



НАЦИОНАЛЬНЫЙ СОЮЗ СВИНОВОДОВ

121069, Россия, Москва, Скатертный пер., д.5, стр.1 тел./факс. +7 (495) 6902415 e-mail: nss_info@mail.ru
сайты: www.nssrf.ru и www.нссрф.рф ОГРН 1097799028744 ИНН 7703394270 КПП 770301001

Исх. № 102 от «21» марта 2018 года

Председателю Комиссии РСПП
по АПК
В.С. Бирюкову

*Касательно: Решения №28 от 13.02.2018г Коллегии ЕЭК
«О максимальных допустимых уровнях остатков
лекарственных средств в переработанной пищевой продукции
животного происхождения»*

Уважаемый Виктор Степанович!

28 февраля 2018 года Коллегия Евразийской экономической комиссии утвердило Решение №28 "О максимально допустимых уровнях (далее – МДУ) остатков ветеринарных лекарственных средств (фармакологически активных веществ), которые могут содержаться в переработанной пищевой продукции животного происхождения, в том числе в сырье, и методиках их определения" – далее Решение.

Проект данного Решения был размещен для общественного обсуждения на правовом портале ЕАЭК (см. ссылку https://docs.eaeunion.org/pd/ru-ru/0102510/pd_26122017). Срок общественного обсуждения составил 20 дней, с 26.12.2017 г. до 15.01.2018 г.

Решение вступило в силу через 30 календарных дней после официального опубликования (Решение опубликовано 15.02.2018г.), за исключением пункта 2. Пункт 2 вступает в силу через 180 календарных дней со дня официального опубликования.

Направляем Вам мнение Национального Союза свиноводов о возможных проблемах правоприменения данного Решения для российских предприятий мясной отрасли в связи с вступлением его в силу (см. приложение 1).

Приложение:

1. О возможных проблемах правоприменения Решения №28 от 13.02.2018г. Коллегии Евразийской экономической комиссии "О максимально допустимых уровнях остатков ветеринарных лекарственных средств (фармакологически активных веществ), которые могут содержаться в переработанной пищевой продукции животного происхождения, в том числе в сырье, и методиках их определения", на 2-х листах.

С уважением,
Генеральный директор
Национального Союза свиноводов

Ю. И. Ковалев



О возможных проблемах правоприменения Решения №28 от 13.02.2018г. Коллегии Евразийской экономической комиссии "О максимально допустимых уровнях остатков ветеринарных лекарственных средств (фармакологически активных веществ), которые могут содержаться в переработанной пищевой продукции животного происхождения, в том числе в сырье, и методиках их определения", (далее - Решение).

Национальный Союз свиноводов считает, что данное **Решение требует серьёзной технической доработки.**

Хотели бы обратить внимание на следующие ключевые моменты:

1. Из 83 перечисленных препаратов на 14 препаратов отсутствуют утверждённые государственными органами по сертификации методики определения остаточных количеств препаратов и их метаболитов. Лабораториям необходимо самостоятельно валидировать методики, по имеющимся научным публикациям, либо закупать дорогостоящие приборы, примерная стоимость которых от 10 до 40 млн. руб.
2. На 24 препарата методики не имеют широкого распространения. Внедрение требует значительных финансовых и временных ресурсов.
3. На внедрение каждой методики требуется 3-4 месяца, суммарная стоимость внедрения не менее 10 млн. руб.
4. Нужно особо отметить, что все приборы импортные. Закупка и использование приборов, ставит российские лаборатории (и производителей мясной продукции) в жёсткую зависимость от зарубежных компаний. Т.к. в случае отказа со стороны производителя приборов в сервисном или методическом обслуживании (в том числе по политическим причинам), российские производители практически не смогут выполнять требования законодательства.
5. Только на 45 препаратов имеются отработанные и утверждённые методики определения остаточных количеств в мясном сырье.

Практически не существует утверждённых в установленном порядке современных методик определения остаточных количеств препаратов в пищевых продуктах.

Национальный Союз свиноводов поддерживает инициативы по усилению контроля за использованием антибиотиков и безопасностью пищевой продукции. В тоже время следует отметить, что эффективный способ для реализации этой задачи - изменение системы сертификации препаратов для допуска на российский рынок. Производитель препарата обязан предоставить валидированную методику

определения остаточных количеств препаратов и их метаболитов и досье на лабораторные исследования. Методика должна быть подтверждена российскими испытательными центрами. Только препараты, прошедшие испытания по данной схеме получают сертификат и доступ на рынок РФ.

К сожалению, в настоящее время, многие импортные препараты получают сертификаты в странах Евразийского Экономического Союза, без проведения испытаний, а только на основании заявлений производителей. Эти препараты имеют практически свободный и неконтролируемый оборот на рынке РФ.

В настоящее время в мире известны и используются более 3000 ветеринарных препаратов. При существующей схеме сертификации и оборота препаратов в странах ЕАЭС, введение ограничений на 83 препарата, не будет эффективной мерой контроля безопасности, но создаст значительные трудности ответственным производителям мясной продукции.

Кроме того, следует отметить, что для большинства ветеринарных лекарственных средств (фармакологически активных веществ) разработан единственный метод определения активного вещества: *«Метод определения содержания активного вещества с помощью жидкостной хроматографии масс-спектрометрическим детектором»*. Данным методом на сегодняшний день пользуется только ФГБУ «ВГНКИ». Для лабораторно-диагностических учреждений субъектов РФ данный метод на сегодняшний день не доступен.

В силу вышесказанного в случае обнаружения остаточных количеств активных веществ у предприятий не будет возможности провести сравнительные испытания для проверки объективности исследований.