

ДЕРЖАВНА СЛУЖБА
УКРАЇНИ З ПИТАНЬ
БЕЗПЕЧНОСТІ ХАРЧОВИХ
ПРОДУКТІВ ТА ЗАХИСТУ
СПОЖИВАЧІВ

Держпродспоживслужба
вул. Б. Грінченка, 1, м. Київ, 01001
тел. 279-12-70, факс 279-48-83
web: www.consumer.gov.ua
код ЄДРПОУ 39924774
e-mail: info@consumer.gov.ua



STATE SERVICE OF
UKRAINE ON FOOD SAFETY
AND CONSUMER
PROTECTION
SSUFSCP

1, B.Hrinchenko str., Kyiv 01001
tel. +38(044)279-12-70
fax +38(044)279-48-83
web: www.consumer.gov.ua
e-mail: info@consumer.gov.ua

28.12.2017 № 602-1121-16/16319

На № _____ від _____

Державна регуляторна служба
України

Щодо погодження проекту наказу

Державна служба України з питань безпечності харчових продуктів та захисту споживачів надсилає доопрацьований з урахуванням зауважень Державної регуляторної служби України 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” для його погодження.

Додаток: проект на 23 арк. в 1 прим.

Перший заступник Голови

Андрій ЖУК

Лук'янець Л.П.
2784447

Державна регуляторна служба України
№ 14868/0/19-17 від 29.12.2017





МІНІСТЕРСТВО АГРАРНОЇ ПОЛІТИКИ ТА ПРОДОВОЛЬСТВА УКРАЇНИ

НАКАЗ

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

(Фартич)

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) під час їх державної реєстрації в Україні.

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 контрольний інститут ветеринарних препаратів та кормових добавок і Державний науково-контрольний інститут біотехнології і штамів мікроорганізмів.

реєстраційне досьє – комплект документів, що подається заявником або його представником для державної реєстрації, перереєстрації, внесення змін, на підставі яких можна зробити обґрутований висновок щодо його ефективності, безпеки та якості.

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) в заявлі, яка подається до Держпродспоживслужби з метою їх державної реєстрації в Україні відповідно до форми затвердженої, наказом Державного комітету ветеринарної медицини України від 14.07.2008 року № 133, додатково зазначас:

загальноприйняті 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;

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

інформацію про місце, де проводилася розробка, виробництво та випробування кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, що містять ГМО; короткий зміст проведених досліджень по безпечності.

2. Роботи з проведення державної ветеринарно-санітарної експертизи кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, які містять ГМО, за дорученням Держпродспоживслужби здійснюють уповноважені установи.

3. Для проведення державної ветеринарно-санітарної експертизи кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, що містять ГМО, заявник до реєстраційного досьє, яке сформоване відповідно до Переліку матеріалів реєстраційного досьє та порядку його формування, затвердженого наказом Державного комітету ветеринарної медицини України від 14.07.2008 року № 133, окремим розділом додас інформаційні дані щодо ГМО (ліній генетично модифікованих організмів), які необхідні для аналізу.

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

5. 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 заявитиком 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 агенту, взятого за основу, яка містить діаграму або опис процесу виробництва біологічного агенту, 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) загальноприйняту назву, таксономічний статус та характеристику організму-реципієнта, а також загальноприйняту 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 безпечное 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 агента:

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 навколошнє середовище і стійкість регульованих біологічних агентів, а також ризики, пов'язані з розповсюдженням у навколошньому середовищі, географічний розподіл, рекомендований рівень біобезпеки та стійкість в навколошньому середовищі.

6. Після проведення уповноваженою установою аналізу інформаційних даних та результатів досліджень, отриманих під час реєстраційних випробувань кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, які містять генетично модифіковані організми, проводиться оцінка ризику небезпеки об'єктів реєстрації для життя і здоров'я людей чи тварин або навколошнього середовища.

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

найменування або прізвище, ім'я та по батькові заявитика, його адреса реєстрації або адреса реєстрації місця проживання, телефон, телеконськ і електронна адреса, для заявитика 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, телеконськ

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.

