например: МВИ.МН 5916-2017 «Методика выполнения измерений содержания колистина в продукции животного происхождения методом ИФА с использованием набора реагентов MaxSignal производства BIOO Scientific Corporation (США)», МВИ.МН 4275-2012 «Определение содержания метаболитов нитрофуранов в продукции животного происхождения с использованием тест-систем производства EuroProxima B.V., Нидерланды. МВИ», и т.д.

В данном случае, возникают трудности не только для государственных органов, осуществляющих надзор, но и производителей пищевой продукции животного происхождения. Поскольку, в соответствии с подпунктом 3, пункта 3, статьи 10 ТР ТС 021/2011, производители обязаны поддерживать программы производственного контроля, и производители будут обязаны применять эти «Методы выполнения измерений» в целях производственного контроля. Однако имеются трудности с доступом к этим изделиям (реагентам, тест-системам) на рынке Кыргызской Республики.

В связи с этим, считаем необходимым рассмотреть вопрос доступности «Методик выполнения измерений» на рынках стран-членов ЕАЭС, и учесть их доступность при определении даты вступления в силу «Проекта изменений».

Кроме этого, считаем необходимым в конце приложения 5 сделать сноску, следующего содержания: «Максимально допустимые уровни остатков ветеринарных лекарственных средств для жира, печени и почек не применяются к рыбе». Указанная формулировка содержится в Единых санитарно-эпидемиологических и гигиенических требованиях к продукции (товарам), подлежащей санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю) и не противоречит требованиям приложения № 2 технического регламента Евразийского экономического союза «О безопасности рыбы и рыбной продукции» (ТР ЕАЭС 040/2016)», где МДУ ветеринарных лекарственных препаратов в пищевой продукции аквакультуры животного происхождения контролируются только в мышечной ткани.

Для ветеринарного лекарственного средства «доксциклин» указать следующие максимально допустимые уровни:

для крупного рогатого скота: мясо - 01, печень - 0,3, почки - 0,6;

для свиньи, птицы: мясо - 01, кожа и жир (для свиней - шпик со шкурой)-0,3, печень - 0,3, почки - 0,6. Указанные нормативы соответствуют Единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям к продукции (товарам), подлежащей санитарно-эпидемиологическому надзору, а также техническому регламенту Таможенного союза «О безопасности мяса и мясной продукции» (ТР ТС 034/2013).

Заместитель министра



А. Мукашев