

ПРОТОКОЛ № 16

спільного засідання секції «Безпечність харчових продуктів» та
секції «Ветеринарна медицина»

Науково-методичної ради при Державній службі України
з питань безпечності харчових продуктів та захисту споживачів
Онлайн у форматі Teams-конференції

11 вересня 2025 року

м. Київ

Головує: Сергій ЗАХАРІН – Голова Науково-методичної ради при Державній службі України з питань безпечності харчових продуктів та захисту споживачів (далі – Рада), заступник Голови Держпродспоживслужби з питань цифрового розвитку, цифрових трансформацій і цифровізації, професор, доктор економічних наук.

Присутні члени Ради та запрошені: Алексеева Г.Б., Басюк І.П., Богатко Н.М., Болотін В. І., Боровик І.В., Боровков С.Б., Брошков М. М., Власенко С. А., Водяник А.В., Воронкова Ю.С., Головка А. М., Голопура С.І., Горач О.О., Гуліч М.П., Гринченко О.О., Гусак В.В., Дец Н.О., Дударев І.М., Єгоров Б.В., Захарін С.В., Капустян А.І., Киричко О. Б., Коваленко В.Л., Комаровський В.В., Коновець І.М., Коцюмбас І. Я., Курята Н.В., Кучеренко В.М., Лінійчук Н. В., Ломов І.М., Мазур Т.Г., Масюк Д. М., Миколайко В.В., Могутова В.Ф., Музика В. П., Новікова Н.В., Павлішен Ю. В., Панасенко Є.А., Перегінець Ю. Я., Піщанський О.В., Подгаєцький А.А., Родіонова К.О., Романенко О. А., Романько М.Є., Рубленко І.О., Рубленко М. В., Саєнко Н. О., Северин Р. В., Семенчук О.С., Сероштан І.О., Солоницька І.В., Стибель В. В., Сулейманова Л.Ф., Талама А.В., Ткаченко Н.А., Толок Г.А., Уховський В. В., Ушкалов В.О., Хіцька О.А., Хорошко А.О., Царенко Т. М., Чегодаєва О.П., Челябієва В.М.,

Швартау В.В., Шкурко Ю.В., Шульга С.М., Юлевич О.І.; Якубчак О.М., Яценко І. В., усього 68 осіб.

ПОРЯДОК ДЕННИЙ

1. Розгляд та затвердження проєкту нормативного документу «Стандартна операційна процедура щодо обсягів та порядку виконання національних планів державного контролю за використанням фармакологічно активних речовин, дозволених як ветеринарні лікарські засоби або як кормові добавки, а також заборонених або недозволених фармакологічно активних речовин та їх залишків, державного контролю щодо забруднюючих речовин»

Доповідає: Юрій ПЕРЕГІНЕЦЬ – начальник відділу державного моніторингу управління безпеки харчових продуктів Департаменту безпеки харчових продуктів та ветеринарної медицини Держпродспоживслужби.

2. Різне.

Голова Ради Сергій ЗАХАРІН оголосив, що на засіданні присутні члени секції «Безпечність харчових продуктів» Ради (49 осіб) та запрошені, усього – 68 осіб. Відповідно до п. 18 Положення про Науково-методичну раду при Державній службі України з питань безпеки харчових продуктів та захисту споживачів, засідання Ради або її секції вважається правоможним, якщо в ньому беруть участь не менше половини членів Ради або її секцій. Отже, кворум є, і на спільному засіданні секцій можуть ухвалюватися правоможні рішення.

Сергій ЗАХАРІН підкреслив, що з порядком денним засідання Ради та проєктом нормативного документу (стандартної операційної процедури) всі члени секцій були ознайомлені завчасно, тому, якщо немає зауважень, запропонував перейти до розгляду питань порядку денного.

Питання 1. Розгляд та затвердження проекту нормативного документу «Стандартна операційна процедура щодо обсягів та порядку виконання національних планів державного контролю за використанням фармакологічно активних речовин, дозволених як ветеринарні лікарські засоби або як кормові добавки, а також заборонених або недозволених фармакологічно активних речовин та їх залишків, державного контролю щодо забруднюючих речовин» (далі – СОП), розробленого фахівцями Департаменту безпечності харчових продуктів та ветеринарної медицини Держпродспоживслужби із залученням спеціалістів Державного науково-дослідного інституту з лабораторної діагностики та ветеринарно-санітарної експертизи (далі – ДНДІЛДВСЕ) за напрямком.