8. Уповноважена установа проводить одночасно державну експертизу реєстраційного досьє та державну ветеринарно-санітарну експертизу кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, що містять ГМО, протягом 90 календарних днів з дати подачі заяви та реєстраційного досьє, та подає висновок державної ветеринарно-санітарної експертизи Держпродспоживслужбі.

Голова Державної служби України
з питань безпечності харчових
продуктів та захисту споживачів

Володимир ЛАПА

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) міститься посилання на особливості реєстрації кормів, корових 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 досьє 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 неврегульованим. 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 зазначененої 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 безпечності 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

Мартинюк

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 безпечної 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 використання сучасних кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, серед них – корми, кормові добавки та ветеринарні препарати, які містять генетично модифіковані організми (далі – ГМО). Дані новітні розробки біотехнології ветеринарної медицини використовуються в США та країнах ЕС, що дозволяє безпечно та ефективно захищати тварин та птицю від інфекційних захворювань та запобігати їх поширенню. У птахівництві, наприклад, вакцинація курчат за допомогою сучасних векторних вакцин вже в добовому віці або методом IN OVO захищає птицю проти таких захворювань, як хвороба Ньюкасла та грип птиці протягом всього періоду вирощування без додаткової ревакцинації. В цьому полягає потреба використання та доступу даних технологій для виробників галузі тваринництва та птахівництва, а також для забезпечення продовольчої безпеки країни в цілому. На жаль в Україні на даний час державна реєстрація ветеринарних препаратів (у т.ч. вакцин), що містять ГМО фактично заблокована через прогалини в профільному законодавстві. У Законі України від 31.05.2007 р., № 1103-В “Про державну систему біобезпеки при створенні, випробуванні, транспортуванні та використанні генетично модифікованих організмів” (далі – Закон про біобезпеку) міститься 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 14.07.200 № 133 “Про затвердження форм заяв, текстової інформації на пакуванні (маркування), переліку матеріалів реєстраційного досьє та порядку його формування”.

Наразі питання державної реєстрації кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів з ГМО залишається неврегульованим. У зв'язку з цим, на є ризик виникнення загострення епізоотичної ситуації в країні у зв'язку з неможливістю імпорту кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів. 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. Це дозволить забезпечити тваринницьку галузь України кормами, кормовими добавками та ветеринарними препаратами належної якості, підвищить стабільність епізоотичної ситуації.

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

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

ІІ. Цілі державного регулювання

Проект наказу підготовлено з метою врегулювання питання проведення державної ветеринарно-санітарної експертизи кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, які містять генетично модифіковані організми та для

новного нормативно-правового забезпечення процедури державної реєстрації кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів, які містять або виготовлені з ГМО. Затвердження даного Порядку дасть можливість доступу на ринку України сучасних ветеринарних препаратів, їх використання в галузі сільськогосподарства та тваринництва і, як наслідок, кращий контроль за епізоотичною ситуацією по основних інфекційних захворюваннях та краще забезпечення продовольчої безпеки України.

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;

2. Оцінка вибраних альтернативних способів досягнення цілей

Оцінка впливу на сферу інтересів держави

Вид альтернативи	Вигоди	Витрати
Залишення існюючої ситуації без змін	Відсутні.	- відсутність доступу сучасних ветеринарних препаратів на ринку України; - підвищення ризиків поширення основних

		інфекційних хвороб сільськогосподарських тварин та птиці та можливі ризики продовольчої безпеки України; - погіршення іміджу на міжнародній арені щодо не відповідності процедури реєстрації міжнародним стандартам
Прийняття запропонованого проекту наказу	Прийняття проекту наказу надасть можливість реєстрації та доступу на ринку України сучасних ветеринарних препаратів. Це допоможе краще контролювати епізоотичну ситуацію та більш ефективно вирішувати питання продовольчої безпеки України. Покращить імідж держави на міжнародній арені	Відсутні

Оцінка на сферу інтересів громадян – не поширюється

Оцінка на сферу інтересів суб'єктів господарювання

Показник	Великі	Середні	Малі	Мікро	Разом
Кількість суб'єктів господарювання, що підпадають під дію регулювання, одиниць	15	20	–	–	35
Питома вага групи у загальній кількості, відсотків	43	57	–	–	100

