

**РЕГЛАМЕНТ «О КЛАССИФИКАЦИИ И МАКСИМАЛЬНО
ДОПУСТИМЫХ УРОВНЯХ ОСТАТОЧНОГО КОЛИЧЕСТВА
ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНЫХ ВЕЩЕСТВ В
ПИЩЕВЫХ ПРОДУКТАХ ЖИВОТНОГО
ПРОИСХОЖДЕНИЯ»
ТУРЕЦКОГО ПИЩЕВОГО КОДЕКСА**

Цель

СТАТЬЯ 1 – (1) Целью настоящего Регламента является классификация фармакологически активных веществ, относящихся к ветеринарным препаратам, которые могут присутствовать в пищевых продуктах животного происхождения и могут быть определены научно и технически, с целью обеспечения безопасности пищевых продуктов.

Сфера применения

СТАТЬЯ 2 - (1) Настоящий Регламент распространяется на классификацию и максимально допустимые уровни остаточного количества фармакологически активных веществ ветеринарных препаратов, которые могут присутствовать в пищевых продуктах животного происхождения.

(2) Настоящий Регламент не распространяется на:

а) Биологически активные вещества и диагностические наборы, используемые в иммунологических ветеринарных лекарственных средствах для установления активного или пассивного иммунитета или для определения иммунного статуса,

б) Вещества, подпадающие под действие Регламента «О загрязняющих веществах» Турецкого пищевого кодекса, опубликованного в Официальной газете № 28157 (3-е издание) от 29.11.2011 г.

(3) При применении настоящего Регламента положения законодательства о гормонах и подобных веществах, применение которых в отношении животных имеющих пищевую ценность, запрещено и строго регламентируется, сохраняют свое действие.

Основание

СТАТЬЯ 3 – (1) Настоящий Регламент был подготовлен на основании статьи 23 Закона № 5996 от 11.06.2010 г. «О ветеринарных службах, защите растений, пищевых продуктах и кормах».

Определения

СТАТЬЯ 4 - (1) В дополнение к определениям, содержащимся в статье 3 Закона № 5996, также действительны определения, представленные во втором параграфе данного документа.

(2) В настоящем Регламенте используются следующие определения:

а) Маркерный остаток: Фармакологическое активное вещество и/или метаболиты данных веществ, которые дают информацию об остатках ветеринарных препаратов в продуктах, подпадающих под действие настоящего Регламента, чья фармакодинамика в организме известна и уменьшается параллельно с общим остатком.

б) Фармакологически активное вещество: Вещество, содержащееся в готовом лекарственном препарате и способное оказывать на организм фармакологическое действие.

с) Остаточное количество фармакологически активного вещества: Все фармакологически активные вещества, присутствующие в пищевых продуктах животного происхождения, выраженные как отношение массы активных веществ, вспомогательных веществ или продуктов распада и их метаболитов в мг или мкг к живому весу в кг.

ç) Продуктивное животное: Животные, которых выращивают, держат, забивают или на которых охотятся для производства продуктов питания.

д) Целевая ткань: Ткань или орган, в которых необходимо искать указанное фармакологически активное вещество или маркерный остаток.

е) Мышцы: Скелетная ткань или части ткани туши, содержащие соединительную ткань, сухожилия, нервы, лимфатические узлы, кости, интерстициальный или внутримышечный жир в естественном соотношении.

ф) Максимально допустимый уровень остаточного количества: Максимально допустимая концентрация остаточного количества фармакологически активного вещества в пищевых продуктах животного происхождения.

г) Ветеринарные препараты: Фармакологические вещества, применяемые у животных с целью лечения, защиты и диагностики или для изменения поведения или физиологических функций животного.

г) Жир: Ткань на липидной основе, не содержащая интерстициального и внутримышечного жира туши и молочного жира, находящаяся в туше животного или полученная путем разделки туши.

