



МІНІСТЕРСТВО
АГРАРНОЇ ПОЛІТИКИ ТА
ПРОДОВОЛЬСТВА УКРАЇНИ

Мінагрополітики
вул. Хрещатик, 24, м. Київ, 01001
тел. 226-25-39, факс 278-76-02
web: www.minagro.gov.ua
код ЄДРПОУ 37471967
e-mail: info@minagro.gov.ua

MINISTRY
OF AGRARIAN POLICY AND
FOOD OF UKRAINE

Minagropolicy
24, Khreshchatyk str., Kyiv 01001
tel. +380-44/226-25-39
fax +380-44/278-76-02
web: www.minagro.gov.ua
e-mail: info@minagro.gov.ua

10.11.2017 № 37-60-7/24990

На № _____ від _____

Державна регуляторна служба
України

Щодо погодження проекту наказу

Відповідно до вимог постанови Кабінету Міністрів України від 12 жовтня 2010 року № 919 “Питання забезпечення реалізації статті 7 Закону України “Про державну систему біобезпеки при створенні, випробуванні, транспортуванні та використанні генетично модифікованих організмів” Міністерство аграрної політики та продовольства України підготувало та надсилає проект наказу “Про затвердження Порядку проведення державної ветеринарно-санітарної експертизи кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, які містять генетично модифіковані організми” (далі – проект наказу).

Просимо погодити проект наказу в п’ятиденний термін.

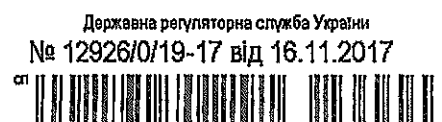
- Додатки: 1. Проект наказу на 9 арк.
2. Пояснювальна записка на 4 арк.
3. Аналіз регуляторного впливу на 11 арк.
4. Повідомлення про оприлюднення на 1 арк.

Перший заступник Міністра

Максим МАРТИНЮК

Лук’янець Л.П.
2784447

0.31





**МІНІСТЕРСТВО
АГРАРНОЇ ПОЛІТИКИ ТА
ПРОДОВОЛЬСТВА УКРАЇНИ**

Мінагрополітики
вул. Хрещатик, 24, м. Київ, 01001
тел. 226-25-39, факс 278-76-02
web: www.minagro.gov.ua
код ЄДРПОУ 37471967
e-mail: info@minagro.gov.ua

**MINISTRY
OF AGRARIAN POLICY AND
FOOD OF UKRAINE**

Minagropolicy
24, Khreshchatyk str., Kyiv 01001
tel. +380-44/226-25-39
fax +380-44/278-76-02
web: www.minagro.gov.ua
e-mail: info@minagro.gov.ua

10 листопада 2017 року

ДОВІДКА

У зв'язку з відпусткою Міністра аграрної політики та продовольства України Тараса Вікторовича Кутового (лист Кабінету Міністрів України від 20.09.2017 № 37454/1/1-17) та відповідно до пункту 25 розділу I Розподілу функціональних повноважень між Міністром та заступниками Міністра, затвердженого наказом Мінагрополітики від 04 листопада 2015 року № 413 (зі змінами), виконання обов'язків Міністра покладено на першого заступника Міністра Мартинюка Максима Петровича.

Директор Департаменту електронного
документообігу та контролю апарату



І. Кавун



МІНІСТЕРСТВО АГРАРНОЇ ПОЛІТИКИ ТА ПРОДОВОЛЬСТВА УКРАЇНИ

Н А К А З

Київ

№ _____

Про затвердження Порядку проведення державної ветеринарно-санітарної експертизи кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, які містять генетично модифіковані організми

Відповідно до пункту 4 Порядку державної реєстрації генетично модифікованих організмів джерел харчових продуктів, кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, які містять такі організми або отримані з їх використанням, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 12 жовтня 2010 року № 919 “Питання забезпечення реалізації статті 7 Закону України “Про державну систему біобезпеки при створенні, випробуванні, транспортуванні та використанні генетично модифікованих організмів”, та з метою здійснення Державною службою України з питань безпечності харчових продуктів та захисту споживачів державного контролю та нагляду за безпечністю і якістю ветеринарних препаратів, кормів, кормових добавок під час їх обігу

НАКАЗУЮ:

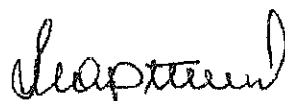
1. Затвердити Порядок проведення державної ветеринарно-санітарної експертизи кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, які містять генетично модифіковані організми, що додається.

2. Департаменту тваринництва забезпечити у встановленому порядку подання цього наказу на державну реєстрацію до Міністерства юстиції України.

3. Цей наказ набирає чинності з дня його офіційного опублікування.

4. Контроль за виконанням наказу залишаю за собою.

Перший заступник Міністра



Максим МАРТИНЮК

ЗАТВЕРДЖЕНО

Наказ Міністерства аграрної політики та
продовольства України

№ _____

ПОРЯДОК

**проведення державної ветеринарно-санітарної експертизи
кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів,
які містять генетично модифіковані організми**

I. Загальні положення

1. Цей Порядок проведення державної ветеринарно-санітарної експертизи кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, які містять генетично модифіковані організми (далі – Порядок) визначає умови та процедуру проведення державної ветеринарно-санітарної експертизи кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, які містять генетично модифіковані організми (далі – ГМО).

2. Роботи з проведення ветеринарно-санітарної експертизи кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, які містять ГМО, включають аналіз інформаційних даних.

II. Терміни та визначення

1. У цьому Порядку терміни вживаються у таких значеннях:

проведення державної ветеринарно-санітарної експертизи кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, які містять ГМО – проведення аналізу ризику для життя і здоров'я людей чи тварин або навколишнього середовища при використанні кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, які містять ГМО, у відкритій системі, за допомогою аналітичних методів досліджень;

корми, кормові добавки та ветеринарні препарати, які містять ГМО – корми, кормові добавки та ветеринарні препарати, до складу яких входить ГМО або отримані з їх використанням;

уповноважена установа – Державний науково-дослідний інститут ветеринарних препаратів і кормових добавок та Державний науково – контрольний інститут біотехнології і штамів мікроорганізмів.

