



Республика Молдова

## ПРАВИТЕЛЬСТВО

**ПОСТАНОВЛЕНИЕ** № HG27/2020  
от 22.01.2020

### **об утверждении Ветеринарно-санитарных требований в отношении добавок в кормах для животных**

Опубликован : 28.02.2020 в MONITORUL OFICIAL № 63-68 статья № 160 Data intrării în vigoare

На основании статьи 36 Закона № 221/2007 о ветеринарно-санитарной деятельности (повторное издание: Официальный монитор Республики Молдова, 2013 г., № 125-129, ст.396), с последующими изменениями, Правительство ПОСТАНОВЛЯЕТ:

1. Утвердить Ветеринарно-санитарные требования в отношении добавок в кормах для животных (прилагаются).

2. В пункте 1 Постановления Правительства № 462/2013 об утверждении требований к кормам (Официальный монитор Республики Молдова, 2013 г., № 141-144, ст. 551), с последующими изменениями, подбазак первый признать утратившим силу.

3. Контроль за исполнением настоящего постановления возложить на Национальное агентство по безопасности пищевых продуктов.

**ПРЕМЬЕР-МИНИСТР Ион КИКУ**

**Контрасигнует:**

**министр сельского хозяйства,**

**регионального развития и**

**окружающей среды Ион ПЕРЖУ**

**№ 27. Кишинэу, 22 января 2020 г.**

Утверждены

Постановлением Правительства №27/2020

**ВЕТЕРИНАРНО-САНИТАРНЫЕ ТРЕБОВАНИЯ  
в отношении добавок в кормах для животных**

Ветеринарно-санитарные требования в отношении кормовых добавок для животных (в дальнейшем – *Требования*) перелагают:

- частично Регламент (ЕС) № 1831/2003 Европейского Парламента и Совета от 22 сентября 2003 года о кормовых добавках (текст, имеющий отношение к ЕЭЗ), опубликованный в Официальном журнале Европейского Союза L 268 от 18 октября 2003 года, с последними поправками, внесенными Регламентом Комиссии (ЕС) 2015/2294 Комиссии от 9 декабря 2015 года (текст, имеющий отношение к ЕЭЗ);

- Регламент Комиссии (ЕС) № 429/2008 от 25 апреля 2008 года о правилах применения Регламента (ЕС) № 1831/2003 Европейского парламента и Совета о подготовке и подаче заявок, а также об оценке и авторизации кормовых добавок (текст, имеющий отношение к ЕЭЗ), опубликованный в Официальном журнале Европейского Союза L 133 от 22 мая 2008 г.;

- Регламент Комиссии (ЕС) № 141/2007 Комиссии от 14 февраля 2007 года, касающийся подачи заявки на получение авторизации в соответствии с Регламентом (ЕС) № 183/2005 Европейского парламента и Совета, единиц в секторе кормов для животных, которые производят или размещают добавки на рынке для кормления животных в категории «кокцидиостаты и гистомоноостаты» (текст, имеющий отношение к ЕЭЗ), опубликованный в Официальном журнале Европейского Союза L 43 от 15 февраля 2007 года, с последними поправками, в соответствии с

Регламентом Комиссии о введении в действие (ЕС) № 1157/2014 от 29 октября 2014 года;

- Регламент Комиссии (ЕС) № 892/2010 от 8 октября 2010 года о статусе некоторых продуктов в отношении кормовых добавок, подпадающих под действие Регламента (ЕС) № 1831/2003 Европейского Парламента и Совета (текст, имеющий отношение к ЕЭЗ), опубликованного в Официальном журнале Европейского Союза L 266 от 9 октября 2010 г.

## **Глава I**

### **ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ И ТЕРМИНОЛОГИЯ**

1. Настоящие Требования предусматривают установление нормативной базы для введения на рынок и использования добавок в корме для животных, а также установление норм этикетирования добавок в корм для животных и премиксов в целях обеспечения основы, гарантирующей высокий уровень защиты окружающей среды, здоровья людей, здоровья и благосостояния животных. Настоящие Требования не применяются к:

1) технологическим помощникам и лекарственным препаратам для ветеринарного применения, кроме кокцидиостатов и гистомоноостатов, используемых в качестве кормовых добавок для животных;

2) продуктам, перечисленным в приложении № 4.

