

**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

09.07.2018 № 602-111-15/4796

На № _____ від _____

**Державна регуляторна служба
України**

Про погодження проекту наказу

На виконання частини четвертої статті 21 Закону України "Про державний контроль за дотриманням законодавства про харчові продукти, корми, побічні продукти тваринного походження, здоров'я та благополуччя тварин" та розпорядження Кабінету Міністрів України від 24 лютого 2016 року № 228 "Про схвалення Всеохоплюючої стратегії імплементації Глави IV (Санітарні та фітосанітарні заходи) Розділу IV "Торгівля і питання, пов'язані з торгівлею" Угоди про асоціацію між Україною, з однієї сторони, та Європейським Союзом, Європейським Співтовариством з атомної енергії і їхніми державами-членами, з іншої сторони" Міністерством аграрної політики та продовольства України розроблено проект наказу "Про затвердження Методів відбору зразків для визначення максимально допустимих рівнів мікотоксинів у харчових продуктах для цілей державного контролю" (далі – проект наказу).

Просимо погодити зазначений вище проект наказу в п'ятиденний строк.

- Додатки: 1. Проект наказу на 54 арк. в 1 прим.
2. Пояснювальна записка на 3 арк. в 1 прим.
3. Аналіз регуляторного впливу на 20 арк. в 1 прим.
4. Повідомлення про оприлюднення на 1 арк. в 1 прим.

Голова

Володимир ЛАНА



МІНІСТЕРСТВО АГРАРНОЇ ПОЛІТИКИ ТА ПРОДОВОЛЬСТВА УКРАЇНИ

Н А К А З

Київ

№ _____

Про затвердження Методів відбору зразків для визначення максимально допустимих рівнів мікотоксинів у харчових продуктах для цілей державного контролю

На виконання частини четвертої статті 21 Закону України "Про державний контроль за дотриманням законодавства про харчові продукти, корми, побічні продукти тваринного походження, здоров'я та благополуччя тварин", розпорядження Кабінету Міністрів України від 24 лютого 2016 року № 228 "Про схвалення Всеохоплюючої стратегії імплементації Глави IV (Санітарні та фітосанітарні заходи) Розділу IV "Торгівля і питання, пов'язані з торгівлею" Угоди про асоціацію між Україною, з однієї сторони, та Європейським Союзом, Європейським Співтовариством з атомної енергії і їхніми державами-членами, з іншої сторони",

НАКАЗУЮ:

1. Затвердити Методи відбору зразків для визначення максимально допустимих рівнів мікотоксинів у харчових продуктах для цілей державного контролю, що додаються.

2. Департаменту аграрної політики та сільського господарства забезпечити у встановленому порядку подання цього наказу на державну реєстрацію до Міністерства юстиції України

3. Цей наказ набирає чинності через три місяці з дня його офіційного опублікування.

4. Контроль за виконанням цього наказу залишаю за собою.

Перший заступник Міністра



М. Мартинюк

ЗАТВЕРДЖЕНО

Наказ Міністерства аграрної політики
та продовольства України

№ _____

Методи

**відбору зразків для визначення максимально допустимих рівнів
мікотоксинів у харчових продуктах для цілей державного контролю**

I. Загальні положення

1. Ці Методи відбору зразків для визначення максимально допустимих рівнів мікотоксинів у харчових продуктах для цілей державного контролю (далі – Методи відбору) розроблені відповідно до законів України "Про основні принципи та вимоги до безпечності та якості харчових продуктів", "Про державний контроль за дотриманням законодавства про харчові продукти, корми, побічні продукти тваринного походження, здоров'я та благополуччя тварин", розпорядження Кабінету Міністрів України від 24 лютого 2016 року № 228 "Про схвалення Всеохоплюючої стратегії імплементації Глави IV

"Торгівля і питання, пов'язані з торгівлею" Угоди про асоціацію між Україною, з однієї сторони, та Європейським Союзом, Європейським Співтовариством з атомної енергії і їхніми державами-членами, з іншої сторони" з урахуванням вимог Регламенту Європейського Парламенту та Ради (ЄС) № 401/2006 від 23 лютого 2006 року, яким встановлюються методи відбору зразків та їх дослідження з метою здійснення офіційного контролю за максимально допустимими рівнями мікотоксинів у харчових продуктах.

2. Ці Методи відбору встановлюють процедури, за якими відбираються зразки харчових продуктів для лабораторних досліджень (випробувань) на вміст мікотоксинів.

3. У Методах відбору терміни вживаються у таких значеннях:

лабораторний зразок – призначений для лабораторного дослідження (випробування) зразок, довільно виділений з об'єднаного зразка, або цілий об'єднаний зразок, якщо згідно з цими Методами відбору він не підлягає поділу на кілька лабораторних зразків;

об'єднаний зразок – це комбінована загальна кількість всіх точкових зразків, відібраних з партії або частини партії; об'єднані зразки вважаються репрезентативними для партій або частини партій, з яких вони були взяті;

партія – будь-яка визначена оператором ринку кількість харчового продукту з однаковою назвою, властивостями, та/або маркуванням, який вироблений за визначений цим оператором період часу за однакових умов виробництва на одній і тій самій потужності;

точковий зразок – певна кількість матеріалу, довільно відібраного з одного місця партії або частини партії;

частина партії – фізично відокремлена та ідентифікована частина визначеної партії, щодо якої застосовується відповідний метод відбору зразків.

Інші терміни вживаються у значеннях, наведених у законах України "Про основні принципи та вимоги до безпечності та якості харчових продуктів" та "Про державний контроль за дотриманням законодавства про харчові продукти та корми, побічні продукти тваринного походження, здоров'я та благополуччя тварин".

4. Методи відбору є обов'язковими для:

державних інспекторів Держпродспоживслужби;

акредитованих лабораторій;

операторів ринку з виробництва та/або обігу харчових продуктів.

5. Зразки для визначення максимально допустимих рівнів мікотоксинів у харчових продуктах для цілей державного контролю повинні відбиратися відповідно до вимог, встановлених у розділах II–XV цих Методів відбору.

6. Під час відбору зразків необхідно вживати заходів, щоб уникнути будь-яких змін, які могли б вплинути на:

вміст максимально допустимих рівнів мікотоксинів у харчових продуктах та негативно позначитися на результатах лабораторних досліджень (випробовувань) або зробити об'єднаний зразок нерепрезентативним;

безпеку харчових продуктів партій, від яких відбирають зразки.

Також мають вживатися запобіжні заходи, необхідні для забезпечення безпеки осіб, які відбирають зразки.

7. Кожний лабораторний зразок поміщають в чистий інертний контейнер, який забезпечує належний захист від забруднення (контамінації), впливу на склад зразка та пошкодження під час транспортування. Потрібно забезпечити

усі необхідні умови та запобіжні заходи для унеможливлення змін у складі зразка під час його зберігання та/або транспортування.

8. Відбір зразків оформляється актом відбору зразків (кожний зразок, відібраний для цілей державного контролю, підлягає реєстрації із зазначенням дати і місця відбору зразків). Зразки опечатуються в місці відбору зразка, на упаковку обов'язково наноситься ідентифікаційний код, який відповідає ідентифікаційному коду акта відбору зразків і дає змогу чітко ідентифікувати партію або частину партії харчових продуктів, від яких було відібрано зразки.

II. Процедури відбору зразків харчових продуктів

1. Зразки відбираються окремо від кожної партії, яка підлягає державному контролю. Для визначення вмісту різних видів мікотоксинів, що вимагає використання різних методів відбору зразків, у разі потреби партія розділяється на частини партії, від кожної з яких відповідні зразки відбираються окремо.

2. Відбір точкових зразків здійснюється з різних місць, розподілених максимально рівномірно по всій партії або частині партії, крім випадків, коли це неможливо з певних причин. Про причини відхилення від процедури відбору зразків зазначається в акті відбору зразків.

3. Об'єднаний зразок утворюється шляхом об'єднання точкових зразків та їх ретельного перемішування.

4. Однорідний (гомогенізований) об'єднаний зразок розділяється на два лабораторні зразки (крім випадків, коли це неможливо здійснити через недостатню кількість відповідного матеріалу або внаслідок того, що харчові продукти є швидкопсувними), один з яких направляється для проведення основного лабораторного дослідження (випробування), а другий вручається

оператору ринку і зберігається ним на випадок проведення арбітражного лабораторного дослідження (випробування).

5. Для різних видів харчових продуктів, у тому числі тих, що реалізуються насипом, контейнерами або у габаритній транспортній упаковці (мішки, коробки тощо), або роздрібній упаковці, ці Методи відбору застосовуються однаково.

Частота відбору точкових зразків від партій, які реалізуються окремими упаковками, наприклад мішками, коробками або в роздрібній упаковці, за винятком випадків передбачених у розділах III–XV цих Методів відбору, може бути орієнтовно визначена за такою формулою:

$$\text{частота відбору (SF) } n = \frac{\text{масу партії} \times \text{масу точкового зразка}}{\text{масу об'єданого зразка} \times \text{масу роздрібно}} \\ \text{(індивідуальної) упаковки}$$

де, маса визначається в кг;

частота відбору (SF) – кожен n-й мішок або упаковка, від яких має бути відібрано точковий зразок (десятинні цифри повинні бути округлені до найближчого цілого числа). Наприклад, якщо маса партії становить 100 т, маса точкового та об'єданого зразка відповідно – 200 г і 20 кг, і маса нетто роздрібної упаковки – 30 кг, то значення n, розраховане згідно з вказаною вище формулою, дорівнює 33,3. Отже, відбір точкового зразка здійснюється з кожної тридцять третьої упаковки.

III. Методи відбору зразків зерна та зернових продуктів

1. Метод відбору зразків застосовується для визначення рівня афлатоксину В₁, загальної кількості афлатоксинів, а також охратоксину А і мікотоксинів виду *Fusarium* у зерні та зернових продуктах.

2. Маса точкового зразка становить близько 100 г, якщо в цьому розділі не зазначено інше.

3. У випадку партій, де пакування має роздрібну упаковку, маса точкового зразка залежить від маси роздрібної упаковки.

Якщо маса окремої роздрібної упаковки перевищує 100 г, маса об'єданого зразка повинна становити більше 10 кг, у такому разі від кожної роздрібної упаковки відбирають по 100 г в якості точкового зразка (таке можна робити під час відбору зразка або при надходженні його до лабораторії).

Якщо використання такого методу відбору призводить до неприйнятних для оператора ринку наслідків комерційного характеру через порушення цілісності партії (у зв'язку з особливостями виду упаковки, способу транспортування тощо), допускається використання альтернативного методу відбору зразків за умови, що він забезпечує репрезентативність об'єданого зразка та буде детально описаним в акті відбору зразків. Наприклад, у разі, коли цінний продукт продається в роздрібній упаковці по 500 г або 1 кг, об'єднаний зразок можна отримати шляхом об'єднання кількох точкових зразків за кількістю менших, ніж вказано в таблицях 1 та 2 цього розділу, за умови, що маса об'єданого зразка буде дорівнювати масі об'єданого зразка, зазначеній в таблицях 1 та 2 цього розділу.

Якщо роздрібне пакування менше 100 г, але різниця невелика, за точковий зразок можна вважати одне роздрібне пакування, а маса об'єданого зразка буде менше 10 кг. Якщо маса роздрібної упаковки більше 100 г, один точковий зразок повинен складатися з двох або більше роздрібних упаковок, щоб отримати масу, найближчу до 100 г.

4. Відбір зразків зерна та зернових продуктів, у залежності від маси партії, наведений у таблиці 1.

Таблиця 1

**Розподіл партій
на частини партії в залежності від маси партії**

Маса партії, т	Маса частини партії або кількість частин партії	Кількість точкових зразків	Маса об'єднаного зразка, кг
> 300 і < 1 500	3 частини партії	100	10
≥ 50 і ≤ 300	100 т	100	10
< 50	– без поділу на частини партії	3–100 (*)	1–10
(*) Залежить від маси партії та визначається відповідно до таблиці 2 цього розділу			

5. Партії, маса яких більше або дорівнює 50 т, розділяють на частини партії (за умови, що частину партії можна відокремити фізично) відповідно до таблиці 1 цього розділу. При цьому враховується, що:

маса частин партії не може перевищувати показники, зазначені в таблиці 1, більше як на 20 відсотків;

якщо партію неможливо фізично розділити на частини партії, з такої партії відбирається не менше 100 точкових зразків. Для партій більше 500 т кількість точкових зразків визначається відповідно до пункту 3 розділу XIV цих Методів відбору;

від кожної частини партії зразки відбирають окремо;

кількість точкових зразків має бути 100, а маса об'єднаного зразка дорівнювати 10 кг.

Якщо використання такого методу відбору призводить до неприйнятних для оператора ринку наслідків комерційного характеру через порушення цілісності партії (у зв'язку з особливостями виду упаковки, способу транспортування тощо), допускається використання альтернативного методу

відбору зразків за умови, що він забезпечує репрезентативність об'єднаного зразка та буде детально описаним в акті відбору зразків. Наприклад, великі партії зерна, що зберігаються на складах або в баштах, силосах (відбір зразків таких партій здійснюється відповідно до положень, визначених у розділі XIV цих Методів відбору).

6. Для партій зерна та зернових продуктів менше 50 т кількість точкових зразків має бути від 10 до 100, в залежності від маси партії, а маса об'єднаного зразка повинна становити від 1 до 10 кг. Для дуже малих партій (менше 0,5 т) може відбиратись менша кількість точкових зразків. У такому випадку об'єднаний зразок, який є сумою всіх точкових зразків, повинен мати масу мінімум 1 кг.

7. Кількість точкових зразків, які необхідно відібрати від партії або частин партії зерна та зернових продуктів, визначається відповідно до таблиці 2.

Таблиця 2

**Кількість точкових зразків,
які необхідно відібрати від партії або частин партії**

Маса партії або частин партії, т	Кількість точкових зразків	Маса об'єднаного зразка, кг
1	2	3
$\leq 0,05$	3	1
$> 0,05 - \leq 0,5$	5	1
$> 0,5 - \leq 1$	10	1
$> 1 - \leq 3$	20	2
$> 3 - \leq 10$	40	4
$> 10 - \leq 20$	60	6
$> 20 - \leq 50$	100	10

8. Якщо на стадії роздрібної торгівлі не можливо здійснити відбір зразків відповідно до положень, визначених в цьому розділі, застосовується альтернативний метод відбору зразків за умови, що він забезпечує достатню

репрезентативність об'єданого зразка партії, з якої здійснюється відбір зразків, і детально описаний в акті відбору зразків. У будь-якому випадку маса об'єданого зразка повинна становити не менше 1 кг (якщо частка точкового зразка при відборі є настільки малою, що неможливо отримати об'єднаний зразок масою 1 кг, загальна маса об'єданого зразка може бути меншою 1 кг).

