



ЕВРАЗИЙСКАЯ ЭКОНОМИЧЕСКАЯ КОМИССИЯ КОЛЛЕГИЯ

Р Е Ш Е Н И Е

Проект

_____ 2012 г.

№

г. Москва

О внесении изменений в главу II Единых санитарно-эпидемиологических и гигиенических требований к товарам, подлежащим санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю)

Коллегия Евразийской экономической комиссии **решила:**

1. Внести в главу II Единых санитарно-эпидемиологических и гигиенических требований к товарам, подлежащим санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю), утвержденных Решением Комиссии Таможенного союза от 28 мая 2010 года № 299, изменения согласно приложению.

2. Настоящее Решение вступает в силу по истечении тридцати календарных дней с даты его официального опубликования.

Председатель

В. Б. Христенко

ИЗМЕНЕНИЯ

в Главу II Единых санитарно-эпидемиологических и гигиенических требований к товарам, подлежащим санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю)

1. В разделе 1 «Требования безопасности и пищевой ценности пищевых продуктов»:

1.1. Абзац четвертый пункта 18 дополнить предложением следующего содержания: «Не допускается на потребительской таре (этикетках) и/или в инструкциях (рекомендациях) по применению БАД к пище указание на медицинские показания, а также утверждение о том, что БАД к пище имеют лечебные свойства»;

1.2. В пункте 55:

1.2.1. Абзац шестой изложить в следующей редакции: «Содержание биологически активных веществ в составе БАД к пище на основе растительного сырья, для которых приложением 5 не установлены адекватные и верхние допустимые уровни потребления, должно быть не менее 10% для БАД, содержащих такие биологически активные вещества, не менее 15% для БАД-источников таких биологически активные вещества и не должно превышать 50% от величины их разовой терапевтической дозы, определенной для применения этих веществ в качестве лекарственных средств традиционной медицины. Содержание лекарственного растительного сырья в суточной дозе биологически активных добавок к пище должно составлять не менее 10 процентов и не превышать 50 процентов от величины их разовой терапевтической дозы, определенной для применения этого сырья в качестве лекарственных средств традиционной медицины»;

1.2.2. Дополнить абзацами в следующей редакции: «Информация о наличии и количестве биологически активных веществ в БАД к пище, научном обосновании применения и количестве биологически активных веществ обосновывается и предоставляется изготовителем (разработчиком технических документов) на основе аналитических методов исследования и/или с использованием расчетного метода с учетом рецептуры биологически активной добавки к пище и данных по составу сырья. Изготовителем (разработчиком технических документов) предоставляются материалы по количественным методам, позволяющим подтвердить подлинность включаемых в рецептуру ингредиентов (компонентов), и определять количество в продукции пищевых и биологически активных веществ (основных активно действующих групп соединений или отдельных веществ).

Определение фактического содержания биологически активных веществ осуществляется при наличии методов, утвержденных в установленном порядке национальным законодательством государств – членом Таможенного союза. В остальных случаях экспертиза содержания биологически активных веществ осуществляется на основании документов производителя (сертификат

соответствия, протокол испытаний, описание используемого метода и др.), аналитическим путем подтверждающий количественное или качественное наличие биологически активных веществ в составе специализированных пищевых продуктов и БАД к пище»;

1.3. Пункт 5.2. «Сахаристые кондитерские изделия, восточные сладости, жевательная резинка» по показателю «кадмий» дополнить примечанием в следующей редакции: «0,2 – халва подсолнечная»;

1.4. Пункт 7.4. «Семена масличных культур (подсолнечника, сои, хлопчатника, кукурузы, льна, горчицы, рапса, арахиса, пищевого мака и др.)» по показателю «кадмий» дополнить примечанием в следующей редакции: «0,2 – для семян подсолнечника, используемых для промышленной переработки»;

1.5. В пункте 12.1.1. «Адаптированные молочные смеси (сухие, жидкие, пресные и кисломолочные) и продукты на основе частично гидролизированных белков», для группы продукции «Для детей от рождения до 12 месяцев жизни» позицию «лактоза» изложить в следующей редакции:

