

ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ПО ОБРАЗОВАНИЮ

Государственное образовательное учреждение высшего профессионального образования «Уральский государственный университет им. А.М. Горького»

ИОНЦ «Экология и природопользование»
Биологический факультет
Кафедра физиологии и биохимии растений
Кафедра экологии

ХРЕСТОМАТИЯ **«ГЕНЕТИЧЕСКИ МОДИФИЦИРОВАННЫЕ ОРГАНИЗМЫ** **И ПРОБЛЕМЫ БИОБЕЗОПАСНОСТИ»**

Екатеринбург
2007

Содержание		
МЕЖДУНАРОДНЫЕ ДОКУМЕНТЫ		
	Конвенция о биологическом разнообразии	5
	Картахенский протокол по биобезопасности	42
	Орхусская конвенция	75
	Берлинский Манифест «О зонах, свободных от ГМО регионах и биоразнообразии в Европе»	77
	Краткий обзор положений нового постановления ЕС о генетически модифицированных продуктах питания	80
	Вопросы и ответы по регулированию ГМО в Евросоюзе	84
	Состояние законодательства в области биобезопасности в мире	101
	Перечень Международных стандартов серии ISO, действующих в сфере ГМО	117
РОССИЙСКОЕ ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВО		
	Экологическая доктрина Российской Федерации	119
	Федеральный закон Российской Федерации от 6 августа 1993 г. №5605-1 "О селекционных достижениях"	139
	Федеральный закон Российской Федерации от 5 июня 1996 г. №86-ФЗ "О государственном регулировании в области генно-инженерной деятельности"	160
	Федеральный закон Российской Федерации от 2 января 2000 г. №29-ФЗ "О качестве и безопасности пищевых продуктов"	168
	Федеральный закон Российской Федерации от 20 мая 2002 г. №54-ФЗ "О временном запрете на клонирование человека"	197
	Федеральный закон Российской Федерации от 25 октября 2007 г. №234-ФЗ "О внесении изменений в Закон Российской Федерации "О защите прав потребителей" и часть вторую Гражданского кодекса Российской Федерации"	199
	Постановление Главного государственного санитарного врача РФ от 6 апреля 1999 г. №7 "О порядке гигиенической оценки и регистрации пищевой продукции, полученной из генетически модифицированных источников"	208
	Постановление Главного государственного санитарного врача РФ от 8 ноября 2000 г. №14 "О порядке проведения санитарно-эпидемиологической экспертизы пищевых продуктов,	216

	полученных из генетически модифицированных источников"	
	Постановление Главного государственного санитарного врача РФ от 14 ноября 2001 г. №36 "О введении в действие санитарных правил" (с изменениями от 31 мая 2002 г.)	219
	Постановление Правительства Российской Федерации от 18 января 2002 г. №26 "О государственной регистрации кормов, полученных из генно-инженерно-модифицированных организмов"	235
	Постановление Главного государственного санитарного врача РФ от 5 марта 2004 №8 "О введении в действие СанПиН 2.3.2.1842-04 Гигиенические требования безопасности и пищевой ценности пищевых продуктов. Дополнения и изменения №3 к СанПиН 2.3.2.1078-01"	241
	Постановление Главного государственного санитарного врача РФ от 31 декабря 2004 г. № 13 "Об усилении надзора за пищевыми продуктами, полученными из ГМИ"	246
	Постановление Правительства Российской Федерации от 9 февраля 2005 г. №64 "О Правительственной комиссии по вопросам биологической и химической безопасности Российской Федерации"	270
	Приказ Министерства образования и науки РФ от 27 мая 2005 г. №154 "О Межведомственной комиссии по проблемам генно-инженерной деятельности"	275
	Приложение №1 "Требования к экспертному заключению" к Письму Роспотребнадзора от 14 июля 2005 г. №0100/5402-05-32 "О регистрации продукции"	283
	Постановление Главного государственного санитарного врача РФ от 29 августа 2006 г. №28 "Об усилении надзора за производством и оборотом пищевых продуктов"	286
	Постановление Главного государственного санитарного врача РФ от 8 декабря 2006 г. № 32 "О надзоре за пищевыми продуктами, содержащими ГМО"	295
	РЕЗОЛЮЦИЯ семинара Альянса СНГ "За биобезопасность" "Стратегия биобезопасности и совместные акции в СНГ" Москва 24-26 марта 2006 г. (по данным сайта biosafety.ru)	300
	Список ГМ-культур, зарегистрированных в России для использования в пищу населением (по данным сайта biosafety.ru)	303

МЕЖДУНАРОДНЫЕ ДОКУМЕНТЫ

КОНВЕНЦИЯ О БИОЛОГИЧЕСКОМ РАЗНООБРАЗИИ (РИО-ДЕ-ЖАНЕЙРО, 3-14 ИЮНЯ 1992 ГОДА)

Преамбула

Договаривающиеся Стороны,

Сознавая непреходящую ценность биологического разнообразия, а также экологическое, генетическое, социальное, экономическое, научное, воспитательное, культурное, рекреационное и эстетическое значение биологического разнообразия и его компонентов,

Сознавая также большое значение биологического разнообразия для эволюции и сохранения поддерживающих жизнь систем биосферы,

Подтверждая, что сохранение биологического разнообразия является общей задачей всего человечества,

Вновь подтверждая, что государства обладают суверенными правами на свои собственные биологические ресурсы,

Подтверждая также, что государства несут ответственность за сохранение своего биологического разнообразия и устойчивое использование своих биологических ресурсов,

Будучи озабочены тем, что биологическое разнообразие существенно сокращается в результате некоторых видов человеческой деятельности,

Осознавая общую нехватку информации и знаний, касающихся биологического разнообразия, и настоятельную необходимость в развитии научного, технического и организационного потенциала с целью обеспечить общее понимание этой проблемы, что послужит основой для планирования и осуществления соответствующих мер,

Отмечая, что необходимо предвидеть, предотвращать и устранять причины значительного сокращения или утраты биологического разнообразия в их источнике,

Отмечая также, что в тех случаях, когда существует угроза значительного сокращения или утраты биологического разнообразия, отсутствие неоспоримых научных фактов не должно служить причиной отсрочки принятия мер для устранения или сведения к минимуму такой угрозы,

Отмечая далее, что основным условием сохранения биологического разнообразия является сохранение in-situ экосистем и естественных мест обитания, поддержание и восстановление жизнеспособных популяций видов в их естественных условиях,

Отмечая далее, что принятие мер ex-situ, предпочтительно в стране происхождения, также имеет важное значение,

Признавая большую и традиционную зависимость многих местных общин и коренного населения, являющихся хранителями традиционного образа жизни, от биологических ресурсов, и желательность совместного пользования на справедливой основе выгодами, связанными с использованием традиционных знаний, нововведений и практики, имеющих отношение к сохранению биологического разнообразия и устойчивому использованию его компонентов,

Признавая также жизненно важную роль женщин в деле сохранения и устойчивого использования биологического разнообразия и подтверждая необходимость полномасштабного участия женщин в выработке и осуществлении на всех уровнях политики, направленной на сохранение биологического разнообразия,

Подчеркивая значение и необходимость поощрения международного, регионального и глобального сотрудничества между государствами и межправительственными организациями и негосударственным сектором в деле сохранения биологического разнообразия и устойчивого использования его компонентов,

Признавая, что путем предоставления новых и дополнительных финансовых ресурсов и обеспечения надлежащего доступа к соответствующим технологиям можно будет существенно расширить имеющиеся в мире возможности для решения проблемы утраты биологического разнообразия,

Признавая далее, что требуется специальное положение для того, чтобы удовлетворить потребности развивающихся стран, включая предоставление новых и дополнительных финансовых ресурсов и обеспечение надлежащего доступа к соответствующим технологиям,

Отмечая в связи с этим особые условия наименее развитых стран и малых островных государств,

Признавая, что сохранение биологического разнообразия требует значительных капиталовложений и что ожидается получение большого числа экологических, экономических и социальных выгод от таких капиталовложений,

Признавая, что экономическое и социальное развитие и ликвидация бедности являются первейшими и главенствующими задачами развивающихся стран,

Сознавая, что сохранение и устойчивое использование биологического разнообразия имеет решающее значение для удовлетворения потребностей в продовольствии и здравоохранении, а также других потребностей растущего населения Земли и что доступ как к генетическим ресурсам, так и технологиям и их совместное использование имеют важное значение для решения этих задач,

Отмечая, что в конечном итоге сохранение и устойчивое использование биологического разнообразия укрепит дружеские отношения между государствами и будет содействовать укреплению мира для всего

человечества,

Желая укрепить и дополнить существующие международные соглашения о сохранении биологического разнообразия и устойчивом использовании его компонентов, и

Преисполненные решимости сохранить и устойчиво использовать биологическое разнообразие в интересах нынешнего и будущих поколений,
Договорились о нижеследующем:

Статья 1. Цели

Целями настоящей Конвенции, к достижению которых надлежит стремиться согласно ее соответствующим положениям, являются сохранение биологического разнообразия, устойчивое использование его компонентов и совместное получение на справедливой и равной основе выгод, связанных с использованием генетических ресурсов, в том числе путем предоставления необходимого доступа к генетическим ресурсам и путем надлежащей передачи соответствующих технологий с учетом всех прав на такие ресурсы и технологии, а также путем должного финансирования.

Статья 2. Использование терминов

Для целей настоящей Конвенции:

"Биологическое разнообразие" означает вариабельность живых организмов из всех источников, включая, среди прочего, наземные, морские и иные водные экосистемы и экологические комплексы, частью которых они являются, это понятие включает в себя разнообразие в рамках вида, между видами и разнообразие экосистем.

"Биологические ресурсы" включают генетические ресурсы, организмы или их части, популяции и любые другие биотехнические компоненты экосистем, имеющие фактическую или потенциальную полезность или ценность для человечества.

"Биотехнология" означает любой вид технологии, связанный с использованием биологических систем, живых организмов или их производных для изготовления или изменения продуктов или процессов с целью их конкретного использования.

"Страна происхождения генетических ресурсов" означает страну, которая обладает этими генетическими ресурсами в условиях in-situ.

"Страна, предоставляющая генетические ресурсы" означает силу, предоставляющую генетические ресурсы, собранные из источников *in-situ*, включая популяции как диких, так и одомашненных видов, либо полученные из источников *ex-situ*, независимо от того, происходят они из этой страны или нет.

"Одомашненные или культивируемые виды" означают виды, на процесс эволюции которых оказывает воздействие человек в целях удовлетворения своих потребностей.

"Экосистема" означает динамичный комплекс сообществ растений, животных и микроорганизмов, а также их неживой окружающей среды, взаимодействующих как единое функциональное целое.

"Сохранение *ex-situ*" означает сохранение компонентов биологического разнообразия вне их естественных мест обитания.

"Генетический материал" означает любой материал растительного, животного, микробного или иного происхождения, содержащий функциональные единицы наследственности.

"Генетические ресурсы" означают генетический материал, представляющий фактическую или потенциальную ценность.

"Место обитания" означает тип местности или место естественного обитания того или иного организма или популяции.

"Условия *in-situ*" означают условия, в которых существуют генетические ресурсы в рамках экосистем и естественных мест обитания, а применительно к одомашненным или культивируемым видам - в той среде, в которой они приобрели свои отличительные признаки.

"Сохранение *in-situ*" означает сохранение экосистем и естественных мест обитания, а также поддержание и восстановление жизнеспособных популяций видов в их естественной среде, а применительно к одомашненным или культивируемым видам - в той среде, в которой они приобрели свои отличительные признаки.

"Охраняемый район" означает географически обозначенную территорию, которая выделяется, регулируется и используется для достижения конкретных природоохранных целей.

"Региональная организация экономической интеграции" означает организацию, созданную суверенными государствами данного региона, которой ее государства-члены передали полномочия по вопросам, регулируемым настоящей Конвенцией, и которая должным образом уполномочена в соответствии с ее внутренними процедурами подписывать, ратифицировать, принимать, одобрять Конвенцию или присоединяться к ней.

"Устойчивое использование" означает использование компонентов биологического разнообразия таким образом и такими темпами, которые не приводят в долгосрочной перспективе к истощению биологического разнообразия, тем самым сохраняя его способность удовлетворять потребности нынешнего и будущих поколений и отвечать их чаяниям.

"Технология" включает биотехнологию.

Статья 3. Принцип

В соответствии с Уставом Организации Объединенных Наций и принципами международного права государства имеют суверенное право разрабатывать свои собственные ресурсы согласно своей политике в области окружающей среды и несут ответственность за обеспечение того, чтобы деятельность в рамках их юрисдикции или под их контролем не наносила ущерба окружающей среде других государств или районов за пределами действия национальной юрисдикции.

Статья 4. Сфера юрисдикции

При условии соблюдения прав других государств и если в настоящей Конвенции явно не предусмотрено иное, положения настоящей Конвенции применяются в отношении каждой Договаривающейся Стороны:

- а) в том, что касается компонентов биологического разнообразия в пределах ее национальной юрисдикции; и
- б) в том, что касается процессов и деятельности, независимо от места проявления их последствий, осуществляемых под ее юрисдикцией или контролем, как в пределах ее национальной юрисдикции, так и за пределами национальной юрисдикции.

Статья 5. Сотрудничество

Каждая Договаривающаяся Сторона, насколько это возможно и уместно,

сотрудничает с другими Договаривающимися Сторонами прямо или, если это уместно, через компетентные международные организации, в отношении районов за пределами национальной юрисдикции и по другим вопросам, представляющим взаимный интерес, в целях сохранения и устойчивого использования биологического разнообразия.

Статья 6. Общие меры по сохранению и устойчивому использованию

Каждая Договаривающаяся Сторона в соответствии с ее конкретными условиями и возможностями:

- а) разрабатывает национальные стратегии, планы и программы сохранения и устойчивого использования биологического разнообразия или адаптирует с этой целью существующие стратегии, планы или программы, которые отражают, в частности, изложенные в настоящей Конвенции меры, относящиеся к соответствующей Договаривающейся Стороне, и
- б) предусматривает, насколько это возможно и целесообразно, меры по сохранению и устойчивому использованию биологического разнообразия в соответствующих секторальных или межсекторальных планах, программах и политике.

Статья 7. Определение и мониторинг

Каждая Договаривающаяся Сторона, насколько это возможно и целесообразно, в частности для целей статей 8 и 10:

- а) определяет компоненты биологического разнообразия, имеющие важное значение для его сохранения и устойчивого использования, с учетом ориентировочного перечня категорий, приведенного в Приложении I;
- б) посредством отбора образцов и других методов осуществляет мониторинг компонентов биологического разнообразия, определенных в соответствии с подпунктом а) выше, уделяя особое внимание тем, которые требуют принятия неотложных мер по сохранению, а также тем, которые открывают наибольшие возможности для устойчивого использования;
- с) определяет процессы и категории деятельности, которые оказывают или могут оказывать значительное неблагоприятное воздействие на сохранение и устойчивое использование биологического разнообразия, и осуществляет мониторинг их последствий посредством отбора образцов и других методов; и

d) собирает и систематизирует тем или иным образом данные, полученные в результате мероприятий по определению и мониторингу в соответствии с подпунктами а), b) и с) выше.

Статья 8. Сохранение in-situ

Каждая Договаривающаяся Сторона, насколько это возможно и целесообразно:

a) создает систему охраняемых районов или районов, в которых необходимо принимать специальные меры для сохранения биологического разнообразия;

b) разрабатывает, при необходимости, руководящие принципы отбора, создания и рационального использования охраняемых районов или районов, в которых необходимо принимать специальные меры для сохранения биологического разнообразия;

c) регулирует или рационально использует биологические ресурсы, имеющие важное значение для сохранения биологического разнообразия в охраняемых районах или за их пределами, для обеспечения их сохранения и устойчивого использования;

d) содействует защите экосистем, естественных мест обитания и сохранению жизнеспособных популяций видов в естественных условиях;

e) поощряет экологически обоснованное и устойчивое развитие в районах, прилегающих к охраняемым районам, в целях содействия охране этих районов;

f) принимает меры по реабилитации и восстановлению деградировавших экосистем и содействует восстановлению находящихся в опасности видов, в частности, посредством разработки и осуществления планов и других стратегий рационального использования;

g) устанавливает или поддерживает средства регулирования, контроля или ограничения риска, связанного с использованием и высвобождением живых измененных организмов, являющихся результатом биотехнологии, которые могут иметь вредные экологические последствия, способные оказать воздействие на сохранение и устойчивое использование биологического разнообразия, с учетом также опасности для здоровья человека;

h) предотвращает интродукцию чужеродных видов, которые угрожают

экосистемам, местам обитания или видам, контролирует или уничтожает такие чужеродные виды;

i) стремится создавать условия, необходимые для обеспечения совместимости существующих способов использования с сохранением биологического разнообразия и устойчивым использованием его компонентов;

j) в соответствии со своим национальным законодательством обеспечивает уважение, сохранение и поддержание знаний, нововведений и практики коренных и местных общин, отражающих традиционный образ жизни, которые имеют значение для сохранения и устойчивого использования биологического разнообразия, способствует их более широкому применению с одобрения и при участии носителей таких знаний, нововведений и практики, а также поощряет совместное пользование на справедливой основе выгодами, вытекающими из применения таких знаний, нововведений и практики;

k) разрабатывает или осуществляет необходимые законодательные нормы и/или другие регулирующие положения для охраны находящихся в опасности видов и популяций;

l) в случаях, когда согласно статье 7 установлен факт существенного неблагоприятного воздействия на биологическое разнообразие, регламентирует или регулирует соответствующие процессы и категории деятельности; и

m) сотрудничает в оказании финансовой и иной поддержки мерам сохранения in-situ, изложенным в подпунктах a)-l) выше, особенно в развивающихся странах.

Статья 9. Сохранение ex-situ

Каждая Договаривающаяся Сторона, насколько это возможно и целесообразно, и, в первую очередь, в целях дополнения мер in-situ:

a) принимает меры для сохранения ex-situ компонентов биологического разнообразия, предпочтительно в стране происхождения таких компонентов;

b) создает и поддерживает условия для сохранения и исследования ex-situ растений, животных и микроорганизмов, предпочтительно в стране происхождения генетических ресурсов;

c) принимает меры для восстановления и реабилитации находящихся в

опасности видов и для их реинтродукции в места их естественного обитания при соответствующих условиях;

d) регламентирует и регулирует сбор биологических ресурсов из естественных мест обитания для целей сохранения *ex-situ*, с тем чтобы не создавать угрозу для экосистем и популяции видов *in-situ*, за исключением случаев, когда требуется принятие специальных временных мер *ex-situ* в соответствии с подпунктом c) выше; и

e) сотрудничает в оказании финансовой и иной поддержки мерам сохранения *ex-situ*, изложенным в подпунктах a)-d) выше, а также в создании и поддержании условий для сохранения *ex-situ* в развивающихся странах.

Статья 10. Устойчивое использование компонентов биологического разнообразия

Каждая Договаривающаяся Сторона, насколько это возможно и целесообразно:

a) предусматривает рассмотрение вопросов сохранения и устойчивого использования биологических ресурсов в процессе принятия решений на национальном уровне;

b) принимает меры в области использования биологических ресурсов, с тем чтобы предотвратить или свести к минимуму неблагоприятное воздействие на биологическое разнообразие;

c) сохраняет и поощряет традиционные способы использования биологических ресурсов в соответствии со сложившимися культурными обычаями, которые совместимы с требованиями сохранения или устойчивого использования;

d) оказывает местному населению поддержку в разработке и осуществлении мер по исправлению положения в пострадавших районах, в которых произошло сокращение биологического разнообразия; и

e) поощряет сотрудничество между правительственными органами и частным сектором своей страны в разработке методов устойчивого использования биологических ресурсов.

Статья 11. Меры стимулирования

Каждая Договаривающаяся Сторона принимает, насколько это возможно и целесообразно, оправданные с экономической и социальной точек зрения меры, стимулирующие сохранение и устойчивое использование компонентов биологического разнообразия.

Статья 12. Исследования и подготовка кадров

Договаривающиеся Стороны с учетом особых потребностей развивающихся стран:

- а) разрабатывают и осуществляют программы научно-технического обучения и подготовки кадров для осуществления мер по определению, сохранению и устойчивому использованию биологического разнообразия и его компонентов и оказывают поддержку такому обучению и подготовке кадров для удовлетворения конкретных потребностей развивающихся стран;
- б) поощряют и стимулируют исследования, содействующие сохранению и устойчивому использованию биологического разнообразия, особенно в развивающихся странах, в частности, в соответствии с решениями Конференции Сторон, принимаемыми на основе рекомендаций Вспомогательного органа по научным, техническим и технологическим консультациям; и
- с) в соответствии с положениями статей 16, 18 и 20 поощряют использование научных результатов, полученных в ходе исследований биологического разнообразия, при разработке методов сохранения и устойчивого использования биологических ресурсов и сотрудничают в использовании таких результатов.

Статья 13. Просвещение и повышение осведомленности общественности

Договаривающиеся Стороны:

- а) поощряют и стимулируют понимание важного значения сохранения биологического разнообразия и требуемых для этого мер, а также его пропаганду через средства массовой информации и включение этих вопросов в учебные программы; и
- б) сотрудничают, в соответствующих случаях, с другими государствами и международными организациями в разработке учебных программ и программ в области повышения осведомленности общественности по вопросам сохранения и устойчивого использования биологического разнообразия.

Статья 14. Оценка воздействия и сведение к минимуму неблагоприятных последствий

1. Каждая Договаривающаяся Сторона, насколько это возможно и целесообразно:

а) внедряет соответствующие процедуры, требующие проведения экологической экспертизы своих предлагаемых проектов, которые могут оказывать существенное неблагоприятное воздействие на биологическое разнообразие, в целях предупреждения или сведения к минимуму таких последствий, и когда это целесообразно, обеспечивает возможности для участия общественности в таких процедурах;

б) принимает соответствующие меры для обеспечения должного учета экологических последствий своих программ и политики, которые могут оказывать существенное неблагоприятное воздействие на биологическое разнообразие;

с) содействует на основе взаимности уведомлению, обмену информацией и проведению консультаций о деятельности в рамках ее юрисдикции или под ее контролем, которая может оказывать существенное неблагоприятное воздействие на биологическое разнообразие в других государствах или районах за пределами национальной юрисдикции, путем поощрения заключения, в соответствующих случаях, двусторонних, региональных или многосторонних соглашений;

д) в случае неизбежной или серьезной опасности или ущерба, источники которых находятся под ее юрисдикцией или контролем, для биологического разнообразия в районе под юрисдикцией других государств или в районах за пределами национальной юрисдикции, немедленно уведомляет государства, которые могут пострадать от такой опасности или ущерба, а также принимает меры по предотвращению или сведению к минимуму такой опасности или ущерба; и

е) содействует национальным мероприятиям на случай экстренного реагирования на действия или события, вызванные естественными или иными причинами, которые представляют серьезную и неизбежную угрозу биологическому разнообразию, и поощряет международное сотрудничество дополняющее такие национальные усилия и, где это целесообразно и согласовано с заинтересованными государствами или региональными организациями экономической интеграции, разрабатывает совместные планы

на случай чрезвычайных обстоятельств.

2. Конференция Сторон рассматривает на основе проводимых исследований вопрос об ответственности и исправлении положения, включая восстановление и компенсацию за ущерб, наносимый биологическому разнообразию, за исключением тех случаев, когда такая ответственность является чисто внутренним вопросом.

Статья 15. Доступ к генетическим ресурсам

1. В силу признания суверенных прав государств на свои природные ресурсы право определять доступ к генетическим ресурсам принадлежит национальным правительствам и регулируется национальным законодательством.

2. Каждая Договаривающаяся Сторона стремится создавать условия для облегчения доступа к генетическим ресурсам в целях экологически безопасного использования другими Договаривающимися Сторонами и не налагать ограничений, которые противоречат целям настоящей Конвенции.

3. Для целей настоящей Конвенции к генетическим ресурсам, предоставляемым Договаривающейся Стороной, о которых упоминается в настоящей статье и в статьях 16 и 19, относятся лишь те, которые предоставлены Договаривающимися Сторонами, являющимися странами происхождения таких ресурсов, либо Сторонами, получившими эти генетические ресурсы в соответствии с настоящей Конвенцией.

4. Доступ, в случае его предоставления, обеспечивается на взаимно согласованных условиях и регулируется положениями настоящей статьи.

5. Доступ к генетическим ресурсам регулируется на основе предварительного обоснованного согласия Договаривающейся Стороны, предоставляющей такие ресурсы, если эта Сторона не решит иначе.

6. Каждая Договаривающаяся Сторона стремится подготавливать и проводить научные исследования, основанные на генетических ресурсах, которые предоставлены другими Договаривающимися Сторонами, при полном их участии и, когда это возможно, в таких Договаривающихся Сторонах.

7. Каждая Договаривающаяся Сторона принимает надлежащие законодательные, административные или политические меры и в

соответствии со статьями 16 и 19 и, когда это необходимо, через механизм финансирования, созданный согласно статьям 20 и 21, в целях совместного использования на справедливой и равной основе результатов исследований и разработок, а также выгод от коммерческого и иного применения генетических ресурсов с Договаривающейся Стороной, предоставляющей такие ресурсы. Такое совместное использование осуществляется на взаимно согласованных условиях.

Статья 16. Доступ к технологии и ее передача

1. Каждая Договаривающаяся Сторона, признавая, что технология включает биотехнологию и что как доступ к технологии, так и ее передача между Договаривающимися Сторонами являются важными элементами достижения целей настоящей Конвенции, обязуется в соответствии с положениями настоящей статьи предоставлять и/или облегчать другим Договаривающимся Сторонам доступ к технологиям, которые имеют отношение к сохранению и устойчивому использованию биологического разнообразия или предполагают использование генетических ресурсов и не наносят существенного ущерба окружающей среде, а также передачу им таких технологий.

2. Упомянутые в пункте 1 выше доступ к технологии и ее передача развивающимся странам обеспечиваются и/или облегчаются на справедливых и наиболее благоприятных условиях, в том числе на льготных и преференциальных, если достигнута взаимная договоренность, и, когда это необходимо, в соответствии с механизмом финансирования, созданными и другими правами интеллектуальной собственности, такой доступ и передача обеспечиваются на условиях, которые учитывают достаточную и эффективную охрану прав интеллектуальной собственности и соответствуют ей. Настоящий пункт применяется в соответствии с пунктами 3, 4 и 5 ниже.

3. Каждая Договаривающаяся Сторона принимает надлежащие законодательные, административные или политические меры, с тем чтобы Договаривающимся Сторонам, особенно тем, которые являются развивающимися странами, предоставляющими генетические ресурсы, обеспечивался доступ к технологии, предполагающей использование этих ресурсов, и передавалась эта технология на взаимно согласованных условиях, включая технологию, защищенную патентами и другими правами интеллектуальной собственности, и, при необходимости, на основе положений статей 20 и 21 и в соответствии с нормами международного права, а также согласно пунктам 4 и 5 ниже.

4. Каждая Договаривающаяся Сторона принимает надлежащие

законодательные, административные и политические меры, с тем чтобы частный сектор облегчал доступ к технологиям, упомянутым в пункте 1 выше, совместную разработку и передачу этих технологий в интересах как правительственных учреждений, так и частного сектора в развивающихся странах, и в этой связи выполняет обязательства, изложенные в пунктах 1, 2 и 3 выше.

5. Договаривающиеся Стороны, признавая, что патенты и иные права интеллектуальной собственности могут оказывать влияние на осуществление настоящей Конвенции, сотрудничают в этой области, руководствуясь национальным законодательством и нормами международного права, с целью обеспечить, чтобы эти права способствовали и не противоречили ее целям.

Статья 17. Обмен информацией

1. Договаривающиеся Стороны содействуют обмену информацией из всех общедоступных источников, касающейся сохранения и устойчивого использования биологического разнообразия, с учетом особых потребностей развивающихся стран.

2. Такой обмен информацией включает обмен результатами технических, научных и социально-экономических исследований, а также информацией о программах профессиональной подготовки и обследований, специальными знаниями, местными и традиционными знаниями как таковыми и в сочетании с технологиями, упомянутыми в пункте 1 статьи 16. Кроме того, он включает, когда это возможно, репатриацию информации.

Статья 18. Научно-техническое сотрудничество

1. Договаривающиеся Стороны содействуют международному научно-техническому сотрудничеству в области сохранения и устойчивого использования биологического разнообразия, при необходимости, через соответствующие международные и национальные учреждения.

2. Каждая Договаривающаяся Сторона содействует научно-техническому сотрудничеству с другими Договаривающимися Сторонами, особенно с развивающимися странами, в осуществлении настоящей Конвенции, в частности, посредством разработки и осуществления национальной политики. При оказании содействия такому сотрудничеству особое внимание следует уделять расширению и укреплению национальных возможностей путем развития людских ресурсов и создания соответствующих учреждений.

3. Конференция Сторон на своем первом совещании определяет пути создания механизма посредничества в целях поощрения и облегчения научно-технического сотрудничества.

4. Договаривающиеся Стороны в соответствии с национальным законодательством и политикой поощряют и разрабатывают формы сотрудничества в области создания и использования технологий, включая местные и традиционные технологии, в соответствии с целями настоящей Конвенции. Для этого Договаривающиеся Стороны также поощряют сотрудничество в области подготовки кадров и обмена специалистами.

5. Договаривающиеся Стороны по взаимной договоренности содействуют созданию совместных научно-исследовательских программ и совместных предприятий для разработки технологий, имеющих отношение к целям настоящей Конвенции.

Статья 19. Применение биотехнологии и распределение связанных с ней выгод

1. Каждая Договаривающаяся Сторона принимает надлежащие законодательные, административные или политические меры по обеспечению эффективного участия в деятельности по проведению биотехнологических исследований тех Договаривающихся Сторон, особенно развивающихся стран, которые предоставляют генетические ресурсы для таких исследований, и, когда это возможно, в таких Договаривающихся Сторонах.

