

# Реєстрація кормових добавок, зареєстрованих в ЄС: оптимальна модель для України



УКРАЇНСЬКИЙ ЦЕНТР  
ЄВРОПЕЙСЬКОЇ  
ПОЛІТИКИ



Kingdom of the Netherlands

## **ЗМІСТ**

<b>1. Вступ.....</b>	<b>3</b>
<b>2. Стан розробки еквівалентної європейській системи держконтролю безпечності кормів.....</b>	<b>4</b>
<b>3. Досвід реєстрації кормових добавок, зареєстрованих в ЄС, в Швейцарії та Ісландії.....</b>	<b>6</b>
<b>4. Можливість запровадження спрощеної реєстрації кормових добавок, зареєстрованих в ЄС, в Україні.....</b>	<b>7</b>
<b>5. Оптимальна для України модель спрощеної реєстрації кормових добавок, зареєстрованих в ЄС.....</b>	<b>9</b>

### **Автори:**

**Любов Акуленко**, виконавчий директор ГО «Український центр європейської політики»

**Світлана Майструк**, експерт ГО «Український центр європейської політики»

*Даний звіт був підготовлений в рамках проекту за підтримки програми Матра, що фінансується Міністерством закордонних справ Королівства Нідерландів. Зміст цього звіту є виключною відповідальністю ГО "Український центр європейської політики" та її партнерів.*

## 1. Вступ

Державний контроль безпечності кормів є складовою концепції “від лану до столу”. Його мета – запобігти потраплянню шкідливих речовин до організму людини через харчовий ланцюг «корм – тварина – харчовий продукт тваринного походження – людина». Тобто якщо тварина буде їсти безпечні корми, то похідні від неї продукти будуть безпечними для людини.

Також держконтроль важливий у контексті благополуччя тварин, яке неможливо забезпечити, якщо тварина буде споживати корми, які шкодитимуть її здоров'ю.

Важливою складовою системи державного контролю безпечності кормів є механізм державної реєстрації кормових добавок.

**По-перше, система реєстрації кормових добавок не дозволяє допустити в обіг небезпечні добавки.** Оскільки вони визначаються під час здійснення наукової оцінки, в тому числі лабораторних досліджень, які проводяться під час реєстрації добавки.

**По-друге, реєстрація добавок важлива для здійснення ефективного держконтролю кормів на основі тієї інформації про добавку, яка надається при реєстрації.** Наприклад, це інформація про використання речовини, яка є безпечною, за умови її правильного використання. Однак, при перевищенні безпечної дози стає небезпечною. Держконтроль може це виявити лише при наявності докладної інформації про властивості добавки.

Тому дуже важливо після запровадження еквівалентної європейської системи державного контролю (новий закон «Про державний контроль за дотриманням законодавства про харчові продукти, корми, побічні продукти тваринного походження, здоров'я та благополуччя тварин» вступить в силу з квітня 2018 року) гармонізувати українське законодавство із законодавством ЄС у частині реєстрації кормових добавок. Оскільки **на сьогодні українська система реєстрації не повністю відповідає європейській.**

На відміну від ЄС, де реєстрації підлягають лише кормові добавки, в Україні обов'язковою є державна реєстрація кормових добавок, преміксів та готових кормів відповідно до ст.76 Закону України «Про ветеринарну медицину». Відповідна процедура державної реєстрації регламентована, окрім норм зазначеного Закону, також Положенням про державну реєстрацію кормових добавок, преміксів та готових кормів, затвердженим Кабінетом Міністрів України.

Тому наразі стоїть питання вирівнювання правового поля в Україні та ЄС у частині реєстрації кормових добавок.