Лактоза	% от общего количества углеводов, не менее	65 (за исключением смесей на основе частично гидролизированных белков)
---------	--	--

1.6. Примечание: <***> таблицы «ТОКСИЧЕСКИЕ ЭКВИВАЛЕНТЫ (по шкале ВОЗ)» дополнить позициями в следующей редакции:

Полихлорированные бифенилы (незамещенные и моно-орто-замещенные)	
3,3',4,4' – тетрахлорбифенил (PCB 77)	0,0001
3,4,4',5 – тетрахлорбифенил (PCB 81)	0,0003
3,3',4,4',5 – пентахлорбифенил (PCB 126)	0,1
3,3',4,4',5,5' – гексахлорбифенил (PCB 169)	0,03
2,3,3',4,4' – пентахлорбифенил (PCB 105)	0,00003
2,3,4,4',5 – пентахлорбифенил (PCB 114)	0,00003
2,3',4,4',5 – пентахлорбифенил (PCB 118)	0,00003
2',3,4,4',5 – пентахлорбифенил (PCB 123)	0,00003
2,3,3',4,4',5 – гексахлорбифенил (PCB 156)	0,00003
2,3,3',4,4',5' – гексахлорбифенил (PCB 157)	0,00003
2,3',4,4',5,5' – гексахлорбифенил (PCB 167)	0,00003
2,3,3',4,4',5,5' – гексахлорбифенил (PCB 189)	0,00003

1.7. В приложении 5 подраздел «Аминокислоты» дополнить примечанием следующего содержания: «*** - используются только L-формы аминокислот»;

1.8. В приложении 6 пункт 1.5. изложить в следующей редакции: «Гормоны животного происхождения и органы эндокринной системы животных (надпочечники, гипофиз, поджелудочная железа, щитовидная и паращитовидная железы, тимус, половые железы, плацента и другие) при наличии гормональной активности.».

1.9. В приложении 7 позицию «молибден» изложить в следующей редакции:

Молибден	Аммония молибдат (VI), натрия молибдат (VI); калия молибдат (VI), аминокислотные комплексы молибдена
----------	--

2. В разделе 3 «Требования к материалам, реагентам, оборудованию, используемым для водоочистки и водоподготовки» в абзаце первом пункта 1.1. после кода ТН ВЭД ТС «3802 10 000 0» дополнить кодом «3808».

3. В разделе 21 «Требования к минеральным водам»:

3.1. Пункт 1 подраздела 1 «Область применения» изложить в следующей редакции:

«1. Настоящий раздел Единых санитарных правил устанавливает гигиенические требования безопасности для человека вод минеральных. Лечебные свойства данной продукции не являются предметом регулирования данного документа.»;

3.2. Подраздел 2 «Термины и определения» изложить в следующей редакции:

«2.1. Воды минеральные природные – это подземные воды, добытые из водоносных горизонтов или водоносных комплексов, защищенных от антропогенного воздействия, сохраняющие естественный химический состав и относящиеся к пищевым продуктам. Такие воды при наличии повышенного содержания отдельных биологически активных компонентов (бора, брома, мышьяка, железа суммарного, йода, кремния, органических веществ, свободной двуокиси углерода) или повышенной минерализации способны оказывать лечебно-профилактическое действие.

К водам минеральным природным не относятся смеси:

- а) подземных вод из водоносных горизонтов с разными условиями формирования их гидрохимических типов;
- б) подземных вод разных гидрохимических типов;
- в) минеральной воды с питьевой водой или с искусственно минерализованной водой».

2.2. Воды минеральные природные, предназначенные для внутреннего применения, подразделяются на воды минеральные питьевые, воды минеральные лечебно-столовые и воды минеральные питьевые лечебные.

2.3. К водам минеральным питьевым относят воды минеральные природные с минерализацией до 1 г/л включительно.

2.4. К водам минеральным лечебно-столовым относят воды минеральные с минерализацией от 1 до 10 г/л включительно, или с меньшей минерализацией при наличии в них биологически активных компонентов, массовая доля которых не ниже бальнеологических норм, и оказывающие воздействие на организм человека, установленное в бальнеологическом заключении.