2. Каждая Договаривающаяся Сторона принимает все возможные меры, для того чтобы способствовать и содействовать обеспечению приоритетного доступа на справедливой и равной основе Договаривающимся Сторонам, особенно развивающимся странам, к результатам и выгодам, вытекающим из биотехнологий, основанных на генетических ресурсах, предоставленных этими Договаривающимися Сторонами. Такой доступ осуществляется на взаимно согласованных условиях.

3. Стороны рассматривают необходимость и условия принятия мер, возможно, в форме протокола, включая, в частности, предварительное обоснованное согласие, по разработке соответствующих процедур в области безопасной передачи, использования и применения любых живых измененных организмов, являющихся результатом биотехнологии и способных оказать неблагоприятное воздействие на сохранение и устойчивое использование биологического разнообразия.

4. Каждая Договаривающаяся Сторона предоставляет непосредственно или требует от любого физического или юридического лица, находящегося под ее юрисдикцией и предоставляющего упомянутые в пункте 3 организмы, передачи любой имеющейся информации о правилах использования и технике безопасности, определяемых такой Договаривающейся Стороной при работе с такими организмами, а также любой имеющейся информации о потенциально вредном воздействии соответствующих конкретных организмов той Договаривающейся Стороне, в которую ввозятся эти организмы.

Статья 20. Финансовые ресурсы

1. Каждая Договаривающаяся Сторона обязуется обеспечивать в меру своих возможностей финансовую поддержку и стимулы в отношении тех видов деятельности на национальном уровне, которые направлены на достижение целей настоящей Конвенции в соответствии со своими национальными планами, приоритетами и программами.

2. Стороны, являющиеся развитыми странами, предоставляют новые и дополнительные финансовые ресурсы, с тем чтобы дать возможность Сторонам, являющимся развивающимися странами, покрывать согласованные полные дополнительные расходы, которые они будут нести в ходе осуществления мер во исполнение обязательств по настоящей Конвенции, и получать выгоды от осуществления ее положений, такие расходы согласуются между Стороной, являющейся развивающейся страной, и организационной структурой, упомянутой в статье 21, в соответствии с мерами, стратегией, программными приоритетами и критериями доступа, а также примерным перечнем дополнительных расходов, которые устанавливаются Конференцией Сторон. Другие Стороны, включая страны, находящиеся в процессе перехода к рыночной экономике, могут добровольно брать на себя обязательства Сторон, являющихся развитыми странами. Для целей настоящей статьи Конференция Сторон на своем первом совещании устанавливает перечень Сторон, являющихся развитыми странами, и других Сторон, которые добровольно берут на себя обязательства Сторон, являющихся развитыми странами. Конференция Сторон периодически проводит обзор перечня и, в случае необходимости, вносит в него изменения. Будут поощряться также взносы других стран и из других источников на добровольной основе. При выполнении этих обязательств необходимо учитывать потребность в адекватности, предсказуемости и своевременном притоке средств и важность совместного несения бремени расходов участвующими в финансировании Сторонами, включенными в перечень.

3. Стороны, являющиеся развитыми странами, могут также предоставлять, а

Стороны, являющиеся развивающимися странами, - пользоваться финансовыми ресурсами по двусторонним, региональным и многосторонним каналам в связи с осуществлением настоящей Конвенции.

4. Способность Сторон, являющихся развивающимися странами, эффективно выполнять свои обязательства по Конвенции будет зависеть от эффективного выполнения Сторонами, являющимися развитыми странами, своих обязательств по Конвенции, связанных с финансовыми ресурсами и передачей технологии, и будет в полной мере определяться тем фактом, что социально-экономическое развитие и ликвидация бедности являются важнейшими приоритетами Сторон, являющихся развивающимися странами.

5. В своих действиях с финансированием и передачей технологии, Стороны в полной мере учитывают потребности и особое положение наименее развитых стран.

6. Договаривающиеся Стороны также принимают во внимание особые условия, являющиеся результатом зависимости от распределения и местонахождения биологического разнообразия в развивающихся странах, являющихся Сторонами, особенно в малых островных государствах.

7. Во внимание также должно приниматься особое положение развивающихся стран, включая те из них, которые наиболее уязвимы с экологической точки зрения, такие как страны с засушливыми и полузасушливыми зонами, прибрежными и горными районами.

Статья 21. Механизм финансирования

1. Для предоставления Сторонам, являющимся развивающимися странами, финансовых ресурсов на безвозмездной или льготной основе для целей настоящей Конвенции создается соответствующий механизм, основные элементы которого изложены в настоящей статье. Для целей настоящей Конвенции этот механизм функционирует под руководством и с учетом рекомендаций Конференции Сторон и подотчетен ей. Деятельность механизма осуществляется с помощью той организационной структуры, о которой Конференция Сторон, возможно, примет решения на ее первом совещании. Для целей настоящей Конвенции Конференция Сторон определяет меры, стратегию, программные приоритеты и критерии, регулирующие доступ к таким ресурсам и их использование. Взносы делаются с учетом необходимости обеспечить предсказуемый, адекватный и своевременный приток финансовых средств, о которых идет речь в статье 20, соответствующий потребностям в ресурсах, размере которых периодически

определяются Конференцией Сторон, а также важность совместного несения бремени расходов участвующими в финансировании Сторонами, включенными в перечень, упомянутый в пункте 2 статьи 20. Добровольные взносы могут также поступать от Сторон, являющихся развитыми странами, а также от других стран и из других источников. Механизм действует на основе демократической и открытой системы управления.

2. В соответствии с целями настоящей Конвенции Конференция Сторон на своем первом совещании определяет меры, стратегию и программные приоритеты, а также подробные критерии и руководящие принципы, регулирующие доступ к финансовым ресурсам и их использование, включая осуществляемые на регулярной основе контроль за таким использованием и его оценку. После консультаций с соответствующей организационной структурой, которой поручено управление деятельностью механизма финансирования, Конференция Сторон принимает решения, касающиеся мер, которые необходимы для выполнения положений пункта 1 выше.

3. Конференция Сторон осуществляет обзор эффективности механизма финансирования созданного в соответствии с настоящей статьей, включая критерии и руководящие принципы, о которых говорится в пункте 2 выше, не ранее чем через два года после вступления в силу настоящей Конвенции, а затем на регулярной основе. С учетом результатов такого обзора она принимает, в случае необходимости, соответствующие меры, направленные на повышение эффективности деятельности механизма.

4. Договаривающиеся Стороны рассматривают вопрос об укреплении существующих финансовых учреждений в целях предоставления финансовых ресурсов для сохранения и устойчивого использования биологического разнообразия.

Статья 22. Связь с другими международными конвенциями

1. Положения настоящей Конвенции не затрагивают права и обязанности любой Договаривающейся Стороны, вытекающие из любого действующего международного соглашения, за исключением случаев, когда результатом осуществления этих прав и обязанностей стал бы серьезный ущерб или угроза биологическому разнообразию.

2. В том что касается морской среды, Договаривающиеся Стороны осуществляют положения настоящей Конвенции, не вступая в противоречие с правами и обязанностями государств, предусмотренными морским правом.

Статья 23. Конференция Сторон

1. Настоящим учреждается Конференция Сторон. Первое совещание Конференции Сторон созывается Директором-исполнителем Программы Организации Объединенных Наций по окружающей среде не позднее, чем через один год после вступления настоящей Конвенции в силу.

Впоследствии очередные совещания Конференции Сторон созываются с периодичностью, которую Конференция установит на своем первом совещании.

2. Внеочередные совещания Конференции Сторон созываются тогда, когда Конференция может счесть это необходимым, или по письменной просьбе любой Стороны, при условии, что в течение шести месяцев после направления секретариатом просьбы в их адрес эта просьба будет поддержана не менее чем одной третью Сторон.

3. Конференция Сторон консенсусом согласовывает и принимает свои правила процедуры и правила процедуры любых вспомогательных органов, которые она может учредить, а также финансовые правила, регулирующие финансирование секретариата. На каждом очередном совещании она утверждает бюджет на финансовый период до следующего очередного совещания.

4. Конференция Сторон постоянно следует за выполнением настоящей Конвенции и с этой целью:

a) определяет форму и периодичность передачи информации, которая должна представлять в соответствии со статьей 26, и рассматривает такую информацию, а также доклады, представляемые любым вспомогательным органом;

b) рассматривает научные, технические и технологические рекомендации по биологическому разнообразию, предоставляемые в соответствии со статьей 25;

c) рассматривает и принимает, в случае необходимости, протоколы в соответствии со статьей 28;

d) рассматривает и принимает, в случае необходимости, поправки к настоящей Конвенции и приложениям к ней в соответствии со статьями 29 и 30;

- e) рассматривает поправки к любому протоколу, а также к любым приложениям к нему, и, при наличии соответствующего решения, рекомендует сторонам этого протокола принять их;
- f) рассматривает и принимает, в случае необходимости, дополнительные приложения к настоящей Конвенции в соответствии со статьей 30;
- g) утверждает такие вспомогательные органы, в частности, для консультаций по научным и техническим вопросам, которые считаются необходимыми для осуществления настоящей Конвенции;
- h) устанавливает через секретариат контакты с исполнительными органами конвенции, затрагивающих вопросы, охватываемые настоящей Конвенцией, с целью выработки соответствующих форм сотрудничества с ними; и
- i) рассматривает и принимает любые дополнительные меры, которые могут потребоваться для достижения целей настоящей Конвенции в свете опыта, накопленного в ходе ее осуществления.

5. Организация Объединенных Наций, ее специализированные учреждения и Международное агентство по атомной энергии, а также любое государство, не являющееся Стороной настоящей Конвенции, могут быть представлены на совещаниях Конференции Сторон в качестве наблюдателей. Любые другие органы или учреждения, правительственные или неправительственные, имеющие опыт работы в отраслях, относящихся к сохранению и устойчивому использованию биологического разнообразия, которые известили секретариат о своем желании быть представленными на совещании Конференции Сторон в качестве наблюдателей, могут быть допущены к участию в нем, если против этого не возражает по меньшей мере одна треть присутствующих на совещании Сторон. Допуск и участие наблюдателей регулируются правилами процедуры, принятыми Конференцией Сторон.

Статья 24. Секретариат

1. Настоящим учреждается секретариат. На него возлагаются следующие функции:

- a) организация и обслуживание совещаний Конференции Сторон, как это предусмотрено в статье 23;
- b) выполнение функций, возлагаемых на него любым протоколом;

с) подготовка докладов о выполнении его функций в соответствии с настоящей Конвенцией и представление их Конференции Сторон;

д) координация деятельности с другими соответствующими международными органами и, в частности, заключение таких административных и договорных соглашений, которые могут потребоваться для эффективного выполнения его функций; и

е) выполнение таких других функций, которые могут быть определены Конференцией Сторон.

2. На своем первом очередном совещании Конференция Сторон назначает секретариат из числа тех существующих компетентных международных организаций, которые выразили готовность выполнять секретариатные функции в соответствии с настоящей Конвенцией.

Статья 25. Вспомогательный орган по научным, техническим и технологическим консультациям

1. Настоящим учреждается вспомогательный орган для предоставления научных, технических и технологических консультаций в целях обеспечения Конференции Сторон и, при необходимости, других ее вспомогательных органов своевременными консультациями в связи с осуществлением настоящей Конвенции. Этот орган является открытым для участия всех Сторон и имеет многоотраслевой характер. В него входят представители правительств, компетентные в соответствующей отрасли знаний. Он регулярно представляет Конференции Сторон доклады по всем аспектам своей работы.

2. Под руководством и в соответствии с руководящими принципами, изложенными Конференцией Сторон, и по ее просьбе этот орган:

а) выдает научные и технические оценки состояния биологического разнообразия;

б) подготавливает научные и технические оценки последствий типов мер, принятых в соответствии с положениями настоящей Конвенции;

с) выявляет новые, эффективные и самые современные технологии и "ноу-хау" в области сохранения и устойчивого использования биологического разнообразия и выносит рекомендации о путях и средствах содействия

разработке и/или передаче таких технологий;

d) дает консультации по научным программам и международному сотрудничеству в области исследований и разработок, связанных с сохранением и устойчивым использованием биологического разнообразия; и

e) дает ответы на вопросы научного, технического, технологического и методологического характера, которые могут быть поставлены перед органом Конференцией Сторон и ее вспомогательными органами.

3. Функции, круг ведения, организация и характер деятельности органа могут быть уточнены Конференцией Сторон.

Статья 26. Доклады

Каждая Договаривающаяся Сторона с периодичностью, которую определит Конференция Сторон, представляет Конференции Сторон доклады о мерах, принятых ею для осуществления положений настоящей Конвенции, и об их эффективности с точки зрения достижения целей настоящей Конвенции.

Статья 27. Урегулирование споров

1. При возникновении спора между Договаривающимися Сторонами относительно толкования или применения настоящей Конвенции заинтересованные стороны стремятся к урегулированию спора путем переговоров.

2. Если заинтересованные стороны не могут достичь согласия путем переговоров, они могут совместно прибегнуть к добрым услугам третьей стороны или обратиться к ней с просьбой о посредничестве.

3. При ратификации, принятии, одобрении или присоединении к настоящей Конвенции или в любое время после этого государство или региональная организация экономической интеграции могут направить Депозитарию письменное заявление о том, что в отношении спора, который не был разрешен в соответствии с положениями пункта 1 или пункта 2 выше, они признают одно или оба из следующих средств урегулирования спора в качестве обязательных:

a) арбитражное разбирательство в соответствии с процедурой, изложенной в части 1 приложения II;

b) передача спора в Международный суд.

4. Если стороны спора не приняли, в соответствии с пунктом 3 выше, одну и ту же или любую из процедур, то спор рассматривается на основе согласительной процедуры в соответствии с частью 2 приложения II, если стороны не договорились об ином.

5. Положения настоящей статьи применяются в отношении любого протокола, если в этом протоколе не предусматривается иное.

Статья 28. Принятие протоколов

1. Договаривающиеся Стороны сотрудничают в разработке и принятии протоколов к настоящей Конвенции.

2. Протоколы принимаются на совещании Конференции Сторон.

3. Текст любого предлагаемого протокола направляется Договаривающимися Сторонами секретариатом по меньшей мере за шесть месяцев до проведения такого совещания.

Статья 29. Поправки к Конвенции или протоколам

1. Любая Договаривающаяся Сторона может предлагать поправки к настоящей Конвенции. Любая Сторона протокола может предлагать поправки к этому протоколу.

2. Поправки к настоящей Конвенции принимаются на совещании Конференции Сторон. Поправки к любому протоколу принимаются на совещании Сторон соответствующего протокола. Текст любой предложенной поправки к настоящей Конвенции или к любому протоколу, если в этом протоколе не предусмотрено иное, направляется Сторонам рассматриваемого документа секретариатом не позднее чем за шесть месяцев до проведения совещания, на котором его предлагается принять. Секретариат направляет также текст предложенных поправок подписавшим настоящую Конвенцию Сторонам для их сведения.

3. Стороны прилагают все усилия для достижения на основе консенсуса согласия в отношении любой предлагаемой поправки к настоящей Конвенции или к любому протоколу. Если все возможности для достижения консенсуса исчерпаны, а согласие не достигнуто, то в качестве последнего средства поправка принимается большинством в две трети голосов присутствующих на

совещании и участвующих в голосовании Сторон рассматриваемого документа и направляется Депозитарием всем Сторонам для ратификации, принятия или одобрения.

4. Депозитарий в письменной форме получает уведомление о ратификации, принятии или одобрении поправок. Поправки, принимаемые в соответствии с пунктом 3 выше, вступают в силу для тех Сторон, которые согласились с ними, на девяностый день после сдачи на хранение документов о ратификации, принятии или одобрении по меньшей мере двумя третями Договаривающихся Сторон настоящей Конвенции или Сторон соответствующего протокола, если в таком протоколе не предусмотрено иное. После этого поправки вступают в силу для любой другой Стороны на девяностый день после сдачи данной Стороной на хранение документа о ратификации, принятии или одобрении этих поправок.

5. Для целей настоящей статьи фраза "присутствующие и участвующие в голосовании Стороны" означает Стороны, присутствующие и голосующие "за" или "против".

Статья 30. Принятие приложений и внесение в них поправок

1. Приложения к настоящей Конвенции или к любому протоколу являются неотъемлемой частью, соответственно, настоящей Конвенции или такого протокола, и если прямо не предусмотрено иное, то ссылка на настоящую Конвенцию или на протоколы к ней представляет собой в то же время ссылку на любые приложения к ним. Такие приложения ограничиваются процедурными, научными, техническими и административными вопросами.

2. Если каким-либо протоколом не предусматривается иного в отношении приложений к нему, то применяются следующие процедуры предложения, принятия и вступления в силу дополнительных приложений к настоящей Конвенции или предложений к любому протоколу:

a) приложения к настоящей Конвенции или к любому протоколу предлагаются и принимаются в соответствии с процедурой, изложенной в статье 29;

b) любая Сторона, которая не может принимать дополнительное приложение к настоящей Конвенции или приложение к любому протоколу, Стороной которого она является, уведомляет об этом Депозитария в письменной форме в течение одного года со дня сообщения Депозитарием о ее принятии. Депозитарий незамедлительно уведомляет все Стороны о любом таком

полученном им уведомлении. Любая Сторона может в любое время снять ранее направленной заявление о возражении, после чего приложение вступает в силу для данной Стороны при соблюдении положений подпункта с) ниже;

с) по истечении одного года со дня сообщения Депозитарием о принятии приложение вступает в силу для всех Сторон настоящей Конвенции или любого соответствующего протокола, которые не представили уведомление в соответствии с положением подпункта b) выше.

3. Предложение, принятие и вступление в силу поправок к приложениям к настоящей Конвенции или к любому протоколу регулируются процедурой, аналогичной той, которая установлена для предложения, принятия и вступления в силу приложений к Конвенции или приложений к любому протоколу.

4. Если дополнительное приложение или поправка к приложению связаны с внесением поправки в настоящую Конвенцию или любой протокол, то такое дополнительное приложение или поправка вступают в силу лишь после вступления в силу поправки к настоящей Конвенции или к соответствующему протоколу.

Статья 31. Право голоса

1. За исключением случая, предусмотренного в пункте 2 ниже, каждая Договаривающаяся Сторона настоящей Конвенции или любого протокола имеет один голос.

2. В вопросах, входящих в сферу их компетенции, региональные организации экономической интеграции осуществляют свое право голоса, располагая числом голосов, равным числу их государств-участников, являющихся Договаривающимися Сторонами Конвенции или соответствующего протокола. Такие организации не осуществляют свое право голоса, если их государства-члены осуществляют свое право голоса, и наоборот.

Статья 32. Связь между настоящей Конвенцией и протоколами к ней

1. Государство или региональная организация экономической интеграции может стать Стороной какого-либо протокола только в том случае, если она является или становится в то же время Договаривающейся Стороной настоящей Конвенции.

2. Решения в соответствии с любым протоколом принимаются только

Сторонами этого протокола. Любая Договаривающаяся Сторона, которая не ратифицировала, не приняла или не одобрила протокол, может участвовать в качестве наблюдателя в любом совещании Сторон этого протокола.

Статья 33. Подписание

Настоящая Конвенция открыта для подписания всеми государствами и любой региональной организацией экономической интеграции в Рио-де-Жанейро с 5 июня 1992 года по 14 июня 1992 года, а также в Центральных учреждениях Организации Объединенных Наций в Нью-Йорке с 15 июня 1992 года по 4 июля 1993 года.

Статья 34. Ратификация, принятие или одобрение

1. Настоящая Конвенция и любой протокол подлежат ратификации, принятию или одобрению государствами и региональными организациями экономической интеграции. Документы о ратификации, принятии или одобрении сдаются на хранение Депозитарию.

2. Любая организация, упомянутая в пункте 1 выше, которая становится Договаривающейся Стороной настоящей Конвенции или любого протокола, в то время как ни одно из ее государств-членов не является Договаривающейся Стороной, связана всеми обязательствами, вытекающими соответственно из Конвенции или протокола. В случае, когда одно или несколько государств - членов такой организации являются Договаривающимися Сторонами Конвенции или соответствующего протокола, эта организация и ее государства-члены принимают решение в отношении соответствующих обязанностей по выполнению своих обязательств, вытекающих соответственно из Конвенции или протокола. В таких случаях организация и государства-члены не могут одновременно осуществлять права, вытекающие из Конвенции или соответствующего протокола.

3. В своих документах о ратификации, принятии или одобрении организации, упомянутые в пункте 1 выше, заявляют о сфере своей компетенции в отношении вопросов, регулируемых Конвенцией или соответствующим протоколом. Эти организации также уведомляют Депозитария о любом соответствующем изменении сферы их компетенции.

Статья 35. Присоединение

1. Настоящая Конвенция и любой протокол открыты для присоединения государств и региональных организаций экономической интеграции с того

дня, когда Конвенция о присоединении сдаются на хранение Депозитарию.

2. В своих документах о присоединении организации, упомянутые в пункте 1 выше, заявляют о сфере своей компетенции в отношении вопросов, регулируемых Конвенцией или соответствующим протоколом. Эти организации также уведомляют Депозитария о любом соответствующем изменении сферы своей компетенции.

3. Положения пункта 2 статьи 34 применяются в отношении региональных организаций экономической интеграции, которые присоединяются к настоящей Конвенции или любому протоколу.

Статья 36. Вступление в силу

1. Настоящая Конвенция вступает в силу на девяностый день со дня сдачи на хранение тридцатого документа о ратификации, принятии, одобрении или присоединении.

2. Любой протокол вступает в силу на девяностый день со дня сдачи на хранение такого числа документов о ратификации, принятии, одобрении или присоединении, которое указано в этом протоколе.

3. Для каждой Договаривающейся Стороны, которая ратифицирует, принимает или одобряет настоящую Конвенцию, либо присоединяется к ней после сдачи на хранение тридцатого документа о ратификации, принятии, одобрении или присоединении, Конвенция вступает в силу на девяностый день после сдачи на хранение такой Договаривающейся Стороной своего документа о ратификации, принятии, одобрении или присоединении.

4. Любой протокол, если в нем не предусмотрено иное, вступает в силу для Договаривающейся Стороны, которая ратифицирует, принимает или одобряет этот протокол, либо присоединяется к нему после его вступления в силу, согласно пункту 2 выше, на девяностый день после дня сдачи на хранение этой Договаривающейся Стороной своего документа о ратификации, принятии, одобрении или присоединении или в день, когда Конвенция вступает в силу для этой Договаривающейся Стороны, в зависимости от того, что наступит позднее.

5. Для целей пунктов 1 и 2 выше любой документ, сданный на хранение региональной организацией экономической интеграции, не рассматривается в качестве дополнительного к документам, сданным на хранение государствами-членами такой организации.

Статья 37. Оговорки

Никакие оговорки к настоящей Конвенции не допускаются.

Статья 38. Выход

1. В любое время по истечении двух лет со дня вступления настоящей Конвенции в силу для любой Договаривающейся Стороны эта Договаривающаяся Сторона может выйти из Конвенции, направив письменное уведомление Депозитарию.
2. Любой такой выход вступает в силу по истечении одного года со дня получения уведомления Депозитарием или в такой более поздний срок, который может быть указан в уведомлении о выходе.
3. Любая Договаривающаяся Сторона, которая выходит из настоящей Конвенции, считается также вышедшей из любого протокола, Стороной которого она является.

Статья 39. Временный порядок финансирования

При условии его полной перестройки в соответствии с положениями статьи 21, Фондов глобальной окружающей среды Программы развития Организации Объединенных Наций по окружающей среде и Международный банк реконструкции и развития являются организационной структурой, предусмотренной в статье 21, на временной основе в период между вступлением в силу настоящей Конвенции и первым совещанием Конференции Сторон или до того времени, пока Конференция Сторон в соответствии со статьей 21 не определит такую организационную структуру.

Статья 40. Временные мероприятия в отношении секретариата

Секретариат, создание которого обеспечивается Директором - исполнителем Программы Организации Объединенных Наций по окружающей среде, является секретариатом, предусмотренным в пункте 2 статьи 24, на временной основе в период между вступлением в силу настоящей Конвенции и первым совещанием Конференции Сторон.

Статья 41. Депозитарий

Функции Депозитария настоящей Конвенции и любых протоколов выполняет

Генеральный секретарь Организации Объединенных Наций.

Статья 42. Аутентичные тексты

Подлинник настоящей Конвенции, тексты которого на английском, арабском, испанском, китайском, русском и французском языках являются равно аутентичными, сдается на хранение Генеральному секретарю Организации Объединенных Наций.

В УДОСТОВЕРЕНИЕ ЧЕГО нижеподписавшиеся, должным образом на то уполномоченные, подписали настоящую Конвенцию.

Совершено в Рио-де-Жанейро пятого июня одна тысяча девятьсот девяносто второго года.

Приложение I. Определение и мониторинг

1. Экосистемы и места обитания: характеризующиеся высокой степенью разнообразия, большим числом эндемичных или находящихся в опасности видов или содержащие дикую живую природу; необходимые для мигрирующих видов; имеющие социальное, экономическое, культурное или научное значение; или имеющие репрезентативный или уникальный характер, или связанные с основными эволюционными или другими биологическими процессами;
2. Виды и сообщества: находящиеся в опасности; представляющие собой дикие родственные виды одомашненных или культивируемых видов; имеющие медицинскую, сельскохозяйственную или иную экономическую ценность; или имеющие социальное, научное или культурное значение; или играющие важную роль для исследований в области сохранения и устойчивого использования биологического разнообразия, например, в качестве видов-индикаторов; и
3. Описанные геномы и гены, имеющие социальное, научное или экономическое значение.

Приложение II

Часть 1. Процедура арбитражного разбирательства

Статья 1

Сторона-истец уведомляет секретариат о том, что стороны передают спор на арбитражное разбирательство в соответствии со статьей 27. Уведомление содержит изложение предмета арбитражного разбирательства и включает, в частности, статьи Конвенции или протокола, относительно толкования или применения которых возник спор. Если стороны не договорились о предмете спора до назначения председателя суда, то предмет определяется арбитражным судом. Секретариат препровождает полученную таким образом информацию всем заинтересованным Договаривающимся Сторонам настоящей Конвенции или соответствующего протокола.

Статья 2

1. При споре между двумя сторонами арбитражный суд состоит из трех членов. Каждая из сторон спора назначает одного арбитра, и два назначенных таким образом арбитра по взаимному согласию назначают третьего арбитра, выполняющего функции председателя суда. Последний не может быть гражданином одной из сторон спора, не может иметь своим обычным местом жительства территорию одной из этих сторон, не может находиться у них на службе или в каком-либо ином качестве иметь отношение к этому делу.
2. При споре между более чем двумя сторонами те стороны, которые имеют общий интерес в споре, по взаимному согласию вместе назначают одного члена суда.
3. Любая вакансия заполняется согласно процедуре, предусмотренной для первоначального назначения.

Статья 3

1. Если по истечении двух месяцев после назначения второго арбитра не назначен председатель арбитражного суда, то, по просьбе сторон, Генеральный секретарь Организации Объединенных Наций назначает его в течение следующих двух месяцев.
2. Если одна из сторон не назначает арбитра в течение двух месяцев после получения просьбы, другая сторона вправе информировать об этом Генерального секретаря, который производит назначение в течение следующих двух месяцев.

Статья 4

Арбитражный суд выносить свои решения в соответствии с положениями настоящей Конвенции, любых соответствующих протоколов и нормами международного права.

Статья 5

Если стороны спора не договорились об ином, арбитражный суд определяет свои собственные правила процедуры.

Статья 6

Арбитражный суд может, по просьбе одной из сторон, рекомендовать необходимые временные меры защиты.

Статья 7

Стороны спора содействуют работе арбитражного суда и, в частности, используют все имеющиеся в их распоряжении возможности:

- а) представляют ему все относящиеся к делу документы, информацию и материалы; и
- б) в случае необходимости дают ему возможность вызвать свидетелей или экспертов и ознакомиться с их показаниями.

Статья 8

Стороны и арбитры обязаны обеспечивать конфиденциальность любой информации, которую они получают в конфиденциальном порядке в ходе разбирательства арбитражного суда.

Статья 9

Если арбитражный суд не примет иного решения, исходя из конкретных обстоятельств дела, судебные издержки распределяются между сторонами спора поровну. Суд регистрирует все свои издержки и представляет сторонам окончательный отчет об этих издержках.

Статья 10

Любая Договаривающаяся Сторона, имеющая в предмете спора интерес правового характера, который может быть затронут решением по делу, имеет право с согласия суда участвовать в слушании дела.

Статья 11

Суд может заслушивать встречные иски, вытекающие непосредственно из предмета спора, и принимать по ним решения.

Статья 12

Решения арбитражного суда по процедурным вопросам и вопросам существа принимаются большинством голосов его членов.

Статья 13

Если одна из сторон спора не является в арбитражный суд или не может выступать с защитой по своему делу, другая сторона может просить суд продолжить слушание и вынести свое окончательное решение. Отсутствие одной стороны или невозможность ее выступить с защитой по своему делу не является препятствием для разбирательства. До вынесения своего окончательного решения арбитражный суд должен убедиться в том, что иск является фактически и юридически обоснованным.

Статья 14

Суд выносит окончательное решение в течение пяти месяцев после даты своего окончательного учреждения, если только он не сочтет необходимым продлить этот срок еще на один период, не превышающий пяти месяцев.

Статья 15

Окончательное решение арбитражного суда ограничивается предметом спора и сопровождается объяснением мотивов, на которых оно основывается. Оно содержит имена членов, которые участвовали в его принятии, и дату принятия окончательного решения. Любой член суда может приложить особое мнение или мнение, расходящееся с окончательным решением.