У цьому контексті одним з найдискусійніших питань є **державна реєстрація кормових добавок, які уже зареєстровані в ЄС, та пошук оптимальної моделі для України.**

Внаслідок наявних суперечностей національного законодавства та його невідповідності законодавству ЄС на практиці стала поширеною реєстрація лише готових кормів, яка, по суті, підміняє дослідження та реєстрацію кормових добавок. Водночас найбільша небезпека полягає саме у кормових добавках та їх взаємодії. Для виправлення цієї ситуації **необхідне прийняття нового законодавства про корми, яке б відповідало європейським вимогам.**

Відповідно до зобов'язань України щодо виконання Угоди про асоціацію (Розділ-IV) законодавство України про корми повинно бути гармонізоване з положеннями трьох Регламентів ЄС:

- № 183/2005 Європейського Парламенту та Ради від 12 січня 2005 року щодо встановлення вимог до гігієни кормів;

- № 1831/2003 Європейського Парламенту та Ради від 22 вересня 2003 року про добавки для використання у харчуванні тварин;

- 767/2009 Європейського парламенту та Ради від 13.07.2009р. з питань розміщення на ринку і використання комбікормів;

Імплементация норм цих Регламентів дозволить запровадити в Україні європейські вимоги до безпечності кормів та еквівалентну європейській систему контролю за їх дотриманням.

**У разі відсутності ефективної еквівалентної європейської системи державного контролю безпечності кормів Україна може зазнати економічних та іміджевих втрат вже найближчим часом.**

Насамперед, відсутність такої системи означає, що кормам вітчизняного виробництва просто не будуть довіряти, а відтак і не стануть купувати на ринку ЄС, побоюючись, що такі корми є небезпечними.

Питання наявності в Україні системи реєстрації кормових добавок, еквівалентної європейській, може бути критичним для такої групи українських експортерів: м'яса птиці та м'ясних продуктів; молока та молочних продуктів, рибної продукції, яєць.

Так, за інформацією станом на вересень 2017 року український бізнес отримав дозволи на експорт м'яса птиці та м'ясних продуктів (9 компаній), молочних продуктів (19 компаній), рибної продукції (23), яєць (3 компанії).

Тобто ЄС може в будь-який момент підняти питання визнання безпечності продуктів харчування тваринного походження з України, якщо по ланцюгу простежуваності виробник не зможе показати, що тварина споживає безпечні корми. Відтак ЄС може запровадити тимчасові обмеження на експорт відповідних продуктів тваринного походження.

Крім того, якщо Україна не зможе довести, що вона здатна підтвердити безпечність кормів, якими годують тварин, із яких потім отримують харчові продукти тваринного походження, така сама недовіра існуватиме й щодо харчових продуктів тваринного походження, вироблених в Україні. Це також може негативно вплинути на експортні показники харчової промисловості.

Водночас на внутрішньому ринку виробники кормів будуть продовжувати нести зайві витрати на державну реєстрацію кормових добавок, преміксів та готових кормів, адже існуюча в Україні система реєстрації, на відміну від європейської, передбачає реєстрацію однієї і тієї ж самої добавки, преміксу або готового корму кожним виробником (тобто одне й те саме реєструється безліч разів). Всі ці витрати на реєстрацію закладаються у вартість відповідної продукції і, врешті-решт, перекладаються на плечі кінцевого споживача.

І найголовніше – без системи реєстрації кормових добавок неможливо гарантувати безпечність продукції тваринного походження для споживача, відтак у зоні ризику здоров'я громадян.

## **2. Стан розробки еквівалентної європейської системи держконтролю безпечності кормів**

На сьогодні в Україні питання реєстрації кормових добавок регулюється законом «Про ветеринарну медицину».

Уже розроблено відповідні законопроекти - «Про безпечність та гігієну кормів» (реєстр. № 2845), а також альтернативний № 2845-1. Проте має бути напрацьований консолідований законопроект на основі проекту №2845 та з урахуванням положень альтернативного законопроекту №2845-1.

У частині безпечності та гігієни кормів зазначені законопроекти майже не відрізняються, оскільки базуються на одному й тому ж Регламенті ЄС №183.