2.5. К водам минеральным питьевым лечебным относят воды минеральные природные с минерализацией от 10 г/л или минерализацией менее 10 г/л при наличии в них биологически активных компонентов, массовая доля

которых не ниже бальнеологических норм, установленных для вод минеральных питьевых лечебных, и оказывающие воздействие на организм человека, установленное в бальнеологическом заключении.».

3.3. В подразделе 5 «Требования к упаковке, маркировке, транспортировке и хранению минеральной воды» пункт 5.2 дополнить предложением: «При содержании фторидов более 1,5 мг/л изготовитель обязан указать в маркировке «Не пригодна для регулярного употребления детьми до 7 лет».».

3.4. Таблицу 2 приложения 1 изложить в следующей редакции:

№ п/п	Наименование токсичного элемента	Единицы измерения	Допустимые уровни содержания токсичных элементов, не более	
			лечебно-столовые	лечебные
1.	Барий	мг/л	5,0	5,0
2.	Кадмий	мг/л	0,003	0,003
3.	Медь	мг/л	1,0	1,0
4.	Мышьяк	мг/л	0,05	0,05
5.	Никель	мг/л	0,02	0,02
6.	Нитраты (по NO ₃ -)	мг/л	50,0	50,0
7.	Нитриты (по NO ₂ -)	мг/л	0,11	0,11
8.	Ртуть	мг/л	0,001	0,001
9.	Селен	мг/л	0,05	0,05
10.	Свинец	мг/л	0,01	0,01
11.	Стронций	мг/л	25,0	25,0
12.	Сурьма	мг/л	0,005	0,005
13.	Фтор	мг/л	10,0	15,0
14.	Хром (суммарно)	мг/л	0,05	0,05
15.	Цианиды	мг/л	0,07	0,07

ПРИМЕЧАНИЯ:

1. Для минеральных вод, добываемых из защищенных от техногенного воздействия подземных горизонтов, где водовмещающие породы содержат нитриты в повышенных количествах, допускается уровень нитритов до 2,0 мг/дм³ включительно.

2. Допускается повышенное содержание мышьяка в водах минеральных питьевых лечебных мышьяковистых, содержащих природный биологически активный мышьяк в пределах бальнеологических норм.

3. Определение сурьмы и цианидов проводят на этапе признания подземной воды в качестве минеральной.

3.5. Таблицу 3 приложения 1 считать таблицей 4, и дополнить приложение 1 таблицей 3 в следующей редакции:

№ п/п	Показатели	Единицы измерения	Допустимые уровни или нормативы содержания в водах минеральных питьевых, не более
1.	Водородный показатель	единицы pH	в пределах 6-9 (для негазированных вод). Для газированных вод не

			регламентируется
2.	Общая минерализация	мг/л	1000
3.	Окисляемость перманганатная	мг/лО ₂	5,0
4.	Алюминий (Al 3+)	мг/л	0,2
5.	Аммоний (NH ₄ -)	мг/л	1,5
6.	Барий (Ba 2+)	мг/л	1,0
7.	Бор (В, суммарно)	мг/л	1,0
8.	Бромат*	мг/л	0,01
9.	Железо (Fe, суммарно)	мг/л	0,3
10.	Кадмий (Cd, суммарно)	мг/л	0,001
11.	Кобальт (Co)*	мг/л	0,1
12.	Марганец (Mn, суммарно)	мг/л	0,1
13.	Медь (Cu, суммарно)	мг/л	1,0
14.	Молибден (Mo, суммарно)	мг/л	0,07
15.	Мышьяк (As, суммарно)	мг/л	0,01
16.	Никель (Ni, суммарно)*	мг/л	0,02
17.	Нитраты (NO ₃ -)	мг/л	45
18.	Нитриты (NO ₂ -)	мг/л	0,5
19.	Ртуть (Hg, суммарно)	мг/л	0,0005
20.	Свинец (Pb, суммарно)	мг/л	0,01
21.	Селен (Se, суммарно)	мг/л	0,01
22.	Стронций (Sr 2+)	мг/л	7,0
23.	Сурьма (Sb ³⁺ , суммарно)*	мг/л	0,005
24.	Фториды (F -)	мг/л	1,5
25.	Хром (Cr 6+)	мг/л	0,05
26.	Цианиды (CN-)*	мг/л	0,07
*Определение содержания данных токсических элементов проводят на этапе признания подземной воды в качестве минеральной.			