9. Оцінка партії або частин партії за результатами лабораторних досліджень (випробувань) проводиться відповідно до пункту 4 розділу XVI цих Методів відбору.

IV. Методи відбору зразків сухофруктів, сушеного винограду та продуктів з них, крім сушеного інжиру

1. Цей метод відбору зразків застосовується для визначення максимально допустимих рівнів:

афлатоксину В₁ та загальної кількості афлатоксинів у сухофруктах, крім сушеного інжиру;

охратоксину А у сушеному винограді (кишмиш, родзинки тощо).

2. Маса точкового зразка становить близько 100 г, якщо в цьому розділі не зазначено інше.

3. У випадку партій, де пакування має роздрібну упаковку, маса точкового зразка залежить від маси роздрібною упаковки.

Якщо маса окремої роздрібною упаковки перевищує 100 г, маса об'єданого зразка буде більше 10 кг. Якщо маса окремої роздрібною упаковки більше 100 г, тоді від кожного роздрібною пакування необхідно відібрати по 100 г в якості точкового зразка.

Якщо використання такого методу відбору призводить до неприйнятних для оператора ринку наслідків комерційного характеру через порушення цілісності партії (у зв'язку з особливостями виду упаковки, способу транспортування тощо), допускається використання альтернативного методу відбору зразків за умови, що він забезпечує репрезентативність об'єданого зразка та буде детально описаним в акті відбору зразків. Наприклад, у разі, коли цінний продукт продається у роздрібній упаковці по 500 г або 1 кг, об'єднаний зразок можна отримати шляхом об'єднання кількох точкових зразків за кількістю менших, ніж вказано в таблицях 3 та 4 цього розділу, за умови, що маса об'єданого зразка буде дорівнювати необхідній масі об'єданого зразка, зазначеній в таблицях 3 та 4 цього розділу.

Якщо роздрібне пакування менше 100 г, але різниця невелика, за точковий зразок можна вважати одне роздрібне пакування, а маса об'єданого зразка буде становити менше 10 кг. Якщо маса роздрібного пакування більше 100 г, один точковий зразок повинен складатися з двох або більше роздрібних упакувань, щоб отримати масу, найближчу до 100 г.

4. Відбір зразків сухофруктів, сушеного винограду та продуктів з них, крім сушеного інжиру, в залежності від маси партії, наведений у таблиці 3.

Таблиця 3

**Розподіл партій
на частини партії в залежності від маси партії**

Маса партії, г	Маса або кількість частин партії	Кількість точкових зразків	Маса об'єданого зразка, кг
≥ 15	15–30 г	100	10
< 15	–	10–100 (*)	1–10
(*) В залежності від маси партії – див. таблицю 4			

5. Партії, маса яких більше або дорівнює 15 т, розділяють на частини партії (за умови, що частину партії можна відокремити фізично) відповідно до таблиці 3 цього розділу. При цьому враховується, що:

маса частин партії не може перевищувати показники, зазначені в таблиці 4, більше як на 20 відсотків;

від кожної частини партії зразки відбирають окремо;

кількість точкових зразків має бути 100, а маса об'єднаного зразка дорівнювати 10 кг.

Якщо використання такого методу відбору призводить до неприйнятних для оператора ринку наслідків комерційного характеру через порушення цілісності партії (у зв'язку з особливостями виду упаковки, способу транспортування тощо), допускається використання альтернативного методу відбору зразків за умови, що він забезпечує репрезентативність об'єднаного зразка та буде детально описаним в акті відбору зразків.

6. Для партії менше 15 т відбирається від 10 до 100 точкових зразків, у залежності від маси партії, а маса об'єднаного зразка повинна становити від 1 до 10 кг.

7. Кількість точкових зразків, які необхідно відібрати від партії або частин партії сухофруктів, сушеного винограду та продуктів з них, крім сушеного інжиру, визначається відповідно до таблиці 4.

Таблиця 4

**Кількість точкових зразків,
які необхідно відібрати від партії або частин партії**

Маса партії, т	Кількість точкових зразків	Маса об'єднаного зразка, кг
1	2	3
$\leq 0,1$	10	1
$> 0,1 - \leq 0,2$	15	1,5

Продовження таблиці 4

1	2	3
$> 0,2 - \leq 0,5$	20	2
$> 0,5 - \leq 1,0$	30	3
$> 1,0 - \leq 2,0$	40	4
$> 2,0 - \leq 5,0$	60	6
$> 5,0 - \leq 10,0$	80	8
$> 10,0 - \leq 15,0$	100	10

8. Якщо на стадії роздрібної торгівлі не можливо здійснити відбір зразків відповідно до положень, визначених в цьому розділі, застосовується альтернативний метод відбору зразків за умови, що він забезпечує достатню репрезентативність об'єднаного зразка партії, з якої здійснюється відбір зразків, і детально описаний в акті відбору зразків. У будь-якому випадку маса об'єднаного зразка повинна становити не менше 1 кг (якщо частка точкового зразка при відборі є настільки малою, що неможливо отримати об'єднаний зразок масою 1 кг, загальна маса об'єднаного зразка може бути меншою 1 кг).

9. Спеціальні вимоги до відбору зразків для сухофруктів, за винятком сушеного інжиру, які реалізуються у вакуумній упаковці:

1) від партій, маса яких більше або дорівнює 15 т, відбирають не менше 25 точкових зразків, а маса об'єднаного зразка становить 10 кг;

2) від партій, маса яких менше 15 т, відбирають 25 відсотків від кількості точкових зразків, зазначених у таблиці 4, а маса об'єднаного зразка буде відповідати масі партії, від якої відбирають зразки (див. таблицю 4).

10. Оцінка партії або частин партій за результатами лабораторних досліджень (випробувань) проводиться відповідно до пункту 4 розділу XVI цих Методів відбору.

V. Методи відбору зразків сушеного інжиру

1. Цей метод відбору зразків застосовується для визначення максимально допустимих рівнів афлатоксину В1 та загальної кількості афлатоксинів у сушеному інжирі.

2. Маса точкового зразка повинна бути близько 300 г, якщо в цьому розділі не вказано інше.

3. У випадку партій, де пакування має роздрібну упаковку, маса точкового зразка залежить від маси роздрібною упаковки.

Якщо маса окремої роздрібною упаковки перевищує 300 г, а маса об'єднаного зразка буде становити більше 30 кг. У цьому випадку від кожного роздрібною пакування необхідно відібрати по 300 г в якості точкового зразка.

Якщо використання такого методу відбору призводить до неприйнятних для оператора ринку наслідків комерційного характеру через порушення цілісності партії (у зв'язку з особливостями виду упаковки, способу транспортування тощо), допускається використання альтернативного методу відбору зразків за умови, що він забезпечує репрезентативність об'єднаного зразка та буде детально описаним в акті відбору зразків. Наприклад, у разі, коли цінний продукт продається в роздрібною пакуванні по 500 г або 1 кг, об'єднаний зразок можна отримати шляхом об'єднання кількох точкових зразків, кількість яких є меншою, ніж вказано в таблицях 5, 6 та 7 цього розділу, за умови, що маса об'єднаного зразка буде дорівнювати необхідній масі об'єднаного зразка, зазначеній в таблицях 5, 6 та 7 цього розділу.

Якщо роздрібною пакування менше 300 г, але різниця невелика, за точковий зразок можна вважати одне роздрібною пакування, а маса об'єднаного зразка буде становити менше 30 кг. Якщо маса роздрібною пакування набагато менше

300 г, один точковий зразок повинен складатися з двох або більше роздрібних пакувань, щоб отримати масу, найближчу до 300 г.

4. Відбір зразків сушеного інжиру, в залежності від маси партії, наведений у таблиці 5.

Таблиця 5

**Розподіл партій
на частини партії в залежності від маси партії**

Маса партії, т	Маса або кількість частин партії	Кількість точкових зразків	Маса об'єданого зразка, кг
≥ 15	15–30 т	100	30
< 15	–	10–100 (*)	≤ 30
(*) В залежності від маси партії – див. таблицю 6			

5. Партії, маса яких більше або дорівнює 15 т, розділяють на частини партії (за умови, що частину партії можна відокремити фізично) відповідно до таблиці 5 цього розділу. При цьому враховується, що:

маса частин партії не може перевищувати показники, зазначені в таблиці 5, більше як на 20 відсотків;

від кожної частини партії зразки відбирають окремо;

кількість точкових зразків має бути 100;

маса об'єданого зразка має дорівнювати 30 кг; зразок перед подрібненням необхідно змішати і розділити на три рівні лабораторні зразки по 10 кг (таке розділення на три лабораторні зразки не потрібне, якщо буде здійснене подальше сортування або інший спосіб фізичної обробки, та в разі наявності обладнання, на якому можливо гомогенізувати зразок масою 30 кг);

кожний окремий зразок масою 10 кг, призначений для лабораторних досліджень, необхідно ретельно перемішати та подрібнити до отримання

однорідної маси відповідно до положень, зазначених у розділі XVI цих Методів відбору.

Якщо використання такого методу відбору призводить до неприйнятних для оператора ринку наслідків комерційного характеру через порушення цілісності партії (у зв'язку з особливостями виду упаковки, способу транспортування тощо), допускається використання альтернативного методу відбору зразків за умови, що він забезпечує репрезентативність об'єднаного зразка та буде детально описаним в акті відбору зразків.

6. Для партій сушеного інжиру менше 15 т кількість точкових зразків, у залежності від маси партії, має становити від 10 до 100, а маса об'єднаного зразка повинна становити від 1 до 10 кг.

7. Кількість точкових зразків, які необхідно відібрати від партії або частин партії сушеного інжиру, визначається відповідно до таблиці 6.

Таблиця 6

**Кількість точкових зразків,
які необхідно відібрати від партії або частин партії**

Маса партії, т	Кількість точкових зразків	Маса об'єднаного зразка, кг (у випадку з роздрібною упаковкою маса об'єднаного зразка може відрізнятися, див. пункти 2-3 цього розділу)	Кількість лабораторних зразків з об'єднаного зразка
1	2	3	4
≤ 0,1	10	3	1 (розділення відсутнє)
> 0,1 – ≤ 0,2	15	4,5	1 (розділення відсутнє)

Продовження таблиці 6

1	2	3	4
$> 0,2 - \leq 0,5$	20	6	1 (розділення відсутнє)
$> 0,5 - \leq 1,0$	30	9- < 12 кг	1 (розділення відсутнє)
$> 1,0 - \leq 2,0$	40	12	2
$> 2,0 - \leq 5,0$	60	18- < 24 кг	2
$> 5,0 - \leq 10,0$	80	24	3
$> 10,0 - \leq 15,0$	100	30	3

8. Якщо маса об'єданого зразка менше або дорівнює 30 кг, зразок необхідно змішати і розділити на два або три рівні лабораторні зразки масою не менше або дорівнює 10 кг перед подрібненням (таке розділення на два або три лабораторні зразки не потрібно, якщо буде здійснене подальше сортування або інший спосіб фізичної обробки, та в разі наявності обладнання, на якому можливо гомогенізувати зразок масою 30 кг).

9. У разі, якщо маса об'єданого зразка менше 30 кг, об'єданий зразок потрібно розділити на лабораторні зразки у відповідності з наступним:

менше 12 кг – немає розділення на лабораторні зразки;

більше або дорівнює 12 кг – менше 24 кг – розділення на два лабораторні зразки;

більше або дорівнює 24 кг – розділення на три лабораторні зразки.

Кожний лабораторний зразок необхідно подрібнити і ретельно перемішати окремо до отримання однорідної маси відповідно до умов, зазначених у розділі XVI цих Методів відбору.

Якщо це не видається можливим, на стадії роздрібної торгівлі може застосовуватись альтернативний метод відбору зразків за умови, що він забезпечує достатню репрезентативність об'єданого зразка партії, з якої здійснюється відбір зразків, і детально описаний в акті відбору зразків.

10. При відборі зразків оброблених або переробних продуктів із сушеного інжиру та композитних продуктів з дуже маленьким розміром (масою) часток (гомогенізоване розподілення забруднення афлатоксинами) необхідно дотримуватися такого:

1) кількість точкових зразків має бути 100; для партій менше 50 т кількість точкових зразків повинна бути від 10 до 100 в залежності від маси партії (див. таблицю 7);

2) маса точкових зразків має бути близько 100 г. У випадку партій, де пакування має роздрібну упаковку, маса точкового зразка залежить від маси роздрібною упаковки;

3) об'єднаний зразок має бути ретельно перемішаним (однорідним) та становити від 1 до 10 кг.

Таблиця 7

**Кількість точкових зразків,
що відбираються в залежності від маси партії**

Маса партії, т	Кількість точкових зразків	Маса об'єданого зразка, кг
≤ 1	10	1
$> 1 - \leq 3$	20	2
$> 3 - \leq 10$	40	4
$> 10 - \leq 20$	60	6
$> 20 - \leq 50$	100	10

11. При відборі зразків інших оброблених або переробних продуктів із сушеного інжиру та композитних продуктів із великим розміром (масою) частинок (гетерогенне розподілення забруднення афлатоксинами) необхідно дотримуватися вимог, зазначених у пунктах 6 та 7 цього розділу.

12. Якщо на стадії роздрібною торгівлі не можливо здійснити відбір зразків відповідно до положень, визначених в цьому розділі, застосовується альтернативний метод відбору зразків за умови, що він забезпечує достатню

репрезентативність об'єднаного зразка партії, з якої здійснюється відбір зразків, і детально описаний в акті відбору зразків. У будь-якому випадку маса об'єднаного зразка повинна становити не менше 1 кг (якщо частка точкового зразка при відборі є настільки малою, що неможливо отримати об'єднаний зразок масою 1 кг, загальна маса об'єднаного зразка може бути меншою 1 кг).