Статья 16

Постановление является обязательным для сторон спора. Оно не подлежит обжалованию, если только стороны спора не договорились заранее о процедуре обжалования.

Статья 17

Любые разногласия, которые могут возникнуть между сторонами спора относительно толкования или порядка выполнения окончательного решения суда, могут быть переданы любой из сторон на рассмотрение арбитражного суда, который вынес это решение.

Часть 2. Согласительная процедура

Статья 1

Согласительная комиссия создается по просьбе одной из сторон спора. Если стороны не договорились об ином, эта комиссия состоит из пяти членов, из которых два назначаются каждой заинтересованной стороной, а председатель выбирается совместно этими членами.

Статья 2

При споре, в котором участвуют более двух сторон, стороны, имеющие общий интерес, по взаимному согласию вместе назначают своих членов комиссии. В случае, когда имеется две или более сторон с отдельными интересами или когда отсутствует согласие относительно наличия у них одинакового интереса, члены назначаются ими отдельно.

Статья 3

Если любые назначения, определяемые сторонами, не производятся в течение двух месяцев с даты представления просьбы о создании согласительной комиссии, то Генеральный секретарь Организации Объединенных наций, при наличии соответствующего обращения стороны, представившей такую просьбу, производит эти назначения в течение следующих двух месяцев.

Статья 4

Если председатель согласительной комиссии не был выбран в течение двух месяцев после назначения последних членов комиссии, то Генеральный

секретарь Организации Объединенных Наций, при наличии соответствующего обращения одной из сторон, назначает председателя в течение следующих двух месяцев.

Статья 5

Согласительная комиссия принимает свои решения большинством голосов своих членов. Если стороны спора не договорились об ином, она устанавливает свою собственную процедуру. Она представляет предложение для разрешения спора, которое стороны добросовестно рассматривают.

Статья 6

В случае возникновения разногласия в отношении компетенции согласительной комиссии вопрос решается этой комиссией.

Стороны, подписавшие Конвенцию о биологическом разнообразии в ходе Конференции Организации Объединенных Наций по окружающей среде и развитию (Рио-де-Жанейро, 3-14 июня 1992 года)

1. Антигуа и Барбуда 5 июня 1992 года
2. Австралия 5 июня 1992 года
3. Бангладеш 5 июня 1992 года
4. Бельгия 5 июня 1992 года
5. Бразилия 5 июня 1992 года
6. Финляндия 5 июня 1992 года
7. Индия 5 июня 1992 года
8. Индонезия 5 июня 1992 года
9. Италия 5 июня 1992 года
10. Лихтенштейн 5 июня 1992 года
11. Республика Молдова 5 июня 1992 года
12. Науру 5 июня 1992 года
13. Нидерланды 5 июня 1992 года
14. Пакистан 5 июня 1992 года
15. Польша 5 июня 1992 года
16. Румыния 5 июня 1992 года
17. Ботсвана 8 июня 1992 года
18. Мадагаскар 8 июня 1992 года
19. Швеция 8 июня 1992 года
20. Тувалу 8 июня 1992 года
21. Югославия 8 июня 1992 года
22. Бахрейн 9 июня 1992 года

23. Эквадор 9 июня 1992 года
24. Египет 9 июня 1992 года
25. Казахстан 9 июня 1992 года
26. Кувейт 9 июня 1992 года
27. Люксембург 9 июня 1992 года
28. Норвегия 9 июня 1992 года
29. Судан 9 июня 1992 года
30. Уругвай 9 июня 1992 года
31. Вануату 9 июня 1992 года
32. Кот-д'Ивуар 10 июня 1992 года
33. Эфиопия 10 июня 1992 года
34. Исландия 10 июня 1992 года
35. Малави 10 июня 1992 года
36. Маврикий 10 июня 1992 года
37. Оман 10 июня 1992 года
38. Руанда 10 июня 1992 года
39. Сан-Марино 10 июня 1992 года
40. Сейшельские Острова 10 июня 1992 года
41. Шри-Ланка 10 июня 1992 года
42. Беларусь 11 июня 1992 года
43. Бутан 11 июня 1992 года
44. Бурунди 11 июня 1992 года
45. Канада 11 июня 1992 года
46. Китай 11 июня 1992 года
47. Коморские Острова 11 июня 1992 года
48. Конго 11 июня 1992 года
49. Хорватия 11 июня 1992 года
50. Корейская Народно-демократическая Республика 11 июня 1992 года
51. Израиль 11 июня 1992 года
52. Ямайка 11 июня 1992 года
53. Иордания 11 июня 1992 года
54. Кения 11 июня 1992 года
55. Латвия 11 июня 1992 года
56. Лесото 11 июня 1992 года
57. Литва 11 июня 1992 года
58. Монако 11 июня 1992 года
59. Мьянма 11 июня 1992 года
60. Нигер 11 июня 1992 года
61. Катар 11 июня 1992 года
62. Тринидад и Тобаго 11 июня 1992 года
63. Турция 11 июня 1992 года

64. Украина 11 июня 1992 года
65. Объединенные Арабские Эмираты 11 июня 1992 года
66. Заир 11 июня 1992 года
67. Замбия 11 июня 1992 года
68. Афганистан 12 июня 1992 года
69. Ангола 12 июня 1992 года
70. Аргентина 12 июня 1992 года
71. Азербайджан 12 июня 1992 года
72. Багамские Острова 12 июня 1992 года
73. Барбадос 12 июня 1992 года
74. Болгария 12 июня 1992 года
75. Буркина-Фасо 12 июня 1992 года
76. Кабо-Верде 12 июня 1992 года
77. Чад 12 июня 1992 года
78. Колумбия 12 июня 1992 года
79. Острова Кука 12 июня 1992 года
80. Куба 12 июня 1992 года
81. Кипр 12 июня 1992 года
82. Дания 12 июня 1992 года
83. Эстония 12 июня 1992 года
84. Габон 12 июня 1992 года
85. Гамбия 12 июня 1992 года
86. Германия 12 июня 1992 года
87. Гана 12 июня 1992 года
88. Греция 12 июня 1992 года
89. Гвинея 12 июня 1992 года
90. Гвинея-Бисау 12 июня 1992 года
91. Ливан 12 июня 1992 года
92. Либерия 12 июня 1992 года
93. Малайзия 12 июня 1992 года
94. Мальдивские Острова 12 июня 1992 года
95. Мальта 12 июня 1992 года
96. Маршалловы Острова 12 июня 1992 года
97. Мавритания 12 июня 1992 года
98. Микронезия 12 июня 1992 года
99. Монголия 12 июня 1992 года
100. Мозамбик 12 июня 1992 года
101. Намибия 12 июня 1992 года
102. Непал 12 июня 1992 года
103. Новая Зеландия 12 июня 1992 года
104. Парагвай 12 июня 1992 года
105. Перу 12 июня 1992 года

106. Филиппины 12 июня 1992 года
107. Сент-Китс и Невис 12 июня 1992 года
108. Самоа 12 июня 1992 года
109. Сан-Томе и Принсипи 12 июня 1992 года
110. Свазиленд 12 июня 1992 года
111. Швейцария 12 июня 1992 года
112. Таиланд 12 июня 1992 года
113. Того 12 июня 1992 года
114. Уганда 12 июня 1992 года
115. Соединенное Королевство Великобритании и Северной Ирландии 12 июня 1992 года
116. Объединенная Республика Танзания 12 июня 1992 года
117. Венесуэла 12 июня 1992 года
118. Йемен 12 июня 1992 года
119. Зимбабве 12 июня 1992 года
120. Алжир 13 июня 1992 года
121. Армения 13 июня 1992 года
122. Австрия 13 июня 1992 года
123. Белиз 13 июня 1992 года
124. Бенин 13 июня 1992 года
125. Боливия 13 июня 1992 года
126. Центральноафриканская Республика 13 июня 1992 года
127. Чили 13 июня 1992 года
128. Коста-Рика 13 июня 1992 года
129. Джибути 13 июня 1992 года
130. Доминиканская Республика 13 июня 1992 года
131. Сальвадор 13 июня 1992 года
132. Европейское Экономическое Сообщество 13 июня 1992 года
133. Франция 13 июня 1992 года
134. Гватемала 13 июня 1992 года
135. Гайана 13 июня 1992 года
136. Гаити 13 июня 1992 года
137. Венгрия 13 июня 1992 года
138. Гондурас 13 июня 1992 года
139. Ирландия 13 июня 1992 года
140. Япония 13 июня 1992 года
141. Мексика 13 июня 1992 года
142. Марокко 13 июня 1992 года
143. Никарагуа 13 июня 1992 года
144. Нигерия 13 июня 1992 года
145. Панама 13 июня 1992 года



CBD

Distr. GENERAL 29 February 2000 RUSSIAN ORIGINAL: ENGLISH



Картахенский протокол по биобезопасности к Конвенции о биологическом разнообразии 29 февраля 2000 года

Стороны настоящего Протокола,

будучи Сторонами Конвенции о биологическом разнообразии, нижеименуемой как "Конвенция",

ссылаясь на пункты 3 и 4 статьи 19, а также статьи 8 g) и 17 Конвенции,

ссылаясь также на решение II/5 Конференции Сторон Конвенции о биологическом разнообразии от 17 ноября 1995 года, в котором она постановила разработать протокол по биобезопасности с уделением особого внимания трансграничному перемещению любого живого измененного организма, полученного в результате применения современной биотехнологии и способного оказать неблагоприятное воздействие на сохранение и устойчивое использование биологического разнообразия, подготовив для рассмотрения, в частности, соответствующие процедуры заблаговременного обоснованного согласия,

вновь подтверждая принцип принятия мер предосторожности, отраженный в Принципе 15 Рио-де-Жанейрской декларации по окружающей среде и развитию,

сознавая быстрое распространение современной биотехнологии, а также

растущую обеспокоенность общественности в связи с ее потенциальным вредным воздействием на биологическое разнообразие, с учетом также рисков для здоровья человека,

признавая, что современная биотехнология открывает огромные возможности для повышения благосостояния людей, если ее развивать и использовать с соблюдением соответствующих мер безопасности в отношении окружающей среды и здоровья человека,

признавая также исключительную важность центров происхождения и центров генетического разнообразия для человечества,

принимая во внимание ограниченные возможности многих стран, в частности развивающихся стран, в реагировании на характер и масштаб известных и потенциальных рисков, связанных с живыми измененными организмами,

признавая, что торговые и природоохранные соглашения должны быть взаимодополняющими в целях достижения устойчивого развития,

подчеркивая, что настоящий Протокол не интерпретируется как предполагающий изменение прав и обязательств Стороны в соответствии с любыми существующими международными соглашениями,

исходя из того понимания, что в констатирующей части выше не преследуется цель подчинения настоящего Протокола другим международным соглашениям,

ДОГОВОРИЛИСЬ О СЛЕДУЮЩЕМ:

Статья 1. ЦЕЛЬ

В соответствии с принципом принятия мер предосторожности, содержащимся в Принципе 15 Рио-де-Жанейрской декларации по окружающей среде и развитию, цель настоящего Протокола заключается в содействии обеспечению надлежащего уровня защиты в области безопасной передачи, обработки и использования живых измененных организмов, являющихся результатом применения современной биотехнологии и способных оказать неблагоприятное воздействие на сохранение и устойчивое использование биологического разнообразия, с учетом также рисков для здоровья человека и с уделением особого внимания трансграничному перемещению.

Статья 2. ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ

1. Каждая Сторона принимает необходимые и соответствующие правовые, административные и другие меры для выполнения своих обязательств, предусмотренных в рамках настоящего Протокола.
2. Стороны обеспечивают, чтобы получение любых живых измененных организмов, их обработка, транспортировка, использование, передача и высвобождение осуществлялись таким образом, чтобы не допускались или были уменьшены риски для биологического разнообразия, с учетом также рисков для здоровья человека.
3. Ничто в настоящем Протоколе никоим образом не наносит ущерба суверенитету государств в отношении их территориального моря, определенного в соответствии с международным правом, и их суверенным правам и юрисдикции, которыми государства обладают в своих исключительных экономических зонах и в границах их континентальных шельфов в соответствии с международным правом, а также осуществлению морскими и воздушными судами всех государств навигационных прав и свобод, предусмотренных международным правом и закрепленных в соответствующих международных документах.
4. Ничто в настоящем Протоколе не интерпретируется как ограничение права Стороны принимать меры, обеспечивающие более высокий уровень защиты в отношении сохранения и устойчивого использования биологического разнообразия, чем тот, который предусмотрен в настоящем Протоколе, при условии, что такие меры соответствуют цели и положениям настоящего Протокола и согласуются с другими обязательствами данной Стороны в рамках международного права.
5. Стороны поощряются принимать в соответствующих случаях во внимание имеющиеся экспертные знания, договоренности и результаты работы, проделанной на международных форумах, обладающих компетенцией в области рисков для здоровья человека.

Статья 3. ИСПОЛЬЗОВАНИЕ ТЕРМИНОВ

Для целей настоящего Протокола:

- a) "Конференция Сторон" означает Конференцию Сторон Конвенции;
- b) "использование в замкнутых системах" означает любую операцию, осуществляемую в пределах установки, сооружения или иной физической

структуры, связанную с живыми измененными организмами, которые регулируются специальными мерами, эффективно ограничивающими их контакт с внешней средой и воздействие на нее;

с) "экспорт" означает преднамеренное трансграничное перемещение из одной Стороны в другую Сторону;

d) "экспортер" означает любое юридическое или физическое лицо, находящееся под юрисдикцией Стороны экспорта, которое организует экспорт живых измененных организмов;

е) "импорт" означает преднамеренное трансграничное перемещение в одну Сторону из другой Стороны;

f) "импортер" означает любое юридическое или физическое лицо, находящееся под юрисдикцией Стороны импорта, которое организует импорт живых измененных организмов;

g) "живой измененный организм" означает любой живой организм, обладающий новой комбинацией генетического материала, полученной благодаря использованию современной биотехнологии;

h) "живой организм" означает любое биологическое образование, которое способно к передаче или репликации генетического материала, включая стерильные организмы, вирусы и вирионы;

i) "современная биотехнология" означает применение: а. методов *in vitro* с использованием нуклеиновых кислот, включая рекомбинантную дезоксирибонуклеиновую кислоту (ДНК) и прямую инъекцию нуклеиновых кислот в клетки или органеллы, или б. методов, основанных на слиянии клеток организмов с разным таксономическим статусом, которые позволяют преодолеть естественные физиологические репродуктивные или рекомбинационные барьеры и которые не являются методами, традиционными для выведения и селекции;

j) "региональная организация экономической интеграции" означает организацию, созданную суверенными государствами определенного региона, которой ее государства-члены передали полномочия по вопросам, регулируемым настоящим Протоколом, и которая должным образом уполномочена в соответствии с ее внутренними процедурами подписывать, ратифицировать, принимать, одобрять Протокол или присоединяться к нему;

к) "трансграничное перемещение" означает перемещение живого измененного организма из одной Стороны в другую Сторону, за исключением того, что для целей статей 17 и 24 трансграничное перемещение распространяется на перемещение между Сторонами и государствами, не являющимися Сторонами.

Статья 4. СФЕРА ДЕЙСТВИЯ

Настоящий Протокол применяется к трансграничному перемещению, транзиту, обработке и использованию всех живых измененных организмов, способных оказать неблагоприятное воздействие на сохранение и устойчивое использование биологического разнообразия, с учетом также рисков для здоровья человека.

Статья 5. ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ ПРЕПАРАТЫ

Вне зависимости от положений статьи 4 и без ущерба для любого права Стороны проводить оценку рисков в отношении всех живых измененных организмов до принятия решений относительно импорта, настоящий Протокол не применяется к трансграничным перемещениям живых измененных организмов, представляющих собой фармацевтические препараты для человека, которые регулируются другими соответствующими международными соглашениями или организациями.

Статья 6. ТРАНЗИТ И ИСПОЛЬЗОВАНИЕ В ЗАМКНУТЫХ СИСТЕМАХ

1. Вне зависимости от положений статьи 4 и без ущерба для любого права Стороны транзита регулировать транспортировку живых измененных организмов через свою территорию и представлять механизму посредничества по биобезопасности любое решение этой Стороны в соответствии с пунктом 3 статьи 2 относительно транзита через ее территорию конкретного живого измененного организма, положения настоящего Протокола в отношении процедуры заблаговременного обоснованного согласия не применяются к живым измененным организмам в случае их транзита.

2. Вне зависимости от положений статьи 4 и без ущерба для любого права Стороны проводить оценку рисков в отношении всех живых измененных организмов до принятия решений об импорте и устанавливать нормы для использования в замкнутых системах в пределах своей юрисдикции, положения настоящего Протокола в отношении процедуры

заблаговременного обоснованного согласия не применяются к трансграничному перемещению живых измененных организмов, предназначенных для использования в замкнутых системах, осуществляемого в соответствии с нормами Стороны импорта.

Статья 7. ПРИМЕНЕНИЕ ПРОЦЕДУРЫ ЗАБЛАГОВРЕМЕННОГО ОБОСНОВАННОГО СОГЛАСИЯ

1. В соответствии со статьями 5 и 6 процедура заблаговременного обоснованного согласия, закрепленная в статьях 8-10 и 12, применяется до первого преднамеренного трансграничного перемещения живых измененных организмов, предназначенных для преднамеренной интродукции в окружающую среду Стороны импорта.
2. Упомянутая в пункте 1 выше "преднамеренная интродукция в окружающую среду" не относится к живым измененным организмам, предназначенным для непосредственного использования в качестве продовольствия или корма или для обработки.
3. Статья 11 применяется до первого трансграничного перемещения живых измененных организмов, предназначенных для непосредственного использования в качестве продовольствия или корма или для обработки.
4. Процедура заблаговременного обоснованного согласия не применяется к преднамеренному трансграничному перемещению живых измененных организмов, которые в решении Конференции Сторон, выступающей в качестве Совещания Сторон настоящего Протокола, определены как вряд ли способные оказать неблагоприятное воздействие на сохранение и устойчивое использование биологического разнообразия, с учетом также рисков для здоровья человека.

Статья 8. УВЕДОМЛЕНИЕ

1. Сторона экспорта уведомляет или требует, чтобы экспортер обеспечил уведомление в письменном виде национального компетентного органа Стороны импорта до преднамеренного трансграничного перемещения живого измененного организма, подпадающего под сферу действия пункта 1 статьи 7. Уведомление, как минимум, содержит информацию, указанную в приложении I.
2. Сторона экспорта обеспечивает наличие юридической ответственности за точность информации, предоставленной экспортером.

Статья 9. ПОДТВЕРЖДЕНИЕ ПОЛУЧЕНИЯ УВЕДОМЛЕНИЯ

1. Сторона импорта в письменном виде подтверждает уведомителю получение уведомления в течение девяноста дней с даты его получения.

2. В подтверждении указывается:

a) дата получения уведомления;

b) содержит ли уведомление *prima facie* информацию, указанную в статье 8;

c) можно ли приступить к осуществлению дальнейших мероприятий в соответствии с национальной регламентационной базой Стороны импорта или согласно процедуре, определенной в статье 10.

3. Национальная регламентационная база, упомянутая в пункте 2 c) выше, соответствует положениям настоящего Протокола.

4. Неподтверждение Стороной импорта получения уведомления не подразумевает ее согласия на преднамеренное трансграничное перемещение.

Статья 10. ПРОЦЕДУРА ПРИНЯТИЯ РЕШЕНИЙ

1. Решения, принимаемые Стороной импорта, соответствуют положениям статьи 15.

2. Сторона импорта в течение периода, указанного в статье 9, информирует в письменном виде уведомителя о том, может ли преднамеренное трансграничное перемещение быть осуществлено:

a) лишь после представления Стороной импорта своего согласия в письменном виде; или

b) спустя не менее девяноста дней без последующего письменного согласия.

3. В течение двухсот семидесяти дней после даты получения уведомления Сторона импорта сообщает в письменном виде уведомителю и механизму посредничества по биобезопасности о своем решении, упомянутом в пункте 2

a) выше:

a) разрешая импорт на определенных условиях или без таковых и

сопровождая информацию о том, как это решение применяется к последующим импортным поставкам того же живого измененного организма;

b) запрещая импорт;

c) запрашивая соответствующую дополнительную информацию согласно ее национальной регламентационной базе или приложению I; при определении сроков, в которые Сторона импорта направляет свой ответ, не учитывается количество дней, в течение которых Сторона импорта ожидает соответствующую дополнительную информацию; или

d) информируя уведомителя о том, что сроки, указанные в настоящем пункте, продлеваются на определенный период.

4. За исключением случаев безусловного согласия, в решениях, принимаемых в рамках пункта 3, должны приводиться доводы, лежащие в основе решения.

5. Если Сторона импорта не сообщает о своем решении в течение двухсот семидесяти дней после даты получения уведомления, это не означает предоставления ее согласия на преднамеренное трансграничное перемещение.

6. Отсутствие научной достоверности в связи с недостаточными соответствующими научными информационными данными и знаниями, касающимися масштабов возможного неблагоприятного воздействия живого измененного организма на сохранение и устойчивое использование биологического разнообразия в Стороне импорта, с учетом также рисков для здоровья человека, не служит препятствием для Стороны импорта в принятии соответствующего решения относительно импорта такого живого измененного организма, как это оговорено в пункте 3 выше, в целях предотвращения или максимального ограничения такого возможного неблагоприятного воздействия.

7. Конференция Сторон, выступающая в качестве Совещания Сторон, на своем первом совещании определяет соответствующие процедуры и механизмы, содействующие принятию решения Стороной импорта.

Статья 11. ПРОЦЕДУРА В ОТНОШЕНИИ ЖИВЫХ ИЗМЕНЕННЫХ ОРГАНИЗМОВ, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫХ ДЛЯ НЕПОСРЕДСТВЕННОГО ИСПОЛЬЗОВАНИЯ В КАЧЕСТВЕ ПРОДОВОЛЬСТВИЯ ИЛИ КОРМА ИЛИ ДЛЯ ОБРАБОТКИ

1. Сторона, принимающая окончательное решение относительно внутреннего

использования, включая реализацию на рынке живого измененного организма, который может стать объектом трансграничного перемещения для непосредственного использования в качестве продовольствия или корма или для обработки, информирует об этом Стороны через механизм посредничества по биобезопасности в течение пятнадцати дней после принятия такого решения. Такая информация как минимум должна включать данные, указанные в приложении II. Сторона предоставляет письменные копии информационных материалов национальному координационному центру каждой Стороны, который заблаговременно информирует секретариат об отсутствии доступа к механизму посредничества по биобезопасности. Это положение не распространяется на решения, касающиеся полевых испытаний.

2. Сторона, принимающая решение в соответствии с пунктом 1, обеспечивает наличие юридического требования относительно точности информации, предоставляемой субъектом, подающим заявку.

3. Любая Сторона может запросить дополнительную информацию у органа, указанного в пункте b) приложения II.

4. Сторона может принять решение относительно импорта живых измененных организмов, предназначенных для непосредственного использования в качестве продовольствия или корма или для обработки, в рамках национальной регламентационной базы, которое соответствует целям настоящего Протокола.

5. Каждая Сторона предоставляет механизму посредничества по биобезопасности копии любых национальных законов, нормативных положений и руководящих принципов, применимых к импорту живых измененных организмов, предназначенных для непосредственного использования в качестве продовольствия или корма или для обработки, если таковые имеются.

6. При осуществлении своей внутренней юрисдикции и в отсутствие национальной регламентационной базы, о которой говорится в пункте 4 выше, Сторона, являющаяся развивающейся страной, или Сторона, являющаяся страной с переходной экономикой, может заявить через механизм посредничества по биобезопасности о том, что ее решение, принимаемое до первой импортной поставки живых измененных организмов, предназначенных для непосредственного использования в качестве продовольствия или корма или для обработки, по которому предоставлена информация в соответствии с пунктом 1 выше, будет принято в соответствии

со следующими критериями:

- a) проведение оценки рисков в соответствии со статьей 15; и
- b) принятие решения в прогнозируемые сроки, не превышающие двухсот семидесяти дней.

7. Факт несообщения Стороной своего решения в соответствии с пунктом 6 выше не означает ее согласия или отказа в отношении импорта живого измененного организма, предназначенного для непосредственного использования в качестве продовольствия или корма или для обработки, если Стороной не оговаривается иное.

8. Отсутствие научной достоверности ввиду недостаточных соответствующих научных информационных данных и знаний, касающихся масштабов возможного неблагоприятного воздействия живого измененного организма на сохранение и устойчивое использование биологического разнообразия в Стороне импорта, с учетом также рисков для здоровья человека, не служит препятствием для Стороны импорта в принятии соответствующего решения относительно импорта такого живого измененного организма, предназначенного для непосредственного использования в качестве продовольствия или корма или для обработки, в целях предотвращения или максимального ограничения такого возможного неблагоприятного воздействия.

9. Сторона может указать свои потребности в финансовой и технической помощи и в создании потенциала в отношении живых измененных организмов, предназначенных для непосредственного использования в качестве продовольствия или корма или для обработки. Стороны сотрудничают для удовлетворения этих потребностей в соответствии с положениями статей 22 и 28.

Статья 12. ПЕРЕСМОТР РЕШЕНИЙ

1. Сторона импорта может в любое время с учетом новой научной информации о потенциальном неблагоприятном воздействии на сохранение и устойчивое использование биологического разнообразия, с учетом также рисков для здоровья человека, пересмотреть и изменить решение относительно преднамеренного трансграничного перемещения. В таком случае данная Сторона в течение тридцати дней информирует об этом любого уведомителя, который ранее уведомил о перемещениях живого измененного организма, о котором говорится в этом решении, и механизм посредничества

по биобезопасности и излагает доводы, лежащие в основе ее решения.

2. Сторона экспорта или уведомитель может обратиться с просьбой к Стороне импорта пересмотреть решение, которое было принято ею по этому вопросу в соответствии со статьей 10, если Сторона экспорта или уведомитель считает, что:

а) имело место изменение обстоятельств, что может повлиять на результаты оценки рисков, на основании которых было принято решение; или

б) появилась соответствующая дополнительная научная или техническая информация.

3. Сторона импорта отвечает на такую просьбу в письменном виде в течение девяноста дней и излагает доводы, лежащие в основе такого решения.

4. Сторона импорта по своему усмотрению может потребовать проведения оценки рисков в отношении последующих импортных поставок.

Статья 13. УПРОЩЕННАЯ ПРОЦЕДУРА

1. Сторона импорта может, при условии принятия надлежащих мер для обеспечения безопасного преднамеренного трансграничного перемещения живых измененных организмов в соответствии с целью настоящего Протокола, заблаговременно оговаривать с механизмом посредничества по биобезопасности:

а) случаи, когда преднамеренное трансграничное перемещение в нее может производиться одновременно с уведомлением Стороны импорта об этом перемещении; и

б) импортные поставки в нее живых измененных организмов, которые подлежат исключению из сферы действия процедуры заблаговременного обоснованного согласия.

Уведомления, предусмотренные в подпункте а) выше, могут применяться в случае последующих аналогичных перемещений в ту же Сторону.

2. Информация относительно преднамеренного трансграничного перемещения, которую необходимо представлять в уведомлении, упомянутом в пункте 1 а) выше, должна соответствовать информации, указанной в приложении I.

Статья 14. ДВУСТОРОННИЕ, РЕГИОНАЛЬНЫЕ И МНОГОСТОРОННИЕ СОГЛАШЕНИЯ И ДОГОВОРЕННОСТИ

1. Стороны могут заключать двусторонние, региональные и многосторонние соглашения и договоренности относительно преднамеренных трансграничных перемещений живых измененных организмов в соответствии с целью настоящего Протокола и при условии, что такие соглашения и договоренности не приведут к более низкому уровню защиты, чем тот, который предусмотрен Протоколом.
2. Стороны информируют друг друга через механизм посредничества по биобезопасности о любых таких двусторонних, региональных и многосторонних соглашениях и договоренностях, заключенных ими либо до, либо после даты вступления в силу настоящего Протокола.
3. Положения настоящего Протокола не затрагивают преднамеренные трансграничные перемещения, которые осуществляются в соответствии с такими соглашениями и договоренностями между сторонами этих соглашений или договоренностей.
4. Любая Сторона может установить, что ее внутренние нормативные положения применяются в отношении конкретных импортных поставок в нее, и уведомляет механизм посредничества по биобезопасности о своем решении.

Статья 15. ОЦЕНКА РИСКОВ

1. Оценки рисков, осуществляемые в соответствии с настоящим Протоколом, проводятся научно обоснованным образом в соответствии с приложением III и с учетом признанных методов оценки рисков. Такие оценки рисков основаны как минимум на информации, предоставленной в соответствии со статьей 8, и других имеющихся научных данных с целью определения и оценки возможного неблагоприятного воздействия живых измененных организмов на сохранение и устойчивое использование биологического разнообразия, с учетом также рисков для здоровья человека.
2. Сторона импорта обеспечивает, чтобы для принятия решения в соответствии со статьей 10 проводились оценки рисков. Она может потребовать от экспортера проведения оценки рисков.
3. Расходы, связанные с проведением оценки рисков, несет уведомитель, если Сторона импорта выдвигает такое требование.

Статья 16. РЕГУЛИРОВАНИЕ РИСКОВ

1. Принимая во внимание пункт g) статьи 8 Конвенции, Стороны разрабатывают и поддерживают соответствующие механизмы, меры и стратегии для регулирования, уменьшения и контроля рисков, которые определены в положениях настоящего Протокола, касающихся оценки рисков, в связи с использованием, обработкой и трансграничным перемещением живых измененных организмов.

2. Меры, основанные на результатах оценки рисков, вводятся в такой степени, в какой это необходимо для предотвращения неблагоприятного воздействия живых измененных организмов на сохранение и устойчивое использование биологического разнообразия, с учетом также рисков для здоровья человека, в пределах территории Стороны импорта.