2. Інші терміни вживаються у значеннях, наведених у законах України “Про державну систему біобезпеки при створенні, випробуванні, транспортуванні та використанні генетично модифікованих організмів” та “Про ветеринарну медицину”.

III. Основні вимоги

1. Для проведення державної ветеринарно-санітарної експертизи кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, що містять ГМО, юридична або фізична особа (далі – заявник) подає до уповноваженої установи заяву, в якій зазначається:

найменування/прізвище, ім'я та по батькові заявника, його місцезнаходження, юридична адреса або місце проживання, телефон, телефакс і електронна адреса; для іноземного заявника, крім того, – реєстраційний номер, для вітчизняного – код згідно з ЄДРПОУ;

загальноприйняте найменування ГМО мовою країни-виробника, латинською, англійською та українською мовами;

торговельне найменування кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, що містять генетично модифіковані організми мовою країни-виробника, англійською та українською мовами;

мета використання заявленого корму, кормової добавки та ветеринарного препарату, що містить ГМО, цільові види тварин та географічні області, призначені для використання даного продукту;

види упакування та маркування і способи застосування кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, що містять ГМО;

найменування/прізвище, ім'я та по батькові виробника продукції із зазначенням місцезнаходження, юридичної адреси, місця проживання, телефону, телефаксу і електронної адреси; для іноземного виробника, крім того, - реєстраційного номера, для вітчизняного – коду згідно з ЄДРПОУ;

інформація про місце, де проводилась розробка, виробництво та випробування кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, що містять ГМО; короткий зміст проведених досліджень по безпеці.

2. Для проведення державної ветеринарно-санітарної експертизи кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, що містять ГМО заявник до заяви про проведення ветеринарно-санітарної експертизи, додає інформаційні дані щодо ГМО (ліній генетично модифікованих організмів), які необхідні для аналізу.

3. Інформаційні дані надаються за підписом заявника, або завірених заявником копії даних (висновків, наукових даних, міжнародних сертифікатів). Документи надаються мовою країни заявника (видачі), завірених нотаріально, з перекладом українською мовою.

4. Інформаційні дані щодо ГМО (ліній генетично модифікованих організмів) повинні містити або підтверджувати:

1) інформацію щодо специфікації ГМО; відмінності у використанні чи переробці у порівнянні з аналогічним кормами, кормовими добавками та ветеринарними препаратами, які не містять ГМО; торговельне найменування будь-яких ідентифікаторів, назв чи кодів, що використовуються заявником для визначення ГМО;

2) інформацію щодо ГМО, призначених для безпосереднього використання в якості кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, згідно з Додатком II до Картахенського протоколу про біобезпеку до Конвенції про біологічне різноманіття від 29.01.2000;

3) характеристику ГМО та отриманих у результаті генетичної модифікації властивостей;

4) для імунобіологічних засобів – інформацію про задокументовані генетичні характеристики та публікації про організми, що використовуються для створення кінцевого біологічного агента, та їх походження;

5) для імунобіологічних засобів – інформацію про фізичні характеристики біологічного агента, взятого за основу, яка містить діаграму або опис процесу виробництва біологічного агента, опис запропонованої ділянки геному для включення в ДНК донора, визначення унікальної деструкційної ендонуклеази (не більше п'яти), які дозволять ідентифікувати моделі, сприятливі для кінцевої основної ділянки ДНК;

6) загальноприйнятту назву, таксономічний статус та характеристику організму-реципієнта, а також загальноприйнятту назву, таксономічний статус та характеристику організму-донора;

7) підтвердження реєстрації або дозволу на використання ГМО у країні походження;

8) інформацію щодо процесу генетичної модифікації, у тому числі: трансгенну, векторну послідовність (включаючи гени основної ознаки, гени-маркери, промотори, термінатори, регуляторну та некодуючу послідовність,

видалені або інактивовані гени), характеристики та функції вставки; метод трансформації; стабільність вбудованої конструкції (конструкцій) та експресії дезоксирибонуклеїновою кислотою, можливих непередбачуваних ефектів генетичної модифікації;

9) для імунобіологічних засобів – дані стосовно біологічних агентів-донорів і донорів ДНК або генів, що містять опис біологічних агентів-донорів, які використовуються в якості кожної послідовності ДНК донора, що вводиться в біологічний агент, взятий за основу, інформацію щодо безпечності використання донорів послідовностей або донорів генів, а також безпечне використання біологічних агентів-донорів;

10) склад та основні характеристики регульованих біологічних агентів:

кінцевий біологічний агент, взятий за основу;

донор ДНК або гена;

всі вектори;

клітини-господаря, що використовуються;

вибір методів, які були використані для створення кінцевого регульованого біологічного агенту:

для імунобіологічних засобів – описи лабораторних методів або критеріїв, які були використані для оцінки регульованих біологічних агентів, результати ПЛР дослідження або дослідження деструкційної ендонуклеази на послідовності біологічного агенту, взятого за основу та послідовності донора, результати яких будуть ідентифікувати та характеризувати склад ДНК донора/ біологічного агента, взятого за основу, тест-системи для виявлення рекомбінантних генів молекулярно-генетичними методами, а також фізичні характеристики регульованих біологічних агентів;

11) інформацію щодо характеристики, функції та механізм дії білка (білків), що експресовано введеною ДНК, основні вторинні метаболіти, включаючи токсини, або науково обґрунтовані докази їх недоцільності;

12) інформацію щодо результатів досліджень токсичних властивостей ГМО, включаючи гостру, субхронічну, хронічну токсичність, мутагенність,

канцерогенність, вплив на репродуктивну здатність, алергенні властивості, віддалені наслідки дії, або науково обґрунтовані докази недоцільності їх визначення;

13) інформацію про результати клінічних випробувань кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, що містять ГМО або науково обґрунтовані докази недоцільності їх проведення;

14) аналіз можливості переносу інтродукованих генів від генетично модифікованого організму до організму тварини або її мікрофлори, або науково обґрунтовані докази недоцільності його проведення;

15) для імунобіологічних засобів – інформацію про можливість горизонтального переносу генів або рекомбінації регульованих біологічних агентів;

16) інформацію щодо методів детекції та ідентифікації генетично модифікованого організму у кормах, кормових добавках та ветеринарних препаратах, а також у кормосумішах, комбікормах, преміксах, в які можуть бути внесені кормові добавки, та ветеринарні препарати;

17) інформацію і висновки щодо оцінки ризику та реєстрації у країні - виробнику та в інших країнах, які містять очікуваний вплив на навколишнє середовище і стійкість регульованих біологічних агентів, а також ризику, пов'язані з розповсюдженням у навколишньому середовищі, географічний розподіл, рекомендований рівень біобезпеки та стійкість в навколишньому середовищі.