13. Спеціальні вимоги до відбору зразків для сушеного інжиру, оброблених або перероблених продуктів із сушеного інжиру, які реалізуються у вакуумній упаковці:

1) від партій сушеного інжиру, маса яких більше або дорівнює 15 т, відбирають не менше 50 точкових зразків, а об'єднаний зразок буде становити 30 кг; для партій менше 15 т відбирають 50 відсотків від кількості точкових зразків, зазначених у таблиці 6, тобто маса об'єднаного зразка буде відповідати масі партії, від якої відбиралися зразки (див. таблицю 6);

2) від партій оброблених або перероблених продуктів із сушеного інжиру з малим розміром часток, маса яких більше або дорівнює 50 т, відбирають не менше 25 точкових зразків, а об'єднаний зразок буде становити 10 кг; для партій менше 50 т відбирають 25 відсотків від кількості точкових зразків, зазначених у таблиці 7, тобто маса об'єднаного зразка партії буде відповідати масі партії, від якої відбиралися зразки (див. таблицю 7).

14. Для сушеного інжиру, що буде підданий сортуванню або іншій фізичній обробці, оцінка партії або частин партій за результатами лабораторних досліджень (випробувань) проводиться таким чином:

партія або частина партії відповідає встановленим вимогам законодавства, якщо результат лабораторного дослідження (випробування) об'єднаного зразка або середнього лабораторного зразка відповідає максимально допустимим рівням з урахуванням коефіцієнта витягу і невизначеності вимірювань;

партія або частина партії не відповідає встановленим вимогам законодавства, якщо результат лабораторного дослідження (випробування)

об'єднаного зразка або середнього лабораторного зразка поза будь-яких сумнівів перевищує максимально допустимі рівні з урахуванням коефіцієнта витягу і невизначеності вимірювань.

15. Для сушеного інжиру, призначеного для споживання людиною, оцінка партії або частини партії за результатами лабораторних досліджень (випробувань) проводиться таким чином:

партія або частина партії відповідають встановленим вимогам законодавства, якщо результат лабораторного дослідження (випробування) лабораторного зразка відповідає максимально допустимим рівням з урахуванням коефіцієнта витягу і невизначеності вимірювань;

партія або частина партії не відповідають встановленим вимогам законодавства, якщо результат лабораторного дослідження (випробування) одного або більше лабораторних зразків поза будь-яких сумнівів перевищує максимально допустимі рівні з урахуванням коефіцієнта витягу і невизначеності вимірювань.

У випадках, коли маса об'єднаного зразка менше або дорівнює 12 кг:

партія або частина партії відповідають встановленим вимогам законодавства, якщо результат лабораторного дослідження (випробування) лабораторного зразка відповідає максимально допустимим рівням з урахуванням коефіцієнта витягу і невизначеності вимірювань;

партія або частина партії не відповідають встановленим вимогам законодавства, якщо результат лабораторного дослідження (випробування) лабораторного зразка поза будь-яких сумнівів перевищує максимально допустимі рівні з урахуванням коефіцієнта витягу і невизначеності вимірювань.

VI. Методи відбору зразків

арахісу, іншого олійного насіння, абрикосових кісточок та лісових горіхів

1. Цей метод відбору зразків застосовується для визначення максимально допустимих рівнів афлатоксину В1 та загальної кількості афлатоксинів у арахісі, іншому олійному насінні, абрикосових кісточках та лісових горіхах. Цей метод відбору зразків також застосовується для визначення ократоксину А, афлатоксину В1 та загальної кількості афлатоксинів у спеціях із великим розміром часток (розмір часток подібний до арахісу або більший, наприклад, мускатний горіх).

2. Маса точкового зразка повинна бути близько 200 г, якщо в цьому розділі не вказано інше.

3. У випадку партій, де пакування має роздрібну упаковку, маса точкового зразка залежить від маси роздрібною упаковки.

Якщо маса окремої роздрібною упаковки більше 200 г, а маса об'єднаного зразка буде становити більше 20 кг. Якщо маса окремої роздрібною упаковки більше 200 г, тоді від кожного роздрібною пакування необхідно відібрати по 200 г в якості точкового зразка.

Якщо використання такого методу відбору призводить до неприйнятних для оператора ринку наслідків комерційного характеру через порушення цілісності партії (у зв'язку з особливостями виду упаковки, способу транспортування тощо), допускається використання альтернативного методу відбору зразків за умови, що він забезпечує репрезентативність об'єднаного зразка та буде детально описаним в акті відбору зразків. Наприклад, у разі, коли цінний продукт продається в роздрібною упаковці по 500 г або 1 кг, об'єднаний зразок можна отримати шляхом об'єднання кількох точкових зразків за кількістю менших, ніж вказано в таблицях 8, 9 та 10 цього розділу, за умови, що

маса об'єднаного зразка буде дорівнювати необхідній масі об'єднаного зразка, зазначеній в таблицях 8, 9 та 10 цього розділу.

Якщо роздрібне пакування менше 200 г, але різниця незначна, за точковий зразок можна вважати одну роздрібну упаковку, а маса об'єднаного зразка буде становити менше 20 кг. Якщо маса роздрібного пакування значно менше 200 г, один точковий зразок повинен складатися з двох або більше роздрібних упаковок, щоб отримати масу, найближчу до 200 г.

4. Відбір зразків арахісу, іншого олійного насіння, абрикосових кісточок та лісових горіхів, у залежності від маси партії, наведений у таблиці 8.

Таблиця 8

**Розподіл партій
на частини партії в залежності від маси партії**

Маса партії, т	Маса або кількість частин партії	Кількість точкових зразків	Маса об'єднаного зразка, кг
≥ 500	100 т	100	20
$> 125 \text{ і } < 500$	5 частин партії	100	20
$\geq 15 \text{ і } \geq 125$	25 т	100	20
< 15	–	10–100 (*)	≤ 20
(*) В залежності від маси партії – див. таблицю 9			

5. Партії, маса яких більше або дорівнює 15 т, розділяють на частини партії (за умови, що частину партії можна відокремити фізично) відповідно до таблиці 8 цього розділу. При цьому враховується, що:

маса частини партії не може перевищувати показники, зазначені в таблиці 8, більше як на 20 відсотків;

від кожної частини партії зразки відбирають окремо;

кількість точкових зразків має бути 100;

маса об'єднаного зразка має дорівнювати 20 кг; зразок перед подрібненням необхідно змішати і розділити на три рівні лабораторні зразки по 10 кг (таке розділення на три лабораторні зразки не потрібно, якщо буде здійснене подальше сортування або інший спосіб фізичної обробки, та в разі наявності обладнання, на якому можливо гомогенізувати зразок масою 20 кг);

кожний окремий зразок масою 10 кг, призначений для лабораторних досліджень, необхідно ретельно перемішати та подрібнити до отримання однорідної маси відповідно до умов, зазначених у розділі XVI цих Методів відбору.

Якщо використання такого методу відбору призводить до неприйнятних для оператора ринку наслідків комерційного характеру через порушення цілісності партії (у зв'язку з особливостями виду упаковки, способу транспортування тощо), допускається використання альтернативного методу відбору зразків за умови, що він забезпечує репрезентативність об'єднаного зразка та буде детально описаним в акті відбору зразків.

6. Для партій арахісу, іншого олійного насіння, абрикосових кісточок та лісових горіхів менше 15 т кількість точкових зразків, у залежності від маси партії, має становити від 10 до 100.

7. Кількість точкових зразків, які необхідно відібрати від партії або частин партії арахісу, іншого олійного насіння, абрикосових кісточок та лісових горіхів, у залежності від маси партії визначається відповідно до таблиці 9.

**Кількість точкових зразків,
які необхідно відібрати від партії або частин партії**

Маса партії, т	Кількість точкових зразків	Маса об'єданого зразка, кг (у випадку з роздрібними упаковками маса об'єданого зразка може відрізнятись, див. пункт 2–3 цього розділу)	Кількість лабораторних зразків із об'єданого зразка
$\leq 0,1$	10	2	1 (розділення відсутнє)
$> 0,1 - \leq 0,2$	15	3	1 (розділення відсутнє)
$> 0,2 - \leq 0,5$	20	4	1 (розділення відсутнє)
$> 0,5 - \leq 1,0$	30	6	1 (розділення відсутнє)
$> 1,0 - \leq 2,0$	40	8 (– < 12 кг)	2
$> 2,0 - \leq 5,0$	60	12	2
$> 5,0 - \leq 10,0$	80	16	3
$> 10,0 - \leq 15,0$	100	20	3

8. Якщо маса об'єданого зразка має менше або дорівнює 20 кг, зразок перед подрібненням необхідно змішати і розділити на два рівні лабораторні зразки по 10 кг (таке розділення на два лабораторні зразки не потрібне, якщо буде здійснене подальше сортування або інший спосіб фізичної обробки, та в разі наявності обладнання, на якому можливо гомогенізувати зразок масою 20 кг).

9. Якщо маса об'єданого зразка менше 20 кг, об'єднаний зразок потрібно розділити на лабораторні зразки у відповідності з наступним:

менше 12 кг – немає розділення на лабораторні зразки;

більше або дорівнює 12 кг – розділення на два лабораторні зразки.

Кожний лабораторний зразок необхідно подрібнити і ретельно перемішати окремо до отримання однорідної маси відповідно до умов, зазначених у розділі XVI цих Методів відбору.

Якщо використання такого методу відбору призводить до неприйнятних для оператора ринку наслідків комерційного характеру через порушення цілісності партії (у зв'язку з особливостями виду упаковки, способу транспортування тощо), допускається використання альтернативного методу відбору зразків за умови, що він забезпечує репрезентативність об'єданого зразка та буде детально описаним в акті відбору зразків.

10. При відборі зразків оброблених або переробних продуктів, за виключенням рослинної олії, та композитних продуктів з дуже маленьким розміром (масою) часток, наприклад борошно, арахісове масло (гомогенізоване розподілення забруднення афлатоксинами) необхідно дотримуватися такого:

1) кількість точкових зразків має бути 100; для партій менше 50 т кількість точкових зразків повинна бути від 10 до 100 в залежності від маси партії (дивись таблицю 10);

2) кількість точкових зразків, які необхідно відібрати від партії оброблених або переробних продуктів, за виключенням рослинної олії, та композитних продуктів визначається відповідно до таблиці 10;

3) маса точкових зразків має бути близько 100 г. У випадку партій, де пакування має роздрібну упаковку, маса точкового зразка залежить від маси роздрібною упаковки;

4) об'єднаний зразок має бути ретельно перемішаним (однорідним) та становити від 1 до 10 кг.

**Кількість точкових зразків,
які необхідно відібрати від партії або частин партії**

Маса партії, т	Кількість точкових зразків	Маса об'єднаного зразка, кг
≤ 1	10	1
$> 1 - \leq 3$	20	2
$> 3 - \leq 10$	40	4
$> 10 - \leq 20$	60	6
$> 20 - \leq 50$	100	10

11. При відборі зразків інших оброблених або переробних продуктів з великим розміром (масою) частинок (гетерогенне розподілення забруднення афлатоксинами) необхідно дотримуватися вимог, зазначених у пунктах 6 та 7 цього розділу.

12. Якщо на стадії роздрібної торгівлі не можливо здійснити відбір зразків відповідно до положень, визначених в цьому розділі, застосовується альтернативний метод відбору зразків за умови, що він забезпечує достатню репрезентативність об'єднаного зразка партії, з якої здійснюється відбір зразків, і детально описаний в акті відбору зразків. У будь-якому випадку маса об'єднаного зразка повинна становити не менше 1 кг (якщо частка точкового зразка при відборі є настільки малою, що неможливо отримати об'єднаний зразок масою 1 кг, загальна маса об'єднаного зразка може бути меншою 1 кг).

13. Спеціальні вимоги до відбору зразків арахісу, інших олійних культур, абрикосових кісточок та лісових горіхів, а також оброблених та перероблених продуктів, які реалізуються у вакуумній упаковці:

1) від партій арахісу, фісташок, бразильського горіху, маса яких більше або дорівнює 15 т, відбирають не менше 50 точкових зразків, а об'єднаний зразок буде мати масу 20 кг; для партій менше 15 т відбирають 50 відсотків від

кількості точкових зразків, зазначених у таблиці 9, тобто маса об'єднаного зразка буде відповідати масі партії, від якої відбиралися зразки (див. таблицю 9);

2) від партій абрикосових кісточок, лісових горіхів, інших горіхів, відмінних від фісташок, і бразильських горіхів, іншого олійного насіння, маса яких більше або дорівнює 15 т, відбирають не менше 25 точкових зразків, а об'єднаний зразок буде мати масу 20 кг; для партій менше 15 т відбирають 25 відсотків від кількості точкових зразків, зазначених у таблиці 9, тобто маса об'єднаного зразка партії буде відповідати масі партії, від якої відбиралися зразки (див. таблицю 9);

3) від партій продуктів, вироблених із лісових горіхів, абрикосових кісточок та арахісу з дуже малим розміром часток, маса яких більше або дорівнює 50 т, відбирають не менше 25 точкових зразків, а об'єднаний зразок буде мати масу 10 кг; для партій менше 50 т відбирають 25 відсотків від кількості точкових зразків, зазначених у таблиці 10, тобто маса об'єднаного зразка партії буде відповідати масі партії, від якої відбиралися зразки (див. таблицю 10).

14. Для арахісу, іншого насіння олійних, абрикосових кісточок та лісових горіхів, що буде підданий сортуванню або іншій фізичній обробці, оцінка партії або частин партії за результатами лабораторних досліджень (випробувань) проводиться таким чином:

партія або частина партії відповідає встановленим вимогам законодавства, якщо результат лабораторного дослідження (випробування) об'єднаного зразка або середнього лабораторного зразка відповідає максимально допустимим рівням з урахуванням коефіцієнта витягу і невизначеності вимірювань;

партія або частина партії не відповідає встановленим вимогам законодавства, якщо результат лабораторного дослідження (випробування) об'єднаного зразка або середнього лабораторного зразка поза будь-яких

сумнівів перевищує максимально допустимі рівні з урахуванням коефіцієнта витягу і невизначеності вимірювань.

15. Для арахісу, іншого насіння олійних, абрикосових кісточок та лісових горіхів, призначених для споживання людиною, оцінка партії або частин партії за результатами лабораторних досліджень (випробувань) проводиться таким чином:

партія або частина партії відповідає встановленим вимогам законодавства, якщо результат лабораторного дослідження (випробування) лабораторного зразка відповідає максимально допустимим рівням з урахуванням коефіцієнта витягу і невизначеності вимірювань;

партія або частина партії не відповідає встановленим вимогам законодавства, якщо результат лабораторного дослідження (випробування) одного або більше лабораторних зразків поза будь-яких сумнівів перевищує максимально допустимі рівні з урахуванням коефіцієнта витягу і невизначеності вимірювань.