Слухали: Юрія ПЕРЕГІНЕЦЯ, начальника відділу державного моніторингу управління безпечності харчових продуктів Департаменту безпечності харчових продуктів та ветеринарної медицини Держпродспоживслужби.

Розроблений проект СОП визначає процедуру правильності відбору зразків, оформлення, реєстрації та пересилки до уповноваженої лабораторії відповідними особами (посадовими особами компетентного органу, компетентного органу регіонального рівня, компетентного органу місцевого рівня, іншими уповноваженими особами) у порядку виконання Плану Державного моніторингу залишків ветеринарних препаратів та забруднювачів у живих тваринах і необроблених харчових продуктах тваринного походження; координації дій уповноважених на відбір зразків осіб у разі виявлення заборонених або недозволених фармакологічно активних речовин чи перевищення допустимого максимального рівня залишків фармакологічно активних речовин, дозволених як ветеринарні лікарські засоби або кормові добавки, хімічних забруднень, залишків пестицидів та інше; узгодженості дій уповноважених на відбір зразків осіб та уповноваженої лабораторії.

Розроблений проект СОП складається з наступних розділів: «Визначення термінів», «Мета стандартної операційної процедури», «Загальні положення», «Рекомендації Європейської Комісії», Рекомендації Європейської Комісії, «Відбір зразків для досліджень (випробувань)», «Тип та обсяг зразків», «Стратегія та критерії відбору зразків, цільові та підозрілі зразки», «Принципи розподілу зразків в межах відповідних адміністративно-територіальних одиниць», «Види відібраних зразків», «Матеріали, предмети та обладнання для відбору і зберігання зразків», «Особливості відбору окремих зразків, нумерація актів та зразків», «Документація процесу відбору зразків», «Зберігання, транспортування та передача зразків в лабораторію», «Проведення досліджень (випробувань) зразків у лабораторії», «Нагляд за виконанням планів моніторингу», «Заходи реагування у разі підозри або виявлення заборонених чи недозволених фармакологічно активних речовин», «Заходи реагування на бійні та/або переробному підприємстві», «Звітування про вжиті заходи». Також розроблений документ містить сімнадцять додатків.

Розроблений проект СОП викладено на 38 сторінках комп'ютерного тексту, містить 26 Додатків на 97 сторінках та всю необхідну базу посилань на нормативні та законодавчі акти.

На проект СОП «Стандартна операційна процедура щодо обсягів та порядку виконання національних планів державного контролю за використанням фармакологічно активних речовин, дозволених як ветеринарні лікарські засоби або як кормові добавки, а також заборонених або недозволених фармакологічно активних речовин та їх залишків, державного контролю щодо забруднюючих речовин» надійшло три позитивні рецензії, а саме від рецензентів:

Світлани ШУЛЯК, завідувачки науково-дослідного хіміко-токсикологічного відділу ДНДІЛДВСЕ, кандидата ветеринарних наук, старшого дослідника;

Наталії ЛНІЙЧУК, завідувачки лабораторії рідинної хроматографії науково-дослідного хіміко-токсикологічного відділу ДНДІЛДВСЕ, кандидата ветеринарних наук;

Наталії САЄНКО, завідувачки відділу організації моніторингових досліджень ДНДІЛДВСЕ.

Доповідач наголосив, що проєкт нормативного документу було розіслано усім членам секцій для ознайомлення та надання пропозицій і зауважень.

Усі зауваження та пропозиції рецензентів та членів секцій Ради були цілком враховані та виправлені. Цей проєкт СОП був розглянутий та затверджений на засіданні Вченої ради ДНДІЛДВСЕ від 25 червня 2025 року, протокол № 5.

Отже, проєкт СОП «Стандартна операційна процедура щодо обсягів та порядку виконання національних планів державного контролю за використанням фармакологічно активних речовин, дозволених як ветеринарні лікарські засоби або як кормові добавки, а також заборонених або недозволених фармакологічно активних речовин та їх залишків, державного контролю щодо забруднюючих речовин» пропоную підтримати та ухвалити на спільному засіданні секцій Науково-методичної ради при Держпродспоживслужбі, оскільки СОП дозволяє актуалізувати вимоги щодо відбору зразків, розподілу їх в межах адміністративно-територіальних одиниць, зберігання, транспортування та передачі зразків у лабораторії та проведення випробувань.