Водночас за сферою дії законопроект № 2845-1 значно ширший і, на відміну від рекомендованого до першого читання №2845, сфера дії якого зводиться лише до безпечності та гігієни кормів, він поширюється також **на відносини щодо державної реєстрації кормових добавок (Регламент ЄС №1831)**, а також на маркування, пакування та презентацію кормів (Регламент ЄС №767).

З огляду на це, врахування положень альтернативного законопроекту №2845-1 в фінальній редакції до другого читання, по суті, означає розширення сфери дії рекомендованого до першого читання законопроекту №2845 шляхом включення до нього положень альтернативного законопроекту №2845-1 в частині державної реєстрації кормових добавок та маркування, пакування і презентації кормів.

Проте питання адаптації європейського законодавства щодо реєстрації кормових добавок потребує розробки власного механізму спрощеної реєстрації. Так, якщо загальна процедура державної реєстрації кормових добавок особливих питань не викликає (вона взята з Регламенту ЄС №1831), то спрощена система державної реєстрації кормових добавок (аналога якої в законодавстві ЄС просто немає, оскільки в ЄС немає потреби в такій спрощеній системі) викликає чимало дискусій.

Зокрема в ЄС за наукову оцінку безпечності кормових добавок під час їх реєстрації відповідає European Food Safety Authority (EFSA). Для здійснення такої оцінки заявник подає реєстраційне досьє з необхідною для проведення дослідження інформацією. За результатами цих досліджень EFSA публікує науковий експертний висновок, на основі якого Комісія ЄС приймає рішення, яким добавка допускається або не допускається в обіг.

За цією ж європейською моделлю побудована **загальна система державної реєстрації кормових добавок за законопроектом №2845-1. Вона включає в себе такі основні стадії:**

- подання оператором ринку кормів заяви про реєстрацію кормової добавки разом з пакетом документів, основним серед яких є реєстраційне досьє, що містить такі відомості:

1) найменування та адреса заявника;

2) ідентифікаційні відомості про кормову добавку - пропозиція щодо її класифікації по категорії(ям) та функціональній(им) групі(ам), її характеристики, в тому числі, де це є доречним, критерії чистоти;

3) опис процесу виробництва, виготовлення і пропонованого застосування кормової добавки, методика аналізу добавки в кормі, в якому планується її застосування, і, де це є доречним, методика аналізу залишкових кількостей добавки та/або її метаболітів в харчових продуктах;

4) копію результатів проведених досліджень та інші наявні матеріали, що підтверджують відповідність кормової добавки визначеним законом критеріям;

5) запропоновані умови розміщення кормової добавки на ринку, в тому числі вимоги до маркування та, при необхідності, особливі умови застосування та поводження (в тому числі відомі випадки несумісності), рівні застосування у додаткових кормах, види та категорії тварин, для яких призначена кормова добавка;

6) для поживних, зоотехнічних кормових добавок, кокцидіостатиків та гістомоностатиків, а також для кормових добавок, які містять або виготовлені з використанням ГМО, пропозиції із постреєстраційного моніторингу;

7) інформація про надання/відправлення трьох зразків кормової добавки до референс-лабораторії (в проекті №2845-1 до Національного органу України з ветеринарних препаратів та кормових добавок);

- підготовка наукової оцінки (експертизи) за результатами розгляду Національним органом з питань ветеринарних препаратів та кормів

реєстраційного досьє та проведених досліджень (в тому числі лабораторних) кормової добавки. У випадку схвальної наукової оцінки, що підтверджує відповідність кормової добавки критеріям, встановленим законом, надається рекомендація щодо державної реєстрації. Підготовка наукової оцінки в ЄС займає до шести місяців, однак у разі необхідності отримання додаткової інформації цей строк може бути продовженим. В проекті №2845-1 на цю процедуру передбачено 180 календарних днів;