2. Понятия, используемые в настоящих Требованиях, имеют следующие значения:

*добавка в кормах для животных* – вещества, микроорганизмы или препараты, кроме первичного сырья для кормов и премиксов, намеренно добавляемые в корм или воду;

*премиксы* – смесь одной или нескольких добавок для кормления животных с сырьем для корма или водой, используемая в качестве базовых материалов, не предназначенных непосредственно для кормления животных;

*противомикробные препараты* – вещества, полученные синтетическим или естественным путем для уничтожения или подавления развития микроорганизмов, например, бактерии, вирусы или грибки, а также паразитов, в частности простейших;

*кокцидиостаты и гистомоноостаты* – вещества, предназначенные для уничтожения или задержки развития простейших организмов;

*максимально допустимый уровень остатка* – максимальное содержание остаточных веществ в результате использования добавки в кормах, допустимое в пищевом продукте или на пищевых продуктах;

*второстепенные виды* – это животные, от которых получают продукты, кроме крупного рогатого скота (разведение животных на молоко и мясо, включая телят), овец (разведение животных на мясо), свиней, кур (в том числе кур-несушек), индеек и рыбы, в том числе из семейства лососевых.

*домашние животные и другие животные, от которых не получают пищевые продукты*, животные, принадлежащие к видам, которые обычно кормят, разводят или содержатся людьми без потребления, за исключением лошадей.

## **Глава II**

### **КЛАССИФИКАЦИЯ И ИСПОЛЬЗОВАНИЕ ДОБАВОК**

#### **В КОРМАХ ДЛЯ ЖИВОТНЫХ**

##### **Раздел 1**

###### **Категории добавок в кормах для животных**

3. Добавки в кормах для животных классифицируются по следующим категориям в зависимости от их функций и свойств:

1) технологические добавки (вещества, добавляемые в корм в технологических целях):

a) консерванты (вещества, которые защищают корм от порчи, вызываемой микроорганизмами или их метаболитами);

b) антиоксиданты (вещества, которые продлевают срок хранения кормов для животных и сырья для кормов, защищающие их от окисления);

c) эмульгаторы (вещества, позволяющие формировать или поддерживать однородную смесь двух или более несмешивающихся фаз в кормах);

d) стабилизаторы (вещества, поддерживающие физико-химическое состояние кормов);

e) загустители (вещества, которые повышают вязкость корма)

f) гелеобразующие (вещества, создающие консистенцию корма путем образования геля);

g) связывающие вещества (вещества, повышающие способность частиц сцепляться);

h) вещества для контроля загрязнения радионуклидами (вещества, предотвращающие поглощение или способствующие выведению радионуклидов);

i) средства, предотвращающие слипание (вещества, снижающие тенденцию прилипания частиц);

j) корректоры кислотности (вещества, изменяющие рН кормов);

k) силосные добавки (вещества, в том числе ферменты или микроорганизмы, присутствующие в кормах для улучшения процесса силосования);

l) денатурирующие агенты (вещества, используемые при производстве обработанных кормов, позволяющие определять происхождение некоторых видов сырья для продовольственных продуктов или корма);

m) вещества для уменьшения заражения кормов микотоксинами (вещества, которые предотвращают или уменьшают всасывание, способствуют устранению микотоксинов или изменяют их действие);

n) улучшители гигиенических условий (вещества или микроорганизмы, которые положительно влияют на гигиенические характеристики корма путем уменьшения специфического микробиологического загрязнения);

2) сенсорные добавки (вещества, которые при добавлении в корм животных улучшают или изменяют органолептические свойства корма или характеристики продуктов животного происхождения):

a) красители;

b) вещества, которые окрашивают корма или придают им цвет;

c) вещества, которые при скармливании животным окрашивают пищевые продукты животного происхождения;

d) вещества, которые оказывают положительное влияние на цвет рыбы и декоративных птиц. Эта категория может включать и некоторые группы кормов, которые входят непосредственно в азотистые соединения;

e) ароматизирующие соединения (вещества, которые при добавлении в корм усиливают его запах);