У випадках, коли маса об'єднаного зразка менше або дорівнює 12 кг:

партія або частина партії відповідає встановленим вимогам законодавства, якщо результат лабораторного дослідження (випробування) лабораторного зразка відповідає максимально допустимим рівням з урахуванням коефіцієнта витягу і невизначеності вимірювань;

партія або частина партії не відповідає встановленим вимогам законодавства, якщо результат лабораторного дослідження (випробування) лабораторного зразка поза будь-яких сумнівів перевищує максимально допустимі рівні з урахуванням коефіцієнта витягу і невизначеності вимірювань.

VII. Методи відбору зразків спецій

1. Цей метод відбору зразків застосовується для визначення максимально допустимих рівнів охратоксину, афлатоксину В1 у спеціях та загальної

кількості афлатоксинів у спеціях з великим розміром часток (гетерогенне розподілення забруднення мікотоксинами).

2. Маса точкового зразка повинна бути близько 100 г, якщо в цьому розділі не вказано інше.

3. У випадку партій, де пакування має роздрібну упаковку, маса точкового зразка залежить від маси роздрібною упаковки.

Якщо маса окремої роздрібною упаковки більше 100 г, а маса об'єданого зразка буде становити більше 10 кг, у такому разі від кожної роздрібною упаковки відбирають 100 г в якості точкового зразка.

Якщо використання такого методу відбору призводить до неприйнятних для оператора ринку наслідків комерційного характеру через порушення цілісності партії (у зв'язку з особливостями виду упаковки, способу транспортування тощо), допускається використання альтернативного методу відбору зразків за умови, що він забезпечує репрезентативність об'єданого зразка та буде детально описаним в акті відбору зразків. Наприклад, у разі, коли цінний продукт продається в роздрібному пакуванні по 500 г або 1 кг, об'єданий зразок можна отримати шляхом об'єднання кількох точкових зразків, кількість яких є меншою, ніж вказано в таблицях 11 та 12 цього розділу, за умови, що маса об'єданого зразка буде дорівнювати необхідній масі об'єданого зразка, зазначеній в таблицях 11 та 12 цього розділу.

Якщо роздрібна упаковка масою менше 100 г, але різниця невелика, за точковий зразок можна вважати одну упаковку, а маса об'єданого зразка буде становити менше 10 кг. Якщо маса окремої роздрібною упаковки менше 100 г, один точковий зразок повинен складатися з двох або більше роздрібних упаковок, щоб отримати масу, найближчу до 100 г.

4. Відбір зразків спецій в залежності від маси партії наведений у таблиці 11.

Таблиця 11

**Розподіл партій
на частини партії в залежності від маси партії**

Маса партії, т	Маса або кількість частин партії	Кількість точкових зразків	Маса об'єднаного зразка, кг
≥ 15	25 т	100	10
< 15	–	5–100 (*)	0,5–10
(*) В залежності від маси партії – див. таблицю 12			

5. Партії, маса яких більше або дорівнює 15 т, розділяють на частини партії (за умови, що частину партії можна відокремити фізично) відповідно до таблиці 11 цього розділу. При цьому враховується, що:

маса частин партії не може перевищувати показники, зазначені в таблиці 11, більше як на 20 відсотків;

від кожної частини партії зразки відбирають окремо;

кількість точкових зразків має бути 100, а маса об'єднаного зразка дорівнювати 10 кг.

Якщо використання такого методу відбору призводить до неприйнятних для оператора ринку наслідків комерційного характеру через порушення цілісності партії (у зв'язку з особливостями виду упаковки, способу транспортування тощо), допускається використання альтернативного методу відбору зразків за умови, що він забезпечує репрезентативність об'єднаного зразка та буде детально описаним в акті відбору зразків.

6. Від партій спецій, маса яких менше 15 т, відбирається від 5 до 100 точкових зразків, у залежності від маси партії, а маса об'єднаного зразка повинна становити від 0,5 до 10 кг.

7. Кількість точкових зразків, які необхідно відібрати від партії або частини партії спецій, визначається відповідно до таблиці 12.

Таблиця 12

**Кількість точкових зразків,
які необхідно відібрати від партії або частин партії**

Маса партії, т	Кількість точкових зразків	Маса об'єднаного зразка, кг
$\leq 0,01$	5	0,5
$> 0,01 - \leq 0,1$	10	1
$> 0,1 - \leq 0,2$	15	1,5
$> 0,2 - \leq 0,5$	20	2
$> 0,5 - \leq 1,0$	30	3
$> 1,0 - \leq 2,0$	40	4
$> 2,0 - \leq 5,0$	60	6
$> 5,0 - \leq 10,0$	80	8
$> 10,0 - \leq 15,0$	100	10

8. Якщо на стадії роздрібної торгівлі не можливо здійснити відбір зразків відповідно до положень, визначених в цьому розділі, застосовується альтернативний метод відбору зразків за умови, що він забезпечує достатню репрезентативність об'єднаного зразка партії, з якої здійснюється відбір зразків, і детально описаний в акті відбору зразків. У будь-якому випадку маса об'єднаного зразка повинна становити не менше 0,5 кг (якщо частка точкового зразка при відборі є настільки малою, що неможливо отримати об'єднаний зразок масою 0,5 кг, загальна маса об'єднаного зразка може бути меншою 0,5 кг).

9. Спеціальні вимоги до відбору зразків спецій, які реалізуються у вакуумній упаковці:

1) від партій, маса яких більше або дорівнює 15 т, відбирають не менше 25 точкових зразків, а маса об'єднаного зразка становить 10 кг;

2) від партій, маса яких менше 15 т, відбирають 25 відсотків від кількості точкових зразків, зазначених у таблиці 12 цього розділу, а маса об'єднаного зразка буде відповідати масі партії, від якої відбирають зразки (див. таблицю 12).

10. Оцінка партії або частин партії за результатами лабораторних досліджень (випробувань) проводиться відповідно до пункту 4 розділу XVI цих Методів відбору.

VIII. Методи відбору зразків

молоці та молочних продуктах, дитячих сумішах для початкового годування (infant formulae) та дитячих сумішах для подальшого вигодування (follow-on formulae), включаючи молоко для початкового годування та подальшого вигодування, дієтичних харчових продуктах (молоці та молочних продуктах) для спеціальних медичних цілей, призначених для дітей грудного віку

1. Цей метод відбору зразків застосовується для визначення максимально допустимого рівня афлатоксину M_1 у молоці та молочних продуктах, дитячих сумішах для початкового годування (infant formulae) та дитячих сумішах для подальшого вигодування (follow-on formulae), включаючи молоко для початкового годування та подальшого вигодування, дієтичних харчових продуктах (молоці та молочних продуктах) для спеціальних медичних цілей, призначених для дітей грудного віку.

2. Маса/об'єм об'єднаного зразка повинна становити мінімум 1 кг або 1 літр, крім випадків, коли це неможливо, наприклад, якщо зразок складається з однієї пляшки.

3. Кількість визначених точкових зразків математично залежить від стандартної форми, в якій відбувається серійне виробництво зазначених продуктів. У випадку з наливними рідкими продуктами перед відбором зразків партію необхідно ретельно змішати настільки, наскільки це можливо, і таким чином, щоб не вплинути на якість продукту, розмішувати або вручну, або з використанням механічних засобів. У цьому випадку передбачається, що афлотоксин М₁ розподілений в партії рівномірно. Об'єднаний зразок отримується шляхом об'єднання трьох точкових зразків, що відібрані від партії.

Точкові зразки, в якості яких виступає одна пляшка або одна упаковка, повинні мати однакову масу. Маса точкового зразка повинна бути мінімум 100 г, а маса об'єданого зразка повинна становити 1 кг або 1 л. Про причини відхилення від процедури відбору зразків зазначається в акті відбору зразків.

4. Кількість точкових зразків, які необхідно відібрати від партії або частин партії молока та молочних продуктів, дитячих сумішей для початкового годування (infant formulae) та дитячих сумішей для подальшого вигодування (follow-on formulae), включаючи молоко для початкового годування та подальшого вигодування, дієтичних харчових продуктів (молока та молочних продуктів) для спеціальних медичних цілей, призначених для дітей грудного віку, визначається відповідно до таблиці 13.

Таблиця 13

**Кількість точкових зразків,
які необхідно відібрати від партії або частин партії**

Форма випуску	Об'єм або маса партії, л або кг	Мінімальна кількість точкових зразків	Мінімальний об'єм або маса об'єданого зразка, л або кг
1	2	3	4
Наливні	–	3–5	1
Пляшки/пакування	≤ 50	3	1

Продовження таблиці 13

1	2	3	4
Пляшки/пакування	від 50 до 500	5	1
Пляшки/пакування	> 500	10	1

5. Якщо на стадії роздрібної торгівлі не можливо здійснити відбір зразків відповідно до положень, визначених в цьому розділі, застосовується альтернативний метод відбору зразків за умови, що він забезпечує достатню репрезентативність об'єднаного зразка партії, з якої здійснюється відбір зразків, і детально описаний в акті відбору зразків. У будь-якому випадку маса об'єднаного зразка повинна становити не менше 1 кг (якщо частка точкового зразка при відборі є настільки малою, що неможливо отримати об'єднаний зразок масою 1 кг, загальна маса об'єднаного зразка може бути меншою 1 кг).

6. Оцінка партії або частин партії за результатами лабораторних досліджень (випробувань) проводиться відповідно до пункту 4 розділу XVI цих Методів відбору.

IX. Методи відбору зразків

зерен кави, меленої, смаженої та розчинної кави,

кореня солодки та екстракту солодки

1. Цей метод відбору зразків застосовується для визначення максимально допустимого рівня охратоксину А в зернах кави, меленій, смаженій та розчинній каві, корені солодки та екстракті солодки.

2. Маса точкового зразка повинна бути близько 100 г, якщо в цьому розділі не вказано інше.

3. У випадку партій, де пакування має роздрібну упаковку, маса точкового зразка залежить від маси роздрібною упаковки.

Якщо маса окремої роздрібною упаковки більше 100 г, а маса об'єднаного зразка буде становити більше 10 кг, у такому разі від кожної роздрібною упаковки відбирають по 100 г в якості точкового зразка (таке можна робити під час відбору зразка або при надходженні його до лабораторії).

Якщо використання такого методу відбору призводить до неприйнятних для оператора ринку наслідків комерційного характеру через порушення цілісності партії (у зв'язку з особливостями виду упаковки, способу транспортування тощо), допускається використання альтернативного методу відбору зразків за умови, що він забезпечує репрезентативність об'єднаного зразка та буде детально описаним в акті відбору зразків. Наприклад, у разі, коли цінний продукт продається в роздрібному пакуванні по 500 г або 1 кг, об'єднаний зразок можна отримати шляхом об'єднання кількох точкових зразків за кількістю меншій, ніж зазначено в таблицях 14 та 15 цього розділу, за умови, що маса об'єднаного зразка буде дорівнювати необхідній масі об'єднаного зразка, зазначеній в таблицях 14 та 15 цього розділу.

Якщо маса роздрібною упаковки менша 100 г, але різниця незначна, за точковий зразок можна вважати одну роздрібну упаковку, а маса об'єднаного зразка буде становити меншого 10 кг. Якщо маса роздрібною упаковки набагато менша від 100 г, один точковий зразок повинен складатися з двох або більше роздрібних упаковок, щоб отримати масу, найближчу до 100 г.

4. Відбір зразків смажених зерен кави, меленої, смаженої та розчинної кави, кореня солодки та екстракту солодки, залежно від маси партії наведений у таблиці 14.

**Розподіл партій
на частини партії в залежності від маси партії**

Маса партії, т	Маса або кількість частин партії	Кількість точкових зразків	Маса об'єднаного зразка, кг
≥ 15	15–30 т	100	10
< 50	–	10–100 (*)	1–10
(*) В залежності від маси партії – див. таблицю 15			

5. Партії, маса яких більше або дорівнює 15 т, розділяють на частини партії (за умови, що частину партії можна відокремити фізично) відповідно до таблиці 14 цього розділу. При цьому враховується, що:

маса частин партії не може перевищувати показники, зазначені в таблиці 14, більше як на 20 відсотків;

від кожної частини партії зразки відбирають окремо;

кількість точкових зразків має бути 100, а маса об'єднаного зразка становить 10 кг.

Якщо використання такого методу відбору призводить до неприйнятних для оператора ринку наслідків комерційного характеру через порушення цілісності партії (у зв'язку з особливостями виду упаковки, способу транспортування тощо), допускається використання альтернативного методу відбору зразків за умови, що він забезпечує репрезентативність об'єднаного зразка та буде детально описаним в акті відбору зразків.

6. Від партій менше 15 т відбирається від 10 до 100 точкових зразків, у залежності від маси партії, а маса об'єднаного зразка повинна становити від 1 до 10 кг.

7. Кількість точкових зразків, які необхідно відібрати від партії або частин партії смажених зерен кави, меленої, смаженої та розчинної кави, кореня солодки та екстракту солодки, визначається відповідно до таблиці 15.

**Кількість точкових зразків,
які необхідно відібрати від партії або частин партії**

Маса партії, т	Кількість точкових зразків	Маса об'єднаного зразка, кг
$\leq 0,1$	10	1
$> 0,1 - \leq 0,2$	15	1,5
$> 0,2 - \leq 0,5$	20	2
$> 0,5 - \leq 1,0$	30	3
$> 1,0 - \leq 2,0$	40	4
$> 2,0 - \leq 5,0$	60	6
$> 5,0 - \leq 10,0$	80	8
$> 10,0 - \leq 15,0$	100	10

8. Спеціальні вимоги до відбору зразків для смажених зерен кави, меленої, смаженої та розчинної кави, кореня солодки та екстракту солодки, які реалізуються у вакуумній упаковці:

1) від партій, маса яких більше або дорівнює 15 т, відбирають не менше 25 точкових зразків, а маса об'єднаного зразка буде становити 10 кг;

2) від партій, маса яких менше 15 т, відбирають 25 відсотків від кількості точкових зразків, зазначених у таблиці 15 цього розділу, а маса об'єднаного зразка буде відповідати масі партії, від якої відбирають зразки (див. таблицю 15).

9. Якщо на стадії роздрібної торгівлі не можливо здійснити відбір зразків відповідно до положень, визначених в цьому розділі, застосовується альтернативний метод відбору зразків за умови, що він забезпечує достатню репрезентативність об'єднаного зразка партії, з якої здійснюється відбір зразків, і детально описаний в акті відбору зразків. У будь-якому випадку маса об'єднаного зразка повинна становити не менше 1 кг (якщо частка точкового зразка при відборі є настільки малою, що неможливо отримати об'єднаний зразок масою 1 кг, загальна маса об'єднаного зразка може бути меншою 1 кг).