- прийняття реєструючим органом рішення про державну реєстрацію кормової добавки та внесення даних про таку добавку до Державного реєстру кормових добавок. В ЄС прийняття рішення про реєстрацію кормової добавки та ведення відповідного реєстру здійснює Єврокомісія (при цьому лише на підготовку проекту Регламенту, яким реєструється кормова добавка, відводиться до трьох місяців). За проектом №2845-1 рішення про реєстрацію кормової добавки в Україні має приймати центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування державної політики в галузі ветеринарної медицини (Мінагропрод) протягом 10 робочих днів після отримання рекомендації щодо реєстрації кормової добавки. У доопрацьованому проекті ця функція буде покладена на центральний орган, що реалізує державну політику в цій сфері (Держпродспоживслужбу).

### **3. Досвід реєстрації кормових добавок, зареєстрованих в ЄС, в Швейцарії та Ісландії.**

*Для отримання інформації використовувався метод опитування експертів компетентних органів Швейцарії та Ісландії.*

#### **Швейцарія**

Швейцарія визнає Висновок EFSA для своєї оцінки кормових добавок, що визначено на рівні двостороннього міжнародного договору між Швейцарією та ЄС. Відтак, цей підхід відображений у Швейцарському кормовому законодавстві, яке базується на законодавстві ЄС.

Швейцарія не має інтернет-доступу до реєстраційних досьє заявників, які є основою для висновків EFSA. Тому досьє на запит щодо авторизації/реєстрації має бути наданий від швейцарського заявника в електронній формі (такий же, як надається в ЄС) швейцарськими органами влади. Після отримання досьє на кормову добавку, проводиться скорочений контроль висновку EFSA та Імплементуючого Регламенту Європейської комісії, яким авторизована (зареєстрована) ця добавка. За відсутності розбіжностей з вимогами Швейцарського законодавства добавка може бути авторизована по скороченій процедурі (simplified procedure).

Спрощена процедура авторизації кормової добавки займає від 2 до 5 тижнів.

Категорії інформації для реєстрації кормової добавки містяться в додатках до Імплементуючого Регламенту Європейської комісії, яким авторизована (зареєстрована) ця добавка.

У Швейцарії в Реєстрі кормових добавок відображені ті самі категорії інформації, що й в Реєстрі кормових добавок ЄС. Однак, швейцарський реєстр поки що не ідентичний тому, що діє в ЄС, оскільки Швейцарія не отримала всі нові досьє. Список можна побачити за [лінком](#).

У Швейцарії не вимагається подавати окреме досьє. Вимагається електронна копія реєстраційного досьє, яке було надано до органу ЄС. Хоча у минулому реєстр формувался без вимоги щодо надання досьє. Проте після оцінки харчових добавок, зареєстрованих в ЄС у 2010 році, ми дійшли висновку,

що без дось можуть виникнути проблеми з громадською думкою. Оскільки Швейцарія не має доступу до дось кормових добавок, поданих до EFSA (такий доступ як мають лише країни ЄС), відповідне дось вимагається від швейцарських заявників.

Важливою інформацією з точки зору державного контролю безпечності добавки є метод аналізу, який наданий в документах про авторизацію добавки в ЄС.

У Швейцарії використовуються ті самі методи аналізу для лабораторних досліджень, що і в ЄС.

Відповідно до двосторонньої угоди ЄС та Швейцарія роблять все можливе, щоб реєстри кормових добавок були максимально схожими. Швейцарія працює в тісному контакті з представниками Європейської Комісії, які займаються питаннями авторизації (реєстрації) кормових добавок. За цією угодою Швейцарія представлена в якості спостерігача в Постійному комітеті PAFF "Харчування тварин", де обговорюється питання управління ризиками кормових добавок та їх дозволів авторизації (реєстрації). Однак, оскільки Швейцарія не має доступу до реєстраційних дось в EFSA, подання такого дось вимагається від швейцарських заявників.