5. Після проведення уповноваженою установою аналізу інформаційних та аналітичних даних проводиться оцінка ризику небезпеки об'єктів реєстрації для життя і здоров'я людей чи тварин або навколишнього середовища.

6. За результатами експертизи уповноважена установа оформляє висновок ветеринарно-санітарної експертизи, в якому зазначається:

найменування або прізвище, ім'я та по батькові заявника, його адреса

реєстрації або адреса реєстрації місця проживання, телефон, телефакс і електронна адреса, для заявника юридичної особи – код згідно з ЄДРПОУ;

найменування або прізвище, ім'я та по батькові виробника ГМО, його адреса реєстрації або адреса реєстрації місця проживання, телефон, телефакс і електронна адреса, для заявника юридичної особи – код згідно з ЄДРПОУ;

загальноприйняте найменування кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, що містять ГМО;

торговельне найменування кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, що містять ГМО англійською та українською мовами;

цільове призначення ГМО, що входить до складу кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів;

види упакування, маркування кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, що містять ГМО;

висновки щодо відповідності задекларованому складу кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, що містять ГМО;

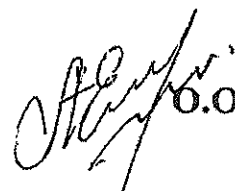
висновки щодо безпечності кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, що містять ГМО;

висновки щодо впливу кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, що містять ГМО на сільськогосподарських тварин при цільовому використанні;

рекомендації щодо можливості/неможливості реєстрації кормів, кормових добавок, ветеринарних препаратів, які містять ГМО в Україні.

7. Уповноважена установа проводить державну ветеринарно-санітарну експертизу кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, що містять ГМО протягом 90 календарних днів з дати подачі заяви та інформаційних даних.

**Заступник директор департаменту -
начальник відділу Департаменту
тваринництва**


О.О. Альшанова

ПОЯСНЮВАЛЬНА ЗАПИСКА

до проекту наказу Міністерства аграрної політики та продовольства України “Про затвердження Порядку проведення державної ветеринарно-санітарної експертизи кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, які містять генетично модифіковані організми”

1. Обґрунтування необхідності прийняття наказу

Забезпечення здоров'я тварин та епізоотичного благополуччя країни – одне з найважливіших завдань Державної служби України з питань безпечності харчових продуктів та захисту споживачів (далі – Держпродспоживслужба), тому приділяється значна увага організації та проведенню заходів щодо захисту тварин від збудників заразних хвороб, а також зменшенню або усуненню ризиків виникнення таких хвороб та якості продукції тваринного походження через систему державної реєстрації кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів.

Засобом запобігання та профілактики таких хвороб є вакцинація тварин за допомогою сучасних кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, серед них – корми, кормові добавки та ветеринарні препарати, які містять генетично модифіковані організми (далі – ГМО). У Законі України “Про державну систему біобезпеки при створенні, випробуванні, транспортуванні та використанні генетично модифікованих організмів” (далі – Закон про біобезпеку) містяться посилання на особливості реєстрації кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів з ГМО.

Слід зазначити, що виробництво та обіг ветеринарних препаратів регулюється розділом X Закону України “Про ветеринарну медицину” (далі – Закон про ветеринарну медицину). Зокрема, статтею 63 Закону про ветеринарну медицину регламентується порядок здійснення державної реєстрації ветеринарних препаратів. Крім цього, порядок здійснення державної реєстрації ветеринарних препаратів визначено постановою Кабінету Міністрів України від 21.11.2007 р., № 1349 “Про затвердження положень про державну реєстрацію ветеринарних препаратів, кормових добавок, преміксів та готових кормів” та наказом Державного комітету ветеринарної медицини України від 14.07.2008 р., № 133 “Про затвердження форм заяв, текстової інформації на пакуванні (маркування), переліку матеріалів реєстраційного дос'є та порядку його формування”, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 07.08.2008 р. за № 727/15418.

Наразі питання державної реєстрації кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів з ГМО залишається нерегульованим. Так, постановою Кабінету Міністрів України від 12 жовтня 2010 року № 919 “Питання забезпечення реалізації статті 7 Закону України “Про державну систему біобезпеки при створенні, випробуванні, транспортуванні та використанні генетично модифікованих організмів” затверджено Порядок

державної реєстрації генетично модифікованих організмів джерел кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, які містять ГМО або отримані з їх використанням. Зазначена постанова передбачає проведення державної ветеринарно-санітарної експертизи кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, які містять ГМО. Відповідно розроблено проект наказу Міністерства аграрної політики та продовольства України “Про затвердження Порядку проведення державної ветеринарно-санітарної експертизи кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, які містять генетично модифіковані організми” (далі – проект наказу).

Проектом наказу передбачається затвердження Порядку проведення державної ветеринарно-санітарної експертизи кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, які містять генетично модифіковані організми, на виконання вимог постанови Кабінету Міністрів України від 12 жовтня 2010 року № 919 “Питання забезпечення реалізації статті 7 Закону України “Про державну систему біобезпеки при створенні, випробуванні, транспортуванні та використанні генетично модифікованих організмів” з метою повного нормативно-правового забезпечення процедури державної реєстрації кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, які містять або виготовлені з ГМО.