10. Оцінка партії або частин партії за результатами лабораторних досліджень (випробувань) проводиться відповідно до пункту 4 розділу XVI цих Методів відбору.

Х. Методи відбору зразків

вина, виноградних соків, виноградного сусла, фруктових соків, фруктових нектарів, алкогольних напоїв, сидрів та інших ферментованих напоїв, отриманих із яблук або які містять яблучний сік

1. Цей метод відбору зразків застосовується для визначення максимально допустимих рівнів:

охратоксину А у вині, виноградному соку та виноградному суслі;

патуліну у фруктових соках, фруктовому нектарі, алкогольних напоях, сидрі та інших ферментованих напоях, отриманих із яблук або які містять яблучний сік.

2. Об'єм об'єднаний зразок повинен становити мінімум 1 л, крім випадки, коли це неможливо, наприклад, якщо зразок складається з однієї пляшки.

3. Кількість точкових зразків математично залежить від стандартної форми, в якій здійснюється серійне виробництво зазначених продуктів. У разі з наливними рідкими продуктами перед відбором зразків партію необхідно ретельно змішати настільки, наскільки це можливо, не вплинувши на якість продукту. Розмішувати слід або вручну, або з використанням механічних засобів. У цьому випадку передбачається, що охратоксин А і патулін в партії будуть розподілені рівномірно (досить взяти три точкових зразки з партії для формування об'єднаного зразка).

Точкові зразки, в якості яких часто виступає одна пляшка або одна упаковка, повинні мати однакову масу. Маса точкового зразка повинна бути

мінімум 100 г, а маса об'єднаного зразка повинна становити 1 кг або 1 літр. Про причини відхилення від процедури відбору зразків зазначається в акті відбору зразків.

4. Кількість точкових зразків, які необхідно відібрати від партії або частини партії фруктових соків, у тому числі виноградного соку, виноградного суслу, сидру та вина, визначається відповідно до таблиці 16.

Таблиця 16

**Кількість точкових зразків,
які необхідно відібрати від партії або частин партії**

Форма випуску	Об'єм або маса партії, л	Мінімальна кількість точкових зразків	Мінімальний об'єм або маса об'єднаного зразка, л
1	2	3	4
Наливні (фруктовий сік, алкогольні напої, сидр, вино)	—	3	11
Пляшки/пакування (фруктовий сік, алкогольні напої, сидр)	≤ 50	3	1
Пляшки/пакування (фруктовий сік, алкогольні напої, сидр)	від 50 до 500	5	1
Пляшки/пакування (фруктовий сік, алкогольні напої, сидр)	> 500	10	1
Пляшки/пакування (вино)	≤ 50	1	1

Продовження таблиці 16

1	2	3	4
Пляшки/пакування (вино)	від 50 до 500	2	1
Пляшки/пакування (вино)	> 500	3	1

5. Якщо на стадії роздрібної торгівлі не можливо здійснити відбір зразків відповідно до положень, визначених в цьому розділі, застосовується альтернативний метод відбору зразків за умови, що він забезпечує достатню репрезентативність об'єднаного зразка партії, з якої здійснюється відбір зразків, і детально описаний в акті відбору зразків (якщо частка точкового зразка при відборі є настільки малою, що неможливо отримати об'єднаний зразок об'ємом 1 л, загальна маса об'єднаного зразка може бути меншою 1 л).

6. Оцінка партії або частин партії за результатами лабораторних досліджень (випробувань) проводиться відповідно до пункту 4 розділу XVI цих Методів відбору.

XI. Методи відбору зразків

твердих продуктів з яблук, у тому числі твердих продуктах з яблук для дітей грудного віку (infants) та молодшого віку (young children)

1. Цей метод відбору зразків застосовується для визначення максимально допустимого рівня патуліну в твердих продуктах з яблук, у тому числі твердих продуктах з яблук для дітей грудного віку (infants) та молодшого віку (young children).

2. Об'єднаний зразок має бути мінімум 1 кг, крім випадків, коли це неможливо, наприклад, коли зразок складається з однієї упаковки.

3. У випадку з рідкими продуктами перед відбором зразків партію необхідно ретельно змішати настільки, наскільки це можливо, не вплинувши на якість продукту. Розмішувати слід або вручну, або з використанням механічних засобів. У цьому випадку передбачається, що патулін буде розподілений в партії рівномірно (досить взяти три точкових зразки з партії для формування об'єднаного зразка).

Точкові зразки повинні мати однакову масу. Маса точкових зразків повинна бути мінімум 100 г, а маса об'єднаного зразка повинна становити 1 кг. Про причини відхилення від процедури відбору зразків зазначається в акті відбору зразків.

4. Кількість точкових зразків, які необхідно відібрати від партії або частин партії твердих продуктів з яблук, у тому числі твердих продуктів з яблук для дітей грудного віку (infants) та молодшого віку (young children), визначається відповідно до таблиці 17.

Таблиця 17

**Кількість точкових зразків,
які необхідно відібрати від партії або частин партії**

Маса партії, кг	Мінімальна кількість точкових зразків	Маса об'єднаного зразка, кг
< 50	3	1
від 50 до 500	5	1
> 500	10	1

5. У випадку партій, де пакування має роздрібну упаковку, відбирається кількість упаковок, з яких буде сформований об'єднаний зразок, як зазначено в таблиці 18.

**Кількість
точкових зразків (упаковок), які необхідно відібрати від партій**

Кількість упаковок або одиниць в партії	Кількість упаковок або одиниць, які необхідно відібрати	Маса об'єднаного зразка, кг
від 1 до 25	1 упаковка або одиниця	1
від 26 до 100	близько 5%, мінімум 2 упаковки або одиниці	1
> 100	близько 5%, мінімум 10 упаковок або одиниць	1

6. Якщо на стадії роздрібної торгівлі не можливо здійснити відбір зразків відповідно до положень, визначених в цьому розділі, застосовується альтернативний метод відбору зразків за умови, що він забезпечує достатню репрезентативність об'єднаного зразка партії, з якої здійснюється відбір зразків, і детально описаний в акті відбору зразків (якщо частка точкового зразка при відборі є настільки малою, що неможливо отримати об'єднаний зразок масою 1 кг, загальна маса об'єднаного зразка може бути меншою 1 кг).

7. Оцінка партії або частин партії за результатами лабораторних досліджень (випробувань) проводиться відповідно до пункту 4 розділу XVI цих Методів відбору.

**XII. Методи відбору зразків
дитячого харчування та перероблених харчових продуктів
на основі зернових для дітей грудного віку (infants)
та молодшого віку (young children)**

1. Цей метод відбору зразків застосовується для визначення максимально допустимих рівнів:

афлотоксинів, охратоксину А та *Fusarium* токсинів у дитячому харчуванні та перероблених харчових продуктах на основі зернових для дітей грудного віку (infants) та молодшого віку (young children);

афлотоксинів, охратоксину А в дієтичних харчових продуктах для особливих медичних цілей (відмінних від молока та молочних продуктів), призначених для дітей грудного віку (infants);

патуліну в дитячому харчуванні, за винятком перероблених харчових продуктів на основі зернових для дітей грудного віку (infants) та молодшого віку (young children). Для визначення максимально допустимого рівня патуліну в яблучному соку твердих продуктів з яблук для дітей грудного віку (infants) та молодшого віку (young children) застосовуються методи відбору зразків, зазначені в розділі XI цих Методів відбору.

2. Для харчових продуктів, призначених для дітей грудного віку (infants) та молодшого віку (young children), застосовується метод відбору зразків для зернових та зернових продуктів, визначений в пункті 7 розділу III цих Методів відбору. Кількість точкових зразків для відбору залежить від маси партії та становить від 10 до 100 точкових зразків відповідно до таблиці 2 розділу III цих Методів відбору. Для дуже малих партій (маса яких дорівнює або менша 0,5 т) може відбиратись менша кількість точкових зразків. У такому випадку об'єднаний зразок, який є сумою всіх точкових зразків, повинен мати масу мінімум 1 кг.

3. Маса точкових зразків повинна становити 100 г.

4. У випадку партії, яка складається з одиниць пакування для роздрібної торгівлі, маса точкового зразка залежить від маси одиниці пакування для роздрібної торгівлі.

У випадку дуже малих партій (маса яких дорівнює або менша 0,5 т), маса точкових зразків має бути такою, щоб об'єднаний зразок, який є сумою всіх

точкових зразків, мав масу мінімум 1 кг. Про причини відхилення від процедури відбору зразків зазначається в акті відбору зразків.

5. Об'єднаний зразок має бути ретельно перемішаним (однорідним) та становити від 1 до 10 кг.

6. Якщо на стадії роздрібної торгівлі не можливо здійснити відбір зразків відповідно до положень, визначених в цьому розділі, застосовується альтернативний метод відбору зразків за умови, що він забезпечує достатню репрезентативність об'єданого зразка партії, з якої здійснюється відбір зразків, і детально описаний в акті відбору зразків (якщо частка точкового зразка при відборі є настільки малою, що неможливо отримати об'єднаний зразок масою 1 кг, загальна маса об'єданого зразка може бути меншою 1 кг).

7. Оцінка партії або частин партії за результатами лабораторних досліджень (випробувань) проводиться відповідно до пункту 4 розділу XVI цих Методів відбору.

XIII. Методи відбору зразків рослинної олії

1. Цей метод відбору зразків застосовується для визначення максимально допустимих рівнів мікотоксинів, зокрема афлотоксину В1, загальної кількості афлатоксинів та зеараленону в рослинній олії.

2. Маса точкового зразка повинна бути близько 100 г (мл) (залежно від виду вантажу, наприклад, рослинна олія наливом в цистерні, при цьому відбирається не менше трьох точкових зразків по 350 мл), в результаті цього маса об'єданого зразка становить 1 кг (л).

3. Партію перед відбором зразків необхідно ретельно перемішати наскільки це можливо, не вплинувши на якість продукту. Розмішувати слід або

вручну, або з використанням механічних засобів до отримання однорідної маси перед самим відбором зразків. У цьому випадку передбачається, що афлотоксини будуть розподілені в партії рівномірно (досить взяти три точкових зразки з партії для формування об'єданого зразка).

4. Відбір зразків рослинної олії, в залежності від маси партії, наведений у таблиці 19.

Таблиця 19

**Розподіл партій
на частини партії в залежності від маси партії**

Маса партії, т	Маса або кількість частин партії	Мінімальна кількість точкових зразків	Маса об'єданого зразка, кг
$\geq 1\ 500$	500 т	3	1
> 300 і $< 1\ 500$	3 частини партії	3	1
≥ 50 і ≤ 300	100 т	3	1
> 50	–	3	1

5. Кількість точкових зразків, які необхідно відібрати від партії або частин партії рослинної олії, визначається відповідно до таблиці 20.

Таблиця 20

**Кількість точкових зразків,
які необхідно відібрати від партії або частин партії**

Вид партії	Маса або об'єм партії, кг, л	Мінімальна кількість точкових зразків
Цистерна (*)	–	3
Пакування	≤ 50	3
Пакування	від > 50 до 500	5
Пакування	> 500	10

(*) За умови, що частина партії може бути відокремлена фізично, великі цистерни рослинної олії повинні бути підрозділені на частини партії, як зазначено в таблиці 19.

6. Якщо на стадії роздрібної торгівлі не можливо здійснити відбір зразків відповідно до положень, визначених в цьому розділі, застосовується альтернативний метод відбору зразків за умови, що він забезпечує достатню репрезентативність об'єднаного зразка партії, з якої здійснюється відбір зразків, і детально описаний в акті відбору зразків. У будь-якому випадку маса об'єднаного зразка повинна становити не менше 1 кг (якщо частка точкового зразка при відборі є настільки малою, що неможливо отримати об'єднаний зразок масою 1 кг, загальна маса об'єднаного зразка може бути меншою 1 кг).

7. Оцінка партії або частини партії за результатами лабораторних досліджень (випробувань) проводиться відповідно до пункту 4 розділу XVI цих Методів відбору.

XIV. Методи відбору зразків

**для об'ємних партій або партій, що зберігаються на складах
або транспортуються у спосіб, що унеможливорює відбір зразків
із зазначених партій**

1. У випадку, якщо при транспортуванні або зберіганні партій неможливо відібрати точкові зразки від всієї партії, зразки відбираються в рухомому стані (динамічне здійснення вибірки).

У разі великих складів, призначених для зберігання харчових продуктів, необхідно заохочувати операторів ринку встановлювати обладнання (автоматичне), що дає можливість в складах відбирати зразки від цілих партій.

2. Якщо процедури відбору зразків застосовані, як передбачено у цьому розділі, оператор ринку або уповноважена ним особа повинні інформувати державного інспектора Держпродспоживслужби про наявні процедури відбору зразків. Якщо процедура відбору здійснюється за запитом оператора ринку або уповноваженої ним особи, вони повинні надати можливість державному

інспектору Держпродспоживслужби відбирати зразки з усієї партії. Зазначений відбір зразків здійснюється за рахунок оператора ринку.

Здійснення відбору зразків від частин партії дозволяється за умови, що така частина становить не менше 10 відсотків від всієї партії. Якщо встановлено, що частина партії харчових продуктів однакового класу або опису, від якої було здійснено відбір зразків, не відповідає вимогам, встановленим законодавством, вважається що і вся партія є невідповідною, якщо на основі подальшого лабораторного дослідження (випробування) не буде встановлено протилежне.

До відбору зразків від об'ємних (великих) партій або партій, що зберігаються або транспортуються, застосовуються відповідні положення такі як маса точкового зразка тощо, у випадку коли відбір зразків із всієї партії фізично неможливий.

3. Кількість точкових зразків, що відбираються від об'ємних (великих) частин партії (більше 500 т), повинна становити 100 точкових зразків + $\sqrt{\text{тонни}}$. Наприклад, 100 точкових зразків + $\sqrt{6\,000}$ тонн (77,4 (квадратний корінь) $\div 2 = 39$ додаткових точкових зразків) = 139 (загальна кількість точкових зразків).

Проте у випадку, якщо маса партії менша ніж 1 500 т і частини партії можуть бути відокремлені фізично відповідно до таблиці 1 розділу III цих Методів відбору, кількість точкових зразків відбирається, як передбачено у таблиці 2 розділі III цих Методів відбору.