### **Ісландія**

Оскільки Ісландія є членом Європейського Економічного Простору (ЄЕП), тому як і країни ЄС, виконує законодавство ЄС стосовно гігієни кормів та державного контролю. Як результат в Ісландії та інших країнах ЄЕП (Норвегія, Ліхтенштейн) немає ніякої спрощеної процедури реєстрації/авторизації кормових добавок.

Проте існує спеціальна спрощена процедура щодо включення законодавства ЄС про кормові добавки до Угоди про Європейський Економічний Простір. Ця процедура називається «Процедура швидкого проходження» (Fast track procedure). Вона передбачає зменшення часу, необхідного для імплементації певних категорій законодавства ЄС.

Оскільки Ісландія немає спрощеної процедури реєстрації/авторизації кормових добавок, то варто відзначити, що в Ісландії немає виробників кормових добавок. Ісландія впроваджує законодавство ЄС, але кожен Регламент ЄС має бути включено в Угоду Європейського Економічного Простору, потім перекладений і, нарешті, імplementований у законодавство Ісландії.

Відтак, в Ісландії реєстр кормових добавок містить категорії ту саму інформацію, що й відповідний реєстр ЄС.

Для апліканта не потрібно подавати повно реєстраційного дось. Ті самі правила застосовуються як до ісландського заявника, так і до інших заявників Європейського Економічного Простору. Також не оформляється окрема заявка для вже дозволеної речовини. Оскільки Ісландія застосовує законодавство ЄС, тому не потребує додаткової авторизації/реєстрації.

## **4. Можливість запровадження спрощеної реєстрації кормових добавок, зареєстрованих в ЄС, в Україні**

Для початку варто відзначити переваги для бізнесу від запровадження європейської моделі реєстрації/авторизації кормових добавок.

Перше – запровадження європейської системи реєстрації скасовує реєстрацію готових кормів та преміксів.

Друге – по 3 категоріям кормових добавок (технологічні, сенсорні, поживні) не буде прив'язки добавки до заявника. Тобто після першої реєстрації

будь-який суб'єкт господарювання може користуватися цією добавкою без звернення до компетентного органу за реєстрацією такої добавки "на себе". Це суттєва економія коштів та часу для бізнесу.

Відтак бізнес може об'єднувати зусилля для реєстрації кормової добавки. Наразі ж кожен суб'єкт господарювання реєструє корм «на себе».

У контексті спрощеної реєстрації постає питання, чи потрібно подавати **реєстраційне досьє** для кормової добавки, яка вже отримала позитивний висновок EFSA, проводити аналогічне дослідження національним органом (Державний науково-дослідний контрольний інститут ветеринарних препаратів та кормових добавок) по стандартній системі державної реєстрації. Тим більше, що коли після адаптації відповідного європейського законодавства в Україні запроцює еквівалентна європейській система контролю безпечності кормів, ставити під сумнів якість дослідження EFSA недоречно.

Окрім того, проходження повторної процедури реєстрації тягне за собою не лише часові, а й фінансові витрати на дослідження, які потім будуть закладатися у вартість корму, відповідно – вартість кінцевої продукції, що потрапляє до споживача.

Саме тому необхідно йти на зустріч бізнесу та запровадити спрощену систему реєстрації кормової добавки, що вже пройшла реєстрацію в ЄС.

Виходячи з норм законопроекту №2845-1, суть спрощення для бізнесу порівняно із загальною системою реєстрації зводиться до набагато коротших строків реєстрації (один місяць при спрощеній системі на відміну від понад шести місяців (3 робочих дні для передачі документів від реєструючого органу Національному органу з питань ветеринарних препаратів +180 календарних днів для надання експертного висновку Національним органом з питань ветеринарних препаратів та кормових добавок + 10 робочих днів для прийняття рішення про державну реєстрацію кормової добавки реєструючим органом).