3. Каждая Сторона принимает надлежащие меры для недопущения непреднамеренных трансграничных перемещений живых измененных организмов, включая такие меры, как выдвижение требования относительно проведения оценки рисков до первого высвобождения живого измененного организма.

4. Без ущерба для положений пункта 2 выше, каждая Сторона стремится обеспечить, чтобы любой живой измененный организм, как импортированный, так и созданный в ней, прошел достаточный период наблюдения, соответствующий его жизненному циклу или периоду воспроизводства, до начала его предполагаемого использования.

5. Стороны сотрудничают с целью:

a) выявления живых измененных организмов или конкретных признаков живых измененных организмов, которые могут оказать неблагоприятное воздействие на сохранение и устойчивое использование биологического разнообразия, с учетом также рисков для здоровья человека; и

b) принятия надлежащих мер в отношении обращения с такими живыми измененными организмами или конкретными признаками.

Статья 17. НЕПРЕДНАМЕРЕННЫЕ ТРАНСГРАНИЧНЫЕ ПЕРЕМЕЩЕНИЯ И ЧРЕЗВЫЧАЙНЫЕ МЕРЫ

1. Каждая Сторона принимает соответствующие меры для уведомления

затронутых или потенциально затрагиваемых государств, механизма посредничества по биобезопасности и, в соответствующих случаях, надлежащих международных организаций, если ей становится известно о происшествии в районе, находящемся под ее юрисдикцией, в результате чего имеет место высвобождение, которое ведет или может привести к непреднамеренному трансграничному перемещению живого измененного организма, который может оказать значительное неблагоприятное воздействие на сохранение и устойчивое использование биологического разнообразия, с учетом также рисков для здоровья человека, в таких государствах. Уведомление направляется сразу же, как только этой Стороне становится известно о возникновении вышеупомянутой ситуации.

2. Каждая Сторона не позднее даты вступления настоящего Протокола в силу для этой Стороны предоставляет механизму посредничества по биобезопасности соответствующую подробную информацию о назначении контактного пункта для целей получения уведомлений в соответствии с настоящей статьей.

3. Любое уведомление, направляемое в соответствии с пунктом 1 выше, должно содержать:

a) имеющуюся соответствующую информацию о предполагаемых количествах и соответствующих характеристиках и/или признаках живого измененного организма;

b) информацию об обстоятельствах и предполагаемой дате высвобождения, а также об использовании живого измененного организма в Стороне происхождения;

c) любую имеющуюся информацию о возможном неблагоприятном воздействии на сохранение и устойчивое использование биологического разнообразия, с учетом также рисков для здоровья человека, а также имеющуюся информацию о возможных мерах по регулированию риска;

d) любую другую соответствующую информацию; и

e) контактный пункт для получения дополнительной информации.

4. Каждая Сторона, к сфере юрисдикции которой относится источник высвобождения живого измененного организма, о котором говорится в пункте 1 выше, немедленно проводит консультации с затронутыми или потенциально затрагиваемыми государствами для того, чтобы они могли определить

соответствующие ответные действия и принять необходимые меры, включая чрезвычайные меры, с целью сведения к минимуму любого значительного неблагоприятного воздействия на сохранение и устойчивое использование биологического разнообразия, с учетом также рисков для здоровья человека.

Статья 18. ОБРАБОТКА, ТРАНСПОРТИРОВКА, УПАКОВКА И ИДЕНТИФИКАЦИЯ

1. Каждая Сторона принимает необходимые меры, в соответствии с которыми требуется, чтобы живые измененные организмы, являющиеся объектом преднамеренного трансграничного перемещения в рамках сферы действия настоящего Протокола, обрабатывались, упаковывались и транспортировались с соблюдением условий безопасности, принимая во внимание соответствующие международные правила и нормы, в целях предотвращения неблагоприятного воздействия на сохранение и устойчивое использование биологического разнообразия, с учетом также рисков для здоровья человека.

2. Каждая Сторона принимает меры, в соответствии с которыми требуется, чтобы в документации, сопровождающей:

а) живые измененные организмы, предназначенные для непосредственного использования в качестве продовольствия или корма или для обработки, четко определялось, что они "возможно содержат" живые измененные организмы и не предназначены для преднамеренной интродукции в окружающую среду, с указанием контактного пункта для получения дополнительной информации. Конференция Сторон, выступающая в качестве Совещания Сторон настоящего Протокола, принимает для этой цели решение о развернутых требованиях, в том числе касающихся идентификационных данных и любых исключительных признаков, не позднее, чем через два года после даты вступления настоящего Протокола в силу;

b) живые измененные организмы, предназначенные для использования в замкнутых системах, они четко определялись как живые измененные организмы с указанием любых требований, касающихся безопасной обработки, хранения, транспортировки и использования, контактного пункта для получения дополнительной информации, включая имя и адрес лица и название учреждения, которым направляются живые измененные организмы; и

с) живые измененные организмы, предназначенные для преднамеренной интродукции в окружающую среду Стороны импорта, и любые другие живые

измененные организмы, подпадающие под сферу действия Протокола, они четко определялись как живые измененные организмы с указанием идентификационных данных и соответствующих признаков и/или характеристик, любых требований, касающихся безопасной обработки, хранения, транспортировки и использования, контактного пункта для получения дополнительной информации и, в соответствующих случаях, имени/ названия и адреса импортера и экспортера и при наличии декларации о том, что перемещение осуществляется в соответствии с требованиями настоящего Протокола, применяемыми к экспортеру.

3. Конференция Сторон, выступающая в качестве Совещания Сторон настоящего Протокола, рассматривает необходимость и условия разработки норм, касающихся методов идентификации, обработки, упаковки и транспортировки, в консультации с другими соответствующими международными органами.

Статья 19. КОМПЕТЕНТНЫЕ НАЦИОНАЛЬНЫЕ ОРГАНЫ И НАЦИОНАЛЬНЫЕ КООРДИНАЦИОННЫЕ ЦЕНТРЫ

1. Каждая Сторона назначает один национальный координационный центр, который от ее имени отвечает за связь с секретариатом. Каждая Сторона также назначает один или несколько компетентных национальных органов, которые отвечают за выполнение административных функций, требуемых настоящим Протоколом, и которые уполномочены выступать от ее имени в отношении этих функций. Сторона может назначить один орган для выполнения функций как координационного центра, так и компетентного национального органа.

2. Каждая Сторона не позднее даты вступления в силу для нее настоящего Протокола сообщает секретариату названия и адреса своих координационного центра и компетентного национального органа или органов. Если Сторона назначает более одного компетентного национального органа, она направляет в секретариат вместе со своим уведомлением о них надлежащую информацию, касающуюся соответствующих обязанностей таких органов. Там где это применимо, подобная информация, как минимум, указывает на то, какой компетентный орган занимается тем или иным видом живого измененного организма. Каждая Сторона незамедлительно информирует секретариат о любых изменениях в назначении ее национального координационного центра или названия, адреса и обязанностей ее компетентного национального органа или органов.

3. Секретариат незамедлительно информирует Стороны об уведомлениях,

полученных им в соответствии с пунктом 2 выше, а также предоставляет такую информацию через механизм посредничества по биобезопасности.

Статья 20. ОБМЕН ИНФОРМАЦИЕЙ И МЕХАНИЗМ ПОСРЕДНИЧЕСТВА ПО БИОБЕЗОПАСНОСТИ

1. Настоящим учреждается механизм посредничества по биобезопасности в качестве части механизма посредничества, созданного в соответствии с пунктом 3 статьи 18 Конвенции, с целью:

а) содействия обмену научной, технической, природоохранной и юридической информацией и опытом в отношении живых измененных организмов; и

б) оказания содействия Сторонам в осуществлении Протокола, учитывая при этом особые потребности развивающихся стран, являющихся Сторонами, в частности наименее развитых и малых островных развивающихся государств среди них, и стран с переходной экономикой, а также стран, которые являются центрами происхождения и центрами генетического разнообразия.

2. Механизм посредничества по биобезопасности служит каналом, через который распространяется информация для целей пункта 1 выше. Он обеспечивает доступ к предоставляемой Сторонами информации, касающейся осуществления Протокола. Он также обеспечивает доступ, там где это возможно, к другим международным механизмам обмена информацией в области биобезопасности.

3. Без ущерба для защиты конфиденциальной информации каждая Сторона предоставляет механизму посредничества по биобезопасности любую информацию, которую требуется предоставлять механизму посредничества по биобезопасности в соответствии с настоящим Протоколом, а также:

а) любые существующие законы, нормативные положения и руководящие принципы для осуществления Протокола, а также информацию, необходимую Сторонам для применения процедуры заблаговременного обоснованного согласия;

б) любые двусторонние, региональные и многосторонние соглашения и договоренности;

с) резюме итогов ее оценок рисков или экологических обзоров в отношении живых измененных организмов, проводимых в рамках ее регламентационного процесса и осуществляемых в соответствии со статьей 15, включая, при

необходимости, соответствующую информацию о содержащих их продуктах, а именно обработанных материалах, происходящих от живого измененного организма и содержащих поддающиеся обнаружению новые комбинации воспроизводимого генетического материала, полученные в результате использования современной биотехнологии;

d) ее окончательного решения в отношении импорта или высвобождения живых измененных организмов; и

e) доклады, представляемые ею в соответствии со статьей 33, включая доклады об осуществлении процедуры заблаговременного обоснованного согласия.

4. Условия функционирования механизма посредничества по биобезопасности, включая представление докладов о его деятельности, рассматриваются и принимаются Конференцией Сторон, выступающей в качестве Совещания Сторон настоящего Протокола, на ее первом совещании и периодически пересматриваются в дальнейшем.

Статья 21. КОНФИДЕНЦИАЛЬНАЯ ИНФОРМАЦИЯ

1. Сторона импорта разрешает уведомителю указать, какую информацию из представленной в соответствии с процедурами настоящего Протокола или истребованной импортирующей Стороной в рамках процедуры заблаговременного обоснованного согласия по данному Протоколу следует рассматривать в качестве конфиденциальной. В подобных случаях, по просьбе, предоставляется обоснование.

2. Сторона импорта проводит консультации с уведомителем в том случае, если она решает, что информация, указанная уведомителем в качестве конфиденциальной, не может считаться таковой, и до любого разглашения сообщает уведомителю о своем решении, излагая, по просьбе, соответствующие причины и обеспечивая возможность для проведения консультаций и внутреннего пересмотра решения до момента разглашения.

3. Каждая Сторона обеспечивает защиту конфиденциальной информации, полученной в рамках настоящего Протокола, включая любую конфиденциальную информацию, полученную в контексте процедуры заблаговременного обоснованного согласия, предусмотренной Протоколом. Каждая Сторона обеспечивает наличие у нее процедур для защиты такой информации и защищает конфиденциальность такой информации не менее надежным образом, чем это предусмотрено для конфиденциальной

информации, касающейся ее собственных живых измененных организмов.

4. Сторона импорта не использует такую информацию в коммерческих целях, кроме как с письменного согласия уведомителя.

5. Если уведомитель отзывает или отозвал уведомление, Сторона импорта соблюдает конфиденциальность коммерческой и промышленной информации, включая информацию об исследованиях и разработках, а также информацию, по которой у этой Стороны и уведомителя имеются разногласия относительно ее конфиденциальности.

6. Без ущерба для пункта 5 выше следующая информация не считается конфиденциальной:

a) имя/название и адрес уведомителя;

b) общее описание живого измененного организма или организмов;

c) резюме оценки рисков неблагоприятного воздействия на сохранение и устойчивое использование биологического разнообразия, с учетом также рисков для здоровья человека; и

d) любые методы и планы проведения мероприятий в чрезвычайных ситуациях.

Статья 22. СОЗДАНИЕ ПОТЕНЦИАЛА

1. Стороны сотрудничают в развитии и/или укреплении людских ресурсов и организационного потенциала в области биобезопасности, включая биотехнологию в той мере, в какой это требуется для обеспечения биобезопасности, в целях эффективного осуществления настоящего Протокола в Сторонах, являющихся развивающимися странами, в частности наименее развитых странах и малых островных развивающихся государствах среди них, и в Сторонах, являющихся странами с переходной экономикой, в том числе через имеющиеся глобальные, региональные, субрегиональные и национальные учреждения и организации и, при необходимости, содействуя вовлечению частного сектора.

2. Для целей осуществления пункта 1 выше, в том что касается сотрудничества, потребности Сторон, являющихся развивающимися странами, в частности наименее развитыми странами и малыми островными развивающимися государствами среди них, в финансовых ресурсах, доступе и

передаче технологии и ноу-хау согласно соответствующим положениям Конвенции в полной мере учитываются при создании потенциала в области биобезопасности. В зависимости от различных условий, возможностей и потребностей каждой из Сторон сотрудничество в создании потенциала включает в себя подготовку научных и технических кадров по вопросам надлежащего и безопасного использования биотехнологии, использования оценок рисков и регулирования рисков в интересах биобезопасности, а также расширение технологических и организационных возможностей в области биобезопасности. Потребности Сторон, являющихся странами с переходной экономикой, также в полной мере учитываются в создании такого потенциала в области биобезопасности.

Статья 23. ИНФОРМИРОВАНИЕ ОБЩЕСТВЕННОСТИ И ЕЕ УЧАСТИЕ

1. Стороны:

а) содействуют и способствуют информированию и просвещению общественности и ее участию в отношении обеспечения безопасности при передаче, обработке и использовании живых измененных организмов в связи с сохранением и устойчивым использованием биологического разнообразия, с учетом также рисков для здоровья человека. При этом Стороны при необходимости сотрудничают с другими государствами и международными органами;

б) прилагают усилия к тому, чтобы деятельность по информированию и просвещению общественности охватывала вопросы доступа к информации об идентифицированных живых измененных организмах, которые в соответствии с настоящим Протоколом могут быть импортированы.

2. Стороны, следуя своим соответствующим законам и нормативным положениям, консультируются с общественностью в процессе принятия решений в отношении живых измененных организмов и предоставляют общественности результаты таких решений, обеспечивая при этом защиту конфиденциальной информации в соответствии со статьей 21.

3. Каждая Сторона прилагает усилия для информирования своей общественности о средствах доступа общественности к механизму посредничества по биобезопасности.

Статья 24. ГОСУДАРСТВА, НЕ ЯВЛЯЮЩИЕСЯ СТОРОНАМИ

1. Трансграничные перемещения живых измененных организмов между Сторонами и государствами, не являющимися Сторонами, должны соответствовать цели настоящего Протокола. Стороны могут заключать двусторонние, региональные и многосторонние соглашения и договоренности с государствами, не являющимися Сторонами, в отношении таких трансграничных перемещений.

2. Стороны поощряют государства, не являющиеся Сторонами, присоединиться к настоящему Протоколу и предоставлять механизму посредничества по биобезопасности соответствующую информацию о живых измененных организмах, высвобождаемых в районах под их национальной юрисдикцией или ввозимых в эти районы, или же вывозимых из них.

Статья 25. НЕЗАКОННЫЕ ТРАНСГРАНИЧНЫЕ ПЕРЕМЕЩЕНИЯ

1. Каждая Сторона принимает соответствующие внутренние меры, направленные на недопущение и, в соответствующих случаях, предусматривающие наказание за трансграничные перемещения живых измененных организмов, осуществляемые в нарушение ее внутренних мер по осуществлению настоящего Протокола. Подобные перемещения считаются незаконными.

2. В случае незаконного трансграничного перемещения затронутая Сторона может потребовать от Стороны происхождения, чтобы она удалила за свой счет соответствующий живой измененный организм путем репатриации или уничтожения, в зависимости от обстоятельств.

3. Каждая Сторона предоставляет механизму посредничества по биобезопасности информацию о случаях незаконных трансграничных перемещений, касающихся ее.

Статья 26. СОЦИАЛЬНО-ЭКОНОМИЧЕСКИЕ СООБРАЖЕНИЯ

1. При выработке решения об импорте в рамках настоящего Протокола или внутренних мер, направленных на осуществление Протокола, Стороны в соответствии со своими международными обязательствами могут учитывать социально-экономические соображения, обусловленные неблагоприятным воздействием живых измененных организмов на сохранение и устойчивое использование биологического разнообразия, прежде всего в отношении ценности биологического разнообразия для коренных и местных общин.

2. Стороны поощряются к сотрудничеству при проведении научных

исследований и обмене информацией о любых социально-экономических последствиях, связанных с живыми измененными организмами, прежде всего для местных и коренных общин.

Статья 27. ОТВЕТСТВЕННОСТЬ И ВОЗМЕЩЕНИЕ

Конференция Сторон, выступающая в качестве Совещания Сторон настоящего Протокола, на своем первом совещании инициирует процесс в отношении соответствующей разработки международных правил и процедур в области ответственности и возмещения за ущерб, причиненный в результате трансграничных перемещений живых измененных организмов, на основе анализа и должного учета текущих процессов в международном праве по этим вопросам и прилагает усилия к завершению этого процесса в течение четырех лет.

Статья 28. МЕХАНИЗМ ФИНАНСИРОВАНИЯ И ФИНАНСОВЫЕ РЕСУРСЫ

1. При рассмотрении вопроса о финансовых ресурсах для осуществления настоящего Протокола Стороны учитывают положения статьи 20 Конвенции.
2. Механизм финансирования, созданный в соответствии со статьей 21 Конвенции, является, посредством организационной структуры, которой поручено управление им, механизмом финансирования для настоящего Протокола.
3. В отношении создания потенциала, которому посвящена статья 22 настоящего Протокола, Конференция Сторон, выступающая в качестве Совещания Сторон настоящего Протокола, при выработке руководящих указаний в отношении механизма финансирования, упомянутого в пункте 2 выше, для рассмотрения Конференцией Сторон учитывает потребности в финансовых ресурсах Сторон, являющихся развивающимися странами, и в частности наименее развитых стран и малых островных развивающихся государств среди них.
4. В контексте пункта 1 выше Стороны также учитывают потребности Сторон, являющихся развивающимися странами, в частности наименее развитых стран и малых островных развивающихся государств среди них, и Сторон, являющихся странами с переходной экономикой, в рамках их усилий по определению и реализации своих потребностей в создании потенциала для целей осуществления настоящего Протокола.

5. Руководящие указания, предоставляемые механизму финансирования Конвенции в соответствующих решениях Конференции Сторон, включая те, которые сформулированы до принятия настоящего Протокола, применяются *mutatis mutandis* к положениям настоящей статьи.

6. Стороны, являющиеся развитыми странами, могут также предоставлять, а Стороны, являющиеся развивающимися странами, и Стороны, являющиеся странами с переходной экономикой, могут получать по двусторонним, региональным и многосторонним каналам финансовые и технологические ресурсы для осуществления положений настоящего Протокола.

Статья 29. КОНФЕРЕНЦИЯ СТОРОН, ВЫСТУПАЮЩАЯ В КАЧЕСТВЕ СОВЕЩАНИЯ СТОРОН НАСТОЯЩЕГО ПРОТОКОЛА

1. Конференция Сторон выступает в качестве Совещания Сторон настоящего Протокола.

2. Стороны Конвенции, не являющиеся Сторонами настоящего Протокола, могут принимать участие в качестве наблюдателей в работе любого совещания Конференции Сторон, выступающей в качестве Совещания Сторон настоящего Протокола. В случае, когда Конференция Сторон выступает в качестве Совещания Сторон настоящего Протокола, решения в рамках настоящего Протокола принимаются лишь участниками, являющимися его Сторонами.

3. Когда Конференция Сторон выступает в качестве Совещания Сторон настоящего Протокола, любой член Бюро Конференции Сторон, представляющий какую-либо Сторону Конвенции, которая, однако, в это время не является Стороной настоящего Протокола, заменяется членом, избираемым Сторонами настоящего Протокола и из их числа.

4. Конференция Сторон, выступающая в качестве Совещания Сторон настоящего Протокола, регулярно следит за осуществлением положений настоящего Протокола и принимает в рамках своего мандата решения, необходимые для содействия его эффективному выполнению. Она выполняет функции, возложенные на нее в соответствии с настоящим Протоколом, и:

a) выносит рекомендации по любым вопросам, которые необходимы для осуществления настоящего Протокола;

b) создает такие вспомогательные органы, которые считаются необходимыми для выполнения положений настоящего Протокола;

с) запрашивает и использует, по необходимости, услуги, содействие и информацию со стороны компетентных международных организаций, межправительственных и неправительственных органов;

д) определяет форму и периодичность направления информации, которая подлежит представлению в соответствии со статьей 33 настоящего Протокола, и рассматривает такую информацию, а также доклады, представленные любым вспомогательным органом;

е) рассматривает и принимает, в случае необходимости, поправки к настоящему Протоколу и приложения к нему, а также любые дополнительные приложения к настоящему Протоколу, которые считаются необходимыми для осуществления настоящего Протокола;

ф) выполняет такие другие функции, которые могут потребоваться для осуществления настоящего Протокола.

5. В рамках настоящего Протокола применяются *mutatis mutandis* правила процедуры Конференции Сторон, а также финансовые правила Конвенции, за исключением случаев, когда Конференция Сторон, выступающая в качестве Совещания Сторон настоящего Протокола, может консенсусом принимать иное решение.

6. Первое совещание Конференции Сторон, выступающей в качестве Совещания Сторон настоящего Протокола, созывается секретариатом вместе с первым совещанием Конференции Сторон, проведение которого запланировано после даты вступления в силу настоящего Протокола. Последующие очередные совещания Конференции Сторон, выступающей в качестве Совещания Сторон настоящего Протокола, проводятся вместе с очередными совещаниями Конференции Сторон, если Конференция Сторон, выступающая в качестве Совещания Сторон настоящего Протокола, не примет иное решение.

7. Внеочередные совещания Конференции Сторон, выступающей в качестве Совещания Сторон настоящего Протокола, созываются тогда, когда Конференция Сторон, выступающая в качестве Совещания Сторон настоящего Протокола, может счесть это необходимым, или по письменной просьбе любой Стороны, при условии, что в течение шести месяцев после направления секретариатом просьбы в адрес Сторон эта просьба будет поддержана не менее чем одной третью Сторон.

8. Организация Объединенных Наций, ее специализированные учреждения и Международное агентство по атомной энергии, а также любое государство, являющееся их членом, или наблюдатели при них, которые не являются Сторонами Конвенции, могут быть представлены на совещаниях Конференции Сторон, выступающей в качестве Совещания Сторон настоящего Протокола, как наблюдатели. Любые органы или учреждения, национальные или международные, правительственные или неправительственные, обладающие компетенцией по вопросам, охватываемым настоящим Протоколом, которые известили секретариат о своем желании быть представленными в качестве наблюдателей на совещании Конференции Сторон, выступающей в качестве Совещания Сторон настоящего Протокола, могут быть допущены к участию в нем, если только против этого не возражает по меньшей мере одна треть присутствующих Сторон. За исключением иных случаев, предусмотренных в настоящей статье, допуск и участие наблюдателей регулируются правилами процедуры, упомянутыми в пункте 5 выше.

Статья 30. ВСПОМОГАТЕЛЬНЫЕ ОРГАНЫ

1. Любой вспомогательный орган, учрежденный Конвенцией или в ее рамках, может в соответствии с решением Конференции Сторон, выступающей в качестве Совещания Сторон настоящего Протокола, оказывать услуги Протоколу, и в этом случае Совещание Сторон определяет те функции, которые должен выполнять данный орган.

2. Стороны Конвенции, которые не являются Сторонами настоящего Протокола, могут принимать участие в качестве наблюдателей в работе любого совещания любых таких вспомогательных органов. В тех случаях, когда вспомогательный орган Конвенции выступает в качестве вспомогательного органа настоящего Протокола, решения в рамках Протокола принимаются лишь Сторонами Протокола.

3. В тех случаях, когда вспомогательный орган Конвенции выполняет свои функции в связи с вопросами, касающимися настоящего Протокола, любой член бюро такого вспомогательного органа, представляющий Сторону Конвенции, которая в это время, однако, не является Стороной Протокола, заменяется членом, избираемым Сторонами Протокола и из их числа.

Статья 31. СЕКРЕТАРИАТ

1. Секретариат, учрежденный в соответствии со статьей 24 Конвенции, выступает в качестве секретариата настоящего Протокола.

2. Пункт 1 статьи 24 Конвенции о функциях секретариата применяется *mutatis mutandis* к настоящему Протоколу.

3. В той мере, в какой расходы на услуги, оказываемые секретариатом настоящему Протоколу, отличны от иных расходов, они покрываются Сторонами настоящего Протокола. Конференция Сторон, выступающая в качестве Совещания Сторон настоящего Протокола, на своем первом совещании принимает решение относительно соответствующих бюджетных мер, необходимых для этой цели.

Статья 32. СВЯЗЬ С КОНВЕНЦИЕЙ

Если в настоящем Протоколе не предусмотрено иного, положения Конвенции, касающиеся протоколов к ней, применяются к настоящему Протоколу.

Статья 33. МОНИТОРИНГ И ОТЧЕТНОСТЬ

Каждая Сторона осуществляет контроль за выполнением своих обязательств в рамках настоящего Протокола и с периодичностью, определяемой Конференцией Сторон, выступающей в качестве Совещания Сторон настоящего Протокола, отчитывается перед Конференцией Сторон, выступающей в качестве Совещания Сторон настоящего Протокола, о мерах, принятых ею в осуществление Протокола.

Статья 34. СОБЛЮДЕНИЕ

Конференция Сторон, выступающая в качестве Совещания Сторон настоящего Протокола, на своем первом совещании рассматривает и утверждает используемые в духе сотрудничества процедуры и организационные механизмы для содействия соблюдению положений настоящего Протокола и рассмотрению случаев несоблюдения. Такие процедуры и механизмы предусматривают положения относительно предоставления, в соответствующих случаях, консультативных услуг или помощи. Они используются независимо от процедур и механизмов урегулирования споров, установленных в соответствии со статьей 27 Конвенции, и применяются без ущерба для них.

Статья 35. ОЦЕНКА И ОБЗОР

Конференция Сторон, выступающая в качестве Совещания Сторон настоящего Протокола, через пять лет после вступления в силу настоящего

Протокола и затем по меньшей мере через каждые пять лет проводит оценку эффективности Протокола, включая оценку его процедур и приложений.

Статья 36. ПОДПИСАНИЕ

Настоящий Протокол открыт для подписания государствами и региональными организациями экономической интеграции в Отделении Организации Объединенных Наций в Найроби с 15 по 26 мая 2000 года и в Центральных учреждениях Организации Объединенных Наций в Нью-Йорке с 5 июня 2000 года по 4 июня 2001 года.

Статья 37. ВСТУПЛЕНИЕ В СИЛУ

1. Настоящий Протокол вступает в силу на девяностый день со дня сдачи на хранение пятидесятого документа о ратификации, принятии, одобрении или присоединении государствами или региональными организациями экономической интеграции, которые являются Сторонами Конвенции.

2. Для государства или региональной организации экономической интеграции, которые ратифицируют, принимают или одобряют настоящий Протокол или присоединяются к нему после его вступления в силу в соответствии с пунктом 1 выше, Протокол вступает в силу на девяностый день после сдачи на хранение таким государством или региональной организацией экономической интеграции своего документа о ратификации, принятии, одобрении или присоединении или в тот день, когда Конвенция вступает в силу для такого государства или региональной организации экономической интеграции, в зависимости от того, что наступит позднее.

3. Для целей пунктов 1 и 2 выше ни один из документов, сданных на хранение региональной организацией экономической интеграции, не считается дополнительным к документам, сданным на хранение государствами-членами такой организации.

Статья 38. ОГОВОРКИ

Никакие оговорки к настоящему Протоколу не допускаются.

Статья 39. ВЫХОД

1. В любое время по истечении двух лет со дня вступления настоящего Протокола в силу для какой-либо Стороны эта Сторона может выйти из Протокола, направив письменное уведомление Депозитарию.

2. Такой выход вступает в силу по истечении одного года с даты получения уведомления Депозитарием или в такой более поздний срок, который может быть указан в уведомлении о выходе.

Статья 40. АУТЕНТИЧНЫЕ ТЕКСТЫ

Подлинник настоящего Протокола, тексты которого на английском, арабском, испанском, китайском, русском и французском языках являются равно аутентичными, сдается на хранение Генеральному секретарю Организации Объединенных Наций.

В УДОСТОВЕРЕНИИ ЧЕГО нижеподписавшиеся, должным образом на то уполномоченные, подписали настоящий Протокол.

СОВЕРШЕНО в Монреале двадцать девятого января двухтысячного года.

Приложение I

ИНФОРМАЦИЯ, ТРЕБУЕМАЯ В РАМКАХ УВЕДОМЛЕНИЙ В СООТВЕТСТВИИ СО СТАТЬЯМИ 8, 10 И 13

- a) Название, адрес и контактные данные экспортера.
- b) Название, адрес и контактные данные импортера.
- c) Название, идентификационные данные и национальная классификация уровня безопасности, если таковая имеется, живого измененного организма в государстве экспорта.
- d) Предполагаемая дата или даты осуществления трансграничного перемещения, если таковые известны.
- e) Таксономический статус, общепринятое название, пункт сбора или приобретения, а также характеристики организма-реципиента или родительских организмов, касающиеся биобезопасности.
- f) Центры происхождения и центры генетического разнообразия, если таковые известны, организма-реципиента и/или родительских организмов и описание мест обитания, в которых организмы могут иметь условия для выживания или быстрого размножения.