4. В разделе 22 «Требования безопасности пищевых добавок и ароматизаторов»:

4.1. Пункт 24 подраздела 4 дополнить абзацем вторым в следующей редакции:

«При производстве пищевых продуктов применение натуральных источников вкусоароматических веществ, а также вкусоароматических препаратов и ароматизаторов, изготовленных из них, имеют следующие ограничения:

1) тетраплоидная форма Аира обыкновенного (*Acorus calamus* L., CE 13) не допускается в производстве пищевых продуктов и ароматизаторов;

2) Квассия горькая (*Quassia amara* L., CE332) и Пикрасма высокая (*Picrasma excelsa* (Sw.) Planch., CE 2092) допускаются в производстве только безалкогольных и алкогольных напитков и хлебобулочных изделий; содержание квассина регламентируется в соответствии с Приложением 20;

3) Губка листовая лекарственная (*Fomes officinalis* (Vill.Fr.) Ames или *Laricifomes officinalis* (Vill.Fr.) Kotl. Et Pouz., CE2061a, CE359), Зверобой продырявленный (*Hypericum perforatum* L., CE 234), Дубровник пурпуровый

(*Teucrium chamaedrys* L., CE449) допускаются в производстве только алкогольных напитков; содержание теукрина А при применении Дубровника пурпурового регламентируется в соответствии с Приложением 20.».

4.2. В приложении 2:

- наименование пищевой добавки E332 "(i) Цитрат калия 2-замещенный (Potassium dihydrogen citrate)" изложить в следующей редакции: "(i) Цитрат калия 1-замещенный (Potassium dihydrogen citrate)";

- наименование пищевой добавки E632 "Инозинат калия (POTASSIUM INOSINATE)" изложить в следующей редакции: "5'-Инозинат калия 2-замещенный (DIPOTASSIUM 5'-INOSINATE);

- после индекса E1204 с пищевой добавкой «Пуллулан» внести дополнительно строку с пищевой добавкой «Сополимер метакрилата основной» и индексом E1205 в следующей редакции:

E1205	Сополимер метакрилата основной (BASIC COPOLYMER)	глазирователь
	METHACRYLATE	

4.3. В Приложении 8 по пищевой добавке «Сорбиновая кислота (E200) и ее соли сорбаты: натрия (E201), калия (E202), кальция (E203) - по отдельности или в комбинации, в пересчете на сорбиновую кислоту»:

4.3.1. В столбце «Пищевые продукты»:

- наименование продукции «жировые эмульсионные продукты (кроме сливочного масла) с содержанием жира 60% и более – 1 г/кг», изложить в следующей редакции: «жировые эмульсионные продукты (кроме сливочного масла) с содержанием жира 60% и более, кремы кондитерские»;

- дополнить продукцией «жировые эмульсионные продукты (кроме сливочного масла) с содержанием жира менее 60%, кремы кондитерские»;

4.3.2. В столбце «Максимальный уровень в продуктах» по продукции «жировые эмульсионные продукты (кроме сливочного масла) с содержанием жира менее 60%, кремы кондитерские» установить максимально допустимый уровень пищевой добавки в продукции - 2 г/кг;

4.4. В приложении 9 пункты 2), 4), 5) и 9) изложить в следующей редакции соответственно:

«2) молоко пастеризованное или стерилизованное не ароматизированное, шоколадное;»;

«4) сливки и сливки порошкообразные не ароматизированные молоко;»;

«5) овощи, фрукты, грибы свежие и продукты их переработки, в том числе сушеные, консервированные, пасты, пюре, джемы, желе;»;

«9) соковая продукция (за исключением сокосодержащих напитков);».

