



## ЕВРАЗИЙСКАЯ ЭКОНОМИЧЕСКАЯ КОМИССИЯ СОВЕТ

---

### РЕШЕНИЕ

«    »                   20   г.                   №                   г.

#### **О внесении изменений в технический регламент Таможенного союза «О безопасности пищевой продукции» (ТР ТС 021/2011)**

В соответствии со статьей 52 Договора о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года и пунктом 29 приложения № 1 к Регламенту работы Евразийской экономической комиссии, утвержденному Решением Высшего Евразийского экономического совета от 23 декабря 2014 года № 98, Совет Евразийской экономической комиссии **решил:**

1. Внести в технический регламент Таможенного союза «О безопасности пищевой продукции» (ТР ТС 021/2011), принятый Решением Комиссии Таможенного союза от 9 декабря 2011 г. № 880 (далее – ТР ТС 021/2011), изменения согласно приложению.

2. Установить, что:

2.1. требования, устанавливаемые настоящим Решением в части максимально допустимых уровней остаточных количеств ветеринарных лекарственных средств, фармакологически активных веществ и их метаболитов (далее – ветеринарные лекарственные средства) в пищевой

продукции животного происхождения, в том числе в переработанной продукции животного происхождения, включая продовольственное (пищевое) сырье животного происхождения (далее – Требования), вступают в силу по истечении 12 месяцев с даты его официального опубликования.

Требования в отношении ветеринарных лекарственных средств, поименованных в Приложении 5 к ТР ТС 021/2011 настоящего Решения, методы определения которых в пищевой продукции животного происхождения отсутствуют, вступают в силу после разработки соответствующих межгосударственных стандартов или национальных (государственных) стандартов, содержащих правила и методы исследований (испытаний) и измерений, в том числе правила отбора образцов, необходимые для применения и исполнения этих требований, а также методик исследований (испытаний) и измерений, аттестованных (валидированных) и утвержденных в соответствии с законодательством государства – члена Евразийского экономического союза.

2.2. В Решении Совета Евразийской экономической комиссии от 18 октября 2016 г. № 162 «О техническом регламенте Евразийского экономического союза «О безопасности рыбы и рыбной продукции (далее соответственно – Решение № 162, ТР ЕАЭС 040:

а) пункт 2 Решения № 162 изложить в следующей редакции:

«2. Установить, что технический регламент Евразийского экономического союза «О безопасности рыбы и рыбной продукции» (ТР ЕАЭС 040/2016) вступает в силу с 1 сентября 2017 года.»;

б) абзац два пункта 15 ТР ЕАЭС 040/2016 изложить в редакции:

«Максимально допустимые уровни содержания остаточных количеств ветеринарных лекарственных средств, фармакологически активных веществ и их метаболитов в пищевой рыбной продукции аквакультуры животного происхождения (за исключением левомицетина (хлорамфеникола),

тетрациклиновой группы и бацитрацина) должны соответствовать требованиям, установленным статьей 9<sup>1</sup> технического регламента Таможенного союза «О безопасности пищевой продукции» (ТР ТС 021/2011).»;

в) приложение № 2 к ТР ЕАЭС 040/2016, признать утратившим силу.

2.3. В Решении Совета Евразийской экономической комиссии от 9 октября 2013 г. № 68 «О техническом регламенте Таможенного союза «О безопасности мяса и мясной продукции» (далее соответственно – Решение № 68, ТР ТС 034/2013):

а) подпункт «а» пункта 2 Решения № 68 признать утратившим силу;

б) пункт 18 ТР ТС 034/2013 изложить в редакции:

«Максимально допустимые уровни содержания остаточных количеств ветеринарных лекарственных средств, фармакологически активных веществ и их метаболитов в продуктах убоя и мясной продукции должны соответствовать требованиям, установленным статьей 9<sup>1</sup> технического регламента Таможенного союза «О безопасности пищевой продукции» (ТР ТС 021/2011).»;

в) приложение № 5 к ТР ТС 034/2013 признать утратившим силу.

2.4. В техническом регламенте Таможенного союза «О безопасности молока и молочной продукции» (ТР ТС 033/2013), принятом Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 9 октября 2013 г. № 67, пункты 32, 49 и 51 изложить в следующих редакциях:

а) «32. Уровни содержания в молочной продукции, предназначенной для выпуска в обращение на таможенной территории Таможенного союза, токсичных элементов, потенциально опасных веществ, микотоксинов, ветеринарных лекарственных средств, фармакологически активных веществ и их метаболитов, в том числе антибиотиков, пестицидов, радионуклидов, микроорганизмов и значения показателей окислительной порчи не должны

превышать уровней, установленных в приложениях № 1-5 и в статье 9<sup>1</sup>технического регламента Таможенного союза «О безопасности пищевой продукции» (ТР ТС 021/2011) и в приложении № 4 к настоящему техническому регламенту.»;

б) «49. Допустимые уровни окислительной порчи и содержания потенциально опасных веществ в продукции детского питания на молочной основе, адаптированных или частично адаптированных начальных или последующих молочных смесях (в том числе сухих), сухих кисломолочных смесях, молочных напитках (в том числе сухих) для питания детей раннего возраста, молочных кашах, готовых к употреблению, и молочных кашах сухих (восстанавливаемых до готовности в домашних условиях питьевой водой) для питания детей раннего возраста установлены в приложении № 9 к настоящему техническому регламенту и в статье 9<sup>1</sup>технического регламента Таможенного союза «О безопасности пищевой продукции» (ТР ТС 021/2011).»;

в) «51. Допустимые уровни окислительной порчи и содержания потенциально опасных веществ в молочных продуктах, молочных составных продуктах для питания детей дошкольного и школьного возраста установлены в приложении № 10 к настоящему техническому регламенту и в статье 9<sup>1</sup> технического регламента Таможенного союза «О безопасности пищевой продукции» (ТР ТС 021/2011).».

2.5. Примечание к Приложению 1 к техническому регламенту Таможенного союза «Технический регламент на масложировую продукцию» (ТР ТС 024/2011), принятому Решением Комиссии Таможенного союза от 9 декабря 2011 г. № 883, изложить в следующей редакции:

«\* Необходимо контролировать также остаточные количества ветеринарных лекарственных средств, фармакологически активных веществ и их метаболитов, которые были использованы при производстве

продовольственного сырья животного происхождения в соответствии с требованиями, установленными в техническом регламенте Таможенного союза «О безопасности пищевой продукции» (ТР ТС 021/2011)».

3. Комиссией на основании предложений государств – членов Евразийского экономического союза по результатам мониторинга и контроля применения принятых настоящим решением изменений в ТР ТС 021/2011 и выявления необходимости оперативного внесения соответствующих изменений в Перечень проводится разработка и принятие проекта Решения Коллегии Комиссии, предусматривающего внесение изменений в Перечень без проведения процедур публичного обсуждения.

4. Признать утратившим силу Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 13 февраля 2018 г. № 28 «О максимально допустимых уровнях остатков ветеринарных лекарственных средств (фармакологически активных веществ), которые могут содержаться в переработанной пищевой продукции животного происхождения, в том числе в сырье, и методиках их определения».

**Члены Совета Евразийской экономической комиссии:**

<b>От Республики Армения</b>	<b>От Республики Беларусь</b>	<b>От Республики Казахстан</b>	<b>От Кыргызской Республики</b>	<b>От Российской Федерации</b>
--------------------------------------	---------------------------------------	--	---	--