- g) Таксономический статус, общепринятое название, пункт сбора или приобретения, а также характеристики организма-донора или организмов-доноров, касающиеся биобезопасности.
- h) Описание нуклеиновой кислоты или интродуцированной модификации, используемого метода, а также полученных характеристик живого измененного организма.
- i) Предполагаемое использование живого измененного организма или содержащих его продуктов, т.е. обработанных материалов, происходящих от живого измененного организма и содержащих поддающиеся обнаружению новые комбинации воспроизводимого генетического материала, которые получены в результате применения современной биотехнологии.
- j) Количество или объем живого измененного организма, подлежащего передаче.
- k) Предыдущий или существующий доклад об оценке рисков, проведенной в соответствии с приложением III.
- l) Предлагаемые методы обеспечения безопасной обработки, хранения, транспортировки и использования, включая процедуры, касающиеся упаковки, маркировки, документации, удаления и принятия мер в случае возникновения чрезвычайных ситуаций, там где это необходимо.
- m) Регламентационный статус живого измененного организма в пределах территории государства экспорта (например, запрещен ли он в государстве экспорта; имеются ли другие ограничения; или дано ли разрешение на его общее высвобождение) и, в случае запрещения живого измененного организма в государстве экспорта, изложение причины или причин, лежащих в основе такого запрета.
- n) Результат любого уведомления, направленного экспортером другим правительствам относительно живого измененного организма, подлежащего передаче, и цель направления такого уведомления.
- o) Заявление о подтверждении фактической достоверности информации.

Приложение II
ИНФОРМАЦИЯ, ТРЕБУЕМАЯ В ОТНОШЕНИИ ЖИВЫХ
ИЗМЕНЕННЫХ ОРГАНИЗМОВ, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫХ ДЛЯ
НЕПОСРЕДСТВЕННОГО ИСПОЛЬЗОВАНИЯ В КАЧЕСТВЕ
ПРОДОВОЛЬСТВИЯ ИЛИ КОРМА ИЛИ ДЛЯ ОБРАБОТКИ В
СООТВЕТСТВИИ СО СТАТЬЕЙ 11

- a) Название и контактные данные субъекта, подающего заявку для внутреннего использования.
- b) Название и контактные данные органа, отвечающего за принятие решения.
- c) Название и идентификационные данные живого измененного организма.
- d) Описание генной модификации, примененного метода и полученных в результате этого характеристик живого измененного организма.
- e) Любые исключительные идентификационные данные живого измененного организма.
- f) Таксономический статус, общепринятое название, пункт сбора или приобретения, а также характеристики организма-реципиента или родительских организмов, касающиеся биобезопасности.
- g) Центры происхождения и центры генетического разнообразия, если таковые известны, организма-реципиента и/или родительских организмов и описание мест обитания, в которых организмы могут иметь условия для выживания или быстрого размножения.
- h) Таксономический статус, общепринятое название, пункт сбора или приобретения, а также характеристики организма-донора или организмов-доноров, касающиеся биобезопасности.
- i) Утвержденные виды применения живого измененного организма.
- j) Доклад об оценке рисков в соответствии с приложением III.
- k) Предлагаемые методы безопасной обработки, хранения, транспортировки и использования, включая в соответствующих случаях упаковку, маркировку, документацию, процедуру удаления и процедуру в случае чрезвычайных ситуаций.

Приложение III

ОЦЕНКА РИСКОВ В СООТВЕТСТВИИ СО СТАТЬЕЙ 15

Цель

1. Цель проведения оценки рисков в соответствии с настоящим Протоколом заключается в выявлении и оценке потенциального неблагоприятного воздействия живых измененных организмов на сохранение и устойчивое использование биологического разнообразия в потенциальной принимающей среде, с учетом также рисков для здоровья человека. Использование оценки рисков
2. Результаты оценки рисков используются, в частности, компетентными органами для принятия обоснованных решений относительно живых измененных организмов.

Основные принципы

3. Оценка рисков должна осуществляться научно обоснованным и транспарентным образом, и при ее проведении могут учитываться экспертные рекомендации и руководящие положения, разработанные соответствующими международными организациями.
4. Отсутствие научных знаний или научного консенсуса не должно обязательно истолковываться как указание на определенный уровень наличия риска, отсутствие риска или приемлемость риска.
5. Риски, связанные с живыми измененными организмами или содержащими их продуктами, т.е. обработанными материалами, происходящими от живого измененного организма и содержащими поддающиеся обнаружению новые комбинации воспроизводимого генетического материала, которые получены в результате использования современной биотехнологии, должны рассматриваться в контексте рисков, вызываемых немодифицированными реципиентами или родительскими организмами в вероятной потенциальной принимающей среде.
6. Оценка рисков должна осуществляться на индивидуальной основе. Требуемая информация может отличаться по характеру и уровню детализации в каждом конкретном случае в зависимости от соответствующего живого измененного организма, его предполагаемого использования и вероятной потенциальной принимающей среды.

Методика

7. С одной стороны, для оценки рисков возможно потребуется дополнительная информация по конкретным вопросам, которая может быть выявлена и запрошена в ходе осуществления процесса оценки, а с другой - в некоторых случаях информация по иным аспектам может оказаться неактуальной.

8. Для достижения поставленной цели оценка рисков должна включать в себя, по необходимости, следующие этапы:

а) выявление любых новых генотипных и фенотипных характеристик, связанных с живым измененным организмом, который может оказать неблагоприятное воздействие на биологическое разнообразие в вероятной потенциальной принимающей среде, с учетом также рисков для здоровья человека;

б) оценка степени вероятности фактического возникновения таких неблагоприятных последствий, с учетом интенсивности и характера воздействия живого измененного организма на вероятную потенциальную принимающую среду;

с) оценка последствий в том случае, если такое неблагоприятное воздействие действительно будет иметь место;

д) оценка совокупного риска, вызываемого живым измененным организмом, на основе оценки вероятности возникновения и последствий выявленного неблагоприятного воздействия;

е) вынесение рекомендации относительно того, являются ли риски приемлемыми или регулируемыми, включая, если это необходимо, определение стратегий для регулирования таких рисков; и

ф) в тех случаях, когда нет ясности относительно уровня риска, ситуация может быть разрешена путем запроса дополнительной информации по конкретным волнующим вопросам или за счет реализации соответствующих стратегий регулирования рисков и/или мониторинга живого измененного организма в принимающей среде.

Вопросы для учета

9. В зависимости от того или иного случая, при проведении оценки рисков

учитываются подробные соответствующие научно-технические данные, касающиеся характерных элементов по следующим аспектам:

- a) организм-реципиент или родительские организмы. Биологические характеристики организма-реципиента или родительских организмов, включая информацию о таксономическом статусе, общепринятом названии, происхождении, центрах происхождения и центрах генетического разнообразия, если это известно, и описание мест обитания, в которых организмы могут иметь условия для выживания или быстрого размножения;
- b) организм-донор или организмы-доноры. Таксономический статус и общепринятое название, источник и соответствующие биологические характеристики организмов-доноров;
- c) вектор. Характеристики вектора, включая его идентификационные данные, если таковые имеются, его источник происхождения и круг его хозяев;
- d) вставка или вставки и/или характеристики модификации. Генетические характеристики интродуцированной нуклеиновой кислоты и определяемая ею функция и/или характеристики интродуцированной модификации;
- e) живой измененный организм. Идентификационные данные живого измененного организма и различия между биологическими характеристиками живого измененного организма и характеристиками организма-реципиента или родительских организмов;
- f) обнаружение и идентификация живого измененного организма. Предлагаемые методы обнаружения и идентификации и их точность, чувствительность и надежность;
- g) информация, касающаяся предполагаемого вида использования. Информация, касающаяся предполагаемого вида использования живого измененного организма, включая новый или измененный вид использования по сравнению с организмом-реципиентом или родительскими организмами; и
- h) принимающая среда. Информация о местонахождении, географических, климатических и экологических характеристиках, включая соответствующую информацию о биологическом разнообразии и центрах происхождения в наиболее вероятной потенциальной принимающей среде.

КОНВЕНЦИЯ О ДОСТУПЕ К ИНФОРМАЦИИ, УЧАСТИИ ОБЩЕСТВЕННОСТИ В ПРОЦЕССЕ ПРИНЯТИЯ РЕШЕНИЙ И ДОСТУПЕ К ПРАВОСУДИЮ ПО ВОПРОСАМ, КАСАЮЩИМСЯ ОКРУЖАЮЩЕЙ СРЕДЫ (ОРХУССКАЯ КОНВЕНЦИЯ) КОНВЕНЦИЯ

«Ссылаясь на принцип 1 Стокгольмской декларации по проблемам окружающей человека среды, ссылаясь также на принцип 10 Рио-де-Жанейрской декларации по окружающей среде и развитию, ссылаясь далее на резолюции Генеральной ассамблеи 37/7 от 28 октября 1982 года о Всемирной хартии природы и 45/94 от 14 декабря 1990 года о необходимости обеспечения здоровой окружающей среды в интересах благосостояния людей, ссылаясь на Европейскую хартию по окружающей среде и здравоохранению, принятую на первой Европейской конференции «Окружающая среда и здоровье» Всемирной организации здравоохранения во Франкфурте-на-Майне, Германия, 8 декабря 1989 года,...»

«...отмечая важность предоставления потребителям надлежащей информации о продуктах, с тем чтобы обеспечить им возможность делать обоснованный выбор с учётом интересов охраны окружающей среды; признавая обеспокоенность общественности в связи с преднамеренным высвобождением генетически изменённых организмов в окружающую среду и необходимость повышения открытости и большего участия общественности в процессе принятия решений в этой области,... договорились о нижеследующем:

«Статья 1 Цель

Для содействия защите права каждого человека нынешнего и будущих поколений жить в окружающей среде, благоприятной для его здоровья и благосостояния,

каждая Сторона гарантирует права на доступ к информации, на участие общественности в процессе принятия решений и на доступ к правосудию по вопросам, касающимся окружающей среды, в соответствии с положениями настоящей Конвенции...»

Статья 2 Определения

«Для целей настоящей Конвенции:

1. «Сторона» означает, если в тексте не содержится иного указания, Договаривающуюся Сторону настоящей Конвенции;
3. «Экологическая информация» означает любую информацию в письменной, аудиовизуальной, электронной или любой иной материальной форме о:
 - а) состоянии элементов окружающей среды, таких, как воздух и атмосфера, вода, почва, земля, ландшафт и природные объекты, биологическое разнообразие и его компоненты, включая генетически изменённые организмы, и взаимодействие между этими элементами; ...»

« Статья 3 **Общие положения**

1. Каждая Сторона принимает необходимые законодательные, регламентирующие и другие меры, включая меры по достижению совместимости положений, регламентирующих порядок осуществления положений настоящей конвенции, касающихся информации, участия общественности и доступа к правосудию, а также надлежащие меры по обеспечению их применения, для создания и поддержания чёткой, открытой и согласованной структуры для осуществления положений настоящей Конвенции.»

**БЕРЛИНСКИЙ МАНИФЕСТ «О ЗОНАХ, СВОБОДНЫХ ОТ ГМО
РЕГИОНАХ И БИОРАЗНООБРАЗИИ В ЕВРОПЕ» (принят в январе 2005
года на конференции в Берлине «Зоны, свободные от ГМО, развитие
сельских регионов и защита биоразнообразия»).**

Наша Земля, наше Будущее, наша Европа

Регионы Европы обладают правом самостоятельно определять пути ведения сельского хозяйства, организации системы потребления, производства и продажи продуктов питания, а также защиты окружающей среды и ландшафтов, своей культуры и наследия, своих семян, развития села, своего экономического будущего. В том числе они имеют право принимать решения об использовании трансгенных растений и животных в своем сельском хозяйстве и экосистемах.

Наш выбор

Мы все разделяем фундаментальное право человека выбирать, чем ему питаться. Единолично никто не может определять какой именно репродуктивный материал будет внедрен в общую окружающую среду, так как это затронет всех людей, живущих в этой среде. Решения об использовании генетически модифицированных организмов (ГМО) и ландшафтов в регионах должны приниматься демократическим путем и не могут узурпироваться отдельными фермерами, чиновниками или компаниями. Эти решения могут оказаться неправильными, а следовательно должны быть открытыми для внесения изменений и пересмотра.

Наши семена

Местное разнообразие семян, традиционных сортов и диких родственных видов – это основа, придающая уникальность местным вкусовым компонентам и являющееся наследием каждого конкретного региона, это отправная точка дальнейшего улучшения и развития семеноводства. Защита и усиление деятельности по сохранению местных и районированных сортов и семеноводству вкупе с обеспечением возможности сохранения семян фермерами для последующей высадки - это важная задача и право региональной аграрной политики. Если будет происходить воспроизводство местных семян, не возникнет необходимости по установлению порога загрязнения ГМО для традиционных, органических и обычных сортов.

Наше сельскохозяйственное разнообразие

Сельское хозяйство это важная часть развития каждого региона. При интродукции агротехнологий, таких как ГМО, должны приниматься во внимание социально-экономическое и культурное воздействие, которое они окажут. В большинстве регионов Европы пропаганда устойчивого и органического сельского хозяйства и укрепление региональных рынков поставлена в разряд приоритетов развития села. Необходимо предотвратить интродукцию ГМО там, где не может быть гарантировано право вести сельское хозяйство без ГМО и непреднамеренных изменений в местной аграрной практике.

Наше природное биоразнообразие

Природная среда и ландшафты Европы, в том числе охраняемые территории, это результат тысяч лет человеческой культуры. Огромное богатство разнообразных ландшафтов, экосистем и видов должно охраняться теми, кто владеет этим общим наследием. Сохранение нашего биоразнообразия от распространения и итрогрессии ГМ-сортов само по себе является природоохранной задачей.

Наша безопасность и предосторожность

Наука может ошибаться, однако ГМО невозможно будет вернуть в исходное положение в случае возникновения негативных эффектов. Поэтому регионы имеют право следовать принципу предосторожности в отношении выпуска ГМО в окружающую среду.

Наша продовольственная независимость и маркировка

Большинство европейцев не желают питаться ГМО. Выполнение это требования является частью продовольственной независимости регионов и предоставляет серьезные экономические возможности. Региональные власти должны быть способны защитить качество маркировки, чистоту стандартов и органическое производство, а также конкурентоспособные цены на сырье, в том числе должен быть обеспечен доступ к животным кормам, не содержащим ГМО.

Наше сосуществование

В большинстве случаев и для большинства видов сосуществование традиционного сельского хозяйства и хозяйств, использующих ГМО, невозможно, также как невозможно одновременное поддержание тишины и шума в одном и том же помещении. Для местных сортов и их диких родственников необходимо введение высочайших норм по их защите от загрязнения. Уровень защиты и нормы сосуществования, включая все необходимые для этого расходы, должны быть оценены на местном и региональном уровнях. Справедливое и устойчивое сосуществование должно стать залогом успеха соседствующих хозяйств и экономических партнеров. Оно не должно разрушать традиционную практику ведения хозяйства и влиять на его будущее развитие.

Наша Европа

Разнообразие регионов подчеркивает уникальность самой Европы. В условиях глобальной экономики необходимы общеевропейские стандарты пищевой безопасности, прозрачности, ответственности, охраны окружающей среды и природы и доступа к рынкам. Эти стандарты не должны подавлять местное и региональное самоопределение народов Европы. Мы будем защищать эти права и обязанности, красоту и прелесть наших регионов по всей Европе.

Берлин, 23 января 2005 г.

190 участников Берлинской конференции «Зоны, свободные от ГМО, развитие сельских регионов и защита биоразнообразия», представляющие 28 стран Европы.

Перевод с английского: Альянс СНГ «За биобезопасность»

КРАТКИЙ ОБЗОР ПОЛОЖЕНИЙ НОВОГО ПОСТАНОВЛЕНИЯ ЕС О ГЕНЕТИЧЕСКИ МОДИФИЦИРОВАННЫХ ПРОДУКТАХ ПИТАНИЯ (с сайта www.biosafety.ru)

7 ноября 2003г. во всех странах ЕС вступило в силу новое постановление ЕС («Genfood Law»), в котором допуск и маркировка генетически модифицированных продуктов питания и кормов регулируются единообразно и имеют обязательную силу закона.

С новым постановлением группа генетически модифицированных продуктов питания выделяется из постановления «Novel Food Law», вступившего в силу 6 лет назад, и регулируется в отдельном законе. Одновременно становятся более жесткими требования безопасности этих продуктов, изменяются правила маркировки и расширяются права общественности в отношении доступа информации. Существенные изменения претерпел и порядок допуска.

В область действия нового постановления попадают продукты питания, ингредиенты, добавки и ароматизаторы, которые

- являются генетически модифицированными организмами (ГМО) (например, помидоры) или содержат таковые (например, йогурт с генетически модифицированными молочнокислыми бактериями),
- происходят от генетически модифицированных организмов или произведены из них, независимо от того, можно ли еще обнаружить соответствующий ГМО в продукте питания.

Примеры: томатный кетчуп, кукурузный крахмал, соевое масло, соевый лецитин или сахар из генетически модифицированных растений.

В область действия постановления не попадают продукты питания, ингредиенты и добавки, которые произведены не **из**, а **с помощью** генетически модифицированных организмов. Сюда относятся, например,

- такие продукты питания, как мясо, молоко или яйца животных, которые получали генетически модифицированные корма.
- добавки, произведенные с помощью ГМО.

Не учитываются также технические вспомогательные вещества. Они не относятся к продуктам питания.

- С некоторыми исключениями энзимы считаются техническими вспомогательными веществами. Энзимы, произведенные с применением ГМО, не попадают в область действия постановления.

А для кормовых средств и кормовых добавок действуют в принципе такие же положения, что и для продуктов питания.

- Генетически модифицированные продукты питания и корма должны отвечать тем же требованиям безопасности.
- Кормовые средства маркируются аналогичным способом, что и продукты питания. Маркировка обращена к фермерам и покупателям

кормов.

Пороговые величины. Продукты питания и ингредиенты с незначительными, непреднамеренными примесями ГМО не попадают под область действия положений о допуске и маркировке в том случае, если

- их доля в соответствующем количестве ингредиентов составляет не более 0,9%;
- и соответствующий производитель может объяснить, что речь идет о случайных, технически неизбежных примесях ГМО;
- в случае примесей речь идет о таких ГМО, которые уже допущены в ЕС. Для генетически модифицированных растений, которые еще не допущены к применению в ЕС, но классифицируются научными ведомствами ЕС как безопасные, пороговая величина понижается до 0,5%. Это положение будет действительно 3 года. Затем примеси в недопущенных ГМО будут запрещены.

Если растения из ГМО используются в сельскохозяйственных целях, то примеси в конвенциональных продуктах практически неизбежны, например, при выращивании, уборке, транспортировке, хранении и переработке. В естественных условиях невозможно произвести продукты, абсолютно свободные от ГМО. Однако пороговая величина заставляет лицо, использующее ГМО, сводить к минимуму доли примесей с помощью соответствующих технических и других мер.

Европейский порядок допуска. Для всех продуктов питания и кормов, которые попадают под область действия постановления, существует единый для всего ЕС порядок допуска. Он состоит по существу из двух ступеней:

- научная оценка безопасности Европейским Ведомством по безопасности продуктов питания (ЕРБА) и его независимыми экспертными органами. Основой являются заявления и анализы производителя. Возможны повторные проверки ведомствами и уполномоченными ими лабораториями.
- Решение о допуске принимается Комиссией ЕС и постоянным продовольственным комитетом, в котором представлены государства-члены ЕС.

Безопасность продуктов питания. Генетически измененные продукты питания, в отличие от «нормальных», должны сначала пройти порядок допуска, прежде чем они попадут на рынок. Допускаются они лишь тогда, когда

- они не имеют никаких вредных воздействий на человека и животных или окружающую среду, и
- не вводят в заблуждение потребителя.

Генетически модифицированные продукты питания считаются лишь в том

случае безопасными для здоровья, если они так же безопасны, как и аналогичные конвенциональные продукты. Какая информация и какие анализы необходимы, чтобы оценить безопасность продукта, зависит в большой степени от каждого отдельного случая.

Все допуски ограничены сроком до 10 лет, возможно продление. Продукты питания, содержащие ГМО и допущенные в соответствии с постановлением Novel Food Law, которое действительно до 2003 года, проходят повторную процедуру оценки безопасности.

Маркировка. До конца 2003 года генетически модифицированные продукты питания должны были маркироваться в обязательном порядке только тогда, когда соответствующие ГМО, из которых они были произведены, можно было обнаружить в конечном продукте. В случае многих высоко переработанных ингредиентов это невозможно, так как характерные составные части ГМО разлагаются. Поэтому, например, лецитин или растительное масло из генмодифицированных бобов сои не подлежали обязанности маркировки.

- Новое постановление расширяет обязанность маркировки для всех продуктов питания и ингредиентов, произведенных из ГМО,- независимо от того, обнаруживаются ли они в продуктах питания или нет.

Такая маркировка предполагает, что информация о применении ГМО может передаваться через всю цепь переработки. Постановление обязывает пищевую промышленность создать соответствующую «систему отслеживаемости». На основе документов о закупленном сырье, которые должно вести пищевое предприятие, можно будет в будущем проверять, состоят ли они полностью или частично из генетически модифицированных растений и подлежат ли тем самым обязанности маркировки.

Общественность. Все документы, которые имеют значение при осуществлении порядка допуска, должны быть доступными для общественности.

- Поданное заявление в обобщающей форме
- Результаты научной оценки безопасности. В отношении заключения Европейского Ведомства по безопасности продуктов питания общественность может высказывать свои возражения.
- Основывающееся на этом решение о допуске.
- Все допущенные продукты питания из ГМО заносятся в регистр, доступный общественности.

Некоторые сведения, опубликование которых может ущемить экономические интересы заявителя, могут быть расценены как тайна, и в таком случае не доступны для общественности.

Контроль. В Германии соблюдение положений о маркировке контролируется ведомственным контролем за продуктами питания. За это отвечают

федеральные земли.

За нарушение положений о маркировке в будущем будут налагаться штрафные санкции.

ВОПРОСЫ И ОТВЕТЫ ПО РЕГУЛИРОВАНИЮ ГМО В ЕВРОСОЮЗЕ

МЕМО/02/160 - REV.

Брюссель, 4.03.2003

Этот список вопросов и ответов делится на две части: Часть А включает действующее законодательство, а Часть Б – законодательные предположения по отслеживанию и маркировке, внесенные в июле 2001 года.

Что такое ГМО и ГММ?

Генетически модифицированные организмы (ГМО) и генетически модифицированные микроорганизмы (ГММ) можно определить как организмы (и микроорганизмы), генетический материал (ДНК) которых изменен способом, который не может быть достигнут естественно путем скрещивания или рекомбинации. Эту технологию часто называют «современной биотехнологией» или «генной технологией», иногда также «технологией рекомбинантной ДНК» или «генной инженерией». Она позволяет переносить отобранные отдельные гены из одного организма в другой, в том числе между не родственными видами.

ЧАСТЬ А: ДЕЙСТВУЮЩЕЕ ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВО

Каково современное законодательство Евросоюза по ГМО?

Законодательство Сообщества по ГМО существует с начала 1990-х гг., и за десятилетие его регулирующая роль расширялась и совершенствовалась. Евросоюз ввел специальное законодательство, призванное защитить здоровье его граждан и окружающую среду, одновременно создавая единый рынок биотехнологической продукции.

Основным правовым актом, регулирующим опытную передачу в производство и поступление на рынок генетически модифицированных организмов (ГМО) в пределах Сообщества, до 17 октября 2002 года была Директива 90/220/ЕЭС. В этот день Директива была заменена новой, более современной Директивой 2001/18/ЕС Европейского Парламента и Совета о намеренном выпуске генетически модифицированных организмов.

Директива 2001/18/ЕС, как и Директива 90/220/ЕЭС, устанавливает постепенный процесс проверки возможных угроз здоровью человека и окружающей среде, прежде чем любой ГМО или продукт, состоящий из или содержащий ГМО, такой как кукуруза, томат или микроорганизмы, может быть разрешен к выпуску в окружающую среду или допущен на рынок.

Продукты, полученные из ГМО, такие как паста или кетчуп из трансгенного томата, не подпадают под действие этой горизонтальной Директивы, но подпадают под действие вертикального, отраслевого законодательства, например, под акт «О регулировании новых видов пищи и новых пищевых ингредиентов» от 27 января 1997 (Регулирование (ЕС) 258/97). Директива

90/219/ЕЭС, в которую внесены поправки Директивой Совета 98/81/ЕС об использовании ГММ, регулирует использование ГММ в научных и промышленных целях.

Что изменилось с изданием новой Директивы о намеренном выпуске ГМО?

Пересмотренная Директива 2001/18/ЕС ужесточает существующие правила выпуска ГМО в окружающую среду. В частности, она вводит:

принципы оценки угрозы окружающей среде (см. ниже);

обязательные требования мониторинга, включающие долгосрочные эффекты от взаимодействия с другими ГМО и окружающей средой;

обязательное информирование общественности;

требование к государствам-членам Союза поощрять маркировку и

отслеживание на всех стадиях доступа на рынок;

первое разрешение на выпуск ГМО ограничивается сроком в 10 лет;

консультации Научного Комитета(ов) становятся обязательными;

обязательство советоваться с Европейским Парламентом о решениях одобрить выпуск ГМО и

возможность для Совета Министров принять или отклонить предложение

Комиссии о разрешении ГМО квалифицированным большинством.

Как работает процедура оценки угрозы окружающей среде после 17 октября?

Безопасность ГМО зависит от характеристик вставленного генетического материала, от организма, полученного в результате работы, особенностей окружающей среды и взаимодействия между ГМО и окружающей средой. Цель оценки угрозы окружающей среде – установить и оценить возможные побочные эффекты ГМО. Сюда входят прямые и косвенные, немедленные и отсроченные эффекты, оказывающие любое совокупное и долгосрочное влияние на здоровье человека и окружающую среду, которые могут последовать за намеренным выпуском или поступлением на рынок данного ГМО. Оценка угрозы окружающей среде также требует изучения того, как получен ГМО, и исследования возможных угроз, связанных с новыми веществами, вырабатываемыми ГМО (например, токсичными или вызывающими аллергию белками), и возможностью переноса генов (например, генов устойчивости к антибиотикам).

Методология оценки угрозы такова:

Выявление любых свойств ГМО, которые могут вызвать побочные эффекты;

Оценка возможных последствий каждого побочного эффекта;

Оценка вероятности реализации каждого из выявленных побочных эффектов;

Оценка угрозы, которую представляет каждое из выявленных свойств ГМО;

Применение стратегий управления рисками от намеренного выпуска или выхода на рынок ГМО;

Определение общей опасности ГМО.

Научный Комитет по Растениям (НКР) в соответствии с Директивой 90/220/ЕЭС дал рекомендации по заявкам о допуске на рынок 17 ГМ-сортов растений. В

одном случае рекомендация была отрицательной из-за недостаточной проверки рисков ввиду наличия у трансгенного сорта растения ряда несвойственных ему генов, в особенности гена устойчивости к амикацину – антибиотику, имеющему важное лекарственное значение. Эта заявка была отозвана.

Научный Комитет по Продовольствию отвечает за рекомендации по новым видам пищи. Этот Комитет дал 3 положительных рекомендации по продуктам растительного происхождения (из томатов и кукурузы) и 4 - по продуктам микробиологического происхождения.

Какова процедура заявки на выпуск ГМО в окружающую среду?

Согласно Директиве 2001/18/ЕС, компания, намеревающаяся выйти на рынок с ГМО, должна сперва подать заявку в компетентный национальный орган государства-члена ЕС, в котором продукт впервые поступит в продажу.

Заявка должна включать полную экспертную оценку экологических рисков.

Если национальный орган даст положительный отзыв на допуск на рынок данного ГМО, это государство-член информирует другие государства-члены через Комиссию. Если нет возражений, компетентный орган, выдавший первоначальное разрешение, дает согласие на допуск продукта на рынок. После этого продукт может поступить в продажу по всему Евросоюзу в соответствии с любыми условиями, требуемыми в этом разрешении.

Если выдвинуты возражения, решение переносится на уровень Сообщества.

Комиссия сперва запрашивает мнение своих Научных Комитетов, состоящих из независимых ученых высокой квалификации в области медицины, питания, токсикологии, биологии, химии или других смежных предметов.

Если отзыв ученых положительный, Комиссия предлагает проект Решения на отзыв в Регулирующий Комитет, состоящий из представителей государств-членов. Если и отзыв Регулирующего Комитета положительный, Комиссия принимает Решение.

Если отзыв отрицательный, проект Решения передается в Совет Министров для принятия квалифицированным большинством или отклонения. Если Совет бездействует в течение 3 месяцев, Комиссия сама может принять решение.

В процессе уведомления общественность также информируется и получает доступ к открытой базе данных в интернете (<http://gmoinfo.jrc.it>), например, в формате краткого извещения, экспертной оценке компетентного органа или отзыва Научных Комитетов.

Для опытного выпуска ГМО изучаются извещения и выдаются разрешения в установленном порядке органами государства-члена, где этот выпуск намечен.

Сколько ГМО разрешено к выпуску в окружающую среду?

После вступления в силу Директивы 90/220/ЕЭС в октябре 1991 г. в Евросоюзе разрешено коммерческое использование 18 ГМО, в основном – решениями Комиссии, следовавшей мнению квалифицированного большинства в Регулирующем Комитете. В двух случаях решения Комиссии до сих пор не осуществлены государствами-членами (см. Приложение 1).

С октября 1998 г. на основании Директивы 90/220/ЕЭС не выдано больше ни одного разрешения, хотя до ее отмены было подано 13 заявок (см. Приложение 2). Некоторые государства-члены к тому же использовали Статью 16, так называемый пункт безопасности Директивы 90/220/ЕЭС, для временного запрета допуска на рынок генетически модифицированных кукурузы и масличного рапса на своей территории. В настоящее время существует 9 незакрытых дел по Статье 16, затрагивающих Австрию, Люксембург, Францию, Грецию, Германию и Великобританию. Эти дела рассмотрены Научным Комитетом по Растениям, который во всех случаях посчитал предоставленную государствами-членами информацию недостаточным основанием для их запретов.

