

СОЮЗ КОМБИКОРМЩИКОВ ИНФОРМИРУЕТ

Ветеринарная сертификация: новый этап работы по подготовке нормативных актов.

Правила ветеринарной сертификации. Решается вопрос категорирования подконтрольной продукции животного происхождения по уровню риска, связанного с нею. Оно дает возможность четко описать процедуры, которые необходимо проводить при сертификации каждой группы, и эти условия, естественно, могут быть различны. Вводится институт аттестованных специалистов, которые могут осуществлять ветеринарную сертификацию некоторых групп товаров наряду с сотрудниками госветслужбы. Его цель — создать для владельцев продукции выбор возможностей.

Правила регионализации по заразным болезням животных в РФ решают ряд проблем, которые не относятся непосредственно к ветеринарной сертификации, но без принятия этого документа невозможно отменить норму действующих правил, которая вводит механизм согласования перевозки подконтрольного груза (животные, продукция животного происхождения, корма) госветслужбой региона, куда осуществляется ввоз. Эта норма неправомерно используется с целью ограничить ввоз в регион продукции, произведенной в других регионах и конкурирующей с продукцией, произведенной в данном регионе. Правила регионализации позволяют исполнять функцию защиты территорий от проникновения заразных болезней без задержки процесса сертификации на время, необходимое для согласования. В связи с этим из правил ветеринарной сертификации эта норма удаляется, но только для случаев, когда сертификат оформляется в электронном виде и когда вступают в силу правила регионализации.

Правила назначения лабораторных исследований обозначат, в каких случаях могут назначаться лабораторные исследования и из каких источников будут оплачиваться.

Введение правил назначения ветеринарно-санитарной экспертизы продукции означает создание «оболочечного» документа, который будет работать в комплексе с правилами ветеринарной сертификации.

Минсельхоз России проводит публичное обсуждение проекта Постановления Правительства РФ о правилах регистрации кормовых добавок.

Согласно п. 3 правил «государственной регистрации» не подлежат: премиксы, амидо-витаминно-минеральные концентраты и белково-витаминно-минеральные концентраты, не предназначенные для непосредственного скармливания животным, содержащие в своем составе только зарегистрированные на территории РФ добавки, не содержащие в своем составе ферменты и другие продукты микробиологического синтеза, гормоны или лекарственные средства».

Как известно, большинство премиксов, БВМК для птицеводства и свиноводства производится с использованием ферментных препаратов и других продуктов микробиологического синтеза (некоторые витамины, все аминокислоты кроме метионина, пробиотики, некоторые органические микроэлементы), зарегистрированных на территории Российской Федерации.

Из списка премиксов и БВМК, подлежащих регистрации согласно новой версии, выпадают лишь премиксы и БВМК для КРС без целлюлазы и «дрожжей», а это всего 5% от всего объема данного вида продукции, производимой на российских премиксных и комбикормовых заводах. Есть опасения, что премиксеры будут отказываться от применения ферментов во избежание дорогостоящей и длительной регистрации, а сельскохозяйственные предприятия не смогут в своих условиях достичь гомогенности смешивания при вводе ферментов от 50 до 200 г на тонну корма. К сожалению, данная проблема осталась нерешенной.

Продукты, предназначенные для скармливания (в основном для КРС) без предварительного смешивания: болюсы, соли-лизунцы, фермерские премиксы, согласно предложенной формулировке подлежат регистрации.

Требования ФЗ от 12 апреля 2010 г. ФЗ-61 «Об обращении лекарственных средств» в отношении производства комбикормов с лекарственными средствами:

- если комбикормовый завод производит комбикорм с добавлением в него субстанции лекарственного средства, то такой корм предназначен для профилактики или лечения болезней животных и, следовательно, является лекарственным средством. В этом случае завод должен получить лицензию на производство лекарственных средств;
- если комбикормовый завод производит комбикорм с добавлением зарегистрированного лекарственного препарата и продает его на свободном рынке, то стадии смешивания и фасовки корма с лекарственным средством относят к производственному процессу. В этом случае завод также должен получить лицензию на производство лекарственных средств. Такой серийно выпускаемый комбикорм подлежит регистрации;
- если комбикормовый завод производит комбикорм с добавлением зарегистрированного лекарственного препарата для конкретного хозяйства в соответствии с требованиями рецепта, выписанного ветеринарным врачом хозяйства, то он должен иметь лицензию на фармацевтическую деятельность с предусмотренной в ней возможностью изготавливать лекарственные препараты. В этом случае комбикорм, произведенный по рецепту ветеринарного врача потребителя, регистрации не подлежит. ■