4. Динамічний відбір зразків проводиться для об'ємних (великих) партій, що транспортуються суднами, а продукт знаходиться в рухомому стані, а саме:

1) відбір зразків проводиться шляхом отримання об'єкта, який може бути фізично відокремлений. Отримання частини об'єкта має здійснюватися таким чином, щоб забезпечувати фізичне відокремлення по всій площі складу. Виконання відбору зразків може відбуватися на початковому фізичному відокремленні або після передачі для зберігання;

2) якщо розвантаження судна відбувається протягом декількох днів, то відбір зразків проводять з регулярними проміжками часу протягом усього строку розвантаження. При цьому призначають державного інспектора, який присутній для здійснення відбору зразків протягом усього строку розвантаження. У цьому випадку дозволяється відбирати зразки від частин партії (частини, від якої відбирають зразки). Кількість точкових зразків визначається відповідно до розміру частини партії;

3) якщо зразок для цілей державного контролю відбирається автоматично, присутність державного інспектора є обов'язковою. Проте якщо автоматичне здійснення вибору здійснюється з параметрами попереднього набору, які не можуть бути змінені протягом здійснення відбору, і точкові зразки збираються в запечатану (опломбовану) ємність, запобігаючи будь-якій можливій фальсифікації, присутність державного інспектора потрібна лише на початку здійснення відбору кожного разу, коли ємність для зразків потрібно змінити, і в кінці здійснення відбору.

5. Статистичний відбір зразків проводиться для об'ємних (великих) партій продуктів, що транспортуються суднами, або зберігаються у баштах, силосах і доступні зверху, як зазначено у пункті 7 цього розділу.

Відбір зразків проводять від партії або частин партії зверху у доступній частині, секції. Кількість точкових зразків визначається з урахуванням розміру партії, що є об'єктом відбору зразків.

6. Відбір зразків для об'ємних (великих) партій продуктів, що зберігаються на складах, проводиться від партій або частин партії у доступній частині (секції). Кількість точкових зразків визначається з урахуванням розміру визначеного об'єму (маси) частини партії.

7. Відбір зразків у баштах, силосах (відкритих зверху) проводиться у доступній частині партії (секції). Кількість точкових зразків визначається з урахуванням розміру визначеної маси (об'єму) частини партії.

8. Для відбору зразків продуктів, що зберігаються в баштах, силосах (закритих зверху) більше 100 т, не може застосовуватися статистичний підхід. Тому коли необхідно досліджувати (випробувати) харчові продукти в баштах, силосах і немає ніякої можливості перемістити партію товару, оператор ринку (за угодою) має інформувати державного інспектора про те, коли башта, силос будуть вивантажені частково або повністю, щоб здійснити відбір зразків, коли харчові продукти знаходяться в рухомому стані.

9. Для продуктів, що зберігаються в баштах, силосах (закритих зверху) менше 100 т, на відміну від положень, зазначених у цьому розділі (де частина партії, з якої здійснюється відбір, має становити принаймні 10 відсотків партії), і передбачається переміщення їх у склади (сховища) від 50 до 100 кг, відбір зразків проводиться з цієї кількості. Маса об'єднаного зразка відповідає всій партії, а кількість точкових зразків залежить від кількості продуктів, переміщених з башти, силосу до складу (сховища).

10. Відбір зразків від сипучих продуктів у об'ємних (великих) закритих контейнерах може бути проведений під час вивантаження партії. У деяких випадках неможливо вивантажити продукти у пункті імпорту або державного контролю, тому здійснення відбору повинно відбуватися, коли такі контейнери вивантажені. Оператор ринку має інформувати державного інспектора про місце і час розвантаження контейнерів.

**XV. Методи відбору зразків
харчових добавок на основі ферментації рису
з червоними дріжджами *Monascus Purpureus***

1. Цей метод відбору зразків застосовується для визначення максимально допустимого рівня цитрину в харчових добавках на основі ферментації рису з червоними дріжджами *Monascus Purpureus*.
2. Відбір зразків харчових добавок на основі ферментації рису з червоними дріжджами *Monascus Purpureus* здійснюється від роздрібних упаковок, що містять зазвичай від 30 до 120 капсул.
3. У випадку партій, де пакування має роздрібну упаковку, відбирається кількість упаковок, з яких буде сформований розмір зразка, як зазначено в таблиці 21.

Таблиця 21

**Кількість точкових зразків (упаковок),
які необхідно відібрати від партій або частин партії**

Маса партії (кількість роздрібних упаковок)	Кількість роздрібних упаковок може бути відібрана	Маса зразка
1	2	3
1-50	1	Всі капсули
51-250	2	Всі капсули
251-1 000	4	Половина капсул із кожної роздрібної упаковки

Продовження таблиці 21		
1	2	3
> 1 000	4 + 1 роздрібна упаковка із розрахунку 1 000 роздрібних упаковок із максимум 25 роздрібних упаковок	<p>≤ 10 роздрібних упаковок: половина капсул із кожної роздрібної упаковки;</p> <p>> 10 роздрібних упаковок: від кожної роздрібної упаковки з однаковою кількістю капсул, щоб зразок відповідав вмісту 5 роздрібних упаковок</p>

XVI. Підготовка зразків

для визначення мікотоксинів у харчових продуктах та визначення відповідності (оцінки) партій

1. Оскільки мікотоксини зазвичай розподілені нерівномірно, то зразки необхідно готувати, зокрема гомогенізувати, з особливою ретельністю.

Повний зразок, коли його отримують в лабораторії, слід гомогенізувати, якщо в лабораторії проводиться гомогенізація.

При проведенні лабораторних досліджень (випробувань) на вміст афлотоксинів слід, за можливості, виключити знаходження зразків на денному світлі під час всієї процедури підготовки до дослідження, оскільки афлотоксини руйнуються під впливом ультрафіолету.

2. Визначення рівня афлотоксинів у їстівній частині горіхів ґрунтується на розрахунку пропорції шкаралупи/ядра цільних горіхів та визначається таким чином:

зразки горіхів у шкаралупі можна очистити і визначити максимально допустимі рівні афлотоксину в їстівній частині;

горіхи у шкаралупі можна піддати процедурі підготовки зразка, під час якого до уваги береться розрахунок маси ядра горіха в об'єднаному зразку.

Маса ядра горіха в об'єднаному зразку повинна бути вирахована після встановлення відповідного коефіцієнта співвідношення "шкаралупа горіха/ядро

горіха" в цільних горіхах. Дана пропорція використовується, щоб встановити кількість ядер в об'єднаному зразку, що був відібраний. При цьому необхідно довільно вибрати не менше 100 цільних горіхів окремо від партії або відкласти їх від кожного об'єданого зразка.

Для кожного лабораторного зразка можна отримати співвідношення шляхом зважування цільних горіхів, очищених від шкаралупи, і повторного зважування частин шкаралупи та ядер.

Однак пропорція шкаралупа/ядро може бути встановлена лабораторією на основі кількості зразків і може бути прийнята для подальших аналізів. Якщо в будь-якому лабораторному зразку буде виявлено перевищення максимально допустимих рівнів мікотоксинів, то пропорцію слід визначити для зразка, використовуючи не менше 100 відкладених горіхів.

3. Кожен лабораторний зразок необхідно дрібно перемолоти і ретельно перемішати, використовуючи процес, який дозволяє досягти повної однорідності (гомогенності).

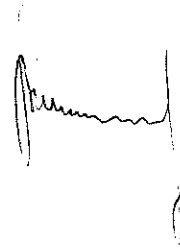
У разі, якщо максимально допустимий рівень стосується сухої речовини, вміст сухої речовини продукту слід визначати у частині і гомогенізованого зразка, використовуючи метод, що в змозі здійснити точне визначення вмісту сухої речовини.

4. Визначення відповідності (оцінка) партії або частин партії за результатами лабораторних досліджень (випробувань) проводиться таким чином:

партія або частини партії відповідають встановленим вимогам законодавства, якщо результат лабораторного дослідження (випробування) лабораторного зразка відповідає максимально допустимим рівням мікотоксинів з урахуванням коефіцієнта витягу і невизначеності вимірювань;

партія або частини партії не відповідають встановленим вимогам законодавства, якщо результат лабораторного дослідження (випробування) лабораторного зразка поза будь-яких сумнівів перевищує максимально допустимі рівні мікотоксинів з урахуванням коефіцієнта витягу і невизначеності вимірювань.

**Директор Департаменту
аграрної політики та
сільського господарства**



В. Топчій

ПОЯСНЮВАЛЬНА ЗАПИСКА

до проекту наказу Міністерства аграрної політики та продовольства України "Про затвердження Методів відбору зразків для визначення максимально допустимих рівнів мікотоксинів у харчових продуктах для цілей державного контролю"

1. Обґрунтування необхідності прийняття акта

Проект наказу Міністерства аграрної політики та продовольства України "Про затвердження Методів відбору зразків для визначення максимально допустимих рівнів мікотоксинів у харчових продуктах для цілей державного контролю" (далі – проект наказу) підготовлено на виконання частини четвертої статті 21 Закону України "Про державний контроль за дотриманням законодавства про харчові продукти, корми, побічні продукти тваринного походження, здоров'я та благополуччя тварин", розпорядження Кабінету Міністрів України від 24 лютого 2016 року № 228 "Про схвалення Всеохоплюючої стратегії імплементації Глави IV (Санітарні та фітосанітарні заходи) Розділу IV "Торгівля і питання, пов'язані з торгівлею" Угоди про асоціацію між Україною, з однієї сторони, та Європейським Союзом, Європейським Співтовариством з атомної енергії і їхніми державами-членами, з іншої сторони" та пункту 8 Положення про Міністерство аграрної політики та продовольства України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 листопада 2015 року № 1119, з урахуванням вимог Регламенту Європейського Парламенту та Ради (ЄС) № 401/2006 від 23 лютого 2006 року, яким встановлюються методи відбору зразків та їх дослідження з метою здійснення офіційного контролю за рівнями мікотоксинів у харчових продуктах.

2. Мета і шляхи її досягнення

Основною метою проекту наказу є затвердження методів відбору зразків для визначення максимально допустимих рівнів мікотоксинів у харчових продуктах для цілей державного контролю.

3. Правові аспекти

У даній сфері правового регулювання діють:

Закон України "Про державний контроль за дотриманням законодавства про харчові продукти, корми, побічні продукти тваринного походження, здоров'я та благополуччя тварин";

розпорядження Кабінету Міністрів України від 24 лютого 2016 року № 228 "Про схвалення Всеохоплюючої стратегії імплементації Глави IV (Санітарні та фітосанітарні заходи) Розділу IV "Торгівля і питання, пов'язані з торгівлею" Угоди про асоціацію між Україною, з однієї сторони, та Європейським Союзом, Європейським Співтовариством з атомної енергії і їхніми державами-членами, з іншої сторони";

Регламент Європейського Парламенту та Ради (ЄС) № 401/2006 від 23 лютого 2006 року, яким встановлюються методи відбору зразків та їх дослідження з метою здійснення офіційного контролю за рівнями мікотоксинів у харчових продуктах.

Реалізація даного проекту наказу не передбачає розроблення нових та внесення змін до чинних законодавчих і нормативно-правових актів.

4. Фінансово-економічне обґрунтування

Реалізація проекту наказу не потребує додаткових матеріальних та інших витрат державного та/або місцевих бюджетів.

5. Позиція заінтересованих органів

Проект наказу потребує погодження з Державною регуляторною службою України, Державною службою України з питань безпеки харчових продуктів та захисту споживачів, а також підлягає державній реєстрації в Міністерстві юстиції України.

6. Регіональний аспект

Проект наказу не стосується питань розвитку адміністративно-територіальних одиниць, його положення не впливають на регіональний розвиток.

6¹. Запобігання дискримінації

У проекті наказу відсутні положення, які містять ознаки дискримінації.

7. Запобігання корупції

У проекті наказу відсутні правила і процедури, які можуть містити ризики вчинення корупційних правопорушень.

8. Громадське обговорення

З метою громадського обговорення проект наказу оприлюднений на офіційному веб-сайті Міністерства аграрної політики та продовольства України (www.minagro.gov.ua, розділ "Регуляторна політика") та Державної служби України з питань безпеки харчових продуктів та захисту споживачів (www.consumer.gov.ua, розділ "Обговорення документів").

8¹. Розгляд Науковим комітетом Національної ради України з питань розвитку науки і технологій

Проект наказу не стосується сфери наукової та науково-технічної діяльності.

9. Позиція соціальних партнерів

Проект наказу не стосується соціально-трудової сфери.

10. Оцінка регуляторного впливу

Проект наказу є регуляторним актом.

10¹. Вплив реалізації акта на ринок праці

Реалізація проекту наказу не впливає на ринок праці.

11. Прогноз результатів

Прийняття проекту наказу дозволить:

впровадити єдині для державних інспекторів, акредитованих лабораторій та операторів ринку методи відбору зразків для визначення максимально допустимих рівнів мікотоксинів у харчових продуктах для цілей державного контролю;

встановити прозорі та законодавчо обґрунтовані вимоги при відборі зразків для визначення максимально допустимих рівнів мікотоксинів у харчових продуктах для цілей державного контролю.

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



Максим МАРТИНЮК

" _____ " _____ 2018 р.

АНАЛІЗ РЕГУЛЯТОРНОГО ВПЛИВУ

проекту наказу Міністерства аграрної політики та продовольства України "Про затвердження Методів відбору для визначення максимально допустимих рівнів мікотоксинів у харчових продуктах для цілей державного контролю"

I. Визначення проблеми, яку передбачається розв'язати шляхом державного регулювання

Проект наказу Міністерства аграрної політики та продовольства України "Про затвердження Методів відбору зразків для визначення максимально допустимих рівнів мікотоксинів у харчових продуктах для цілей державного контролю" (далі – проект наказу) розроблено на виконання частини 4 статті 21 Закону України "Про державний контроль за дотриманням законодавства про харчові продукти, корми, побічні продукти тваринного походження, здоров'я та благополуччя тварин", розпорядження Кабінету Міністрів України від 24 лютого 2016 року № 228 "Про схвалення Всеохоплюючої стратегії імплементації Глави IV (Санітарні та фітосанітарні заходи) Розділу IV "Торгівля і питання, пов'язані з торгівлею" Угоди про асоціацію між Україною, з однієї сторони, та Європейським Союзом, Європейським Співтовариством з атомної енергії і їхніми державами-членами, з іншої сторони (далі – Угода про асоціація), зокрема в частині імплементації Регламенту Європейського Парламенту та Ради (ЄС) № 401/2006 від 23 лютого 2006 року, яким встановлюються методи відбору зразків та їх дослідження з метою здійснення офіційного контролю за максимально допустимими рівнями мікотоксинів у харчових продуктах.