Проте, отримати реєстраційне досьє на кормову добавку від його правовласника в ЄС, за словами представників бізнесу, непросто. Водночас наявність такого досьє вимагається для спрощеної процедури реєстрації відповідно до законопроекту №2845-1. Натомість представниками бізнесу висувається пропозиція, щоб усі кормові добавки, зареєстровані в ЄС автоматично реєструвалися в Україні. Однак, така позиція містить наступні ризики - при відсутності деяких видів важливої інформації, що міститься в реєстраційному досьє, важко буде здійснювати державний контроль кормових добавок.

*Приклад. На підприємстві з виробництва курятини почався падіж курчат. Під підозрою опинився премікс виробництва французької компанії, і падіж курчат на фабриці списали на відсутність задекларованого вітаміну А в преміксі. Результати досліджень в лабораторії підтвердили відсутність вітаміну А. Однак, як показали дослідження в контрольному інституті, вітамін А був присутній, але мікрокапсульований. І ця інформація була зазначена в реєстраційному досьє. Тому перед початком проведення дослідженням, потрібно було розщепити капсулу. Цього б не було відомо без реєстраційного досьє. У результаті підозру з французького виробника преміксу було знято.*

Тому наявність реєстраційного досьє важлива бізнесу з точки зору можливостей для захисту виробників кормових добавок у разі виникнення питань щодо їх якості та безпечності.

#### **Пропозиції щодо спрощеною процедури реєстрації добавок, зареєстрованих в ЄС**

У проекті закону № 2845-1 пропонувався такий варіант спрощеної системи державної реєстрації кормових добавок (ст.21 законопроекту №2845-1):



- за спрощеною процедурою реєструються: харчові добавки, ароматизатори, ензими, що містяться в Державному реєстрі харчових добавок, Державному реєстрі ароматизаторів та Державному реєстрі ензимів, а також кормові добавки, що дозволені (зареєстровані) Комісією ЄС для їх вільного використання та обігу на території Європейського Союзу;

- для реєстрації за спрощеною процедурою заявник подає:

- 1) заяву про державну реєстрацію кормової добавки;
- 2) копію акту Європейського Союзу про реєстрацію кормової добавки в Європейському Союзі англійською мовою (для спрощеної реєстрації кормових добавок, які вже зареєстровані в ЄС);
- 3) резюме українською мовою;
- 4) реєстраційне досьє на кормову добавку українською мовою;
- 5) копію документу, що підтверджує внесення плати (адміністративного збору) за здійснення державної реєстрації кормової добавки.

- Національний орган України з ветеринарних препаратів та кормових добавок здійснює наукову оцінку (експертизу) отриманих документів, організовує необхідні дослідження і вживає інших заходів для перевірки інформації та відомостей, зазначених у реєстраційному досьє, в строк, що не перевищує 20 робочих днів з дня, наступного за днем отримання заяви та інших документів. В межах цього ж строку Національний орган України з ветеринарних препаратів та кормових добавок готує експертний висновок з рекомендацією центральному органу виконавчої влади, що забезпечує формування державної політики у сфері ветеринарної медицини, щодо державної реєстрації відповідної кормової добавки або відмови в ній.

- Протягом 10 робочих днів з дня, наступного за днем отримання від Національного органу України з ветеринарних препаратів та кормових добавок рекомендації щодо державної реєстрації відповідної кормової добавки або відмови в ній, центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування державної політики у сфері ветеринарної медицини, приймає рішення про державну реєстрацію кормової добавки або відмови в її реєстрації.

- Якщо протягом 30 робочих днів, після дня отримання документів центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування державної політики у сфері ветеринарної медицини, заявник не отримав від центрального органу виконавчої влади, що забезпечує формування державної політики у сфері ветеринарної медицини, повідомлення про державну реєстрацію кормової добавки або відмову, кормова добавка вважається зареєстрованою та внесеною в Державний реєстр кормових добавок на 33 робочий день, наступний за днем подання документів.