2. Мета і шляхи її досягнення

Прийняття проекту наказу встановить єдиний для всіх суб'єктів порядок проведення державної ветеринарно-санітарної експертизи кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, які містять генетично модифіковані організми, що, в свою чергу, буде сприяти забезпеченню умов для здійснення державної реєстрації зазначеної продукції, виробленої з ГМО та відповідного державного контролю на цьому етапі.

У разі прийняття проекту наказу уповноважені державні установи будуть мати правові та методологічні підстави для проведення державної ветеринарно-санітарної експертизи ГМО, що містяться в кормах, кормових добавках та ветеринарних препаратах.

3. Правові аспекти

У даній сфері правового регулювання діють такі нормативно-правові акти: Закон України “Про ветеринарну медицину”, Закон України “Про державну систему біобезпеки при створенні, випробуванні, транспортуванні та використанні генетично модифікованих організмів”, постанова Кабінету Міністрів України від 12 жовтня 2010 року № 919 “Питання забезпечення реалізації статті 7 Закону України “Про державну систему біобезпеки при створенні, випробуванні, транспортуванні та використанні генетично модифікованих організмів”.

4. Фінансово-економічне обґрунтування

Реалізація норм проекту наказу не потребує додаткових витрат з державного бюджету України.

5. Позиція заінтересованих органів

Проект наказу потребує погодження з Міністерством економічного розвитку і торгівлі України, Міністерством фінансів України та Державною регуляторною службою України та підлягає державній реєстрації в Міністерстві юстиції України.

6. Регіональний аспект

Проект наказу не стосується питання розвитку адміністративно-територіальних одиниць.

6¹. Запобігання дискримінації

У проекті наказу відсутні положення, які містять ознаки дискримінації. Громадська антидискримінаційна експертиза проекту акта не проводилася.

7. Запобігання корупції

Проект наказу не містить правил і процедур, які можуть містити ризики вчинення корупційних правопорушень.

Проект наказу не потребує проведення громадської антикорупційної експертизи.

8. Громадське обговорення

З метою отримання зауважень та пропозицій проект наказу розміщено на офіційному веб-сайті Державної служби України з питань безпеки харчових продуктів та захисту споживачів (<http://www.consumer.gov.ua>) у розділі “Діяльність”, підрозділ “Обговорення проектів документів” та на офіційному веб-сайті Міністерства аграрної політики та продовольства України (<http://www.minagro.gov.ua>, розділ “Регуляторна політика”).

9. Позиція соціальних партнерів

Проект наказу не стосується соціально-трудової сфери.

10. Оцінка регуляторного впливу

Проект наказу відповідає загальним принципам державної регуляторної політики.


10¹. Вплив реалізації акта на ринок праці

Реалізація наказу не впливає на ринок праці.

11. Прогноз результатів

Реалізація наказу Міністерства аграрної політики та продовольства України "Про затвердження Порядку проведення державної ветеринарно-санітарної експертизи кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, які містять генетично модифіковані організми" приведе процедуру реєстрації кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, які містять або виготовлені з генетично модифікованих організмів у відповідність до актів, що мають вищу юридичну силу.

Перший заступник
Міністра аграрної політики
та продовольства України



Максим МАРТИНЮК

" _____ " _____ 2017 р.

Аналіз регуляторного впливу

проекту наказу Міністерства аграрної політики та продовольства України “Про затвердження Порядку проведення державної ветеринарно-санітарної експертизи кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, які містять генетично модифіковані організми”

I. Визначення проблеми

Забезпечення здоров'я тварин та епізоотичного благополуччя країни – одне з найважливіших завдань Державної служби України з питань безпечності харчових продуктів та захисту споживачів (Держпродспоживслужба), тому приділяється значна увага організації та проведенню заходів щодо захисту тварин від збудників заразних хвороб, а також зменшенню або усуненню ризиків виникнення таких хвороб та якості продукції тваринного походження через систему державної реєстрації кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів.

Набагато легше та економічно вигідніше запобігти виникненню хвороби, ніж вживати заходів з її ліквідації. Дієвим засобом запобігання та профілактики таких хвороб є вакцинація тварин за допомогою сучасних кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, серед них – корми, кормові добавки та ветеринарні препарати, які містять генетично модифіковані організми (далі – ГМО). У Законі України від 31.05.2007 р., № 1103-V “Про державну систему біобезпеки при створенні, випробуванні, транспортуванні та використанні генетично модифікованих організмів” (далі – Закон про біобезпеку) містяться посилання на особливості реєстрації кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів з ГМО.

Слід зазначити, що виробництво та обіг ветеринарних препаратів регулюється розділом X Закону України “Про ветеринарну медицину” (далі – Закон про ветеринарну медицину). Зокрема, статтею 63 Закону про ветеринарну медицину регламентується порядок здійснення державної реєстрації ветеринарних препаратів. Крім цього, порядок здійснення державної реєстрації ветеринарних препаратів регулюється постановою Кабінету Міністрів України від 21.11.2007 № 1349 “Про затвердження положень про державну реєстрацію ветеринарних препаратів, кормових добавок, преміксів та готових кормів” та наказом Державного комітету ветеринарної медицини України від 14.07.2007 № 133 “Про затвердження форм заяв, текстової інформації на пакуванні (маркування), переліку матеріалів реєстраційного дос'є та порядку його формування”.

Наразі питання державної реєстрації кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів з ГМО залишається нерегульованим. Так, постановою Кабінету Міністрів України від 12 жовтня 2010 року № 919 “Питання забезпечення реалізації статті 7 Закону України “Про державну систему біобезпеки при створенні, випробуванні, транспортуванні та використанні генетично модифікованих організмів” передбачено Порядок державної реєстрації генетично модифікованих організмів джерел кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, які містять ГМО або отримані з їх використанням. Зазначена постанова передбачає проведення державної ветеринарно-санітарної експертизи кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, які містять ГМО.

У зв'язку з цим, розроблено проект наказу Міністерства аграрної політики та продовольства України "Про затвердження Порядку проведення державної ветеринарно-санітарної експертизи кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, які містять генетично модифіковані організми" (далі – проект наказу).