3) пищевые добавки;

a) витамины, провитамины и химические вещества, обладающие подобным эффектом;

b) соединения микроэлементов;

c) аминокислоты, их соли и аналогичные препараты;

d) мочевина и ее производные;

4) зоотехнические добавки (добавки, используемые в целях положительного влияния на продуктивность здоровых животных или на окружающую среду):

a) ускорители усвояемости (вещества, использование которых в кормах повышает усвояемость рациона путем воздействия на некоторое кормовое сырье);

b) стабилизаторы кишечной флоры (микроорганизмы или химические вещества, которые при использовании в корме оказывают благоприятное влияние на кишечную флору);

c) вещества, положительно влияющие на окружающую среду;

d) другие зоотехнические добавки;

5) кокцидиостатики или гистомоностатики (вещества, предназначенные для уничтожения или задержки развития простейших организмов);

4. При производстве и размещении на рынке добавок, состоящих из генетически модифицированных организмов, которые содержат такие организмы или изготовлены из них, оператор в области кормов для животных является владельцем авторизации, выданной в соответствии с Законом № 755/2001 о биологической безопасности, с единым идентификационным кодом, присвоенным генетически модифицированному организму.

5. Содержание добавок в кормах для животных не должно превышать более чем 100-кратное максимальное значение, установленное для полноценных кормов, или более чем 5-кратное значение для кокцидиостатов или гистомоностатов. Это максимальное значение, установленное для полноценных кормов, может быть превышено только в том случае, если состав продуктов соответствует конкретному пищевому назначению.

## **Раздел 2**

### **Поставка на рынок и использование добавок**

#### **в кормах для животных**

6. Добавки в корме для животных поставляются на рынок (импортируются, распространяются, продаются или используются), отдельно или включены в другие продукты, если они находятся в Регистре кормовых добавок Европейского Союза или включены/зарегистрированы в Национальном списке кормовых добавок Национальным агентством по безопасности пищевых продуктов согласно положениям настоящего постановления Правительства.

7. Регистр кормовых добавок Европейского Союза полностью признан и принят Республикой Молдова, обновлен по мере необходимости в соответствии с изменениями, внесенными Комиссией ЕС, и опубликован на официальной веб-странице Национального агентства по безопасности пищевых продуктов (в дальнейшем - *Агентство*) на румынском языке.

8. Национальный список кормовых добавок для животных утверждается приказом генерального директора Агентства и публикуется на официальной веб-странице Агентства и в Официальном мониторе Республики Молдова согласно положениям части (7) статьи 36 Закона № 221/2007 о ветеринарно-санитарной деятельности.

9. Операторы в области кормов для животных, которые производят, размещают на рынке или импортируют кормовые добавки, и которые не соответствуют положениям пункта 6, подают заявку в Агентство согласно приложению № 1, для включения соответствующих добавок в Национальный список кормовых добавок для животных.

10. К заявке на регистрацию кормовой добавки, указанной в пункте 9, прилагается пакет нормативных-технических документов, составленных согласно главе IV и приложениям № 2 и

3. Агентство подтверждает заявителю, письменно или онлайн, о получении запроса, включая информацию и документы, прилагаемые к запросу, в течение пяти дней с даты получения запроса.

11. Запрещается поставлять на рынок, перерабатывать или использовать добавки в корме для животных, если:

1) не выполняются следующие условия применения:

a) количество добавок в корме для животных, присутствующих в естественном состоянии в кормовом сырье, рассчитывается таким образом, чтобы сумма добавленных и присутствующих в естественном виде элементов не превышала максимального уровня;

b) смесь добавок в корме для животных из премиксов и кормов допускается к поставке на рынок только при наличии физико-химической и биологической совместимости элементов смеси, в зависимости от желаемого эффекта;

c) дополнительные разбавленные комбикорма не должны содержать добавки, превышающие установленный уровень для полноценных кормов;

d) для премиксов, содержащих силосные добавки, после слова «премикс» на этикетке должно быть четко указано понятие «силосные добавки»;

2) не соответствуют требованиям маркировки, предусмотренным пунктами 24-28;

3) представлены в таком виде, который может ввести в заблуждение пользователя, использующего соответствующую добавку;

4) наносят вред потребителю в результате изменения специфических свойств продуктов животного происхождения или вводят в заблуждение потребителя относительно свойств продуктов животного происхождения.