В настоящее время Комиссия получила восемнадцать (18) уведомлений в соответствие с Директивой 2001/18/ЕС. Они перечислены в Приложении 3. Семь (7) из них касаются продуктов, по которым ожидалось принятие решений на основе Директивы 90/220/ЕС ко времени ее отмены (см. Приложение 2). Каковы современные правила по маркетингу ГМ-продуктов?

Правила (ЕС) 258/97 по новым видам пищи и новым пищевым ингредиентам устанавливают порядок разрешения и маркировки новых видов пищи, включая пищевые продукты, содержащие, состоящие из или произведенные из ГМО. Первый шаг в процедуре разрешения – это экспертная оценка заявки на допуск к рынку пищевого ГМ-продукта государством-членом, в котором продукт впервые поступит в продажу. В случае положительной оценки это государство-член информирует другие государства-члены через Комиссию. Если нет возражений против заявки, данное государство-член может выдать на продукт разрешение, действительное по всему Евросоюзу.

Если есть возражения со стороны других государств-членов, требуется решение на уровне Сообщества. Комиссия советуется с Научными Комитетами по вопросам общественного здравоохранения и принимает решение после получения положительного отзыва от Регулирующего Комитета, состоящего из представителей государств-членов.

Для сокращения обычной процедуры разрешения Правила о новых видах пищи допускают упрощенную процедуру для продуктов, полученных из ГМО, но больше не содержащих ГМО и «по сути тождественных» существующим продуктам по составу, питательной ценности, роли в обмене веществ, намеченному использованию и содержанию нежелательных веществ. В таких случаях компании должны лишь уведомлять Комиссию, когда они выходят с продуктом на рынок, и давать научное обоснование тождественности продукта существующим, или приводить экспертное заключение о том же, выданное компетентным органом государства-члена.

Сколько ГМО разрешены к использованию в пищевых продуктах?

Два трансгенных растения, сорт сои и сорт кукурузы, были разрешены на основании Директивы 90/220/ЕЭС к допуску на европейский рынок пищевых

продуктов еще до вступления в силу Правил о новых видах пищи. По Правилам о новых видах пищи ни один продукт, состоящий из или содержащий живые ГМО, не был до сих пор разрешен по полной процедуре. Десять заявок на такие продукты находятся на разных стадиях рассмотрения (Приложение 4).

Некоторые продукты, полученные из ГМО, разрешены в порядке уведомления Комиссии как «по сути тождественные» (см. Приложение 5). Недавно в соответствии с этой процедурой разрешены для пищевого использования в ЕС два сорта хлопчатникового масла. Список уведомлений публикуется в «Официальном журнале» ЕС раз в год.

Каковы действующие правила по генетически модифицированным кормам, и какие из них разрешены?

В настоящее время в Сообществе нет законодательства, регулирующего использование полученных из ГМО веществ в качестве кормов. Оно предложено в Предположениях о пищевых ГМ-продуктах и ГМ-кормах, которые были приняты Комиссией 25 июля 2001 г. Однако 8 ГМО разрешены в соответствии с Директивой 90/220/ЕЭС для применения в качестве кормов. Это 4 сорта кукурузы, 3 сорта рапса и один сорт сои (см. Приложение 1).

Каковы действующие правила в отношении генетически модифицированных семян?

Законодательство Сообщества о семенах, в частности Директива 98/95/ЕС, устанавливает, что национальные органы, которые разрешают использование семян на своей территории, должны уведомлять об этом Комиссию. Комиссия изучает информацию, представленную заинтересованным государством-членом, и ее соответствие положениям законодательства Сообщества о семенах. Если все в порядке, Комиссия включает соответствующий сорт в «Общий Каталог сортов сельскохозяйственных культур», после чего семена могут поступать в продажу по всему ЕС. Законодательство о семенах дополнительно требует, чтобы семена трансгенных сортов получили разрешение в соответствии с Директивой 90/220/ЕЭС, прежде чем они будут включены в «Общий Каталог» и допущены на рынок ЕС. Если семена предназначены для использования в пищу, они к тому же должны получить разрешение в соответствии с Правилами о новых видах пищи.

Законодательство о допуске к рынку семян и посадочного материала лесных культур также требует предварительного разрешения ГМ-материала в соответствии с требованиями Директивы 90/220. Приняты также правила Сообщества, регулирующие допуск к рынку посадочного материала винограда в соответствии с Директивой 90/220/ЕЭС.

Будут предложены дополнительные правила по посевным качествам и другим требованиям к чистоте, затрагивающие наличие ГМ-семян в образцах семян традиционных сортов, так же как и подробные правила маркировки.

Каковы правила по лекарствам, охране труда и транспортировке?

Разрешение лекарственных препаратов для людей и животных (включая

полученные из генетически модифицированных организмов) регулируется Правилами (ЕЭС) 2309/93, устанавливающими процедуры Сообщества для разрешения и проверки лекарственных препаратов для людей и животных. Директива Совета 90/679/ЕЭС по охране труда от угроз со стороны биологических агентов на работе также регулирует ГМО вместе с другими биологическими агентами.

Каковы действующие правила маркировки?

Евросоюз признает право потребителей на информацию и маркировку как средство для того, чтобы сделать сознательный выбор.

С 1997 маркировка, указывающая наличие ГМО как такового или в продукте, обязательна.

Начиная с 17 октября 2002, Директива 2001/18/ЕС устанавливает, что государства-члены должны принять все необходимые меры, чтобы обеспечить маркировку ГМО как таковых или в продуктах на всех стадиях доступа на рынок.

Правила о новых видах пищи устанавливают обязательную маркировку пищевых продуктов и ингредиентов, содержащих или состоящих из ГМО, без ущерба для других требований к маркировке согласно закону Сообщества.

Требования к маркировке пищевых продуктов, полученных из ГМО, но более

не содержащих ГМО, основаны на концепции тождественности¹. Правила

Совета (ЕС) 1139/98 устанавливают положения о маркировке пищевых продуктов и ингредиентов, полученных из одного сорта кукурузы и одного

сорта сои², у которых имеются трансгенные ДНК или белки. Они служат моделью, устанавливающей правила, применимые к маркировке всех пищевых продуктов и ингредиентов, полученных из ГМО.

В январе 2000 Комиссия приняла Правила (ЕС) 50/2000, устанавливающие, что добавки и ароматизаторы также должны быть маркированы, если в конечном продукте содержатся полученные из ГМО ДНК или белки.

Правила (ЕС) 49/2000 затрагивают проблему наличия примеси ГМ-материала в традиционной пище. Они вводят 1%-ный минимальный порог примеси трансгенной ДНК или белка, ниже которого маркировка не требуется.

Компании должны быть готовы представить доказательства, что они предприняли необходимые меры для предотвращения примеси ГМ-материала.

Семена генетически модифицированных сортов подлежат маркировке в соответствии с Директивой Совета 98/95/ЕЭС. Маркировка должна четко обозначать, что это ГМ-сорт. В настоящее время нет особого законодательства Сообщества о маркировке кормов, полученных из ГМО.

¹ Это означает, что если какая-то характеристика или свойство (состав, питательная ценность или питательный эффект, намеченное использование) делает продукт питания более не тождественным существующему, он должен быть маркирован с указанием метода (т.е. генетической модификации), в результате которого приобретено такое свойство.

² Эти сорта были разрешены до вступления в силу Правил о новых видах пищи согласно Директиве 90/220/ЕЭС о намеренном выпуске в окружающую среду генетически модифицированных организмов.

Часть Б: НОВЫЕ ЗАКОНОДАТЕЛЬНЫЕ ПРЕДПОЛОЖЕНИЯ

Каково содержание новейших проектов Европейской Комиссии касательно отслеживания и маркировки ГМО?

25 июля 2001 Европейская Комиссия приняла два законопроекта по ГМО. Они вводят в сообществе гармонизированную систему отслеживания ГМО, устанавливают маркировку ГМ-кормов, ужесточают существующие правила маркировки пищевых ГМ-продуктов и вводят обтекаемую процедуру разрешения ГМО в пищевых и кормовых целях и их намеренного выпуска в окружающую среду.

Предположения направлены на создание строгой системы регулирования и затыкание существующих дыр в законодательстве. Они учитывают законную озабоченность граждан, потребительских организаций и хозяйствующих субъектов.

Строгая экспертная оценка безопасности ГМО будет обеспечивать высокий уровень охраны здоровья и окружающей среды. Маркировка пищевых ГМ-продуктов и кормов позволит потребителям и фермерам решать, будут ли они покупать трансгенные продукты питания и корма, или нет.

Пакет состоит из:

- проекта Правил отслеживания и маркировки ГМО и продуктов, полученных из ГМО (СМ 2001 – 1821 окончательный, 25 июля 2001, см.

http://europa.eu.int/comm/food/fs/biotech/biotech09_en.pdf)

- проекта Правил по пищевым ГМ-продуктам и кормам (СМ 2001 – 425 окончательный, 25 июля 2001, см.

http://europa.eu.int/comm/food/fs/biotech/biotech08_en.pdf)

Почему Комиссия предлагает особые правила отслеживания ГМО?

Отслеживание позволяет проследить пути продуктов, содержащих или полученных из ГМО, по каналам производства и распределения. Это будет содействовать следующим целям:

контролю и проверке утверждений на маркировке;

целенаправленному мониторингу возможного влияния на окружающую среду, чтобы вовремя удалить продукты, содержащие или состоящие из ГМО, в случае возникновения непредвиденной угрозы здоровью человека или окружающей среде.

Однако, хотя Директива 2001/18 включает общие положения, на которых может быть основана система отслеживания ГМО, она не содержит ни определения отслеживания ГМО, ни целей отслеживания, ни законченного подхода к его осуществлению.

Разногласия и частичное перекрывание между национальными законами,

правилами и административными положениями касательно отслеживания ГМО и пищевых продуктов и кормов, полученных из ГМО, могут задерживать свободное движение товаров и создавать условия нечестной конкуренции. Правила Сообщества, основанные на требованиях Директивы 2001/18/ЕС и вводящие гармонизированную систему отслеживания таких продуктов, внесут правовую ясность и последовательный подход и таким образом будут способствовать эффективной работе внутреннего рынка.

Применяется ли отслеживание только к ГМО и ГМ-продуктам, или также к другим пищевым продуктам?

Отслеживание некоторых продуктов существует долгие годы. Предлагаемые правила вводят особые правила отслеживания ГМ-продуктов. Специальное отслеживание ГМО в принципе внесено в законодательство Сообщества

Директивой 2001/18/ЕС³, которая требует от государств-членов обеспечения отслеживания на всех стадиях допуска ГМО к рынку. Общие положения об отслеживании уже введены в законодательство Сообщества по пищевым продуктам, кормам и семенам. Законодательство по особой схеме отслеживания продуктов из говядины создано в ответ на кризис BSE (Правило 1760/2000/ЕС). Правила Совета и Парламента (Правило ЕС/178/2002), устанавливающие общие принципы и требования к закону о пищевых продуктах, также вводят принцип отслеживания на всех стадиях производства и распределения в продовольственном и кормовом секторах.

Каковы новые правила по отслеживанию ГМО?

Согласно предлагаемым Правилам отслеживания хозяйствующие субъекты должны передавать и сохранять информацию о продуктах, содержащих или полученных из ГМО, на всех стадиях продвижения на рынок.

В особенности, требования таковы:

хозяйствующие субъекты должны обладать системами и процедурами определения, откуда и куда поступают продукты;

для ГМО, предназначенных к намеренному выпуску в окружающую среду,

хозяйствующие субъекты должны передать подробную информацию об особенностях индивидуального ГМО, который содержится в продукте;

для ГМО, предназначенных в пищу, на корм или переработку, хозяйствующие субъекты могут либо передать подробную информацию, упомянутую выше, или передать декларацию, что продукт должен использоваться только как пища или корм или для переработки, вместе с особенностями ГМО, которые продукт может содержать;

в отношении пищевых продуктов и кормов, получаемых из ГМО,

хозяйствующие субъекты должны информировать следующего субъекта в цепи, что продукт получен из ГМО;

хозяйствующие субъекты должны сохранять информацию в течение 5 лет и сообщать ее компетентным органам по первому требованию.

Передача и сохранение данной информации сократят потребность в сборе и тестировании образцов продуктов. Чтобы содействовать единому подходу к инспекциям и контролю со стороны государств-членов, Комиссия разработает технические указания о методах сбора образцов и тестирования до введения предлагаемых правил.

Как работает отслеживание на практике?

Отслеживание можно определить как способность отслеживать продукты по каналам производства и распределения. Например, когда производство начинается с трансгенного семени, торгующая семенами компания должна информировать любого покупателя, что они генетически модифицированы, давая и более подробную информацию, позволяющую точно опознать конкретные ГМО. Компания обязана также вести реестр оптовых покупателей, закупающих ее семена.

Точно так же фермер должен информировать любого покупателя его урожая, что он трансгенный, и вести реестр покупателей, которым он поставяет свою продукцию.

Проекты распространяются на все ГМО, получившие от Сообщества разрешение на допуск к рынку, в том числе все продукты, включая продовольствие и корма, содержащие или состоящие из ГМО. Примерами являются трансгенные семена и объемные количества целиком трансгенного зерна, например, сои или кукурузы.

Предположения также включают продовольствие и корма, которые получены из ГМО. Сюда входят томатная паста и кетчуп, полученные из ГМ-томата, и крахмал, масло или мука, полученные из ГМ-кукурузы.

Каковы затраты хозяйствующих субъектов на процедуру отслеживания?

Трудно оценить точные затраты на введение специального отслеживания ГМО и продуктов, полученных из ГМО.

Информация в отношении поставщиков, покупателей, цены и даты поставок, также как природы, источника, содержания и количества продукта уже сопровождает большинство сделок. Эту информацию хозяйствующие субъекты уже должны сохранять по правилам национальных административных систем, например, для уплаты НДС. Передача и сохранение информации, обозначенной в этом проекте, может быть по большей части встроена в существующие системы учета сделок и поэтому не потребует значительных дополнительных затрат от хозяйствующих субъектов.

Каковы вновь предлагаемые правила маркировки и чем они отличаются от существующих?

Проекты распространяют существующие положения о маркировке на все трансгенные пищевые продукты и корма, независимо от возможности обнаружить генетически модифицированные ДНК или белки. Все пищевые

продукты и корма, содержащие, состоящие из или полученные из ГМО, будут маркироваться как таковые. Цель – информировать потребителей и фермеров о действительной природе и свойствах продукта или корма, так чтобы они могли сделать сознательный выбор.

Существующая система ГМ-маркировки основана на возможности обнаружить трансгенные ДНК или белки в конечном пищевом продукте. На практике это означает, что пищевые продукты высоких степеней переработки, такие как рафинированное масло, не требуют маркировки. Предлагаемые правила маркировки расширяют требование маркировки на все пищевые продукты и ингредиенты, полученные из ГМО, чтобы обеспечить потребителям свободу выбора.

Трансгенные корма будут подлежать маркировке на тех же принципах, чтобы фермеры-животноводы получили точную информацию о составе и свойствах корма. Это будет означать, что большое число кормов, которые в настоящее время не подлежат маркировке, как, например, мука из ГМ-сои в составе корма или кормовых смесей и 4 трансгенных кормовых растения, разрешенных согласно Директиве 90/220/ЕЭС, в будущем потребуют маркировки. См. также Приложение 6.

Будет ли молоко или мясо животного, которого кормили трансгенным кормом, также маркироваться как ГМ?

Согласно общим правилам ЕС о маркировке, проект не требует маркировки продуктов, которые не являются пищевыми ингредиентами, как, например, средства, используемые при переработке. Он также не требует маркировки таких продуктов, как мясо, молоко и яйца от получавших трансгенные корма или трансгенные лекарства животных.

Как в будущем станет выглядеть процедура разрешения трансгенных пищевых продуктов и ГМ-кормов?

В ЕС уже установлены четкие правила экспертной оценки и разрешения ГМО и ГМ-пищи, но ответственность пока разделена между государствами-членами и Сообществом. Комиссия предложила заменить это процедурой «одна дверь – один ключ» для научной оценки и разрешения ГМО, ГМ-пищи и ГМ-кормов.

Она предлагает ввести обтекаемую, единую и прозрачную процедуру Сообщества для всех заявок о допуске на рынок, касаются ли они самих ГМО или получаемых из них пищевых продуктов и кормов. Это означает, что хозяйствующие субъекты не должны испрашивать особых разрешений отдельно для самого ГМО и его использования в качестве корма или пищи, но будет даваться единая оценка рисков и единое разрешение для ГМО и его возможного применения. Это предотвратит такие инциденты, как с кукурузой Starlink в США, поскольку используемые в пищевых и кормовых целях ГМО или будут разрешены для обеих нужд, или запрещены вообще.

Научная оценка рисков будет проводиться Европейским Управлением продовольственной безопасности и включать как угрозы окружающей среде,

так и угрозы здоровью человека и животных. Отзывы Управления будут доступны для общественности, и общественность сможет их комментировать. На основании отзыва Европейского управления продовольственной безопасности Комиссия будет составлять проекты о выдаче разрешения или отказе в нем.

Проект будет, как и в настоящее время, одобряться квалифицированным большинством государств-членов в Регулирующем комитете.

Разрешенные продукты войдут в общественный реестр ГМ-пищи и кормов. Разрешения будут выдаваться на период в 10 лет, при условии – в случае необходимости – мониторинга послепродажной судьбы продуктов. Разрешения могут возобновляться на 10-летний срок. Упрощенная процедура выхода на рынок трансгенных пищевых продуктов, которые считались по сути тождественными традиционным, будет отменена.

Каковы будут новые правила по ГМ-семенам?

Еще два проекта, касающиеся примеси ГМ-семян в семенах традиционных сортов, будут приняты в ближайшем будущем. Первый – это Директива Комиссии, вносящая поправки в приложения различных Директив по семенам, устанавливающая дополнительные условия и требования касательно случайной или технически неизбежной примеси ГМ-семян в партиях семян нетрансгенных сортов и уточняющая требования к маркировке семян ГМ-сортов.

В то же время Правила Комиссии по протоколу сбора образцов и тестирования партий семян нетрансгенных сортов на наличие ГМ-семян определяют, как должно проводиться тестирование семян, когда начнут действовать требования, установленные вышеупомянутой Директивой Комиссии.

Почему Комиссия предлагает разрешить наличие следов ГМО, что встретило положительный отзыв ученых, но пока формально не утверждено?

Случайное или ненамеренное попадание ГМО в продукты, поступающие на рынок в Европейском Союзе, в значительной степени неизбежно и может произойти во время выращивания, переработки, хранения и транспортировки. Такое положение уже существует и затрагивает продукты, произведенные как в Сообществе, так и за его пределами.

Эта проблема не уникальна для ГМО. При производстве продуктов питания, кормов и семян практически невозможно добиться их 100%-ной чистоты.

Проект признает этот факт и определяет специальные условия, при которых допускается технически неизбежная примесь формально еще не разрешенных ГМО.

Ряд ГМО уже признан Научными Комитетами, консультирующими Европейскую Комиссию, не представляющими угрозы окружающей среде и здоровью, но их окончательное одобрение пока задерживается. Проект допускает примесь этих ГМО в продуктах питания или кормах максимально до

1 %, при которой маркировка и отслеживание не вводятся. Это сделано исходя из посылки, что примесь таких веществ случайна или технически неизбежна. Научную оценку рисков провели соответствующие Научные Комитеты или Европейское Продовольственное Управление, которые заключили, что эти примеси не представляют угрозы здоровью человека и окружающей среде. Это исключение направлено на решение проблем, стоящих перед хозяйствующими субъектами, которые стремятся избежать ГМО, но обнаруживают, что их продукты содержат небольшой процент ГМ-материала из-за случайного или технически неизбежного загрязнения. Текущее законодательство по ГМ-пище (Правило 1139/98, см. выше) уже устанавливает порог в 1 % для маркировки разрешенного ГМ-материала.

Соответствуют ли новые правила маркировки международным правилам торговли?

Проекты учитывают международные торговые обязательства Сообщества и требования Картахенского протокола по биобезопасности в отношении обязательств импортеров. Готовятся новые законодательные предположения, устанавливающие правила касательно обязательств экспортеров и других элементов Картахенского протокола.

Политическое соглашение в Совете по проектам

В ходе политических соглашений в 2002 году, Совет утвердил основные стороны первоначальных проектов Комиссии. Однако политическое соглашение включает два существенных изменения:

порог в 0,9 % для маркировки ГМ продуктов питания и кормов. Комиссия первоначально предлагала, что порог будет установлен в ходе процедуры (?); порог в 0,5 % вместо предлагавшегося Комиссией 1 % для примеси ГМ-материала в продуктах питания или кормах или для переработки, который получил положительную научную оценку Научных Комитетов или Европейского Управления продовольственной безопасности, но еще окончательно не разрешен к допуску на рынок. Политическое соглашение также ограничивает применение этого порога тремя годами и устанавливает, метод

Озабоченность третьих стран и поставленные ими вопросы

Подробный ответ на эту озабоченность и вопросы в контексте ВТО можно найти на веб-сайте: http://europa.eu.int/comm/food/fs/gmo/resp_ec_com182_en.pdf относительно предложения об отслеживании, и на веб-сайте:

http://europa.eu.int/comm/food/fs/gmo/resp_ec_com425_en.pdf относительно проекта о ГМ продуктах питания и кормах.

Возобновит ли Комиссия процесс разрешения ГМО?

Пересмотренные правила о намеренном выпуске генетически модифицированных организмов в Директиве 2001/18/ЕС вводят эффективные и прозрачные меры для обеспечения высокого уровня охраны здоровья человека и

окружающей среды. Два законодательных предположения, внесенные в июле 2001 года и основанные на принципах этой Директивы, создают правовую основу для маркировки и отслеживания. Вместе пакет мер призван учесть озабоченность государств-членов и повысить доверие потребителей к разрешению ГМ-продуктов. Пересмотренная Директива и два проекта Правил должны проложить дорогу к возобновлению разрешения ГМ в Европейском Союзе.

Как регулируется проблема обмена ГМО со странами, не входящими в ЕС?

Картахенский протокол по биобезопасности ЮНЕП в дополнение к Конвенции по биологическому разнообразию был принят 29 января 2000 г. Общая цель этого ООНовского договора – установление общих правил в передвижении ГМО через границы с целью охраны биоразнообразия и здоровья человека в мировом масштабе. Проект Комиссии по перемещению ГМО через границы, датированный 18 февраля 2002, связан с недавней ратификацией Европейским Сообществом Картахенского протокола по биобезопасности.

Европейский Союз должен выполнять свои международные обязательства, и поэтому он вводит положения протокола по биобезопасности в свое законодательство. Проект Комиссии дополняет существующие правила Сообщества в особенности по вопросам экспорта ГМО, чтобы увязать его с положениями протокола по биобезопасности.

Основные положения проекта следующие:

Во-первых, обязательное уведомление об экспорте ГМО, предназначенных для намеренного выпуска в окружающую среду;

Во-вторых, обязательство предоставлять информацию зарубежным партнерам о практических действиях, законодательстве и решениях Сообщества по ГМО, а также о выпусках ГМО в окружающую среду по ошибке;

В-третьих, установление правил экспорта ГМО. Эти правила соответствуют последним разработкам законодательства Сообщества по ГМО, и в особенности проекту Правил отслеживания и маркировки ГМО. Проект не вносит новшеств в импорт ГМО или в их перемещение между государствами-членами. В отношении этих действий сохраняет силу текущее законодательство.

Приложение 1

ПРОДУКТЫ ГМО, РАЗРЕШЕННЫЕ В СООТВЕТСТВИЕ С ДИРЕКТИВОЙ 90/220/ЕЭС

(на март 2001)

П/п	Продукт	Разработчик	Дата решения Комиссии ⁴ или согласия государств- членов ⁵
1.	Вакцина против болезни Ожешкого	Vemie Veterinaer Chemie GmbH	18.12.92
2.	Вакцина против бешенства	Rhone-Merieux	C/B/92/B28 & C/F/93/03-02 19.10.93
3.	Табак, устойчивый к бромоксинилу	SEITA	C/F/93/08-02 08.06.94
4.	Вакцина против болезни Ожешкого (дополнительное применение) ⁶	Vemie Veterinaer Chemie GmbH	C/D/92/1-1
5.	Брюква с мужской стерильностью, устойчивая к глюфосинату аммония (MS1, RF1) Использование: селекция	Plant Genetic Systems	C/UK/94/M1/1 06.02.96
6.	Соя, устойчивая к глифосату Использование: импорт и переработка	Monsanto	C/UK/94/M3/1 03.04.96
7.	Цикорий с мужской стерильностью, устойчивый к глюфосинату аммония Использование: селекция	Bejo-Zaden BV	C/NL/94/25 20.05.96
8.	Bt-кукуруза, устойчивая к глюфосинату аммония (Bt-176)	Ciba-Geigy	C/F/94/11-03 23.01.97
9.	Брюква с мужской стерильностью, устойчивая к глюфосинату аммония (MS1, RF1) ⁷	Plant Genetic Systems	C/F/95/05/01/A 06.06.97 (не получила во Франции окончательного

Использование: импорт и переработка

разрешения)

- | | | | |
|-----|--|------------------------------------|--|
| 10. | Брюква с мужской стерильностью, устойчивая к глюфосинату аммония (MS1, RF1) ⁸ | Plant Genetic Systems | C/F/95/05/01/B
06.06.97
(не получила во Франции окончательного разрешения) |
| 11. | Способ определения остатков антибиотиков в молоке | Valio Oy | C/F1/96 – 1NA
14.07.97 |
| 12. | Линии гвоздики с измененной окраской цветков | Florigene | C/NL/96/14
01.12.97 (согласие государств-членов) |
| 13. | Брюква, устойчивая к глюфосинату аммония (Toras 19/2)
Использование: импорт и переработка | AgrEvo | C/UK/95/M5/1
22.04.98 |
| 14. | Кукуруза, устойчивая к глюфосинату аммония (T25) | AgrEvo | C/F/95/12/07
22.04.98 |
| 15. | Кукуруза, экспрессирующая ген Bt cryIA(b) (Mon 810) | Monsanto | C/F/95/12-02
22.04.98 |
| 16. | Кукуруза, устойчивая к глюфосинату аммония и экспрессирующая ген Bt cryIA(b) (Bt-11)
Применение: импорт и переработка | Novartis
(бывшая Northrup King) | C/UK/96/M4/1
22.04.98 |
| 17. | Линии гвоздики с увеличенным сроком стояния в срезке | Florigene | C/NL/97/12
20.10.98 (согласие государств-членов) |
| 18. | Линии гвоздики с измененной окраской цветков | Florigene | C/NL/97/13
20.10.98 (согласие государств-членов) |

⁴ Там, где были возражения со стороны государств-членов

⁵ При отсутствии возражений со стороны государств-членов

⁶ Связано с пунктом 1 (тот же продукт, другое использование)

⁷ Связано с пунктом 5 (тот же продукт, другое использование)

Приложение 6

Маркировка ГМ-продуктов питания и ГМ-кормов - примеры ¹²

Тип ГМО	Пример	Требуется ли маркировка сегодня	Потребуется ли маркировка в будущем
ГМ-растения	Цикорий ¹³	Да	Да
ГМ-семена	Семенная кукуруза	Да	Да
ГМ-продукты питания	Кукуруза, ростки сои, томат	Да	Да
Продукты питания, полученные из ГМО	Кукурузная мука ¹⁴	Да	Да
Рафинированное кукурузное масло, соевое масло, рапсовое масло ¹⁵		Нет	Да
Глюкозный сироп, полученный из кукурузного крахмала ¹⁶		Нет	Да
Продукты от животных, которых кормили ГМ-кормами	Яйца, мясо, молоко	Нет	Нет
Продукты питания, полученные с помощью ГМ-ферментов	Хлебопекарные продукты, полученные при помощи амилазы	Нет	Нет
Пищевые добавки и ароматизаторы, полученные из ГМО	Высокоочищенный лецитин из ГМ-соеи, используемый в шоколаде ¹⁷	Нет	Да
ГМ-корма	Кукуруза ¹⁸	Да	Да

Корм, полученный из ГМО	Кукурузная клейковина, соевая мука	Нет	Да
Кормовые добавки, полученные из ГМО	Витамин В2 (рибофлавин)	Нет	Да

Перевод Ивана Смирнова, обозревателя www.biosafety.ru

Редактор – Виктория Колесникова, координатор Кампании «За биобезопасность» МСоЭС

¹²

Эти примеры включают продукты питания, которые не допущены на рынок ЕС. Список продуктов, допущенных на рынок ЕС, см. в приложении 2.

¹³

Один трансгенный цикорий разрешен для использования в селекции согласно Директиве 90/220/ЕЭС, но не в пищевых целях

¹⁴

ДНК или белок трансгенного происхождения могут быть обнаружены в конечном продукте.

¹⁵

ДНК или белок трансгенного происхождения не могут быть обнаружены в конечном продукте.

¹⁶

ДНК или белок трансгенного происхождения не могут быть обнаружены в конечном продукте

¹⁷

ДНК или белок трансгенного происхождения не могут быть обнаружены в конечном продукте

¹⁸

Действующие правила маркировки вступили в силу в 1997 и не распространяются на четыре ГМО, разрешенных ранее этой даты.

**СОСТОЯНИЕ ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА В ОБЛАСТИ
БИОБЕЗОПАСНОСТИ В МИРЕ. СВОДНАЯ ТАБЛИЦА.
(ПО ДАННЫМ САЙТА BIOSAFETY.RU)**

Сводная таблица состояния законодательства в области биобезопасности в мире. Подготовлено по информации Центра продовольственной безопасности (Вашингтон, США), февраль 2005 г.