Проектом наказу передбачається затвердження Порядку проведення державної ветеринарно-санітарної експертизи кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, які містять генетично модифіковані організми, на виконання вимог постанови Кабінету Міністрів України від 12.10.2010 року № 919 "Питання забезпечення реалізації статті 7 Закону України "Про державну систему біобезпеки при створенні, випробуванні, транспортуванні та використанні генетично модифікованих організмів", з метою повного нормативно-правового забезпечення процедури державної реєстрації кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, які містять або виготовлені з ГМО.

Основні групи (підгрупи), на які проблема справляє вплив:

Групи (підгрупи)	Так	Ні
Громадяни	-	Ні
Держава	Так	-
Суб'єкти господарювання, у тому числі суб'єкти малого підприємництва	Так	-

II. Цілі державного регулювання

Проект наказу підготовлено з метою затвердження порядку проведення державної ветеринарно-санітарної експертизи кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, які містять генетично модифіковані організми, на виконання вимог постанови Кабінету Міністрів України від 12 жовтня 2010 року № 919 "Питання забезпечення реалізації статті 7 Закону України "Про державну систему біобезпеки при створенні, випробуванні, транспортуванні та використанні генетично модифікованих організмів", з метою повного нормативно-правового забезпечення процедури державної реєстрації кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, які містять або виготовлені з ГМО.

III. Визначення та оцінка альтернативних способів досягнення цілей

1. Визначення альтернативних способів.

Види альтернативи	Опис альтернативи
Залишення існуючої ситуації без змін	Не забезпечує досягнення цілей оскільки відсутність порядку проведення державної ветеринарно-санітарної експертизи кормів,

	кормових добавок та ветеринарних препаратів, які містять генетично модифіковані організми блокує роботу механізму регулювання державної реєстрації кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, які містять або виготовлені з ГМО, становить потенційну загрозу епізоотичній безпеці держави та сприяє відсутності контролю держави за кормами, кормовими добавками та ветеринарними препаратами згаданої групи;
Прийняття запропонованого проекту наказу	Повністю відповідає потребам у вирішенні проблеми; Передбачає задоволення інтересів всіх зацікавлених сторін; Встановлює прозоре та зрозуміле регулювання;
Очікування прийняття нормативно-правових актів на загальнодержавному рівні	Не забезпечує досягнення цілей, є неприйнятною, враховуючи малоймовірність її реалізації у найближчому майбутньому.

2. Оцінка вибраних альтернативних способів досягнення цілей

Оцінка впливу на сферу інтересів держави

Вид альтернативи	Вигоди	Витрати
Залишення існуючої ситуації без змін	Відсутні.	Альтернатива є неприйнятною, оскільки не забезпечує досягнення поставленої мети.
Прийняття запропонованого проекту наказу	Прийняття проекту наказу дозволить розв'язати визначену проблему в цілому. Стане невід'ємною частиною процедури державної реєстрації кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, які містять	Опублікування прийнятого нормативного документа в засобах масової інформації.

	або виготовлені з ГМО. А також буде захищати український ринок від проникнення кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, які не відповідають належним ветеринарно-санітарним вимогам.	
Очікування прийняття нормативно-правових актів на загальнодержавному рівні	Міністерство аграрної політики та продовольства України розробляє проект Закону України "Про внесення змін до деяких законів України щодо відстеження і маркування генетично модифікованих організмів та обігу, відстеження і маркування харчових продуктів, кормів та/або кормових добавок, вироблених з генетично модифікованих організмів", який може не містити зміни до встановленої процедури державної реєстрації продукції виробленої з ГМО та вимог до проведення відповідної державної ветеринарно-санітарної експертизи.	Є неприйнятною, оскільки не забезпечує досягнення поставленої мети.

Оцінка впливу на сферу інтересів громадян

Вид альтернативи	Вигоди	Витрати
Залишення існуючої ситуації без змін	Не передбачено	Не передбачено
Прийняття запропонованого проекту наказу	Не передбачено	Не передбачено

Очікування прийняття нормативно-правових актів на загальнодержавному рівні	Не передбачено	Не передбачено
--	----------------	----------------

Оцінка на сферу інтересів суб'єктів господарювання

Показник	Великі	Середні	Малі	Мікро	Разом
Кількість суб'єктів господарювання, що підпадають під дію регулювання, одиниць	15	247	922	6322	7506
Питома вага групи у загальній кількості, відсотків	0,2	3,3	12,3	84,3	100

Вид альтернативи	Вигоди	Витрати
Залишення існуючої ситуації без змін	Відсутні.	Неврегульований механізм проведення державної ветеринарно-санітарної експертизи кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, які містять генетично модифіковані організми.
Прийняття запропонованого проекту наказу	Наявність чіткого та зрозумілого порядку проведення державної ветеринарно-санітарної експертизи кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, які містять генетично модифіковані організми.	Витрати можливі для тих суб'єктів, які будуть подавати документи на проведення державної ветеринарно-санітарної експертизи, єдиний розмір збору за таку адміністративну послугу становить 200 грн.
Очікування прийняття нормативно-правових актів на загальнодержавному рівні	Міністерство аграрної політики та продовольства України розробляє проект Закону України "Про внесення змін до деяких законів України щодо відстеження і маркування генетично	Є неприйнятною, оскільки не забезпечує досягнення поставленої мети.

	модифікованих організмів та обігу, відстеження і маркування харчових продуктів, кормів та/або кормових добавок, вироблених з генетично модифікованих організмів”, який може не містити змін до встановленої процедури державної реєстрації продукції, виробленої з ГМО та вимог до проведення відповідної державної ветеринарно-санітарної експертизи.	
--	--	--

IV. Вибір найбільш оптимального альтернативного способу досягнення цілей.

Рейтинг результативності (досягнення цілей під час вирішення проблем)	Бал результативності (за чотирибальною системою оцінки)	Коментарі щодо присвоєння відповідного бала
Залишення існуючої ситуації без змін	1	У разі залишення існуючої на даний момент ситуації без змін проблема продовжуватиме існувати, що не забезпечить досягнення поставленої мети.
Прийняття запропонованого проекту наказу	4	Оптимальний варіант збалансування інтересів держави та суб'єктів господарювання.
Очікування прийняття нормативно-правових актів на загальнодержавному рівні	1	Необґрунтований і невідомий час очікування можливого всебічно-охоплюючого нормативного документа затвердженого на рівні Верховної Ради України.