12. Кормовые добавки из категории зоотехнических добавок и кокцидиостатиков или гистомоностатиков могут быть впервые поставлены на рынок только производителем, а также его законным правопреемником или лицом, действующим с его письменного согласия.

13. Операторы, которые производят, хранят, импортируют или размещают на рынке кормовые добавки в корме для животных, должны иметь ветеринарно-санитарную авторизацию Агентства в соответствии со статьей 18 Закона № 221/2007 о ветеринарно-санитарной деятельности.

14. Кормовая добавка для животных должна соответствовать следующим требованиям:

1) положительно влияет на здоровье животных, людей или окружающей среды;

2) оказывает благоприятное воздействие на корма;

3) оказывает положительное воздействие на продукты животного происхождения;

4) положительно воздействует на цвет декоративных рыб или птиц;

5) удовлетворяет требования животных в питании;

6) гарантирует экологическое качество животноводческой продукции;

7) благоприятно влияет на продукцию, производительность или благополучие животных, особенно на желудочно-кишечную флору или усвояемость кормов;

8) обладает кокцидиостатическим или гистомоноостатическим действием.

15. Антибиотики, кроме кокцидиостатиков или гистомоноостатиков, не разрешается использовать в качестве кормовых добавок.

### **Раздел 3**

#### **Задачи национальной референтной лаборатории, касающиеся добавок в кормах для животных**

16. Аккредитованные лаборатории должны располагать снаряжением и оборудованием, необходимым для проведения исследований и тестов в отношении добавок в кормах для животных.

17. Задачами аккредитованных лабораторий являются:

1) прием проб добавок в кормах для животных, отправленных заявителем;

2) проведение лабораторных испытаний;

3) предоставление Агентству полных отчетов об оценке добавок;

4) оценка методов анализа кормовой добавки.

18. В качестве национальной референтной лаборатории назначается Публичное учреждение «Республиканский ветеринарно-диагностический центр».

### **Раздел 4**

#### **Импорт добавок в кормах для животных**

19. Импорт кормовых добавок для животных, которые соответствуют положениям пункта 6, осуществляется на основании предварительного уведомления согласно положениям статьи 34 Закона № 221/2007 о ветеринарно-санитарной деятельности.

20. Импорт пищевых добавок, уже зарегистрированных в Национальном списке пищевых добавок для введения на рынок и использования в кормах для животных, осуществляется в соответствии с процедурой, установленной в статье 16 Закона № 306/2018 о безопасности пищевых продуктов.

### **Глава III**

#### **ЭТИКЕТИРОВАНИЕ И УПАКОВКА ДОБАВОК**

#### **В КОРМАХ ДЛЯ ЖИВОТНЫХ**

### **Раздел 1**

#### **Этикетирование и упаковка добавок в кормах**

## для животных и премиксов

21. Добавка в кормах для животных или премиксы добавок не могут поставляться на рынок без этикетирования упаковки или контейнера изготовителем, упаковщиком, импортером, продавцом или дистрибьютором.

22. Добавка в кормах для животных, содержащаяся в продукте, требует размещения на этикетке четкой, разборчивой и нестираемой информации на государственном языке и, по необходимости, на одном из языков международного общения:

1) наименование добавок в кормах для животных, как указано в Реестре кормовых добавок для животных Европейского Союза или в Национальном списке кормовых добавок для животных, с предшествующим названием функциональной группы;

2) наименование фирмы и адрес или зарегистрированное местонахождение производителя, если они отличаются;

3) масса нетто или, в случае жидких добавок и премиксов, объем или масса нетто;

4) порядок применения и рекомендации по безопасности при использовании, а также специальные требования, указанные в сертификате, включая виды и категории животных, для которых предназначены добавка или премиксы добавок;

5) идентификационный номер;

6) ссылочный номер партии и дата изготовления.

