

**Замечания и предложения Союзмолоко
к проекту решения ЕЭК «О внесении изменений в технический регламент Таможенного союза “О безопасности пищевой
продукции” ТР ТС 021/2011»**

№ п/п	Разработчик проекта	Глава Статья, часть, пункт, подпункт	Текст проекта	Текст поправки	Обоснование замечания/поправки
1	2	3	4	5	6
1	Минсельхоз России	Часть 4 статьи 7 ТР ТС 021/2011	«Показатели безопасности (кроме микробиологических) обезвоженной пищевой продукции рассчитываются в пересчете на исходное продовольственное (пищевое) сырье с учетом содержания сухих веществ в нем и в обезвоженной пищевой продукции, если иное не установлено Приложениями 1, 2, 3, 4, 6 настоящего технического регламента и (или) техническими регламентами Таможенного союза на отдельные виды пищевой продукции.»	Часть 4 статьи 7 предлагаем изложить в следующей редакции: «Показатели безопасности (кроме микробиологических) обезвоженной пищевой продукции рассчитываются в пересчете на исходное продовольственное (пищевое) сырье с учетом содержания сухих веществ в нем и в обезвоженной пищевой продукции, если иное не установлено Приложениями 1, 2, 3, 4, 5, 6 настоящего технического регламента и (или) техническими регламентами Таможенного союза на отдельные виды пищевой продукции. Показатели безопасности, установленные Приложением 5 к настоящему техническому регламенту, для готовой (переработанной) продукции рассчитываются в пересчете на исходную непереработанную пищевую продукцию животного происхождения, включая продовольственное (пищевое) сырье, использованную для ее изготовления, если иное прямо не обозначено в Приложении 5».	Ключевым вопросом – в особенности для готовой молочной продукции – является вопрос применения предлагаемых МДУ для готовой продукции, при производстве которых происходит концентрация составных частей молока и (или) образование побочных продуктов переработки молока – то есть таких продуктов, как сыр, сливочное масло, творог и прочие подобные продукты. Необходимо для исключения рисков для переработчиков предусмотреть при определении максимально допустимого уровня содержания веществ в готовой продукции процедуру пересчета на использованную для ее изготовления непереработанную продукцию животного происхождения и соответствующие МДУ содержания остатков ветллексредств, установленные для такой непереработанной продукции животного происхождения Приложением 5 к настоящему Техническому регламенту. В отсутствие научных данных в отношении перехода конкретных веществ из сырья в готовый продукт, а также имеющих место различий в части количества используемого переработчиками для производства готовой продукции сырья, считаем возможным организовать пересчет,

2		Приложение 5		<p>Также в таблице-приложении 5 применительно к МДУ ветпрепаратов просим:</p> <p>1) изложить название предложения в редакции: «Максимально допустимые уровни содержания в пищевой продукции животного происхождения, в том числе в переработанной продукции животного происхождения, остатков ветеринарных лекарственных средств, фармакологически активных веществ и их метаболитов, контролируемые согласно информации об их применении :...» и –</p> <p>2) применительно к готовой продукции в таблице – сделать сноску «Для готовой (переработанной) продукции, при производстве которой образуются побочные продукты переработки и (или) происходит концентрирование составных частей исходного сырья, максимально допустимые уровни содержания остатков ветеринарных лекарственных средств, фармакологически активных веществ и их метаболитов определяются в пересчете на исходную переработанную пищевую продукцию животного происхождения, использованную при производстве готовой продукции».</p>	<p>например, на базе Коэффициентов перевода продуктов переработки в исходный продукт (утверждены Приложением №4 к Рекомендации Коллегии Евразийской экономической комиссии №15 от 06 сентября 2016 года).</p>
3	Минсельхоз России	В целом по документу	-	<p>Предлагаем добавить в проект изменений следующее положение:</p> <p>«При осуществлении государственного контроля (надзора) за содержанием в готовой (переработанной) продукции животного происхождения остатков ветеринарных лекарственных средств, фармакологически активных веществ и их метаболитов, государственные органы контроля (надзора) при определении максимально допустимого уровня содержания веществ в готовой (переработанной) продукции осуществляют пересчет на использованную для ее изготовления переработанную продукцию животного происхождения и соответствующие максимально допустимые уровни содержания остатков ветеринарных лекарственных средств, фармакологически активных веществ и их метаболитов, установленные для такой переработанной продукции животного происхождения Приложением 5 к настоящему Техническому регламенту»;</p>	

4	Минсельхоз России	В целом по документу	-	<p>Предлагаем добавить в проект изменений следующее положение: «Изготовитель (поставщик) продуктивных животных, переработанной пищевой продукции животного происхождения, включая продовольственное (пищевое) сырье животного происхождения, обязан при выпуске в обращение на таможенную территорию ЕАЭС такой продукции сопроводить ее документом, содержащим информацию о применении при производстве ветеринарных лекарственных средств (с указанием наименования ветеринарного лекарственного препарата, действующего вещества, даты последнего применения, сроков выведения из организма животного, установленных инструкцией по применению ветеринарного лекарственного препарата)».</p>	<p>Целесообразно прямо закрепить в проекте изменений обязанность производителей/поставщиков переработанной пищевой продукции животного происхождения (либо, соответственно, производителей живых животных, которые используются для производства переработанной продукции животного происхождения), которые в рамках своей хозяйственной деятельности используют ветеринарные лекарственные средства, предоставлять информацию об их использовании в пакете товаросопроводительной документации. В случае отсутствия прямо закрепленного в ТР ТС требования высок риск того, что уже на этапе производства сырья не будет реализован базовый принцип, без которого невозможно будет реализовать дальнейший контроль в цепи товародвижения.</p>
5	Минсельхоз России	В целом по документу	-	<p>Предлагаем добавить в проект изменений следующее положение: «В пищевой продукции животного происхождения, в том числе переработанной продукции животного происхождения, включая продовольственное (пищевое) сырье животного происхождения, не допускается содержание остатков незарегистрированных государствами-членами ЕАЭС ветеринарных лекарственных средств, фармакологически активных веществ, непоименованных в приложениях №3 и 5 настоящего технического регламента».</p>	<p>Во избежание рисков, связанных с выявлением любых концентраций препаратов, которые не попали в перечень проектируемого приложения 5, считаем целесообразным провести соотнесение реестра зарегистрированных в ЕАЭС ветеринарных лекарственных препаратов с Перечнем, содержащимся в проектируемом приложении №5. В том случае, если в реестре содержатся ветеринарные лекарственные средства для продуктивных животных, содержащие вещества, для которых не устанавливаются МДУ текущим перечнем, целесообразно гармонизировать сроки вступления в силу запрета на наличие непоименованных в Приложении 5 ветлеществ со вступлением в силу Правил регулирования обращения ветлеществ на территории ЕАЭС. Это позволит разрешить так называемую проблему «нулевой толерантности» - то есть выявления любого, самого незначительного, количества остатков ветеринарных лекарственных средств в продукции, и последующих санкций для добросовестных участников оборота.</p>