

Вимоги FDA щодо імпорту кормів для тварин.

Корм для тварин – це їжа, виготовлена для тварин, яка включає корм для домашніх тварин, ласощі для домашніх тварин, корм для сільськогосподарських тварин і лікувальні корми. Що стосується лікувальних кормів, зверніть увагу, що лікувальні корми типу А регулюються як ліки для тварин, а лікувальні корми типу В/С регулюються як корми для тварин, що містять ліки.

Із запитаннями, пов'язаними з конкретними продуктами чи нормативними документами, надсилайте електронною поштою CVMImportRequests@fda.hhs.gov.

FDA не вимагає жодних дозволів або сертифікатів на імпорт.

На що слід звернути увагу, перш ніж імпортувати корм для тварин, корм для домашніх тварин та/або лікувальний корм

<u>Положення</u>	<u>Керівництво</u>	<u>Маркування</u>	<u>Ресстрація</u>	<u>Інше</u>
CFR Title 21 - Food and Drugs: Parts 500 to 599	Animal Food & Feed	21 CFR Part 501	Food Facility Registration	Prior Notice
	Animal Feed Regulations	Additional Pet Food Labeling Guidance	FSVP Importer Identifier: D-U-N-S number	Foreign Supplier Verification Program
	Medicated Feed Regulations	Additional Medicated Feed Labeling Guidance		
	Ingredients & Additives			
	Feed/Food Guidance			

1. Переконайтеся, що продукт відповідає всім законам, нормам і політикам/інструкціям FDA.

a. Застосовні нормативні акти: [CFR Title 21 - Food and Drugs: Parts 500 to 599](#)

b. Застосоване керівництво:

- i. [Animal Food & Feed](#).
- ii. [Animal Feed Regulations](#).
- iii. [Medicated Feed Regulations](#).
- iv. [Ingredients & Additives](#).
- v. [Feed/Food Guidance](#).

с. Вимоги до маркування:

- i. Корми для тварин: [21 CFR Part 501](#).
- ii. [Additional Pet Food Labeling Guidance](#).
- iii. [Additional Medicated Feed Labeling Guidance](#).

d. Вимоги до реєстрації:

- i. [Food Facility Registration](#).
- ii. [FSVP Importer Identifier: D-U-N-S number](#).

e. Інші вимоги:

- i. Необхідно надіслати попереднє повідомлення [Prior Notice](#) до того, як товари прибудуть до США.
- ii. [Foreign Supplier Verification Program](#).

2. Перегляньте [Import Alerts](#) FDA, щоб визначити, чи ваш продукт/виробник підлягає затриманню без фізичного огляду (DWPE) і вимогам щодо забезпечення випуску вантажу.

3. Ознайомтеся з процесом подання та перевірки FDA ([FDA's Entry Submission and Review Process](#)).

4. Розгляньте можливість надання наступної інформації вашому митному брокеру для передачі до FDA. Повна та точна інформація та документація допоможуть прискорити процес перегляду.

- Назви продукту та/або його опис (можуть бути вказані в комерційному рахунку-фактурі).

- Передбачене використання продукту(ів) у США.

- Назва та адреса фізичного розташування виробника, вантажовідправника, імпортера та сторони, що доставляє.

- Якщо будь-яка з організацій має номер [FEI](#) or [D-U-N-S number](#), їх можна надати за бажанням.

Що слід враховувати під час процесу імпорту

1. Підтримуйте зв'язок зі своїм митним брокером та/або FDA та вчасно надайте необхідну інформацію.

a. Якщо FDA вимагає документи або перевірку, надайте необхідну інформацію та/або документи через [ITACS](#).

- i. Документи можуть включати рахунки-фактури, транспортні документи, список інгредієнтів, копії етикеток, фотографії продукту, рецептури, методи обробки тощо.

ii. Ви можете надати будь-яку інформацію, яка допоможе рецензенту визначити, що ваш продукт відповідає законам і нормам США.

2. Відстежуйте статус свого запису на [ITACS](#) для остаточного рішення щодо прийнятності.

3. Надішліть запитання щодо вашого вантажу до місцевого офісу FDA [local FDA office](#) у порту в'їзду.

Вимоги щодо передачі вантажу: їжа для тварин, їжа для домашніх тварин та/або лікувальні корми типу В/С

Повний перелік елементів даних можна знайти в Додатковому посібнику [FDA Supplemental Guide](#).

Код програми: FOO

Код обробки: FEE

Немає коду обробки.

*Примітка. Лікувальні корми типу А передаються відповідно до VME/ADR.