Рейтинг результативності	Вигоди (підсумок)	Витрати (підсумок)	Обґрунтування відповідного місця альтернативи у рейтингу
Залишення існуючої ситуації без змін	Відсутні.	Відсутній порядок проведення державної ветеринарно-санітарної експертизи кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, які містять генетично модифіковані організми.	Не враховує інтереси жодної зі сторін.
Прийняття запропонованого проекту наказу	Чіткий порядок проведення державної ветеринарно-санітарної експертизи кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, які містять генетично модифіковані організми, додержання вимог чинного законодавства, створення умов для здійснення державної реєстрації зазначеної продукції виробленої, з ГМО, та відповідного	Не передбачаються.	Проблема вирішена.

	державного контролю.		
Очікування прийняття нормативно-правових актів на загальнодержавному рівні	Можливі зміни до встановленої процедури державної реєстрації продукції виробленої з ГМО та вимог до проведення відповідної державної ветеринарно-санітарної експертизи.	Час очікування можливого прийняття нормативного документу невідомий.	Вирішення проблеми залишається під питанням.

Рейтинг	Аргументи переваги обраної альтернативи / причини відмови від альтернативи	Оцінка ризику зовнішніх чинників на дію запропонованого регуляторного акта
Залишення існуючої ситуації без змін	Аргументи для переваги відсутні. Відмова від цієї альтернативи дозволить реалізувати поставлені цілі.	X
Прийняття запропонованого проекту наказу	Причини для відмови відсутні. Обрана альтернатива є найбільш раціональним варіантом врахування інтересів всіх суб'єктів, на яких проблема справляє вплив.	X
Очікування прийняття нормативно-правових актів на загальнодержавному рівні	Аргументи для переваги відсутні. Відмова від цієї альтернативи дозволить реалізувати поставлені цілі.	X

V. Механізми та заходи, які забезпечать розв'язання визначеної проблеми

Прийняття проекту наказу встановить єдиний для всіх суб'єктів порядок проведення державної ветеринарно-санітарної експертизи кормів, кормових

добавок та ветеринарних препаратів, які містять генетично модифіковані організми, що, в свою чергу, буде сприяти забезпеченню умов для здійснення державної реєстрації зазначеної продукції виробленої з ГМО та відповідного державного контролю на цьому етапі.

У разі прийняття проекту наказу уповноважені державні установи будуть мати правові та методологічні підстави для проведення державної ветеринарно-санітарної експертизи ГМО, що містяться в кормах, кормових добавках та ветеринарних препаратах.

Заходи, які необхідно здійснити органам влади для розв'язання проблеми:

1. Довести вимоги наказу до відома співробітників ветеринарних підрозділів Держпродспоживслужби;
2. Забезпечити виконання вимог наказу в роботі Державного науково-дослідного інституту ветеринарних препаратів і кормових добавок та Державного науково-контрольного інституту біотехнології і штамів мікроорганізмів;
3. Забезпечити інформування громадськості та суб'єктів господарювання про вимоги наказу шляхом його оприлюднення на офіційних веб-сайтах Мінагрополітики та Держпродспоживслужби, а також шляхом роз'яснювальної роботи через територіальні органи Держпродспоживслужби та управління агропромислового розвитку.

Заходи, які необхідно здійснити суб'єктам господарювання:

1. Провести навчання відповідального персоналу щодо особливостей подачі документів для проведення державної ветеринарно-санітарної експертизи ГМО, що містяться в кормах, кормових добавках та ветеринарних препаратах;
2. Переглянути внутрішні операційні та управлінські процеси щодо підготовки документів для проведення державної ветеринарно-санітарної експертизи ГМО, що містяться в кормах, кормових добавках та ветеринарних препаратах;
3. Передбачити в планах необхідні матеріальні та фінансові ресурси, в залежності від потреб підприємства на виконання вимог наказу.

VI. Оцінка виконання вимог регуляторного акта залежно від ресурсів, якими розпоряджаються органи виконавчої влади чи органи місцевого самоврядування, фізичні та юридичні особи, які повинні проваджувати або виконувати ці вимоги

Органи державної влади, зокрема, Держпродспоживслужба, уповноважені державні установи: Державний науково-дослідний інститут ветеринарних препаратів і кормових добавок та Державний науково-контрольний інституту біотехнології і штамів мікроорганізмів, при введенні в дію запропонованого проекту регуляторного акту не понесуть додаткових витрат коштів державного бюджету, а також витрат на контроль його виконання.

VII. Обґрунтування запропонованого строку дії регуляторного акта

Враховуючи безперервність функціонування галузі ветеринарної медицини та скотарства, наказ доцільно запроваджувати на необмежений термін, його дія буде постійною та буде залежати від змін у законодавстві.

Зміна строку дії наказу можлива в разі зміни міжнародно-правових актів, рекомендацій відповідних міжнародних організацій чи законодавчих актів України вищої юридичної сили, на виконання яких розроблений цей проект наказу.

Термін набрання чинності регуляторним актом – відповідно до законодавства після його офіційного оприлюднення.

VIII. Визначення показників результативності дії регуляторного акта

Прогнозні значення показників результативності порядку будуть встановлюватися після набрання чинності проекту наказу.

Прогнозними значеннями показників результативності дії регуляторного акта є:

1. Розмір надходжень до державного та місцевих бюджетів і державних цільових фондів, пов'язаних із дією акта – прямих надходжень до державного бюджету не передбачається.

2. Кількість суб'єктів господарювання та/або фізичних осіб, на яких поширюється дія акта – 7506 суб'єктів господарювання діяльність яких пов'язана з виготовленням, імпортом та реалізацією кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів.