23. В дополнение к информации, указанной в пунктах 21 и 22, упаковка или контейнер одной кормовой добавки для животных, которая является частью одной из функциональных групп или одного премикса, должны содержать следующую четкую, разборчивую и нестираемую информацию:

1) зоотехнические добавки, кокцидиостатики и гистомоноостатики:

a) предельный срок хранения начиная с даты изготовления;

b) порядок применения;

c) концентрация;

2) ферменты, за исключением указаний, изложенных в пункте 22;

3) микроорганизмы:

a) предельный срок хранения начиная с даты изготовления;

b) порядок применения;

c) идентификационный номер;

d) число единиц, формирующих колонии, на грамм;

4) пищевые добавки:

- a) содержание активных веществ;
  - b) предельный срок хранения начиная с даты изготовления;
  - c) технологические и сенсорные добавки, за исключением ароматических веществ (содержание активных веществ);
- 5) ароматические вещества с коэффициентом содержания в премиксах.

24. В случае премиксов термин «премикс» должен присутствовать на упаковке. Основные вещества, в случае кормового сырья, объявляются в соответствии с подпунктом 5) пункта 35 приложения № 2 к Постановлению Правительства № 462/2013 об утверждении требований к кормам, а в случаях там, где вода используется в качестве подложки, указывается содержание влаги в премиксе.

25. В случае премиксов, положения подпунктов 2), 4) и 6) пункта 22 не применяются к добавкам, включенным в корм для животных.

26. Добавки в кормах для животных и премиксы продаются в упаковках или контейнерах, закрытых таким образом, чтобы закрывающее устройство невозможно было повредить при вскрытии и использовать повторно.

27. Добавки, входящие в категории, указанные в подпунктах 1)-3) пункта 3, и состоящие из препаратов, включают следующие требования к маркировке:

1) указание на упаковке или на контейнере конкретного названия, идентификационного номера и уровня каждой технологической добавки, входящей в состав препарата, для которой установлены максимальные уровни;

2) наименование какого-либо продукта или любого другого вещества, содержащегося в препарате, указывается в порядке убывания массы.

28. Премиксы, содержащие добавки, входящие категории, указанные в подпунктах 1)-3) пункта 3, и состоящие из препаратов, включают следующие требования:

1) указание на упаковке или контейнере, что премикс содержит технологические добавки, входящие в состав добавок препаратов, для которых установлены максимальные уровни;

2) по запросу покупателя или пользователя, информация о конкретном наименовании, идентификационном номере, а также указание уровня технологических добавок, указанных в подпункте 1), включены в состав добавок препаратов.

29. Продукты, перечисленные в приложении № 4, которые маркированы как кормовые добавки для животных и премиксы, а также сырье для корма или комбикорма, в маркировке которых указано присутствие добавок, могут продаваться до тех пор, пока не будут исчерпаны запасы.

## **Раздел 2**

### **Требования к конфиденциальности**

30. Заявитель сообщает Агентству сведения, которые он считает конфиденциальными, так

как их раскрытие может оказать воздействие на его конкурентоспособность.

31. После консультирования заявителя Агентство по согласованию с ним определяет, какая информация должна оставаться конфиденциальной, и уведомляет заявителя о принятом решении.

32. Не может считаться конфиденциальной следующая информация:

- 1) наименование и состав добавки в корме для животных, данные о месте производства;
- 2) физико-химические и биологические свойства добавки в корме для животных;
- 3) выводы исследования о воздействии добавки в кормах для животных на здоровье людей, животных и на окружающую среду;
- 4) выводы исследования о воздействии добавки в кормах для животных на пищевые продукты и их питательные свойства;
- 5) методы идентификации добавки для кормления животных, требования по надзору и выводы результатов надзора.

33. Научные данные и другая информация из пакета нормативно-технических документов из приложения № 2, введенного на основании пункта 10, не могут использоваться в интересах другого заявителя в течение десяти лет с даты регистрации, за исключением случая, если другой заявитель согласился с первоначальным заявителем, что эти данные и информация могут быть использованы.

34. По завершении 10-летнего периода результаты оценок или часть оценок, проведенных на основе научных данных и информации, содержащихся в пакете нормативно-технических документов, могут использоваться Агентством в интересах другого заявителя.

35. Агентство представляет, по запросу, Министерству сельского хозяйства, регионального развития и окружающей среды отчет о добавках, используемых в кормах для животных, включающий всю информацию, в том числе конфиденциальную.

