

- **РЕГЛАМЕНТ (ЄС) № 470/2009 ЄВРОПЕЙСЬКОГО ПАРЛАМЕНТУ І РАДИ** від 6 травня 2009 року, який встановлює процедури Співтовариства із встановлення межі залишків фармакологічно активних речовин в харчових продуктах тваринного походження і вносить зміни до низки регламентів та директив ЄС

Посилання на регламент в базі нормативних документів ЄС EUR-Lex:
<https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EN/TXT/?uri=CELEX%3A32009R0470>

Посилання на російськомовну версію регламенту:
<https://www.fsvps.ru/fsvps-docs/ru/laws/eu/470-2009.pdf>

Узагальнений зміст:

- **Розділ I. Загальні положення**
- **Розділ II. Максимальні рівні залишків**
 - **Глава I.** Оцінка ризику і управління ризиком
 - **Секція I.** *Фармакологічно активні речовини, які використовуються для ветеринарних медичних препаратів у Співтоваристві*
 - **Секція II.** *Інші фармакологічно активні речовини, щодо яких може бути витребуваний висновок Агентства*
 - **Секція III.** *Загальні положення*
 - **Глава II.** Класифікація
- **Розділ III. Референс точки для дій**
- **Розділ IV. Інші положення**
- **Розділ V. Заключні положення**

Преамбула (33 позиції)

Розділ I. Загальні положення

Стаття 1. Предмет і сфера застосування

Стаття 2. Визначення (15 термінів)

(a) "залишки фармакологічно активних речовин" означає всі фармакологічно активні речовини, виражені в мг/кг або мкг/кг на сиру вагу, як активні та допоміжні речовини або продукти розпаду і їх метаболіти, які лишаються в харчових продуктах, отриманих від тварин

(b) "сільськогосподарські тварини" – тварини, які виведені, вирощені, утримуються, забиті або виловлені з метою виробництва харчових продуктів

Розділ II. Максимальні рівні залишків

Глава I. Оцінка ризику і управління ризиком

Секція I. Фармакологічно активні речовини, які використовуються для ветеринарних медичних препаратів у Співтоваристві

Стаття 3. Заява про надання висновку Агентством (Європейським медичним агентством)

Стаття 4. Висновок Агентства

Стаття 5. Екстраполяція

Стаття 6. Наукова оцінка ризику

Стаття 7. Рекомендації щодо управління ризиком

Стаття 8. Заяви і процедури

Секція II. Інші фармакологічно активні речовини, щодо яких може бути вжито висновок Агентства

Стаття 9. Висновок Агентства на вимогу Єврокомісії або країни-члена

Стаття 10. Фармакологічно активні речовини, які містяться в біологічно небезпечних продуктах, що використовуються в тваринництві

Секція III. Загальні положення

Стаття 11. Перегляд висновку

Стаття 12. Публікація висновку

Стаття 13. Заходи на реалізацію

Глава II. Класифікація

Стаття 14. Класифікація фармакологічно активних речовин

Стаття 15. Прискорена процедура отримання висновку Агентства

Стаття 16. Застосування речовин до сільськогосподарських тварин

Розділ III. Референс точки для дій

Стаття 18. Встановлення та перегляд

Стаття 19. Методи встановлення та перегляду

Стаття 20. Внесок Співтовариства у підтримку заходів стосовно референс точок для дій

Розділ IV. Інші положення

Стаття 21. Аналітичні методи

Стаття 22. Циркуляція харчових продуктів

Стаття 23. Розміщення на ринку

Стаття 24. Дії у випадку підтвердженої присутності забороненої або неавторизованої речовини

Розділ V. Заключні положення

Стаття 25. Постійний комітет з продуктів ветеринарної медицини

Стаття 26. Постійний комітет з харчового ланцюга та здоров'я тварин

Стаття 27. Класифікація фармакологічно активних речовин згідно Регламенту (ЕЕС) № 2377/90

Стаття 28. Звітування

Стаття 29. Скасування

Стаття 30. Зміни до Директиви 2001/82/ЕС

Стаття 31. Зміни до Регламенту (ЕС) 726/2004

Стаття 32. Введення в дію