

**Перечень международных, региональных и национальных
(государственных) стандартов, требований других документов
(правил, директив и рекомендаций и иных документов, принятых
международными организациями, а в случае их отсутствия – региональных
документов (регламентов, директив, решений, правил и иных документов),
национальных технических регламентов или их проектов, на основе
которых разработан проект изменений в технический регламент
Таможенного союза «О безопасности пищевой продукции» ТР ТС 021/2011**

Кодекс здоровья наземных животных Всемирной организации здравоохранения животных (двадцать шестое издание, 2017 г.);

Кодекс здоровья водных животных Всемирной организации здравоохранения животных (двадцать второе издание, 2018 г.);

CAC/MRL 2-2015. Кодекс Алиментариус. «Максимальные уровни (MRLs) и рекомендации по управлению рисками (RMRs) для остатков ветеринарных лекарственных препаратов в пищевых продуктах» (принят в 2015 году);

CAC/RCP 61-2005. Кодекс Алиментариус. «Кодекс практики по минимизации и устранению устойчивости к антимикробным средствам» (принят в 2005 году);

CAC/GL 71-2009. Кодекс Алиментариус. «Руководство по разработке и имплементации национальной программы законодательного обеспечения безопасности в области применения ветеринарных препаратов для сельскохозяйственных животных» (принят в 2009 году);

Директива Совета Европейского Союза от 29 апреля 1996 г. № 96/23/ЕС «О мерах по осуществлению мониторинга за определенными субстанциями и остатками лекарственных средств в живых животных и в продуктах питания животного происхождения и об отмене Директив 85/358/ЕЭС и 86/469/ЕС и Решений 89/187/ЕЭС и 91/664/ЕЭС»;

Регламент Европейского парламента и Совета Европейского Союза от 6 мая 2002 г. № 470/2009 «Устанавливающий процедуры Сообщества для определения уровней остатков фармакологически активных веществ в пищевых продуктах животного происхождения, отменяющий Регламент (ЕЭС) 2377/90 Совета ЕС и вносящий изменения в Директиву 2001/82/ЕС Европейского парламента и Совета ЕС и Регламент 726/2004 (ЕС) Европейского парламента и Совета ЕС»;

Решение Комиссии Европейского союза от 27 октября 1997 г. № 97/747/ЕС «Устанавливающее уровни и частоту отбора проб, предусмотренного Директивой Совета 96/23/ЕС по мониторингу определенных веществ и их остатков в продуктах животноводства»;

Регламент Комиссии Европейского союза 37/2010/ЕС от 22 декабря 2009 г. «По фармакологически активным веществам и их классификации относительно максимальных пределов остатков в пищевых продуктах животного происхождения»;

Директива Совета Европейской Комиссии 96/22/EEC от 29 апреля 1996 г. «Устанавливающая запреты на использование в стаде определенных веществ,

имеющих гормональное или тиростатическое действие и бета-агонистов; аннулирование Директив 811602/ЕЭС, 88/146/ЕЕС и 88/299/ЕЕС»;

Единые санитарно-эпидемиологические и гигиенические требования к продукции (товарам), подлежащей санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю), утвержденные Решением Комиссии Таможенного союза от 28 мая 2010 г. № 299;

технический регламент Таможенного союза «О безопасности мяса и мясной продукции» (ТР ТС 034/2013), утвержденный Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 9 октября 2013 г. № 68;

технический регламент Евразийского экономического союза «О безопасности мяса и мясной продукции» (ТР ЕАЭС 040/2016), утвержденный Решением Совета Евразийской экономической комиссии 18 октября 2016 г. № 162;

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 непереработанной пищевой продукции животного происхождения, в том числе в сырье, и методиках их определения».