36. Министерство сельского хозяйства, регионального развития и окружающей среды и Агентство не разглашают конфиденциальную информацию, за исключением случая, когда возникла необходимость, чтобы соответствующая информация была обнародована в целях защиты здоровья людей, животных или окружающей среды.

37. Если заявитель отзывает или отозвал заявку, данное Агентство соблюдает конфиденциальность коммерческой и промышленной информации, в том числе методов исследования и разработок, а также сведений, по которым не было достигнуто согласие относительно их конфиденциальности.

38. В конце периода функционирования предприятия информация, содержащаяся в пакете заявления, представленного компетентному органу, может быть использована в интересах другого заявителя.

#### **Глава IV**

### **СОДЕРЖАНИЕ ПАКЕТА НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИХ**

## ДОКУМЕНТОВ. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

39. Пакет нормативно-технических документов, указанный в пункте 10, содержит публичное и научное резюме, позволяющее идентифицировать и описать добавку в кормах для животных.

40. Публичное и научное резюме составляются согласно главе I приложения № 2.

41. В отступление от пункта 10 для определенных категорий добавок или особых ситуаций составляется пакет нормативно-технических документов в соответствии с приложением № 3.

42. Пакет нормативно-технических документов содержит исследования по оценке безопасности использования добавки в отношении:

1) целевых видов при самых высоких предлагаемых уровнях концентрации в воде или корме и кратных этому уровню для установления запаса прочности;

2) лиц, потребляющих пищевые продукты, полученные от животных, которые получили добавку, ее остатки и метаболиты. В этом случае безопасность будет обеспечена путем установления максимально допустимых остатков (МДО – максимально допустимые остатки в результате использования кормовой добавки) и периодов выведения на основе допустимой суточной дозы (ДСД) или допустимого верхнего предела (ДВП);

3) лиц, которые могут подвергаться воздействию добавки при вдыхании или контакте с кожей, слизистыми оболочками и глазами во время обработки добавки или ее включения в комбинированный корм или в полноценный корм, или во время использования воды или корма, содержащих данную добавку;

4) животных и людей касательно отбора и распространения генов устойчивости к противомикробным препаратам; и

5) окружающей среды как результата самой добавки или производных продуктов, полученных из добавки, непосредственно и/или в экскрементах животных;

6) исследования для добавок, которые имеют несколько компонентов, каждый компонент может анализироваться отдельно для безопасности потребителя, а затем исследуется совокупный эффект (в случае если можно продемонстрировать, что между компонентами нет взаимодействия), в противном случае анализируется конечная смесь.

43. Пакет нормативно-технических документов содержит исследования, предназначенные для определения эффективности добавки с точки зрения целей ее использования.

44. Исследования, в том числе проведенные и опубликованные ранее, выполняются и документируются согласно соответствующим стандартам качества (надлежащей лабораторной практики (НЛП)) или стандартам Международной организации по стандартизации (ISO).

45. Если исследования *in vivo* или *in vitro* проводятся за границей, заявитель демонстрирует, что используемое оборудование соответствует принципам наилучшей лабораторной практики Организации экономического сотрудничества и развития (ОЭСР) или стандартам ISO.

46. Определение физико-химических, токсикологических и экотоксикологических свойств осуществляется с помощью методов, установленных в Законе № 277/2018 о химических

веществах, или при помощи методов, признанных международными научными организациями.

47. Рекомендуется использовать методы *in vitro* или методы улучшения либо замены обычных тестов, используя лабораторных животных или сокращая количество животных, используемых в этих тестах. Эти методы имеют то же качество и предлагают тот же уровень безопасности, что и метод, который пытаются заменить.

48. Описание аналитических методов, касающихся корма и воды для животных, согласно нормам НЛП или EN ISO/IEC 17025. Эти методы соответствуют требованиям, изложенным в статье 11 Закона № 50/2013 об официальном контроле с целью проверки соответствия кормовому и пищевому законодательству и правилам, касающимся здоровья и благополучия животных.

[приложение № 1](#)

[приложение № 2](#)

[приложение № 3](#)

[приложение № 4](#)