(Основними виробниками продукції, яка підпадає під дію наказу є великі міжнародні та середні компанії, які переважно займаються імпортом продукції в Україну

Вид альтернативи	Вигоди	Витрати
Залишення існуючої	Відсутні.	Фактична зупинка ділової активності міжнародних

ситуації без змін		компаній у зв'язку з неможливістю реєстрації ветеринарних препаратів, кормів та кормових добавок, які містять генетично модифіковані організми. Призведе до значних можливих втрат прибутків та, відповідно, не сплачених податків. Відсутній доступ у виробників галузі тваринництва та птахівництва до сучасних ветеринарних препаратів, що підвишує їхні ризики в профілактиці основних інфекційних захворювань тварин, а також спричиняє значні економічні збитки при поширенні захворювань.
Прийняття запропонованого проекту наказу	Забезпечення розвитку міжнародних компаній та надходження інвестицій. Надання можливості виробникам галузі тваринництва та птахівництва використовувати сучасні ветеринарні препарати для забезпечення профілактики основних інфекційних захворювань та знизити ризики можливих збитків, що ними спричиняються	Витрати можливі для тих суб'єктів, які будуть подавати документи на проведення державної ветеринарно-санітарної експертизи, єдиний розмір збору за таку адміністративну послугу за розрахунками уповноважених установ становить 200 грн.

Вид альтернативи	Вигоди	Витрати
Альтернатива 1	Відсутні	Блокування діяльності міжнародних компаній,

		втрата можливої фінансової вигоди підприємств, що в свою чергу призведе до зменшення надходження коштів до державного бюджету
Альтернатива 2	Забезпечення надходження кормів, кормових добавок та ветеринарних препаратів на підприємства, підвищення конкурентоспроможності галузі тваринництва шляхом використання інноваційних продуктів, забезпечення надходження інвестицій в державу, збільшення обсягів надходження коштів до державного бюджету через збільшення розмірів сплачених податків, покращення іміджу держави на міжнародному рівні	

IV. Вибір найбільш оптимального альтернативного способу досягнення цілей.

Рейтинг результативності (досягнення цілей під час вирішення проблем)	Бал результативності (за чотирибалльною 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.

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 зазначененої продукції виробленої, з ГМО, та відповідного державного контролю.	Не передбачаються.	Проблема вирішена.

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 забезпеченням умов для здійснення державної реєстрації зазначененої 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.

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 при введенні в дію запропонованого проекту регуляторного акту не понесуть додаткових витрат коштів державного бюджету, а також витрат на контроль його виконання. Уповноважені державні установи: Державний науково-дослідний контрольний інститут ветеринарних препаратів і кормових добавок та Державний науково-контрольний інституту біотехнології і штамів мікроорганізмів покриють затрати за рахунок вартості адміністративної послуги.

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 пільгових 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 – 35 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 30 хвилин для відповідальних працівників на ознайомлення із новим порядком.

Час для збору документів – 30 днів.

Оплата праці : 30 днів = 240 год Х 19,34 грн = 4641,6 грн.

Витрати на матеріали – 100 грн.

З кількісні показники:

Кількість компаній, які звернулись за реєстрацією препаратів – 5

Кількість імпортерів – 10

Кількість вітчизняних виробників – 5

Кількість зареєстрованих препаратів – 25

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

Відстеження результативності регуляторного акта буде здійснюватися Держпродспоживслужбою шляхом обробки статистичної звітності, наданої уповноваженими установами.

Базове відстеження результативності зазначеного регуляторного акта буде здійснюватися через рік після набрання ним чинності.

Повторне відстеження результативності буде здійснене через 2 роки після набрання чинності зазначеним регуляторним актом.

Періодичне відстеження результативності буде здійснюватися шляхом аналізу статистичних даних один раз на 3 роки починаючи з дня закінчення заходів з повторного відстеження результатів виконання наказу.

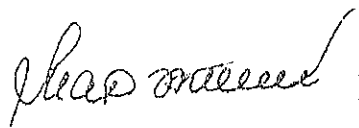
Метод проведення відстеження результативності – статистичний.

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

Для відстеження результативності будуть використовуватися дані Держпродспоживслужби.

У разі виявлення неврегульованих 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