3. Рівень поінформованості суб'єктів господарювання та/або фізичних осіб з основними положеннями регуляторного акта – високий, оскільки повідомлення про оприлюднення, проект наказу та аналіз регуляторного впливу акта розміщено на офіційному веб-сайті Держпродспоживслужби (<http://www.consumer.gov.ua>) розділ “Діяльність”, підрозділ “Обговорення проектів документів” та на офіційному веб-порталі Міністерства аграрної політики та продовольства України (<http://www.minagro.gov.ua>, розділ “Регуляторна політика”).

4. Час, що необхідно буде витратити суб'єктам господарювання та/або фізичним особам, для виконання вимог акта – разово орієнтовно 6 годин для відповідальних працівників на ознайомлення із новим порядком, а також для проведення навчання персоналу, в залежності від рівня попередньої підготовки, орієнтовно до 12 годин. Час, витрачений в даному випадку, має обліковуватись в межах норм часу, що витрачається на виконання безпосередніх фахових обов'язків.

IX. Визначення заходів, за допомогою яких здійснюватиметься відстеження результативності дії регуляторного акта

Відстеження результативності регуляторного акта буде здійснюватися Держпродспоживслужбою шляхом обробки статистичної звітності.

Базове відстеження результативності зазначеного регуляторного акта буде здійснюватися до набрання ним чинності шляхом збору пропозицій і зауважень та їх аналізу.

Повторне відстеження результативності буде здійснене через рік після набрання чинності зазначеним регуляторним актом.

Періодичне відстеження результативності буде здійснюватися шляхом аналізу статистичних даних щорічно, починаючи з дня закінчення заходів з повторного відстеження результатів виконання наказу.

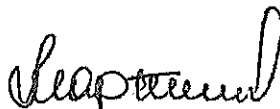
Метод проведення відстеження результативності – статистичний.

Вид даних, за допомогою яких здійснюватиметься відстеження результативності – статистичні.

Для відстеження результативності будуть використовуватися дані, отримані за результатами перевірок, проведених структурними підрозділами Держпродспоживслужби та її територіальними органами.

У разі виявлення нерегульованих та проблемних питань шляхом проведення аналізу показників результативності дії цього акта, до регуляторного акта будуть внесені відповідні зміни.

**Перший заступник Міністра
аграрної політики та
продовольства України**



Максим МАРТИНЮК

ЗАТВЕРДЖУЮ

Державний заступник Міністра аграрної політики

та продовольства України

Максим МАРТИНЮК

2017 рік



Зміни

до Плану діяльності Міністерства аграрної політики та продовольства України з підготовки проектів регуляторних актів на 2017 рік

Доповнити План діяльності Міністерства аграрної політики та продовольства України з підготовки проектів регуляторних актів на 2017 рік, затверджений Першим заступником Міністра від 14 грудня 2016 року.

№ з/п	Назва проекту регуляторного акта (наказ)	Обґрунтування необхідності прийняття проекту регуляторного акта	Структурні підрозділи Мінатрополітики та ЦОВВ, що відповідальні за розробку проекту регуляторного акту	Строк подання проекту регуляторного акта до Кабінету Міністрів України
-------	--	---	--	--

Проекти наказів Міністерства аграрної політики та продовольства України

Проекту Міністерства аграрної політики та продовольства України "Про затвердження Порядку проведення державної ветеринарно-санітарної експертизи кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, які містять генетично модифіковані організми"	Проекту наказу Міністерства аграрної політики та продовольства України "Про затвердження Порядку проведення державної ветеринарно-санітарної експертизи кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, які містять або виготовлені з ГМО."	Мінагрополітики та Держпродспоживслужба	IV квартал 2017 р.
---	--	---	--------------------

**Повідомлення про оприлюднення
проекту наказу Міністерства аграрної політики та продовольства
України “Про затвердження Порядку проведення державної
ветеринарно-санітарної експертизи кормів, кормових добавок та
ветеринарних препаратів, які містять генетично модифіковані
організми”**

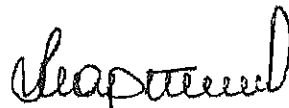
Проект наказу Міністерства аграрної політики та продовольства України “Про затвердження Порядку проведення державної ветеринарно-санітарної експертизи кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, які містять генетично модифіковані організми” (далі – проект наказу) підготовлено на виконання вимог постанови Кабінету Міністрів України від 12 жовтня 2010 року № 919 “Питання забезпечення реалізації статті 7 Закону України “Про державну систему біобезпеки при створенні, випробуванні, транспортуванні та використанні генетично модифікованих організмів”.

Розробником проекту наказу є Міністерство аграрної політики та продовольства України.

Проект наказу, а також аналіз регуляторного впливу оприлюднено на веб-сайті Міністерства аграрної політики та продовольства України (www.minagro.gov.ua, розділ – Регуляторна політика) та веб-сайті Державної служби України з питань безпечності харчових продуктів та захисту споживачів (www.consumer.gov.ua, розділ – Обговорення документів).

Зауваження та пропозиції від фізичних та юридичних осіб приймаються протягом місяця з дня оприлюднення проекту наказу на поштову та/або електронні адреси: Міністерства аграрної політики та продовольства України (вул. Хрещатик, 24, м. Київ, 01001, www.minagro.gov.ua); Державної служби України з питань безпечності харчових продуктів та захисту споживачів (вул. Б. Грінченка, 1, м. Київ, 01001, licenzia@vet.gov.ua); Державної регуляторної служби України (вул. Арсенальна, 9/11, м. Київ, 01011, inform@dkrp.gov.ua).