Відповідно до вимог чинного законодавства відбір зразків продукції тваринного, рослинного і біотехнологічного походження, що підлягають державному ветеринарно-санітарному контролю здійснюється відповідно до постанови Кабінету Міністрів України від 14 червня 2002 року № 833 "Про затвердження Порядку відбору зразків продукції тваринного,

рослинного і біотехнологічного походження для проведення досліджень". Зазначений документ встановлює загальний опис механізму відбору зразків, перелік харчових продуктів, які підлягають державному контролю, а також норми відбору зразків. Поряд із цим, зазначений документ не встановлює детальні процедури відбору зразків, яка значною мірою може впливати на остаточні результати досліджень (випробувань).

Відповідно до даних, що надані Державним науково-дослідним інститутом з лабораторної діагностики та ветеринарно-санітарної експертизи у 2017 році державними лабораторіями Держпродспоживслужби проведено:

472649 досліджень (випробувань) на наявність залишкових кількостей токсичних елементів в харчових продуктах;

79880 токсикологічні дослідження (випробування) продукції щодо залишків пестицидів в харчових продуктах;

34773 дослідження (випробування) на наявність мікотоксинів при виробництві харчових продуктів та кормів тощо.

Відсутність методів відбору зразків, що пропонується проектом наказу, що базуються на нормативно-правових актах ЄС призведе до:

потенційна загроза негативного впливу на остаточні результати досліджень (випробувань) через недостатню репрезентативність та відсутність єдиних підходів при проведенні відбору зразків продукції;

недотримання Україною зобов'язань в рамках Всеохоплюючої стратегії імплементації Глави IV (Санітарні та фітосанітарні заходи) Розділу IV "Торгівля і питання, пов'язані з торгівлею" Угоди про асоціацію, зокрема в частині імплементації заходів державного контролю у сфері санітарних та фітосанітарних заходів, зокрема імплементації Директиви Європейської Комісії № 2002/63 від 11 липня 2002 року.

У свою чергу, порушення Україною зобов'язань в рамках виконання Угоди про асоціації призведе до визнання української системи державного контролю нееквівалентною, а відповідно неефективною. Варто зазначити, що визнання вітчизняної системи державного контролю неефективною з боку

європейських партнерів напряду пов'язане із закриттям ринків збуту для українських виробників харчових продуктів та кормів.

Відповідно до інформації Громадської організації "Економічний дискусійний клуб" основним торговельним партнером України в 2017 році є Європейський Союз, частка якого в українському експорті становить майже 40,5 %, а його обсяги за 2017 рік зросли у 1,3 рази.

Відповідно до даних Державної служби статистики України обсяги експорту вітчизняної сільськогосподарської продукції (групи УКТЗЕД 1-24) склали 5 649 467 000 доларів США, що на 27 % вище за відповідні показники у 2016 році.

Відповідно до вищевказаного, проблема, яку пропонується врегулювати в результаті прийняття регуляторного акта, є важливою і не може бути розв'язана за допомогою ринкових механізмів.

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

Групи (підгрупи)	Так	Ні
Громадяни		+
Держава	+	
Суб'єкти господарювання,	+	
у т.ч. суб'єкти малого підприємництва	+	

II. Цілі державного регулювання

Цілями державного регулювання є виконання Україною міжнародних зобов'язань та забезпечення належного державного контролю за дотриманням операторами ринку законодавства про харчові продукти, корми, здоров'я та благополуччя тварин, а також законодавства про побічні продукти тваринного походження під час ввезення (пересилання) таких побічних продуктів на митну територію України.

III. Визначення та оцінка альтернативних способів досягнення встановлених цілей

1. Визначення альтернативних способів

Як альтернативу до запропонованого регулювання можна розглянути так званий "status quo", тобто збереження чинного регулювання зазначених питань.

Вид альтернативи	Опис альтернативи
Альтернатива 1	Збереження чинного регулювання зазначених питань "status quo"
Альтернатива 2	Погодження та затвердження проекту наказу

2. Оцінка вибраних альтернативних способів досягнення цілей

Оцінка впливу на сферу інтересів держави

Вид альтернативи	Вигоди	Витрати
Альтернатива 1	Прямі вигоди відсутні	1) Потенційна небезпека обігу продукції результати досліджень (випробувань) якої є необ'єктивними внаслідок недостатньої репрезентативності та відсутності єдиних підходів при проведенні відбору зразків продукції; 2) Загроза закриття ринків збуту торговельних партнерів внаслідок невиконання Україною міжнародних зобов'язань відповідно до Угоди про асоціацію і визнання української системи державного контролю неефективною (нееквівалентною). Закриття ринку ЄС тільки для готових харчових продуктів тваринного походження призведе до втрати у 152 535 609 000 гривень (обрахунки для обсягів експорту української продукції для 1 – 24

		груп УТКЗЕД у 2017 році).
Альтернатива 2	<p>1) Зниження загроз обігу продукції результати досліджень (випробувань) якої є необ'єктивними внаслідок недостатньої репрезентативності та техніки відбору зразків відповідної продукції</p> <p>2) Виконання Україною зобов'язань відповідно до Угоди про асоціацію, а також вимог чинного національного законодавства та, як наслідок, диверсифікація ринків збуту української продукції.</p>	<p>1) Реалізація проекту наказу потребує додаткових фінансових витрат пов'язаних з використанням пропонованої процедури відбору зразків. Максимальні можуть скласти*: за перший рік – 19 783 054 грн.; за п'ять років – 46 174 580 грн.</p>

** Варто зазначити, що обрахунки витрат регулювання для всіх об'єктів мікропідприємництва – 42 362 одиниці є суто теоретичними і відображають максимально можливий вплив на суб'єктів господарювання. Поряд із цим, відповідно до наявних даних в даний час неможливо встановити кількість суб'єктів господарювання щодо яких щорічно застосовується відбір зразків за відповідно до методів випробування в контексті запропонованого проекту наказу.*

Оцінка впливу на сферу інтересів суб'єктів господарювання

Оцінка впливу на сферу інтересів суб'єктів господарювання проводилася для суб'єктів господарювання, які провадять діяльність з метою або без мети отримання прибутку та в управлінні яких перебувають потужності, на яких здійснюється первинне виробництво, виробництво, реалізація та/або обіг харчових продуктів та/або інших об'єктів санітарних заходів (крім, матеріалів що контактують з харчовими продуктами).

Показник	Мікро	Малі	Середні	Великі	Разом
Кількість суб'єктів господарювання, що підпадають під дію регулювання, одиниць ¹	42 362	45 260	1 562	71	89 255
Питома вага групи у загальній кількості, %	47,46	50,71	1,75	0,08	100

¹ Згідно з наданою статистичною інформацією щодо кількості суб'єктів господарювання, сформовану за критеріями великого, середнього, малого та мікропідприємництва, які визначені в Господарському кодексі України (в редакції від 22 березня 2012 року).

Вид альтернативи	Вигоди	Витрати
Альтернатива 1	Прямі вигоди відсутні	<p>1) Потенційні витрати пов'язані із загрозами обігу продукції результати досліджень (випробувань) якої є необ'єктивними внаслідок недостатньої репрезентативності та техніки відбору зразків відповідної продукції.</p> <p>2) Загроза закриття ринків збуту торговельних партнерів внаслідок невиконання Україною міжнародних зобов'язань відповідно до Угоди про асоціацію і визнання української системи державного контролю неефективною (нееквівалентною). Закриття ринку ЄС тільки для готових харчових продуктів тваринного походження призведе до втрати у 152 535 609 000 гривен. (обрахунки для обсягів експорту української продукції для 1 – 24 груп УТКЗЕД у 2017 році).</p>

Альтернатива 2	<p>1). Стимулювання добросовісної конкуренції та зменшення ризику неправомірного впливу внаслідок встановлення єдиних підходів при відборі зразків продукції.</p> <p>2) Потенційне розширення та відкриття нових ринків збуту завдяки виконання Україною зобов'язань відповідно до Угоди про асоціацію.</p>	<p>Максимальні економічні витрати пов'язані із виконанням вимог регулювання можуть скласти*: за перший рік – 15 801 026 грн.; за 5 років – 26 264 440 грн.</p>
----------------	---	--

** Варто зазначити, що обрахунки витрат регулювання для всіх об'єктів мікропідприємництва – 42 362 одиниці є суто теоретичними і відображають максимально можливий вплив на суб'єктів господарювання та органи державної влади. Поряд із цим, відповідно до наявних даних в даний час неможливо встановити кількість суб'єктів господарювання щодо яких щорічно застосовується відбір зразків за відповідно до методів випробування в контексті запропонованого проекту наказу.*

IV. Вибір найбільш оптимального альтернативного способу досягнення встановлених цілей

Вибір оптимального альтернативного способу здійснено з урахуванням системи бальної оцінки ступеня досягнення визначених цілей.

Вартість балів визначається за чотирибальною системою оцінки ступеня досягнення визначених цілей, де:

4 – цілі прийняття регуляторного акта, які можуть бути досягнуті повною мірою (проблема більше не існуватиме);

3 – цілі прийняття регуляторного акта, які можуть бути досягнуті майже повною мірою (усі важливі аспекти проблеми не існуватимуть);

2 – цілі прийняття регуляторного акта, які можуть бути досягнуті частково (проблема значно зменшиться, деякі важливі та критичні аспекти проблеми залишаться нерозв'язаними);

1 – цілі прийняття регуляторного акта, які не можуть бути досягнуті (проблема продовжує існувати).

Рейтинг результативності (досягнення цілей під час вирішення проблеми)	Бал результативності (за чотири бальною системою оцінки)	Коментарі щодо присвоєння відповідного бала
Альтернатива 1	1	Альтернатива зберігає всі наявні недоліки, що наведені у розділі I.
Альтернатива 2	4	Очікується, що альтернатива дозволить досягти цілей, що зазначені в розділі II.

Рейтинг результативності	Вигоди (підсумок)	Витрати (підсумок)	Обґрунтування відповідного місця альтернативи у рейтингу
Альтернатива 1	Прямі вигоди відсутні	1) Потенційна небезпека обігу продукції результати досліджень (випробувань) якої є необ'єктивними. 2) Загроза закриття ринків збуту торговельних партнерів України.	Дана альтернатива є не ефективною, оскільки є більш витратною та не дозволяє вирішити поточні проблеми.
Альтернатива 2	1) Зниження загроз обігу продукції результати досліджень	Економічні витрати пов'язані із виконанням вимог регулювання	Альтернатива є прийнятною з огляду на ризики та витрат

	(випробувань) якої є необ'єктивними; 2) Диверсифікація ринків збуту, переліку та обсягів української продукції; 3) Стимулювання добросовісної конкуренції та зменшення ризику неправомірного впливу.		пов'язаних із виконанням вимог запропонованого регулювання
--	--	--	--

Рейтинг	Аргументи щодо переваги обраної альтернативи/ причини відмови від альтернативи	Оцінка ризику зовнішніх чинників на дію запропонованого регуляторного акта
Альтернатива 1	Дана альтернатива не здатна вирішити проблеми, що виникають внаслідок відсутності затверджених Методів відбору зразків, що базуються на нормативно-правових актах ЄС	X
Альтернатива 2	Дана альтернатива є найбільш доцільною з огляду на поточний стан проблеми та співвідношення витрат пов'язаних із запровадженням альтернативи та вигод від її впровадження.	X

Враховуючи вищенаведені позитивні та негативні сторони альтернативних способів досягнення встановлених цілей, доцільно прийняти розроблений проект наказу.

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

З метою досягнення цілей, визначених у розділі II аналізу регуляторного впливу, пропонується погодити проект наказу.

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

провести погодження проекту наказу з Державною регуляторною службою України;

провести державну реєстрацію наказів в Міністерстві юстиції України;

забезпечити інформування громадськості про вимоги регуляторного акта шляхом його оприлюднення на офіційному веб-сайті Міністерства аграрної політики та продовольства України (www.minagro.gov.ua), веб-сайті Державної служби України з питань безпеки харчових продуктів та захисту споживачів (www.consumer.gov.ua) та провести громадське обговорення проекту наказу;

провести навчання відповідальних державних інспекторів Держпродспоживслужби щодо методів відбору зразків харчових продуктів відповідно до вимог проекту наказу.

Заходи, які необхідно здійснити суб'єктам господарювання для розв'язання проблеми:

провести ознайомлення відповідного персоналу щодо методів відбору зразків харчових продуктів відповідно до запропонованих регулювань.

Розв'язання проблеми можливе лише шляхом прийняття даного проекту 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.

Можливість виконання вимог регуляторного акта оцінюється як висока, оскільки ресурсів, які є у розпорядженні компетентного органу та суб'єктів господарювання, на яких поширюватимуться відповідні вимоги, достатньо для їх виконання.

Витрати органів виконавчої влади на виконання вимог регуляторного акта пов'язані із необхідністю навчання посадових осіб компетентного органу щодо проекту наказу з відбору зразків та проведенням роз'яснювальної роботи серед зацікавлених сторін, є достатніми та будуть здійснені в рамках посадових обов'язків відповідальних осіб.

Розрахунок витрат на запровадження державного регулювання для суб'єктів малого підприємництва згідно наведено з додатком 4 до Методики проведення аналізу впливу регуляторного акта (Тест малого підприємництва).

Державне регулювання за проектом наказу не передбачає утворення нового державного органу або нового структурного підрозділу діючого органу.

VII. Обґрунтування строку дії акта

Враховуючи необхідність встановлення єдиних підходів при здійсненні відбору зразків продукції строк дії регуляторного акту не встановлюється.

Термін набрання чинності регуляторним актом – відповідно до вимог законодавства після його офіційного опублікування, але не раніше дати набрання чинності відповідних положень Закону.

Зміна строку дії 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.

VIII. Визначення показників результативності дії регуляторного акта

Прогнозні значення показників результативності регуляторного акта будуть встановлюватися після набрання чинності актом.

Прогнозними значеннями показників результативності 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 – 89 255 одиниць, у тому числі малого та мікропідприємства 87 622 одиниці.
- 3) Рівень поінформованості суб'єктів господарювання та/або фізичних осіб з основних положень 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/>) у розділі "Діяльність", підрозділ "Обговорення проектів документів".
- 4) Час, що необхідно буде витратити суб'єктам господарювання та/або фізичним особам, для виконання вимог акта – одноразово орієнтовно 4 години для відповідальних працівників на ознайомлення із методами відбору зразків харчових продуктів. Час витрачений в даному випадку має обліковуватись в межах норм часу, що витрачається на виконання безпосередніх фахових обов'язків.