З огляду на це, необхідно розробити таку спрощену систему реєстрації, яка б з одного боку була необтяжливою для бізнесу, а з іншого забезпечувала компетентний орган, який контролюватиме безпечність кормів, всією необхідною інформацією для здійснення такого контролю.

## **5. Оптимальна для України модель спрощеної реєстрації кормових добавок, зареєстрованих в ЄС.**

Для спрощеної реєстрації кормових добавок робочою групою пропонується подавати не реєстраційне досьє, яке було необхідним для реєстрації цієї кормової добавки в ЄС, а **науковий експертний висновок EFSA та Регламент ЄС, яким добавка допускається до обігу**. Ці документи сукупно містять мінімально необхідну інформацію для здійснення контролю і тому дозволяють обійтися без реєстраційного досьє. Окрім того,

вони є в публічному доступі в мережі Інтернет. Відповідно не потрібно проводити ніяких додаткових досліджень, оскільки вони проводилися під час реєстрації цієї добавки в ЄС. Відповідно, вартість такої реєстрації має бути мінімальною.

Так, на сьогодні спрощені системи реєстрації кормових добавок існують в Туреччині, Швейцарії, Норвегії, Ісландії, Ліхтенштейні. Так, в Туреччині кормові добавки, зареєстровані в ЄС, автоматично включають в Турецький реєстр кормових добавок. У Швейцарії спрощена процедура реєстрації кормових добавок, зареєстрованих в ЄС, вимагає подання досьє щодо зоотехнічних добавок, коксодіостатиків та гістомоностатиків, а також добавок на основі ГМО (це так звані holder-specific additives), тоді як щодо інших видів кормових добавок до недавнього часу досьє не вимагалось (щоправда, зараз вже вимагається). Не вимагається реєстраційне досьє в Ісландії, Норвегії та Ліхтенштейні, однак це обумовлено тим, що ці країни разом з ЄС входять до Європейського економічного простору (ЄЕП) і через спрощену процедуру імплементують у своє національне законодавство вимоги законодавства ЄС. Тому, по суті, вони керуються законодавством ЄС в питаннях обіг кормових добавок. Іншими словами, вони просто визнають і допускають в обіг всі кормові добавки, що зареєстровані в ЄС. Відповідно така система для України не підходить.

### 3 огляду на зазначене:

Робоча пропозиція по врегулюванню спрощеної процедури реєстрації кормових добавок, зареєстрованих в ЄС, виглядає таким чином:

- Спрощена система реєстрації застосовується щодо кормових добавок, які зареєстровані в інших країнах або об'єднаннях країн, систему реєстрації та контролю безпечності кормових добавок в яких України **визнає еквівалентною власній системі**.
- Під час спрощеної реєстрації подається лише заява про державну реєстрацію кормової добавки, копія рішення про реєстрацію такої добавки і іноземній країні або об'єднанні країн та його переклад на українську мову, а також **науковий експертний висновок** (мовою оригіналу та в перекладі на українську мову) щодо цієї кормової добавки, на основі або з урахуванням якого приймалося рішення про реєстрацію кормової добавки у відповідній іноземній державі або міждержавному об'єднанні.
- Лабораторні та інші наукові дослідження безпечності кормової добавки не проводяться. Національний орган з питань ветеринарних препаратів та кормів рекомендує або не рекомендує реєстрацію кормової добавки на підставі документального аналізу наукового експертного висновку щодо цієї кормової добавки, з урахуванням якого приймалося рішення про реєстрацію кормової добавки у відповідній іноземній державі або міждержавному об'єднанні.
- Рішення про реєстрацію кормової добавки протягом скороченого до одного місяця строку приймає компетентний орган – Держпродспоживслужба.



УКРАЇНСЬКИЙ ЦЕНТР  
ЄВРОПЕЙСЬКОЇ  
ПОЛІТИКИ