Юрій ПЕРЕГІНЕЦЬ звернувся до членів секцій «Безпечність харчових продуктів» та «Ветеринарна медицина» Ради з проханням схвалити дану СОП.

Доповідач довів, що після схвалення Радою, СОП буде впроваджений у межах Держпродспоживслужби та її територіальних установ, регіональних державних лабораторій Держпродспоживслужби, для планування та саме підготування Плану державного моніторингу залишків ветеринарних препаратів та забруднюючих речовин у живих тваринах, продуктах тваринного походження та виконання національних планів державного контролю за

використання фармакологічно активних речовин, дозволених як ветеринарні лікарські засоби або як кормові добавки, а також заборонених або недозволених фармакологічно активних речовин та їх залишків, державного контролю щодо забруднюючих речовин.

Виступили: Наталія КУРЯТА, заступник директора – керівник випробувального центру ДНДІЛДВСЕ, яка зазначила, що під час ознайомлення з матеріалами, представленими в цьому СОП, разом із фахівцями відділу державного моніторингу управління безпеки харчових продуктів та кормів Департаменту безпеки харчових продуктів та ветеринарної медицини Держпродспоживслужби було доопрацьовано проєкт нормативного документу, враховуючи всі пропозиції та зауваження рецензентів.

Під час обговорення доповідач надав вичерпні відповіді на всі поставлені запитання. Юрій ПЕРЕГІНЕЦЬ запропонував членам секцій Ради схвалити даний нормативний документ з метою подальшого їх розповсюдження та впровадження.

Сергій ЗАХАРІН вніс пропозицію: в цілому схвалити нормативний документ «Стандартна операційна процедура щодо обсягів та порядку виконання національних планів державного контролю за використанням фармакологічно активних речовин, дозволених як ветеринарні лікарські засоби або як кормові добавки, а також заборонених або недозволених фармакологічно активних речовин та їх залишків, державного контролю щодо забруднюючих речовин» (у межах повноважень Держпродспоживслужби), рекомендувати до оприлюднення та практичного використання.

Інших пропозицій не надходило.

Результати голосування:

«За» – 68 осіб; «Проти» – 0; Утримались – 0.

Одноголосно.

Ухвалили: нормативний документ «Стандартна операційна процедура щодо обсягів та порядку виконання національних планів державного контролю за використанням фармакологічно активних речовин, дозволених як ветеринарні лікарські засоби або як кормові добавки, а також заборонених або недозволених фармакологічно активних речовин та їх залишків, державного контролю щодо забруднюючих речовин» (у межах повноважень Держпродспоживслужби).

Питання 2. Різне.

Слухали: Сергій ЗАХАРІН спитав, чи є у когось бажання виступити, можливо є пропозиції та запитання? Голова Ради подякував усім розробникам проєкту СОП, який сьогодні схвалено, та членам обох секцій Ради за небайдужість, прийняття позитивних рішень та проведену плідну роботу. Висловив сподівання, що секції Ради й надалі будуть співпрацювати з профільними фахівцями у відповідних сферах ветеринарної медицини та безпеки харчових продуктів з метою досягнення кращих результатів під час створення та розроблення нормативно-методичних матеріалів, що надасть можливість центральному апарату Держпродспоживслужби їх ефективно впроваджувати. Сергій ЗАХАРІН висловив повагу та вдячність працівникам ДНДІЛДВСЕ, які приймали участь в доопрацюванні та рецензуванні розглянутого СОП, та науковцям і представникам інших інституцій різної підпорядкованості та форм власності, що сьогодні присутні та сприяють подальшому підтриманню цього нормативного документу спільноту. Усім дотичним та присутнім на Науково-методичній раді при Держпродспоживслужбі вдалося знайти оптимальний баланс і описати представлений СОП максимально виважено, з урахуванням і наших євроінтеграційних устремлінь, і нашої інституційної спроможності.

Отже, проведена колосальна дослідно-пошукова та інформаційно-аналітична робота, поглиблено вивчення відповідних стандартів ЄС, опрацьовано досвід провідних країн. Жодних суттєвих зауважень від членів Ради не надійшло, і члени секції схвалили всі подані документи.

Як і раніше, Рада відкрита до співпраці і закликає до співробітництва всіх небайдужих.

Всім дякуємо за увагу!

Голова Ради



Сергій ЗАХАРЧУК

Секретар Ради



Лія СУЛЕЙМАНОВА