Показниками результативності регуляторного акта є:

- 1) Кількість зразків харчових продуктів відібраних з метою проведення досліджень (випробувань) лабораторіями Держпродспоживслужби щодо мікотоксинів у харчових продуктах для цілей державного контролю.
- 2) Кількість досліджень (випробувань) харчових продуктів, що проведені державними лабораторіями Держпродспоживслужби, щодо мікотоксинів у харчових продуктах для цілей державного контролю.

ІХ. Визначення заходів, за допомогою яких буде здійснюватися відстеження результативності регуляторного акта

Відстеження результативності регуляторного акта буде здійснюватися шляхом аналізу даних відповідно до встановлених показників результативності Держпродспоживслужбою.

Базове відстеження здійснюватиметься після набрання ним чинності регуляторного акту, але не пізніше дня з якого почнеться повторне відстеження, шляхом моніторингу статистичних даних з боку Державної служби України з питань безпеки харчових продуктів та захисту споживачів.

Повторне відстеження здійснюватиметься не пізніше ніж через рік з дня набрання чинності регуляторним актом шляхом порівняння статистичних даних з боку Державної служби України з питань безпеки харчових продуктів та захисту споживачів.

Періодичне відстеження здійснюватиметься раз на три роки, починаючи з дня виконання заходів з повторного відстеження, шляхом порівняння показників із аналогічними показниками, що встановлені під час повторного відстеження.

Метод проведення відстеження результативності – статистичний.

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

Для відстеження результативності будуть використовуватися дані, отримані за результатами моніторингу, що здійснюватиметься структурними підрозділами Держпродспоживслужби та її територіальними органами та Державним науково-дослідним інститутом з лабораторної діагностики та ветеринарно-санітарної експертизи.

**Голова Державної служби України з
питань безпеки харчових
продуктів та захисту споживачів**



Володимир ЛАПА

" ____ " _____ 2018 р.

ТЕСТ

малого підприємництва (М-Тест)

1. Консультації з представниками мікро- та малого підприємництва щодо оцінки впливу регулювання

Консультації щодо визначення впливу запропонованого регулювання на суб'єктів малого підприємництва та визначення детального переліку процедур, виконання яких необхідно для здійснення регулювання, проведено розробником у період з “___”___ 20__ р. по “___”___ 20__ р.

Порядковий номер	Вид консультації (публічні консультації прями (круглі столи, наради, робочі зустрічі тощо), інтернет-консультації прями (інтернет-форуми, соціальні мережі тощо), запити (до підприємців, експертів, науковців тощо)	Кількість учасників консультацій, осіб	Основні результати консультацій (опис)
1			

2. Вимірювання впливу регулювання на суб'єктів малого підприємництва (мікро- та малі):

кількість суб'єктів малого підприємництва, на яких поширюється регулювання становить 89 255 одиниць, у тому числі малого підприємництва 45 260 одиниць та мікропідприємства 42 362 (одиниць),

сукупна питома вага суб'єктів малого та мікропідприємництва у загальній кількості суб'єктів господарювання, на яких проблема справляє вплив 47,46 (відсотків), (відповідно до таблиці "Оцінка впливу на сферу інтересів суб'єктів господарювання").

Варто зазначити, що обрахунки витрат регулювання для всіх об'єктів мікропідприємництва – 42 362 одиниці є суто теоретичними і відображають максимально можливий вплив на суб'єктів господарювання. Поряд із цим, відповідно до наявних даних неможливо встановити кількість суб'єктів господарювання щодо яких щорічно застосовується відбір зразків за відповідно до методів випробування в контексті запропонованого проекту наказу.

3. Розрахунок витрат суб'єктів малого підприємництва на виконання вимог регулювання

Розрахунки витрат проводилися для оцінки методів відбору зразків для визначення мікотоксинів у харчових продуктах для цілей державного контролю.

Варто зазначити, що побідні розрахунки будуть справедливими для відбору методів відбору зразків продукції для проведення випробувань з метою проведення досліджень (випробувань) щодо мікотоксинів у харчових продуктах для цілей державного контролю.

Умови проведення розрахунків:

Вид продукції: зернові

Кількість партій: 1

Маса партії продукції: <100 тонн

Кількість точкових зразків: 10

Кількість процедур для 1 суб'єкта: 1 процедура на рік

№ з/п	Найменування оцінки	У перший рік (стартовий рік впровадження регулювання)	Періодичні (за наступний рік)	Витрати за п'ять років
Оцінка "прямих" витрат суб'єктів малого підприємництва на виконання регулювання				
1	Придбання необхідного обладнання (пристроїв, машин, механізмів)	X	X	X
2	Процедури перевірки та/або постановки на відповідний облік у визначеному органі державної влади чи місцевого самоврядування	X	X	X
3	Процедури експлуатації обладнання (експлуатаційні витрати - витратні матеріали), у т.ч:	X	X	X
4	Процедури обслуговування обладнання (технічне обслуговування), у т.ч:	X	X	X
5	Інші процедури (уточнити)	X	X	X
6	Разом, гривень Формула: (сума рядків 1 + 2 + 3 + 4 + 5)	X	X	X
7	Кількість суб'єктів господарювання, що повинні виконати вимоги регулювання,	X	X	X

	одиниць			
8	Суммарно, гривень Формула: відповідний стовпчик "разом" X кількість суб'єктів малого підприємництва, що повинні виконати вимоги регулювання (рядок 6 X рядок 7)	X	X	X
Оцінка вартості адміністративних процедур суб'єктів малого підприємництва щодо виконання регулювання та звітування				
9	Процедури отримання первинної інформації про вимоги регулювання – 4 години Формула: витрати часу на отримання інформації про регулювання, отримання необхідних форм та заявок X вартість часу суб'єкта малого підприємництва (заробітна плата) X оціночна кількість форм	249 грн. (1 день – 8 годин, заробітна плата на місяць – 9964 грн, 20 робочі дні – 62 грн /год)*	X	249 грн. 00 коп.
10	Процедури організації виконання вимог регулювання Формула: витрати часу на розроблення та впровадження внутрішніх для суб'єкта малого підприємництва процедур на впровадження вимог регулювання X вартість часу суб'єкта малого підприємництва (заробітна плата) X оціночна кількість внутрішніх процедур	X	X	X
11	Процедури офіційного звітування	X	X	X
12	Процедури щодо забезпечення процесу перевірок – 2 години Формула: витрати часу на забезпечення процесу перевірок з боку контролюючих органів X вартість часу суб'єкта малого підприємництва (заробітна плата) X оціночна кількість перевірок за рік	124 грн (1 день – 8 годин, заробітна плата на місяць – 9964 грн, 20 робочі дні – 62 грн /год)*	124 грн (1 день – 8 годин, заробітна плата на місяць – 9964 грн, 20 робочі дні – 62 грн /год)*	620 грн (1 день – 8 годин, заробітна плата на місяць – 9964 грн, 20 робочі дні – 62 грн /год)
13	Інші процедури (уточнити)	X	X	X
14	Разом, гривень Формула: (сума рядків 9 + 10 + 11 + 12 + 13)	373 грн. 00 коп.	124 грн. 00 коп.	620 грн. 00 коп.
15	Кількість суб'єктів малого підприємництва, що повинні виконати вимоги регулювання, одиниць	42 362	42 362	42 362

16	Сумарно, гривень Формула: відповідний стовпчик "разом" X кількість суб'єктів малого підприємництва, що повинні виконати вимоги регулювання (рядок 14 X рядок 15)	15 801 026 грн. 00 коп.	5 252 888 грн. 00 коп.	26 264 440 грн. 00 коп.
----	--	----------------------------	---------------------------	----------------------------

* Інформація щодо вартості часу суб'єкта малого підприємництва (заробітна плата) отримана за результатами даних наведених веб-сайту www.work.ua "Статистика зарплат в Україні станом на грудень 2017" у сфері діяльності "Сільське господарство".

Бюджетні витрати на адміністрування регулювання суб'єктів малого підприємництва

Розрахунок бюджетних витрат на адміністрування регулювання здійснюється окремо для кожного відповідного органу державної влади чи органу місцевого самоврядування, що залучений до процесу регулювання.

Державний орган, для якого здійснюється розрахунок вартості адміністрування регулювання: Державна служба України з питань безпечності харчових продуктів та захисту споживачів.

Процедура регулювання суб'єктів малого підприємництва (розрахунок на одного типового суб'єкта господарювання малого підприємництва - за потреби окремо для суб'єктів малого та мікро-підприємств)	Планові витрати часу на процедуру	Вартість часу співробітника органу державної влади відповідної категорії (заробітна плата)	Оцінка кількості процедур за рік, що припадають на одного суб'єкта	Оцінка кількості суб'єктів, що підпадають під дію процедури регулювання	Витрати на адміністрування регулювання* (за рік), гривень
1. Облік суб'єкта господарювання, що перебуває у сфері регулювання	X	X	X	X	X
2. Поточний контроль за суб'єктом господарювання, що перебуває у сфері	2 години	94 грн 00 коп			3 982 028 грн 00 коп

регулювання, у тому числі:					
камеральні	X	X	X	X	X
виїзні – 2 години	2 години (у т.ч. відбір 10 точкових зразків, формування об'єданого зразка та складання акта про відбір зразків)	94 грн. (1 день – 8 годин, заробітна плата на місяць – 7500 грн, 20 робочі дні – 375 грн /день, 47 грн/год)	1	42 362	3 982 028 грн 00 коп
3. Підготовка, затвердження та опрацювання одного окремого акта про порушення вимог регулювання	X	X	X	X	X
4. Реалізація одного окремого рішення щодо порушення вимог регулювання	X	X	X	X	X
5. Оскарження одного окремого рішення суб'єктами господарювання	X	X	X	X	X
6. Підготовка звітності за результатами регулювання	X	X	X	X	X
7. Інші адміністративні процедури (уточнити):	X	X	X	X	X
Разом за рік	2 години	94 грн 00 коп	1	42 362	3 982 028 грн 00 коп
Сумарно за п'ять років	10 годин	470 грн 00 коп	5	42 362	19 910 140 грн 00 коп

** Вартість витрат, пов'язаних з адмініструванням процесу регулювання державними органами, визначається шляхом множення фактичних витрат часу персоналу на заробітну плату спеціаліста відповідної кваліфікації та на кількість суб'єктів, що підпадають під дію процедури регулювання, та на кількість процедур за рік.*

4. Розрахунок сумарних витрат суб'єктів малого підприємництва, що виникають на виконання вимог регулювання

№ з/п	Показник	Перший рік регулювання (стартовий)	За п'ять років
1	Оцінка "прямих" витрат суб'єктів малого підприємництва на виконання регулювання	X	X
2	Оцінка вартості адміністративних процедур для суб'єктів малого підприємництва щодо виконання регулювання та звітування	15 801 026 грн 00 коп	26 264 440 грн 00 коп
3	Сумарні витрати малого підприємництва на виконання запланованого регулювання	15 801 026 грн 00 коп	26 264 440 грн 00 коп
4	Бюджетні витрати на адміністрування регулювання суб'єктів малого підприємництва	3 982 028 грн 00 коп	19 910 140 грн 00 коп
5	Сумарні витрати на виконання запланованого регулювання	19 783 054 грн 00 коп	46 174 580 грн 00 коп

5. Розроблення коригуючих (пом'якшувальних) заходів для малого підприємництва щодо запропонованого регулювання.

На основі оцінки сумарних витрат малого підприємництва на виконання запланованого регулювання (за перший рік регулювання та за п'ять років) з не відмічали відмінностей у питомій вартості адміністративного навантаження між суб'єктами великого, середнього та малого підприємництва. У зв'язку із цим, компенсаторні механізми не розроблялися.

**Повідомлення про оприлюднення
проекту наказу Міністерства аграрної політики та продовольства України
"Про затвердження Методів відбору зразків для визначення максимально
допустимих рівнів мікотоксинів у харчових продуктах для цілей
державного контролю"**

З метою отримання зауважень та пропозицій до проекту наказу Міністерства аграрної політики та продовольства України "Про затвердження Методів відбору зразків для визначення максимально допустимих рівнів мікотоксинів у харчових продуктах для цілей державного контролю" (далі – проект наказу) Міністерство аграрної політики та продовольства України оголошує про його публікацію на своєму офіційному веб-сайті.

Проект наказу розроблено на виконання частини четвертої статті 21 Закону України "Про державний контроль за дотриманням законодавства про харчові продукти, корми, побічні продукти тваринного походження, здоров'я та благополуччя тварин", розпорядження Кабінету Міністрів України від 24 лютого 2016 року № 228 "Про схвалення Всеохоплюючої стратегії імплементації Глави IV (Санітарні та фітосанітарні заходи) Розділу IV "Торгівля і питання, пов'язані з торгівлею" Угоди про асоціацію між Україною, з однієї сторони, та Європейським Союзом, Європейським Співтовариством з атомної енергії і їхніми державами-членами, з іншої сторони" з урахуванням вимог Регламенту Європейського Парламенту та Ради (ЄС) № 401/2006 від 23 лютого 2006 року, яким встановлюються методи відбору зразків та їх дослідження з метою здійснення офіційного контролю за максимально допустимими рівнями мікотоксинів у харчових продуктах.

Метою проекту наказу є затвердження методів відбору зразків для визначення максимально допустимих рівнів певних забруднюючих речовин у харчових продуктах для цілей державного контролю.

Розробником проекту постанови є Державна служба України з питань безпеки харчових продуктів та захисту споживачів; головним розробником – Міністерство аграрної політики та продовольства України.

Проект постанови разом з аналізом регуляторного впливу розміщено на офіційному веб-сайті Міністерства аграрної політики та продовольства України (www.minagro.gov.ua, розділ "Регуляторна політика") та Державної служби України з питань безпеки харчових продуктів та захисту споживачів (www.consumer.gov.ua, розділ "Обговорення документів").

Зауваження від фізичних та юридичних осіб приймаються протягом місяця з дня оприлюднення проекту постанови на поштову та/або електронну адреси Мінагрополітики України (вул. Хрещатик, 24, м. Київ, 01001, semenchuk@vet.gov.ua); Державної служби України з питань безпеки харчових продуктів та захисту споживачів (вул. Б. Грінченка, 1, м. Київ, 01001, semenchuk@vet.gov.ua); Державної регуляторної служби України (вул. Арсенальна, 9/11, м. Київ, 01011, inform@dkrp.gov.ua).

Перший заступник Міністра



Максим МАРТИНЮК