Фармакологически активные вещества

СТАТЬЯ 5 – (1) Классификация фармакологически активных веществ ветеринарных препаратов, которые могут присутствовать в пищевых продуктах животного происхождения и максимально допустимые уровни остаточного количества данных веществ приведены в Приложении-1.

(2) Приложение-1 состоит из следующих разделов:

а) В Части-1 представлены фармакологически активные вещества, разрешенные для применения у продуктивных животных, и максимально допустимые уровни остаточного количества данных веществ.

б) В Части-2 перечислены фармакологически активные вещества, запрещенные к применению у продуктивных животных, которые не должны присутствовать в пищевых продуктах ни в каком количестве в связи с их опасностью для здоровья человека на любом уровне.

Ссылки

СТАТЬЯ 6 – (1) В законодательстве ссылки на Пищевой кодекс в отношении классификации фармакологически активных веществ, относящихся к ветеринарным препаратам, которые могут присутствовать в пищевых продуктах животного происхождения, и максимально допустимых уровней остаточного количества данных веществ, действовавший до публикации настоящего Регламента, считаются ссылками, сделанными на положения настоящего Регламента.

Административные санкции

СТАТЬЯ 7 – (1) В отношении лиц, нарушающих настоящий Регламент, применяются санкции, предусмотренные соответствующими статьями Закона № 5996.

Соответствие законодательству Европейского союза

СТАТЬЯ 8 – (1) Настоящий Регламент был подготовлен в соответствии с положениями Регламента Парламента и Совета Европейского союза № (ЕС) 470/2009 от 06.05.2009 г. «О классификации фармакологически активных веществ, которые могут присутствовать в пищевых продуктах животного происхождения» и Регламента Комиссии Европейского союза № (ЕС) 37/2010 от 22.12.2009 г. «О максимально допустимых уровнях остаточного количества фармакологически активных веществ в пищевых продуктах животного происхождения».

Отмененный регламент

СТАТЬЯ 9 – (1) Настоящим Регламентом был отменен Регламент «О классификации фармакологически активных веществ, которые могут присутствовать в пищевых продуктах животного происхождения, и максимально допустимых уровнях остаточного количества данных веществ», опубликованный в «Официальной газете» № 28282 от 04.05.2012 г.

Обязательство по соблюдению положений Регламента

ВРЕМЕННАЯ СТАТЬЯ 1 – (1) Предприятия пищевой промышленности, осуществлявшие свою деятельность до даты опубликования настоящего Регламента, должны обеспечить соответствие своей продукции положениям настоящего Регламента до 01.06.2017 г.

(2) Предприятия пищевой промышленности, осуществлявшие свою деятельность до даты опубликования настоящего Регламента должны соблюдать положения Регламента, прекратившего свое действие согласно статье 9 настоящего Регламента, до тех пор, пока не будет обеспечено соответствие их продукции положениям настоящего Регламента.

Положение о переходном периоде

ВРЕМЕННАЯ СТАТЬЯ 2 – (Приложение: RG-11/11/2021-31656)

(1) Предприятия пищевой промышленности, деятельность которых связана с фармакологически активными веществами, в отношении которых Регламентом, вводящим данную статью, были внесены изменения, должны обеспечить соответствие своей продукции положениям Регламента, включающего данную статью, до 30.12.2021 г.

Вступление в силу

СТАТЬЯ 10 - (1) Настоящий Регламент вступает в силу со дня его опубликования.

Исполнение

СТАТЬЯ 11 - (1) Надзор за исполнением положений настоящего Регламента осуществляется Министром продовольствия, сельского хозяйства и животноводства.

	Официальная газета, в которой был опубликован Регламент	
	Дата	Выпуск №
	07.03.2017 г.	30000
	Официальная газета, в которой были опубликованы Регламенты, вносящие изменения в Регламент	
	Дата	Выпуск №
1.	21.02.2019	30693
2.	13.07.2019	30830
3.	11.11.2021	31656