Африка

Страна	Картахенский Протокол	Требования по маркировке	Запреты или мораторий на коммерческое выращивание	Запреты на импорт
Алжир	Ратифиц.		Декабрь 2000 г.: <u>Указ министра о запрете импорта, распространения, коммерциализации и утилизации ГМ-растений</u>	
Ангола	Подписан			Декабрь 2004 г.: Запрет на импорт и использование ГМ-продуктов, за исключением муки, поступающей в качестве гуманитарной помощи
Бенин	Подписан		Апрель 2002 г.: <u>Пятилетний мораторий на импорт, коммерческое выращивание и использование ГМО и продуктов с ГМ-компонентами</u>	
Ботсвана	Ратифиц.			
Буркина-Фасо	Ратифиц.			

Гамбия	Ратифиц.			
Гана	Ратифиц.			
Гвинея	Подписан			
Джибути	Ратифиц.			
Египет	Ратифиц.			
Замбия	Ратифиц.			Июль 2002 г.: Правительство запретило поставки трансгенной гуманитарной помощи. Запрет действует до сих пор, однако необходимая для его реализации законодательная база еще не принята.
Зимбабве	Ратифиц.			Май 2002 г.: Страна отказалась от трансгенной гуманитарной помощи. Использование любых ГМО в стране запрещено, за исключением кукурузной муки.
Камерун	Ратифиц.			
Капе Верде				
Кения	Ратифиц.			

Конго	Подписан			
Лесото	Ратифиц.			
Либерия	Ратифиц.			
Мадагаскар	Ратифиц.			
Малави	Подписан			
Мали	Ратифиц.			
Маврикий	Ратифиц.	Март 2004 г.: Закон об обязательной маркировке		
Марокко	Подписан			
Мозамбик	Ратифиц.			
Намибия	Подписан			
Нигер	Ратифиц.			
Нигерия	Ратифиц.			
Руанда	Ратифиц.			
Сенегал	Ратифиц.			
Сейшельские острова	Ратифиц.			
Судан				Май 2003 г.: Правительство выпустило меморандум о том, что гуманитарная помощь не должна содержать ГМО. Под давлением USAID вступление его в силу было отложено до

				июня 2005 г.
Танзания	Ратифиц.			
Того	Ратифиц.			
Тунис	Ратифиц.			
Уганда	Ратифиц.		Март 2004 г.: Импорт ГМ-продуктов разрешен, но только для использования, а не для выращивания	
Центральная Африканская Республика	Подписан			
Чад	Подписан			
Эфиопия	Ратифиц.			
ЮАР	Ратифиц.	Январь 2004 г.: <u>Закон о продовольствии, косметике и бытовой химии</u>		

Азия

Страна	Картахенский Протокол	Требования по маркировке	Запреты или мораторий на коммерческое выращивание	Запреты на импорт
Бангладеш	Ратифиц.			
Бутан	Подписан			
Бирма (Мьянма)				
Вьетнам	Ратифиц.			

Китай	Подписан	Январь 2002 г.: <u>Декрет N10 Министерства сельского хозяйства</u> (на китайском)		
Индонезия	Ратифиц.	1996 г.: <u>В законе о продовольствии</u> содержится положение об обязательной маркировке, однако оно до сих пор не соблюдается.		
Иран	Ратифиц.			
Иордан	Ратифиц.			
Камбоджа	Ратифиц.			
Корея (Северная)	Ратифиц.			
Корея (Южная)	Подписан	Март 2002 г.: Вопросы ГМО регулируются Министерством сельского хозяйства и сельского хозяйства, а также Администрацией по продовольствию и медикаментам. http://www.maf.go.kr/ http://www.kfda.go.kr/		
Кыргызстан	Ратифиц.			
Лаос	Ратифиц.			
Малайзия	Ратифиц.			
Мальдивские острова				
Монголия	Ратифиц.			

Непал	Подписан			
Оман	Ратифиц.			
Пакистан	Подписан			
Саудовская Аравия		Декабрь 2001 г.: Постановление Министерства торговли N 1666 (www.commerce.gov.sa , www.fas.usda.gov (краткая версия)		
Сирия				
Таджикистан				
Таиланд		2002 г.: <u>Заявление</u> <u>Министерства</u> <u>здравоохранения</u> (сайт Министерства)	2001 г.: <u>Запрет на 3</u> <u>года на</u> <u>коммерческое</u> <u>производство</u> <u>и продажу</u> <u>ГМО</u> (краткая версия)	Согласно постановлению 1964 о карантине растений, импорт ГМО осуществляется только с разрешения Минсельхоза и только для исследователь- ских целей
Тайвань		Февраль 2001 г.: <u>Указ Департамента</u> <u>здравоохранения N</u> <u>0900011746</u>		
Турция	Ратифиц.			
Филиппины	Подписан	Август 2001 г.: <u>Закон</u> <u>1647</u>		
Шри-Ланка	Ратифиц.			
Япония	Ратифиц.	Март 2003 г.: Закон о продовольственной		

		безопасности и закон о стандартах в области сельского хозяйства <u>Стандарт</u> <u>по маркировке ГМ-</u> <u>продуктов,</u> <u>сайт Японских</u> <u>сельскохозяйст-</u> <u>венных стандартов,</u> <u>Закон о</u> <u>продовольственной</u> <u>безопасности</u>		
--	--	---	--	--

Европа

Страна	Картахенский Протокол	Требования по маркировке	Запреты или мораторий на коммерческое выращивание	Запреты на импорт
Европейский Союз в целом	Ратифиц.	Апрель 2004 г.: Все ГМ- продукты и ГМ- ингредиенты должны быть промаркированы, за исключением тех, содержание ГМО в которых составляет менее 0,9%. <u>Директива N</u> <u>1830/2003</u> <u>Директива N</u> <u>1829/2003</u>	8 сентября 2004 г.: Впервые после введение моратория на ГМО в ЕС Европейская Комиссия выдала первое разрешение на выращивание ГМ-семян.	19 мая 2004 г.: Впервые после введения моратория в 1998 г. Европейская Комиссия проголосовала за разрешение импорта кукурузы сорта Bt-11
Албания			Июнь 2003 г.: Введен пятилетний запрет на ГМ-культуры и ГМ-продукты, включая гуманитарную помощь.	
Австрия	Ратифиц.	В соответствии с	1997-2000 гг.: Запрещены три	

		законод. ЕС	сорта ГМ-кукурузы (на основании ст. 16 Директивы 90/220 и ст. 23 Директивы 2001/18).	
Армения	Ратифиц.			
Беларусь	Ратифиц.			
Бельгия	Ратифиц.	В соответствии с законод. ЕС		
Болгария	Ратифиц.			
Великобрит.	Ратифиц.	В соответствии с законод. ЕС	2001 г.: Запрет на выращивание трансгенной сахарной свеклы на основании законодательства ЕС (ст. 16 Директивы 90/220 и ст. 23 Директивы 2001/18).	
Венгрия	Ратифиц.	В соответствии с законод. ЕС	Январь 2005 г.: Приняты временные меры по запрету производства, использования, распространения и импорта семян ГМ-кукурузы сорта MON 810 (одобрен в ЕС).	
Германия	Ратифиц.	В соответствии с законод. ЕС	Март 2000 г.: Запрет на один сорт ГМ-кукурузы на основании законодательства ЕС (ст. 16 Директивы 90/220 и ст. 23 Директивы 2001/18). Январь 2005 г.: Вступил	Март 2000 г.: Запрет на один сорт ГМ-кукурузы на основании законод. ЕС (ст. 16 Директивы 90/220 и ст. 23 Директивы 2001/18).

			в силу Акт о генной инженерии, который НЕ запрещает выращивание ГМО и возлагает на фермеров ответственность за генетическое загрязнение или другое несанкционированное использование ГМ-культур.	
Греция	Ратифиц.	В соответствии с законод. ЕС	Ратифиц. В соответствии с законод. ЕС Сентябрь 1998 г.: Завет одного сорта ГМ-рапса на основании законодательства ЕС (ст. 16 Директивы 90/220 и ст. 23 Директивы 2001/18).	
Грузия			Апрель 1996 г.: Запрет на импорт и выращивание ГМО до тех пор, пока не будет разработано законодательство в этой сфере.	
Дания	Ратифиц.	В соответствии с законод. ЕС	Февраль 2004 г.: Парламент заменил запрет 2000 г. на ГМ-продукты, корта и выращивание законом о сосуществовании, который разрешает регионам устанавливать собственные требования.	

			Таким образом, запрета как такового нет, однако большинство регионов заявили, что хотят оставаться свободными от ГМО.	
Чехия	Ратифиц.	В соответствии с законод. ЕС	Апрель 2004 г.: Запрет на коммерциализацию ГМ-кукурузы компании "Сингента", сорт Bt176	
Эстония	Ратифиц.	В соответствии с законод. ЕС		
Ирландия	Ратифиц.	В соответствии с законод. ЕС		
Исландия	Подписан			
Италия	Ратифиц.	В соответствии с законод. ЕС		
Испания	Ратифиц.	В соответствии с законод. ЕС		
Кипр	Ратифиц.	В соответствии с законод. ЕС		
Латвия	Ратифиц.	В соответствии с законод. ЕС		
Литва	Ратифиц.	В соответствии с законод. ЕС		
Люксембург			Февраль 1997 г.: Запрет одного сорта ГМ-кукурузы на основании законодательства ЕС (ст. 16	

			Директивы 90/220 и ст. 23 Директивы 2001/18).	
Македония	Подписан			
Мальта		В соответствии с законод. ЕС		
Молдова	Ратифиц.			
Монако	Подписан			
Нидерланды	Ратифиц.	В соответствии с законод. ЕС		
Норвегия	Ратифиц.	Октябрь 1997 г.: Продукты, содержащие ГМ-материалы маркируются, если содержание ГМ-компонентов составляет более 2%. USDA GAIN Report #NO4004	Запрета нет, однако Норвегия является членом Европейского Экономического соглашения и обязана следовать принятым в ЕС стандартам продовольственной безопасности. Власти страны не одобрили ни один ГМО, принятый в ЕС. В настоящее время разрешены для продажи только непищевые ГМО - табак и гвоздика.	
Польша	Ратифиц.	В соответствии с законод. ЕС		
Португалия	Ратифиц.	В соответствии с законод. ЕС		
Россия	Не присоед.	В Законе "О	ГМО не	

		защите прав потребителей", содержащем требование о маркировке, не указано процентное содержание.	выращивается. Специальных запретов нет.	
Румыния	Ратифиц.			
Словакия	Ратифиц.	В соответствии с законод. ЕС		
Словения	Ратифиц.	В соответствии с законод. ЕС		
Украина	Ратифиц.			
Финляндия	Ратифиц.	В соответствии с законод. ЕС		
Франция	Ратифиц.	В соответствии с законод. ЕС	Ноябрь 1998 г.: Запрет на два сорта ГМ-рапса на основании законодательства ЕС (ст. 16 Директивы 90/220 и ст. 23 Директивы 2001/18).	Ноябрь 1998 г.: Запрет на два сорта ГМ-рапса на основании законод. ЕС
Хорватия	Ратифиц.	<u>Закон о продовольствии</u>		
Швеция	Ратифиц.	В соответствии с законод. ЕС		
Швейцария	Ратифиц.	Март 2005 г.: Установлена новая граница содержания ГМО - 0,9% (стандарт ЕС)		

Северная Америка

Страна	Картахенский Протокол	Требования маркировке	по	Запреты мораторий коммерческое выращивание	или на	Запреты на импорт
Антигуа и Барбадос	Ратифиц.					
Багамские острова	Ратифиц.					
Барбадос	Ратифиц.					
Белиз	Ратифиц.					
Гаити	Подписан					
Гватемала	Ратифиц.					
Гондурас	Подписан					
Гренада	Ратифиц.					
Доминика	Ратифиц.					
Канада	Подписан					
Коста-Рика	Подписан					
Куба	Ратифиц.					
Сальвадор	Ратифиц.			1999 г.: Национальная Стратегия по биологическому разнообразию разрешает опытные посадки ГМ-хлопка, но запрещает выращивание других ГМ- культур.		
Мексика	Ратифиц.	Апрель 2003 г.: Закон о биобезопасности		Октябрь 2003 г.: Фактический мораторий на		Февраль 2004 г.: Запрет на

		генетически модифицированных организмов.	выращивание ГМ-культур, за исключением научных экспериментов.	импорт ГМ-кукурузы
Никарагуа	Ратифиц.			
Панама	Ратифиц.			
Сент-Китс и Невис	Ратифиц.			
Сент-Винсент и Гренадины	Ратифиц.			
Тринидад и Тобаго	Ратифиц.			
Ямайка	Подписан			

Океания

Страна	Картахенский Протокол	Требования по маркировке	Запреты или мораторий на коммерческое выращивание	Запреты на импорт
Австралия		<u>Согласно стандарту 1.5.2 Кодекса продовольственных стандартов</u> , продукты должны быть промаркированы, если содержат более 1% ГМ-ингредиентов.		
Фиджи	Ратифиц.			
Кирибаты	Ратифиц.			
Острова Маршала	Ратифиц.			
Науру	Ратифиц.			

Новая Зеландия	Подписан	Согласно стандарту 1.5.2 Кодекса <u>продовольственных стандартов</u> , продукты должны быть промаркированы, если содержат более 1% ГМ-ингредиентов.	Запрета нет, однако ни одна ГМ-культура не была одобрена	
Палу	Ратифиц.			
Самоа	Ратифиц.			
Соломоновы Острова	Ратифиц.			
Тонга	Ратифиц.			

Южная Америка

Страна	Картахенский Протокол	Требования по маркировке	Запреты или мораторий на коммерческое выращивание	Запреты на импорт
Аргентина	Подписан			
Боливия	Ратифиц.			
Бразилия	Ратифиц.	Март 2004 г.: Продукты, содержащие более 1% ГМО, должны быть промаркированы, кроме ГМ-сои. Неясно, применим ли этот закон к импортным продуктам. http://www.mj.gov.br/sde/ - сайт Бразильского правительства (на испанском языке).		
Чили	Подписан	Июнь 2000 г.: Указ Правительства		

Колумбия	Ратифиц.			
Эквадор	Ратифиц.	2001 г.: Закон о защите потребителей, ст. 10		
Парагвай	Ратифиц.			
Перу	Ратифиц.			
Уругвай	Ратифиц.			
Венесуэла	Ратифиц.		Апрель 2004 г.: Президент подписал декларацию о запрете выращивания любых ГМ-культур; однако соответствующие законы или постановления изданы не были.	

ПЕРЕЧЕНЬ МЕЖДУНАРОДНЫХ СТАНДАРТОВ, КАСАЮЩИХСЯ МЕТОДОВ АНАЛИЗА, ПРИМЕНЯЕМЫХ ДЛЯ ОПРЕДЕЛЕНИЯ ГЕНЕТИЧЕСКИ МОДИФИЦИРОВАННЫХ ОРГАНИЗМОВ И ПОЛУЧАЕМЫХ ИЗ НИХ ПИЩЕВЫХ ПРОДУКТОВ

PrEN ISO 21568 *Продукты пищевые. Методы анализа по определению генетически модифицированных организмов и получаемых из них продуктов. Отбор образцов (ISO/DIS 21568:2003).*

PrEN ISO 21569 *Продукты пищевые. Методы анализа по определению генетически модифицированных организмов и получаемых из них продуктов. Качественные методы, основанные на нуклеиновых кислотах (ISO/DIS 21569:2002).*

PrEN ISO 21570 *Продукты пищевые. Методы анализа по определению генетически модифицированных организмов и получаемых из них продуктов. Количественные методы, основанные на нуклеиновых кислотах (ISO/DIS 21570:2003)*

PrEN ISO 21571 *Продукты пищевые. Методы анализа по определению генетически модифицированных организмов и получаемых из них продуктов. Экстракция нуклеиновых кислот (ISO/DIS 21571:2002).*

ISO 21572 *Продукты пищевые. Методы анализа, применяемые для определения генетически модифицированных организмов и получаемых из них продуктов. Основанные на протеине методы. (ISO 21572:2004)*

PrEN ISO 24276 *Продукты пищевые. Основанные на нуклеиновых кислотах методы анализа по определению генетически модифицированных организмов и получаемых из них продуктов. Общие требования и определения (ISO/DIS 24276:2002).*

ISO/TS 21098. *Продукты пищевые – Методы исследования генетически модифицированных организмов и продуктов, являющихся их производными, основанные на определении нуклеиновых кислот – Информация, которая должна быть предоставлена, и процедура добавления методов к ISO 21569, ISO 21570 или ISO 21571.*

ISO 7002:1986. *Сельскохозяйственные продукты питания – схема стандартных методов отбора образцов из партии.*

ISO/IEC 17025 *Общие требования к компетентности испытательных и поверочных лабораторий*

ISO Guide 30 *Термины и определения, касающиеся эталонных материалов*

РОССИЙСКОЕ ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВО

ЭКОЛОГИЧЕСКАЯ ДОКТРИНА РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Распоряжение Правительства Российской Федерации от 31 августа 2002 г.
№1225-р г. Москва**

Одобрить прилагаемую Экологическую доктрину Российской Федерации, разработанную МПР России с участием органов государственной власти Российской Федерации, органов государственной власти субъектов Российской Федерации, органов местного самоуправления, общественных экологических организаций, деловых и научных кругов.

***Председатель Правительства Российской Федерации
М. Касьянов***

Современный экологический кризис ставит под угрозу возможность устойчивого развития человеческой цивилизации. Дальнейшая деградация природных систем ведет к дестабилизации биосферы, утрате ее целостности и способности поддерживать качества окружающей среды, необходимые для жизни. Преодоление кризиса возможно только на основе формирования нового типа взаимоотношений человека и природы, исключающих возможность разрушения и деградации природной среды.

Устойчивое развитие Российской Федерации, высокое качество жизни и здоровья ее населения, а также национальная безопасность могут быть обеспечены только при условии сохранения природных систем и поддержания соответствующего качества окружающей среды. Для этого необходимо формировать и последовательно реализовывать единую государственную политику в области экологии, направленную на охрану окружающей среды и рациональное использование природных ресурсов. Сохранение и восстановление природных систем должно быть одним из приоритетных направлений деятельности государства и общества.

Россия играет ключевую роль в поддержании глобальных функций биосферы, так как на ее обширных территориях заняты различными природными экосистемами, представлена значительная часть биоразнообразия Земли. Масштабы природно-ресурсного, интеллектуального и экономического потенциала Российской Федерации обуславливают важную роль России в решении глобальных и региональных экологических проблем.

К числу основных факторов деградации природной среды на мировом уровне относятся:

- рост потребления природных ресурсов при сокращении их запасов;

- увеличение численности населения планеты при сокращении территорий, пригодных для проживания людей;
- деградация основных компонентов биосферы, включая сокращение биологического разнообразия, связанное с этим снижение способности природы к саморегуляции и как следствие — невозможность существования человеческой цивилизации;
- возможные изменения климата и истощение озонового слоя Земли;
- возрастание экологического ущерба от стихийных бедствий и техногенных катастроф;
- недостаточный для перехода к устойчивому развитию человеческой цивилизации уровень координации действий мирового сообщества в области решения экологических проблем и регулирования процессов глобализации;
- продолжающиеся военные конфликты и террористическая деятельность.

К числу основных факторов деградации природной среды Российской Федерации относятся:

- преобладание ресурсодобывающих и ресурсоемких секторов в структуре экономики, что приводит к быстрому истощению природных ресурсов и деградации природной среды;
- низкая эффективность механизмов природопользования и охраны окружающей среды, включая отсутствие рентных платежей за пользование природными ресурсами;
- резкое ослабление управленческих, и прежде всего контрольных, функций государства в области природопользования и охраны окружающей среды;
- высокая доля теневой экономики в использовании природных ресурсов;
- низкий технологический и организационный уровень экономики, высокая степень изношенности основных фондов;
- последствия экономического кризиса и невысокий уровень жизни населения;
- низкий уровень экологического сознания и экологической культуры населения страны.

Эти факторы должны учитываться при проведении в Российской Федерации единой государственной политики в области экологии.

1. Общие положения

Экологическая доктрина Российской Федерации определяет цели, направления, задачи и принципы проведения в Российской Федерации единой государственной политики в области экологии на долгосрочный период.

Сохранение природы и улучшение окружающей среды являются приоритетными направлениями деятельности государства и общества. Природная среда должна быть включена в систему социально-экономических отношений как ценнейший компонент национального достояния. Формирование и реализация стратегии социально-экономического развития страны и государственная политика в области экологии должны быть взаимоувязаны, поскольку здоровье, социальное и экологическое благополучие населения находятся в неразрывном единстве.

Экологическая доктрина базируется на Конституции Российской Федерации, федеральных законах и иных нормативных правовых актах Российской Федерации, международных договорах Российской Федерации в области охраны окружающей среды и рационального использования природных ресурсов, а также на:

- фундаментальных научных знаниях в области экологии и смежных наук;
- оценке современного состояния природной среды и ее воздействия на качество жизни населения Российской Федерации;
- признании важного значения природных систем Российской Федерации для глобальных биосферных процессов;
- учете глобальных и региональных особенностей взаимодействия человека и природы.

Настоящий документ учитывает также рекомендации Конференции ООН по окружающей среде и развитию (Рио-де-Жанейро, 1992 г.) и последующих международных форумов по вопросам окружающей среды и обеспечения устойчивого развития.

2. Стратегическая цель, задачи и принципы государственной политики в области экологии

Стратегической целью государственной политики в области экологии является сохранение природных систем, поддержание их целостности и жизнеобеспечивающих функций для устойчивого развития общества,

повышения качества жизни, улучшения здоровья населения и демографической ситуации, обеспечения экологической безопасности страны.

Для этого необходимы:

- сохранение и восстановление природных систем, их биологического разнообразия и способности к саморегуляции как необходимого условия существования человеческого общества;
- обеспечение рационального природопользования и равноправного доступа к природным ресурсам ныне живущих и будущих поколений людей;
- обеспечение благоприятного состояния окружающей среды как необходимого условия улучшения качества жизни и здоровья населения.

Государственная политика в области экологии базируется на следующих основных принципах:

- устойчивое развитие, предусматривающее равное внимание к его экономической, социальной и экологической составляющим, и признание невозможности развития человеческого общества при деградации природы;
- приоритетность для общества жизнеобеспечивающих функций биосферы по отношению к прямому использованию ее ресурсов;
- справедливое распределение доходов от использования природных ресурсов и доступа к ним; предотвращение негативных экологических последствий в результате хозяйственной деятельности, учет отдаленных экологических последствий;
- отказ от хозяйственных и иных проектов, связанных с воздействием на природные системы, если их последствия непредсказуемы для окружающей среды;
- природопользование на платной основе и возмещение населению и окружающей среде ущерба, наносимого в результате нарушения законодательства об охране окружающей среды;
- открытость экологической информации;
- участие гражданского общества, органов самоуправления и деловых кругов в подготовке, обсуждении, принятии и реализации решений в области охраны окружающей среды и рационального природопользования.

3. Основные направления государственной политики в области экологии

Обеспечение устойчивого природопользования

Основными задачами в указанной сфере являются неистощительное использование возобновляемых и рациональное использование невозобновляемых природных ресурсов.

Для этого необходимы:

- внедрение комплексного природопользования, его ориентация на цели устойчивого развития Российской Федерации, включая экологически обоснованные методы использования земельных, водных, лесных, минеральных и других ресурсов;
- сокращение в структуре национальной экономики доли предприятий, эксплуатирующих природные ресурсы; развитие наукоемких природосберегающих высокотехнологичных производств;
- сохранение разнообразия используемых биологических ресурсов, их внутренней структуры и способности к саморегуляции и самовоспроизводству;
- максимально полное использование извлеченных полезных ископаемых и добытых биологических ресурсов, минимизация отходов при их добыче и переработке;
- минимизация ущерба, наносимого природной среде при разведке и добыче полезных ископаемых;
- рекультивация земель, нарушенных в результате разработки месторождений полезных ископаемых;
- внедрение систем обустройства сельскохозяйственных земель и ведения сельского хозяйства, адаптированных к природным ландшафтам, развитие экологически чистых сельскохозяйственных технологий, сохранение и восстановление естественного плодородия почв на землях сельскохозяйственного назначения;
- поддержание традиционной экологически сбалансированной хозяйственной деятельности;
- предотвращение и пресечение всех видов нелегального использования природных ресурсов, в том числе браконьерства, и их незаконного оборота.

Снижение загрязнения окружающей среды и ресурсосбережение

Основной задачей в указанных сферах является снижение загрязнения окружающей среды выбросами, сбросами и отходами, а также удельной энерго- и ресурсоемкости продукции и услуг.

Для этого необходимы:

- внедрение ресурсосберегающих и безотходных технологий во всех сферах хозяйственной деятельности; технологическое перевооружение и постепенный вывод из эксплуатации предприятий с устаревшим оборудованием;
- оснащение предприятий современным природоохранным оборудованием;
- обеспечение качества воды, почвы и атмосферного воздуха в соответствии с нормативными требованиями;
- сокращение удельного водопотребления в производстве и жилищно-коммунальном хозяйстве;
- поддержка экологически эффективного производства энергии, включая использование возобновляемых источников и вторичного сырья;
- развитие систем использования вторичных ресурсов, в том числе переработки отходов;
- снижение потерь энергии и сырья при транспортировке, в том числе за счет экологически обоснованной децентрализации производства энергии, оптимизации системы энергоснабжения мелких потребителей;
- модернизация и развитие экологически безопасных видов транспорта, транспортных коммуникаций и топлива, в том числе неуглеродного;
- переход к экологически безопасному общественному транспорту — основному виду передвижения в крупных городах;
- развитие экологически безопасных технологий реконструкции жилищно-коммунального комплекса и строительства нового жилья;
- поддержка производства товаров, рассчитанных на максимально длительное использование.

Сохранение и восстановление природной среды

Основными задачами в указанной сфере являются сохранение и восстановление ландшафтного и биологического разнообразия, достаточного для поддержания способности природных систем к саморегуляции и компенсации последствий антропогенной деятельности.

Для этого необходимы:

- сохранение и восстановление оптимального для устойчивого развития страны и отдельных регионов комплекса наземных, пресноводных и морских природных систем;
- сохранение и восстановление редких и исчезающих видов живых организмов в естественной среде их обитания, в неволе и генетических банках;
- создание и развитие особо охраняемых природных территорий разного уровня и режима, формирование на их основе, а также на основе других территорий с преобладанием естественных процессов природно-заповедного фонда России в качестве неотъемлемого компонента развития регионов и страны в целом, сохранение уникальных природных комплексов;
- сохранение и восстановление целостности природных систем, в том числе предотвращение их фрагментации в процессе хозяйственной деятельности при создании гидротехнических сооружений, автомобильных и железных дорог, газо- и нефтепроводов, линий электропередачи и других линейных сооружений;
- сохранение и восстановление природного биологического разнообразия и ландшафтов на хозяйственно освоенных и урбанизированных территориях.

4. Приоритетные направления деятельности по обеспечению экологической безопасности Российской Федерации

Обеспечение безопасности при осуществлении потенциально опасных видов деятельности и при чрезвычайных ситуациях

Основной задачей в этой области является обеспечение экологической безопасности потенциально опасных видов деятельности, реабилитация территорий и акваторий, пострадавших в результате техногенного воздействия на окружающую среду.

Для этого необходимы:

- осуществление в приоритетном порядке учета интересов и безопасности населения при решении вопросов о потенциально опасных производствах и видах деятельности;
- обеспечение радиационной и химической безопасности и снижение риска воздействия на здоровье человека и окружающую среду при проектировании, строительстве, эксплуатации и выводе из эксплуатации промышленных и энергетических объектов (в том числе

ядерных установок, включая АЭС, химических, горно-добывающих предприятий и т.п.);

- разработка и реализация мер по снижению и предотвращению экологического ущерба от деятельности Вооруженных Сил Российской Федерации, других войск, воинских формирований, том числе при пусках ракет любого вида;
- обеспечение экологической безопасности при разоружении, в том числе уничтожении ракет и ракетного топлива, запасов и производств химического оружия, а также решение проблемы старого химического оружия;
- снижение производства и использования токсичных и других особо опасных веществ, обеспечение их безопасного хранения; планомерная ликвидация накопителей токсичных отходов;
- обеспечение экологической безопасности при обращении с радиоактивными веществами, радиоактивными отходами и ядерными материалами;
- разработка системы чрезвычайного реагирования и системы оповещения на экологически опасных объектах;
- разработка мер по предупреждению и ликвидации экологических последствий вооруженных конфликтов; реабилитация территорий и акваторий, подвергшихся негативному влиянию хозяйственной деятельности, в том числе радиационному и химическому воздействию;
- реабилитация территорий и акваторий, загрязненных в процессе функционирования объектов ракетно-космической и атомной отраслей промышленности, в том числе при производстве, испытании, хранении и уничтожении оружия массового поражения, а также в результате деятельности Вооруженных Сил Российской Федерации, других войск и воинских формирований.

Экологические приоритеты в здравоохранении

Основными задачами в указанных областях являются улучшение качества жизни, здоровья и увеличение продолжительности жизни населения путем снижения неблагоприятного воздействия экологических факторов и улучшения экологических показателей окружающей среды.