4.5. В приложении 15 в строке «Крахмалы модифицированные:...» позиции «декстрины, крахмал, обработанный термически, белый и желтый (1400)», «дикрахмалфосфат оксипропилированный (1442)», «дикрахмалфосфат фосфатированный (1413)», «крахмал ацетилованный окисленный (1451)», «крахмал, обработанный кислотой (1401)», «крахмал, обработанный

ферментами (1405)», «крахмал, обработанный щелочью (1402)», «крахмал окисленный (1404)», «крахмал отбеленный (1403)», «крахмала и натриевой соли октенилянтранной кислоты эфир (1450)» изложить в следующей редакции:

«декстрины, крахмал, обработанный термически, белый и желтый (E1400)», «дикрахмалфосфат оксипропилированный (E1442)», «дикрахмалфосфат фосфатированный (E1413)», «крахмал ацетилованный окисленный (E1451)», «крахмал, обработанный кислотой (E1401)», «крахмал, обработанный ферментами (E1405)», «крахмал, обработанный щелочью (E1402)», «крахмал окисленный (E1404)», «крахмал отбеленный (E1403)», «крахмала и натриевой соли октенилянтранной кислоты эфир (E1450)»;

4.6. В приложении 18 в строке «Макаронные изделия из мягкой пшеницы» наименование пищевой добавки «Ксантановая камедь (E416)» изложить в следующей редакции: «Ксантановая камедь (E415)».

4.7. В приложениях 21–24 в примечании 1 слова «содержание витамина В12 не должно превышать 1 мг/кг маннита» изложить в следующей редакции: «содержание витамина В12 не должно превышать 1 г/кг маннита».

4.8. В приложении 23 позицию «L-аскорбиновая кислота (E300), L-аскорбат кальция (E302), L-аскорбат натрия (E301) - по отдельности или в комбинации в пересчете на аскорбиновую кислоту» изложить в следующей редакции:

L-аскорбиновая кислота (E300), L-аскорбат кальция (E302), L-аскорбат натрия (E301) L-аскорбат калия (E303)- по отдельности или в комбинации в пересчете на аскорбиновую кислоту	Продукты на плодовоощной основе, за исключением соковой продукции из фруктов и (или) овощей	300 мг/кг
	Продукты, содержащие жир, на основе зерновых, включая бисквиты и сухарики	200 мг/кг

5. В разделе 23 «Требования безопасности технологических вспомогательных средств»:

5.1. В пункте 8:

5.1.1. Подпункты 3), 4) дополнить словами: «(контроль осуществляется при наличии метода контроля, утвержденного в установленном порядке)»;

5.1.2. Подпункт 5) и последний абзац после слова «стеригматоцистин» дополнить словами: «(контроль осуществляется при наличии метода контроля, утвержденного в установленном порядке)».

5.2. В приложении 1:

5.2.1. Строки с технологическими вспомогательными средствами «кизельгур» и «перлит» в столбце «Пищевые продукты, технология» дополнить словами «Производство сахара» и изложить в следующей редакции:

Кизельгур	Фильтрация пива	Согласно ТД
-----------	-----------------	-------------

	Ликероводочные изделия Масложировая промышленность Производство сахара	
Перлит	Виноматериалы Ликероводочные изделия Масложировая промышленность Производство сахара	Согласно ТД

5.2.2. Строку с технологическим вспомогательным средством «полиакриламид» в столбце «Пищевые продукты, технология» дополнить словами «соль пищевая» и изложить в следующей редакции:

Полиакриламид	Производство сахара Ликероводочные изделия Соль пищевая	Согласно ТД
---------------	---	-------------

5.2.3. Строку с технологическим вспомогательным средством «уголь активный растительный» изложить в следующей редакции:

Уголь активный растительный, в том числе импрегнированный серебром, золотом	Обработка виноматериалов, сахарных и паточных растворов, фруктовых соков, растительных масел и других продуктов Водка	Согласно ТД
---	--	-------------