Перший заступник Міністра



Максим МАРТИНЮК

Проекти Законів України

Про внесення змін до деяких законодавчих актів щодо удосконалення механізмів збереження ґрунтів та екологічного стимулювання відтворення їх родючості	Проект закону розроблено з метою прийняття консолідованого нормативно-правового акта, який містить всі необхідні положення і норми, що регулюють правові взаємовідносини у сфері охорони земель, збереження ґрунтів та відтворення їх родючості.	Мінагрополітики	IV квартал
---	--	-----------------	------------

ЗАТВЕРДЖУЮ

Перший заступник Міністра аграрної політики та продовольства України
 М.П. Мартинюк
 «___» _____ 2017 рік

Зміни

до Плану діяльності Міністерства аграрної політики та продовольства України з підготовки проектів регуляторних актів на 2017 рік

№ з/п	Назва проекту регуляторного акта (наказ)	Обґрунтування необхідності прийняття проекту регуляторного акта	Структурні підрозділи Мінагрополітики та ЦООВ, що відповідальні за розробку проекту регуляторного акта	Строк подання проекту регуляторного акта до Міністерства юстиції України
Проекти наказів Мінагрополітики України				
1	Проекту наказу Міністерства аграрної політики та продовольства України "Про затвердження Порядку проведення державної ветеринарно-санітарної експертизи кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, які містять генетично модифіковані організми"	Проекту наказу Міністерства аграрної політики та продовольства України "Про затвердження Порядку проведення державної ветеринарно-санітарної експертизи кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, які містять генетично модифіковані організми" розроблено з метою повного нормативно-правового забезпечення процедури державної реєстрації кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, які містять або виготовлені з ГМО.	Мінагрополітики та Держпродспоживслужба	IV квартал 2017 р.



**МІНІСТЕРСТВО АГРАРНОЇ ПОЛІТИКИ
ТА ПРОДОВОЛЬСТВА УКРАЇНИ**

Проекти наказів

Дата оприлюднення	Назва нормативно-правового акту	Додатки
10.11.2017	Проект наказу Міністерства аграрної політики та продовольства України "Про затвердження форми протоколу про порушення закону України "Про державний контроль за дотриманням законодавства про харчові продукти, корми, побічні продукти тваринного походження, здоров'я та благополуччя тварин", проекту тваринного законодавства про харчові продукти та корми"	<p>ПРОТОКОЛ ПРОВЕДЕННЯ ПРОВЕРКИ</p> <p>ПОЯСНОВАЛЬНА ЗАПИСКА</p> <p>АНАЛІЗ РЕГУЛЯТОРНОГО ВПЛИВУ</p>
10.11.2017	Проект наказу Міністерства аграрної політики та продовольства України "Про затвердження форми протоколу про порушення закону України "Про державний контроль за дотриманням законодавства про харчові продукти, корми, побічні продукти тваринного походження, здоров'я та благополуччя тварин", проекту тваринного законодавства про харчові продукти та корми"	<p>Повідомлення про оприлюднення</p> <p>Пояснювальна записка</p> <p>Аналіз регуляторного впливу</p>
27.10.2017	Проект наказу Міністерства аграрної політики та продовольства України "Про внесення змін до деяких наказів"	<p>Повідомлення про оприлюднення</p> <p>Пояснювальна записка</p> <p>Аналіз регуляторного впливу</p>
20.10.2017	Проект наказу Міністерства аграрної політики та продовольства України "Про затвердження Порядку ідентифікації та реєстрації осіб і міс"	<p>Повідомлення про оприлюднення</p> <p>Пояснювальна записка</p> <p>Аналіз регуляторного впливу</p>

Версія для друку 18.07.2015 13:34

продуктів тваринного походження»

01.02.2017

Повідомлення про оприлюднення проекту наказу Міністерства аграрної політики та продовольства України «Про затвердження форми протоколу про порушення Закону України «Про державний контроль за дотриманням законодавства про харчові продукти, корми, побічні продукти тваринного походження, здоров'я та благополуччя тварин», законодавства про харчові продукти та корми»

Проект наказу Міністерства аграрної політики та продовольства України «Про затвердження форми протоколу про порушення Закону України «Про державний контроль за дотриманням законодавства про харчові продукти, корми, побічні продукти тваринного походження, здоров'я та благополуччя тварин», законодавства про харчові продукти та корми»

Аналіз регуляторного впливу до проекту наказу Міністерства аграрної політики та продовольства України «Про затвердження форми протоколу про порушення Закону України «Про державний контроль за дотриманням законодавства про харчові продукти, корми, побічні продукти тваринного походження, здоров'я та благополуччя тварин», законодавства про харчові продукти та корми»

28.07.2017

Повідомлення про оприлюднення проекту наказу Міністерства аграрної політики та продовольства України «Про затвердження Порядку проведення державної ветеринарно-санітарної експертизи кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, які містять генетично модифіковані організми»
Проект наказу Міністерства аграрної політики та продовольства України «Про затвердження Порядку проведення державної ветеринарно-санітарної експертизи кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, які містять генетично модифіковані організми»
Повідомлення про оприлюднення проекту наказу Міністерства аграрної політики та продовольства України «Про затвердження Порядку проведення державної ветеринарно-санітарної експертизи кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, які містять генетично модифіковані організми»
Проект наказу Міністерства аграрної політики та продовольства України «Про затвердження Порядку проведення державної ветеринарно-санітарної експертизи кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, які містять генетично модифіковані організми»

10.07.2017

Повідомлення про оприлюднення проекту наказу Міністерства аграрної політики та продовольства України «Про затвердження Спеціальних гігієнічних вимог при виробництві та обігу харчових продуктів тваринного походження»
Проект Наказу Міністерства аграрної політики та продовольства України «Про затвердження спеціальних гігієнічних вимог для харчових продуктів тваринного походження»
Додаток 1 до Спеціальних вимог гігієни для харчових продуктів тваринного походження
Додаток 2 до Спеціальних вимог гігієни для харчових продуктів тваринного походження
Спеціальні гігієнічні вимоги для харчових продуктів тваринного походження: Зразок документації, який повинен супроводжувати сировину, призначену для виробництва желатину або коллагену
Додаток 2 до Спеціальних вимог гігієни для харчових продуктів тваринного походження: Зразок ідентифікаційної позначки, що наноситься на продукт тваринного походження
Аналіз регуляторного впливу проекту наказу Міністерства аграрної політики та продовольства України «Про затвердження Спеціальних гігієнічних вимог при виробництві та обігу харчових продуктів тваринного походження»