Для этого необходимы:

- оценка и снижение экологических рисков здоровья населения;
- обеспечение качества воздуха и воды в соответствии с установленными нормами;

- обеспечение населения экологически безопасными продуктами питания, в том числе контроль за ввозом, производством и оборотом продуктов питания и их компонентов, полученных из их генетически измененных форм;
- обеспечение экологической безопасности жилья, одежды, бытовой техники и других предметов домашнего обихода;
- проведение реконструкции населенных пунктов и промышленных зон в целях создания на этой основе благоприятной среды обитания;
- оказание адресной помощи группам населения, проживающим в зонах экологического бедствия или особо уязвимым к неблагоприятным экологическим воздействиям (дети, беременные женщины, кормящие матери и др.);
- приоритетное оказание лечебной помощи и/или предоставление компенсации за утраченное здоровье лицам, пострадавшим от химического, радиационного и других воздействий, связанных с экологически опасной деятельностью, а также их потомкам;
- поэтапное переселение населения из зон экологического бедствия, техногенных и природных катастроф, не поддающихся реабилитации;
- переход хозяйственного комплекса в регионах с экстремальными природно-климатическими условиями на высокоэффективные автоматизированные технологии, применение вахтовой и ротационной систем ведения работ.

Предотвращение и снижение экологических последствий чрезвычайных ситуаций

Основной задачей в указанной области является выявление и минимизация экологических рисков для природной среды и здоровья населения, связанных с возникновением чрезвычайных ситуаций природного и техногенного характера.

Для этого необходимы:

- своевременное прогнозирование и выявление возможных экологических угроз, включая оценку природных и техногенных факторов возникновения возможных чрезвычайных ситуаций с негативными экологическими последствиями;
- разработка и осуществление мер по снижению риска чрезвычайных ситуаций с негативными экологическими последствиями;
- обучение населения правилам поведения, действиям и способам защиты при чрезвычайных ситуациях с негативными экологическими последствиями;

- разработка и совершенствование универсальных средств защиты населения и территорий при возникновении чрезвычайных ситуаций с негативными экологическими последствиями.

Предотвращение терроризма, создающего опасность для окружающей среды

Основной задачей в указанной области является предотвращение террористических актов, вызывающих ухудшение экологической обстановки и деградацию природной среды.

Для этого необходимы:

- предотвращение диверсий и техногенных аварий с негативными последствиями для окружающей среды; предотвращение преднамеренного применения химических веществ, вызывающих деградацию природной среды;
- предотвращение умышленных пожаров, вызывающих уничтожение природных и аграрных экосистем, а также предотвращение ввоза и распространения с террористическими целями видов живых организмов, вызывающих нарушения в данных экосистемах.

Контроль за использованием и распространением чужеродных видов и генетически измененных организмов

Основной задачей в этой области является организация контроля за ввозом, использованием и распространением на территории страны чужеродных видов и генетически измененных организмов.

Для этого необходимы:

- обеспечение эффективной работы карантинных служб, предотвращение проникновения и несанкционированного ввоза на территорию страны чужеродных видов и генетически измененных организмов, а также вредителей, переносчиков и возбудителей заболеваний;
- контроль за проведением акклиматизационных работ внутри страны;
- разработка и реализация системы мероприятий по предотвращению неконтролируемого распространения чужеродных видов и генетически измененных организмов в природной среде и ликвидации последствий этих процессов;

- контроль и обеспечение безопасного использования чужеродных видов и генетически измененных организмов в хозяйственном обороте.

5. Пути и средства реализации государственной политики в области экологии

Развитие системы государственного управления охраной окружающей среды и природопользованием

Основной задачей в указанной сфере является обеспечение эффективного государственного управления охраной окружающей среды и использованием природных ресурсов, соответствующего демократическому устройству и рыночной экономике.

Для этого необходимы:

- развитие государственного регулирования охраны окружающей среды и использования природных ресурсов с учетом различных форм их освоения;
- четкое разграничение полномочий и ответственности между федеральными и региональными органами государственной власти и органами местного самоуправления в области контроля за использованием ресурсов и состоянием окружающей природной среды;
- учет экологических проблем при регулировании отношений собственности на природные ресурсы; обеспечение государственного, ведомственного, производственного, муниципального и общественного экологического контроля, а также совершенствование системы лицензирования, сертификации и паспортизации;
- развитие государственного нормирования и контроля качества окружающей среды и установление единых требований к хозяйствующим субъектам;
- совершенствование механизма и усиление роли государственной и общественной экологической экспертизы, включая экспертизу проектов, технологий и государственных программ;
- внедрение стратегической оценки воздействия на окружающую среду и анализа ее состояния в масштабах страны и регионов;
- поддержание в постоянной готовности органов управления, сил и средств реагирования на возникающие экологические угрозы и чрезвычайные ситуации;

- создание в секторах промышленности, в которых осуществляется потенциально опасная деятельность, специализированных подразделений, предназначенных для предотвращения и ликвидации негативных последствий такой деятельности;
- наделение должностных лиц, осуществляющих контроль за соблюдением законодательства в области использования природных ресурсов и охраны окружающей среды, необходимыми полномочиями, обеспечение им государственной защиты и предоставление социальных гарантий.

Нормативное правовое обеспечение и правоприменение

Основными задачами в указанной сфере являются создание эффективного правового механизма обеспечения сохранения природной среды и экологической безопасности, а также совершенствование правоприменительной практики в целях обеспечения адекватной ответственности за экологические правонарушения и ее неотвратимости.

Для этого необходимы:

- устранение противоречий между природно-ресурсными и природоохранными нормами законодательства Российской Федерации, а также между законодательством в области охраны окружающей среды и нормами иных отраслей права;
- обеспечение реализации законодательных актов путем принятия подзаконных нормативных правовых актов, необходимых для полноценного применения федеральных законов;
- правовое закрепление необходимости представления экологического обоснования деятельности как одного из обязательных условий при проведении конкурсов, тендеров, аукционов на право реализации и/или выбора проектов;
- развитие системы государственных стандартов Российской Федерации в области охраны окружающей среды, закрепление в правовой системе Российской Федерации международных экологических стандартов, обеспечивающих снижение антропогенной нагрузки на окружающую среду;
- гармонизация законодательства Российской Федерации в области охраны окружающей среды и норм международного права в этой области в рамках обязательств Российской Федерации по международным договорам;

- развитие и активизация судебных механизмов разрешения противоречий между интересами населения, субъектов хозяйственной деятельности и государства в области охраны окружающей среды;
- укрепление системы прокурорского надзора и реализация мер прокурорского реагирования в области охраны окружающей среды;
- укрепление системы прокурорского надзора и реализация мер прокурорского реагирования в области охраны окружающей среды;
- совершенствование методик расчета и практики компенсации ущерба в результате экологических правонарушений и/или осуществление экологически опасных видов деятельности;
- обеспечение применения механизмов прекращения незаконной деятельности.

Экономические и финансовые механизмы

Основной задачей в этой области является экономическое регулирование рыночных отношений в целях рационального неистощительного природопользования, снижения нагрузки на природную среду, ее охраны, привлечения бюджетных и внебюджетных средств на природоохранную деятельность.

Для этого необходимы:

- обеспечение перехода в сфере природопользования к системе рентных платежей;
включение в экономические показатели полной стоимости природных объектов с учетом их средообразующей функции, а также стоимости природоохранных (экологических) работ (услуг);
- создание полноценного механизма взимания с хозяйствующих субъектов, эксплуатирующих природные ресурсы, платежей и их использование на сохранение и восстановление природной среды, в том числе биоразнообразия;
- реализация в полной мере принципа «загрязнитель платит»; обеспечение зависимости размеров платы за выбросы и сбросы от их объема и опасности для окружающей среды и здоровья населения;
- разработка научно обоснованной методики определения размера компенсаций за ущерб, наносимый окружающей среде и здоровью граждан в процессе хозяйственной деятельности, при техногенных и природных чрезвычайных ситуациях, а также в результате экологически опасной деятельности, в том числе военной, обеспечение обязательной компенсации экологического ущерба окружающей среде и здоровью населения;

- обеспечение адекватного бюджетного финансирования охраны окружающей среды как одного из приоритетных направлений деятельности государства;
- создание системы финансирования природоохранных работ на конкурсной основе за счет средств бюджетов всех уровней и внебюджетных источников;
- формирование и применение налоговой и тарифной политики, стимулирующей переориентацию экспорта с сырья на продукты глубокой переработки;
- создание и применение системы налогов и пошлин, стимулирующих использование экологически чистых технологий, товаров и услуг независимо от страны-производителя;
- совершенствование механизмов изменения форм собственности и купли-продажи земли, природных ресурсов и хозяйственных объектов с учетом задач сохранения и восстановления природной среды (включая оценку прошлого экологического ущерба, обязательства по проведению реабилитационных мероприятий и др.);
- установление механизма финансовых гарантий, включая экологическое страхование, связанных с возможным негативным воздействием на окружающую среду;
- содействие развитию экологического аудита действующих предприятий, предпринимательству в сфере охраны окружающей среды и добровольной сертификации;
- внедрение рыночных механизмов охраны природы, в том числе стимулирующих повторное использование и вторичную переработку промышленных товаров;
- введение ответственности производителя за произведенный продукт на всех стадиях — от получения сырья и производства до утилизации; создание условий для внедрения системы лизинга экологически безопасных промышленных товаров длительного пользования, в том числе для личных нужд;
- использование схем международных финансово-экономических расчетов с учетом вклада стран в обеспечение глобальной устойчивости биосферы («долги за природу», углеродный кредит и другие механизмы, предусматриваемые международными конвенциями и соглашениями);
- формирование условий для стимулирования благотворительности в области охраны природы.

Экологический мониторинг и информационное обеспечение

Основной задачей в этих областях является обеспечение государственных и муниципальных органов, юридических лиц и граждан достоверной информацией о состоянии окружающей среды и ее возможных неблагоприятных изменениях.

Для этого необходимы:

- развитие единой государственной системы экологического мониторинга на всей территории страны, включая мониторинг биотических и абиотических компонентов природной среды;
- совершенствование нормативной базы, регламентирующей взаимодействие федеральных органов исполнительной власти, осуществляющих государственный экологический мониторинг, включая формирование фонда информационных ресурсов;
- совершенствование системы показателей, создание методологии экологического мониторинга Российской Федерации, а также техническое и материальное обеспечение деятельности системы экологического мониторинга;
- обеспечение достоверности и сопоставимости данных экологического мониторинга по отдельным отраслям экономики и регионам страны;
- совершенствование системы учета и контроля ядерных материалов, радиоактивных веществ и отходов; проведение работ по выявлению зон экологического бедствия;
- выявление и обозначение на местности всех территорий, подвергшихся радиоактивному и химическому загрязнению в масштабах, представляющих опасность для окружающей среды и населения;
- инвентаризация экологически опасных производств, сооружений и захоронений отходов; оценка риска возникновения чрезвычайных экологических ситуаций и путей их предотвращения;
- формирование и ведение кадастров экологически опасных объектов на федеральном, региональном и муниципальном уровнях;
- инвентаризация территории для выявления и специальной охраны земель, пригодных для производства экологически чистой сельскохозяйственной продукции, водных объектов со стратегическими запасами питьевой воды, природных комплексов, выполняющих особо важные средообразующие функции и обладающих особым рекреационно-оздоровительным значением;
- формирование системы государственных кадастров природных ресурсов, особо охраняемых природных территорий и территорий традиционного природопользования;

- обеспечение открытости информации о состоянии окружающей среды и возможных экологических угрозах;
- бесплатный доступ граждан к информации в сфере экологии, жизненно важной для их безопасности;
- информационное обеспечение учета результатов государственной экологической экспертизы всех проектов, программ и объектов, подлежащих обязательной экологической экспертизе.

Научное обеспечение

Основными задачами научного обеспечения в сфере защиты окружающей среды являются развитие научных знаний об экологических основах устойчивого развития, выявление новых экологических рисков, порождаемых развитием общества, а также природными процессами и явлениями.

Для этого необходимы:

- формирование теоретических и технологических основ перехода к устойчивому развитию Российской Федерации;
- разработка экологической составляющей стратегического прогноза развития России;
- исследование возможного глобального и регионального изменения климата и его последствий для природной среды;
- исследование биологических систем и их средообразующих функций, определение пределов устойчивости и экологической емкости природных систем;
- разработка экологически эффективных и ресурсосберегающих технологий, производств, видов сырья, материалов, продукции и оборудования, в том числе в сельском хозяйстве;
- разработка научных принципов и технологий использования возобновляемых биологических ресурсов (лесных, водных, охотничье-промысловых, лекарственных и др.), обеспечивающих устойчивое воспроизводство;
- разработка принципов использования атмосферного воздуха (воздушных ресурсов) в целях сохранения окружающей среды;
- разработка эффективных методов сохранения биологического разнообразия, включая развитие сети особо охраняемых природных территорий, сохранение и восстановление редких и ценных видов животных и растений, а также природных сообществ и систем;

- анализ распространения чужеродных и генетически измененных видов живых организмов и разработка соответствующих методов контроля и снижения негативных последствий этих процессов;
- разработка методологии и методов эколого-экономической оценки, в том числе определение стоимости природных объектов с учетом их средообразующей функции, для использования при принятии решений в различных отраслях экономики Российской Федерации;
- создание основ определения экологических рисков в целях создания системы управления качеством природной среды;
- разработка средств и методов предупреждения и ликвидации загрязнений, реабилитации окружающей среды и утилизации опасных отходов;
- изучение связи между заболеваниями людей и изменениями качества окружающей среды;
- разработка и развитие современных методов экологического мониторинга, а также информационных технологий в целях государственного управления в области природопользования и охраны окружающей среды.

Экологическое образование и просвещение

Основной задачей в этих областях является повышение экологической культуры населения, образовательного уровня и профессиональных навыков и знаний в области экологии.

Для этого необходимы:

- создание государственных и негосударственных систем непрерывного экологического образования и просвещения;
- включение вопросов экологии, рационального природопользования, охраны окружающей среды и устойчивого развития Российской Федерации в учебные планы на всех уровнях образовательного процесса;
- усиление роли социальных и гуманитарных аспектов экологического образования и эколого-просветительской деятельности;
- подготовка и переподготовка в области экологии педагогических кадров для всех уровней системы обязательного и дополнительного образования и просвещения, в том числе по вопросам устойчивого развития Российской Федерации;

- включение вопросов формирования экологической культуры, экологического образования и просвещения в федеральные целевые, региональные и местные программы развития территорий;
- государственная поддержка деятельности системы образования и просвещения, осуществляющих экологическое просвещение и образование;
- разработка стандартов образования, ориентированных на разъяснение вопросов устойчивого развития Российской Федерации;
- развитие системы подготовки в области экологии руководящих работников различных сфер производства, экономики и управления, а также повышения квалификации специалистов природоохранных служб, правоохранительных и судебных органов;
- повышение информированности деловых кругов по вопросам законодательства в области охраны окружающей среды, рационального природопользования, устойчивого развития Российской Федерации, а также обучение их методам управления с учетом экологического фактора;
- поддержка и публикация материалов по вопросам экологии в средствах массовой информации.

Развитие гражданского общества как условие реализации государственной политики в области экология

Основной задачей в этой области является государственное содействие экологизации гражданского общества.

Для этого необходимы:

- совершенствование законодательства для создания правовых условий, позволяющих гражданам участвовать в принятии и реализации экологически значимых решений, в том числе путем проведения опросов, общественных слушаний, общественных экспертиз и референдумов;
- обеспечение возможности прохождения альтернативной гражданской службы на объектах и в структурах, реализующих политику в области экологии;
- поддержка экологических общественных движений и благотворительной деятельности; создание условий для поддержания и развития традиционного экологически сбалансированного природопользования коренных малочисленных народов;

- совершенствование законодательства в целях развития общественного экологического контроля, в том числе общественных инспекций.

Региональная политика в области экологии

Основными задачами в этой области являются экологически обоснованные размещение хозяйственных и жилищно-коммунальных объектов и максимальное использование возможностей и специфики субъектов Российской Федерации для устойчивого развития страны.

Для этого необходимы:

- внедрение природно-ландшафтного, в том числе бассейнового, принципа управления природными комплексами;
- концентрация имеющихся и создаваемых производств на уже трансформированных землях и в районах с развитой инфраструктурой;
- резервирование на основе эколого-экономического обоснования, в том числе исключение из хозяйственного использования, территорий, еще не освоенных или мало затронутых хозяйственной деятельностью, либо непревышение экологической емкости природных систем при освоении этих территорий;
- учет задач по сохранению целостности природных комплексов в процессе территориального планирования;
- расширение практики использования местных природных, сырьевых и энергетических ресурсов на основе экологически чистых технологий;
- обеспечение приоритетного участия коренных малочисленных народов в выборе стратегии развития территорий, на которых они традиционно проживают.

Международное сотрудничество

Основной задачей в этой области является реализация интересов Российской Федерации путем участия в решении глобальных и региональных экологических проблем и регулировании глобализации в интересах устойчивого развития мирового сообщества.

Для этого необходимы:

- участие Российской Федерации в консолидации усилий мирового сообщества по сохранению окружающей среды, в том числе в разработке и выполнении международных договоров по ее охране;

- содействие экологизации положений действующих и планируемых международных договоров;
- активное участие в международных экологических организациях, в том числе входящих в систему Организации Объединенных Наций;
- обеспечение обязательной государственной экологической экспертизы и экологического контроля всех международных программ и проектов, реализуемых на территории России;
- упреждающее воздействие на процесс глобализации путем активного участия Российской Федерации в международных переговорах, касающихся использования природных ресурсов, трансграничного перемещения технологий, товаров и услуг, способных нанести экологический ущерб населению и природной среде.

Реализация экологической доктрины Российской Федерации

Реализация положений настоящего документа предполагает разработку планов действий на федеральном, региональном и отраслевом уровнях, а также разработку и реализацию мер государственной поддержки и регулирования в сфере охраны окружающей среды и рационального природопользования. Конкретизация положений настоящего документа применительно к отдельным сферам деятельности общества и государства и особенностям проведения государственной политики в области экологии по различным субъектам Российской Федерации может быть осуществлена при разработке программ развития субъектов Российской Федерации и отраслей экономики.

ФЕДЕРАЛЬНЫЙ ЗАКОН РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ ОТ 6 АВГУСТА 1993 Г. №5605-1 "О СЕЛЕКЦИОННЫХ ДОСТИЖЕНИЯХ"

Настоящим Законом и принимаемыми на его основе законодательными актами республик в составе Российской Федерации регулируются имущественные, а также связанные с ними личные неимущественные отношения, возникающие в связи с созданием, правовой охраной и использованием селекционных достижений.

Раздел I. ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ

Статья 1. Основные понятия

Понятия, используемые в настоящем Законе, означают следующее:

селекционное достижение - сорт растений, порода животных;

сорт - группа растений, которая независимо от охраноспособности определяется по признакам, характеризующим данный генотип или комбинацию генотипов, и отличается от других групп растений того же ботанического таксона одним или несколькими признаками.

Сорт может быть представлен одним или несколькими растениями, частью или несколькими частями растения при условии, что такая часть или части могут быть использованы для воспроизводства целых растений сорта.

Охраняемыми категориями сорта являются клон, линия, гибрид первого поколения, популяция;

семена - растение или его часть, применяемые для воспроизводства сорта;

растительный материал - растение или его части, используемые в целях, отличных от целей воспроизводства сорта;

порода - группа животных, которая независимо от охраноспособности обладает генетически обусловленными биологическими и морфологическими свойствами и признаками, причем некоторые из них специфичны для данной группы и отличают ее от других групп животных. Порода может быть представлена женской или мужской особью или племенным материалом.

Охраняемыми категориями породы являются тип, кросс линий;

племенное животное - животное, предназначенное для воспроизводства породы;

племенной материал - племенное животное, его гаметы или зиготы (эмбрионы);

товарное животное - животное, используемое в целях, отличных от целей воспроизводства породы;

охраняемое селекционное достижение - сорт растений, порода животных, зарегистрированные в Государственном реестре охраняемых селекционных достижений;

заявитель - юридическое или физическое лицо, которое подало заявку на выдачу патента на селекционное достижение.

Статья 2. Законодательство Российской Федерации о селекционных достижениях

Законодательство Российской Федерации о селекционных достижениях состоит из настоящего Закона, принимаемых на его основе законодательных актов республик в составе Российской Федерации и издаваемых в соответствии с ними нормативно-правовых актов органов государственной власти и управления в пределах их полномочий.

Статья 3. Правовая охрана селекционного достижения

Право на селекционное достижение охраняется законом и подтверждается патентом на селекционное достижение.

Патент удостоверяет исключительное право патентообладателя на использование селекционного достижения.

Государственная комиссия Российской Федерации по испытанию и охране селекционных достижений (далее - Госкомиссия) в соответствии с настоящим Законом осуществляет единую политику в области правовой охраны селекционных достижений в Российской Федерации, принимает к рассмотрению заявки на селекционные достижения, проводит по ним экспертизу и испытания, ведет Государственный реестр охраняемых селекционных достижений и Государственный реестр селекционных достижений, допущенных к использованию, выдает патенты и авторские

свидетельства, публикует официальные сведения, касающиеся охраны селекционных достижений, издает правила и разъяснения по применению настоящего Закона, выполняет другие функции в соответствии с положением о ней, утвержденным Правительством Российской Федерации.

Источниками финансирования деятельности Госкомиссии являются средства республиканского бюджета Российской Федерации, патентные пошлины, а также плата за оказываемые ею услуги и предоставляемые ею материалы.

Селекционное достижение, на которое Госкомиссией выдан патент, регистрируется в Государственном реестре охраняемых селекционных достижений.

Объем правовой охраны, предоставляемой патентом на селекционное достижение, определяется совокупностью существенных признаков, зафиксированных в описании селекционного достижения.

Срок действия патента на селекционное достижение составляет 30 лет с даты регистрации указанного достижения в Государственном реестре охраняемых селекционных достижений. На сорта винограда, древесных декоративных, плодовых культур и лесных пород, в том числе их подвоев, срок действия патента составляет 35 лет.

Раздел II. УСЛОВИЯ ОХРАНОСПОСОБНОСТИ СЕЛЕКЦИОННОГО ДОСТИЖЕНИЯ И ПРОЦЕДУРА ОФОРМЛЕНИЯ ЗАЯВКИ НА ВЫДАЧУ ПАТЕНТА

Статья 4. Условия охраноспособности селекционного достижения

1. Патент выдается на селекционное достижение, отвечающее критериям охраноспособности и относящееся к ботаническим и зоологическим родам и видам, перечень которых устанавливается Госкомиссией с учетом международных обязательств Российской Федерации.

2. Критериями охраноспособности селекционного достижения являются:

а) новизна

Сорт, порода считаются новыми, если на дату подачи заявки на выдачу патента семена или племенной материал данного селекционного достижения не продавались и не передавались иным образом другим лицам селекционером, его правопреемником или с их согласия для использования

селекционного достижения:

на территории Российской Федерации - ранее чем за один год до этой даты;

на территории другого государства - ранее чем за четыре года или, если это касается винограда, древесных декоративных, плодовых культур и лесных пород, - ранее чем за шесть лет до указанной даты;

б) отличимость

Селекционное достижение должно явно отличаться от любого другого общеизвестного селекционного достижения, существующего к моменту подачи заявки.

Общеизвестным селекционным достижением может быть селекционное достижение, находящееся в официальных каталогах, справочном фонде или имеющее точное описание в одной из публикаций.

Подача заявки на выдачу патента или на допуск к использованию также делает селекционное достижение общеизвестным с даты подачи заявки при условии, что на селекционное достижение был выдан патент или что селекционное достижение было допущено к использованию;

в) однородность

Растения сорта, животные породы должны быть достаточно однородны по своим признакам с учетом отдельных отклонений, которые могут иметь место в связи с особенностями размножения;

г) стабильность

Селекционное достижение считается стабильным, если его основные признаки остаются неизменными после неоднократного размножения или, в случае особого цикла размножения, в конце каждого цикла размножения.

3. Сорта, породы, которые на дату включения соответствующих родов и видов в перечень охраняемых селекционных достижений зарегистрированы в Государственном реестре селекционных достижений, допущенных к использованию, могут быть признаны охраноспособными без предъявления к сорту, породе требований подпункта "а" пункта 2 настоящей статьи. При этом дата приоритета устанавливается по дате поступления в Госкомиссию заявки на допуск к использованию.

Срок действия патента, указанный в статье 3, на такие селекционные достижения сокращается на период с года допуска к использованию по год выдачи патента; по отношению к таким селекционным достижениям не действует временная правовая охрана, предусмотренная статьей 15.

Статья 5. Заявка на выдачу патента

Право на подачу заявки на выдачу патента принадлежит селекционеру или его правопреемнику. Заявка подается в Госкомиссию.

В случае если селекционное достижение выведено, создано или выявлено при выполнении служебного задания или служебных обязанностей, право на подачу заявки на выдачу патента принадлежит работодателю, если договором между селекционером и работодателем не предусмотрено иное.

Заявка может быть подана несколькими заявителями, если они совместно вывели, создали или выявили селекционное достижение или являются правопреемниками авторов.

Заявка может быть подана через посредника, который в силу полномочий, основанных на доверенности, ведет дела, связанные с получением патента.

Работники Госкомиссии, ее подразделений в республиках в составе Российской Федерации, в автономной области, автономных округах, краях, областях в течение всего периода работы в этих учреждениях не имеют права подавать заявки на выдачу патента на селекционное достижение.

Заявка на выдачу патента должна содержать:

- заявление о выдаче патента;
- анкету селекционного достижения;
- документ, подтверждающий уплату установленной пошлины, либо освобождающий от уплаты пошлины, либо дающий основания для уменьшения ее размера. Требования к указанным документам устанавливаются Госкомиссией. Заявка должна относиться к одному селекционному достижению. Если заявитель является работодателем, он должен подтвердить наличие договора, отвечающего требованию части второй настоящей статьи, с автором селекционного достижения.

Документы представляются на русском или ином языке. Если документы представлены на ином языке, к заявке прилагается их перевод на русский язык.

Статья 6. Название селекционного достижения

Селекционное достижение должно иметь название, предложенное заявителем и одобренное Госкомиссией.

Название селекционного достижения должно позволять идентифицировать селекционное достижение, быть кратким, отличаться от названий существующих селекционных достижений того же или близкого ботанического или зоологического вида. Оно не должно состоять из одних цифр, вводить в заблуждение относительно свойств, происхождения, значения селекционного достижения, личности селекционера, не должно противоречить принципам гуманности и морали.

Если предложенное заявителем название не удовлетворяет требованиям настоящей статьи, то заявитель обязан изменить название в установленный Госкомиссией срок.

Любое лицо, использующее охраняемое селекционное достижение, должно применять то его название, которое зарегистрировано в Государственном реестре охраняемых селекционных достижений.

При наличии уважительных причин название селекционного достижения может быть изменено с согласия Госкомиссии.

Статья 7. Приоритет селекционного достижения

Приоритет селекционного достижения устанавливается по дате поступления в Госкомиссию заявки на выдачу патента или заявки на допуск к использованию.

Если в один и тот же день в Госкомиссию поступают две (или более) заявки на одно и то же селекционное достижение, приоритет устанавливается по более ранней дате отправки заявки. Если экспертизой установлено, что эти заявки имеют одну и ту же дату отправки, то патент может быть выдан по заявке, имеющей более ранний регистрационный номер Госкомиссии, при условии, что соглашением между заявителями не предусмотрено иное.

Если заявке, поступившей в Госкомиссию, предшествовала заявка, поданная заявителем в одно из иностранных государств, с которыми Российская

Федерация заключила договор об охране селекционных достижений, то заявитель пользуется приоритетом первой заявки в течение 12 месяцев с даты ее подачи.

В заявке, направляемой в Госкомиссию, заявитель должен указать дату приоритета первой заявки. В течение шести месяцев с даты поступления заявки в Госкомиссию заявитель обязан представить копию первой заявки, заверенную компетентным органом соответствующего государства, и ее перевод на русский язык. При выполнении этих условий заявитель вправе не представлять дополнительную документацию и необходимый для испытания материал в течение трех лет с даты подачи первой заявки.

Раздел III. ОЦЕНКА ОХРАНОСПОСОБНОСТИ СЕЛЕКЦИОННОГО ДОСТИЖЕНИЯ

Статья 8. Предварительная экспертиза заявки на выдачу патента

Предварительная экспертиза заявки на выдачу патента проводится в месячный срок. В ходе предварительной экспертизы устанавливается дата приоритета, осуществляется проверка необходимых документов на соответствие предъявляемым требованиям.

Госкомиссия может запросить отсутствующие документы или уточняющие материалы, которые заявитель обязан представить в установленный срок.

В период проведения предварительной экспертизы заявитель вправе по собственной инициативе дополнять, уточнять или исправлять материалы заявки.

Если необходимые уточнения не были внесены в установленный срок или не были представлены документы, отсутствовавшие на дату поступления заявки, то заявка не принимается к рассмотрению, о чем заявитель уведомляется.

При несогласии с решением, принятым по результатам предварительной экспертизы, заявитель в течение трех месяцев с даты получения решения имеет право обжаловать его в судебном порядке.

При положительном результате предварительной экспертизы заявитель уведомляется о приеме его заявки.

Сведения о принятых заявках публикуются в официальном бюллетене.

Статья 9. Экспертиза селекционного достижения на новизну

Любое заинтересованное лицо в течение шести месяцев с даты опубликования сведений о заявке может направить в Госкомиссию претензию в отношении новизны заявленного селекционного достижения.

О поступлении обоснованной претензии Госкомиссия уведомляет заявителя с изложением существа претензии. При несогласии с претензией заявитель имеет право в трехмесячный срок со дня получения уведомления направить в Госкомиссию мотивированное возражение.

По имеющимся материалам Госкомиссия принимает решение и сообщает о нем заинтересованному лицу.

Если селекционное достижение не соответствует критерию новизны, принимается решение об отказе в выдаче патента.

Статья 10. Испытания селекционного достижения на отличимость, однородность, стабильность

Испытания селекционного достижения на отличимость, однородность и стабильность проводятся по методикам и в сроки, устанавливаемые Госкомиссией.

Заявитель обязан представить для испытаний необходимое количество семян, племенного материала по адресу и в срок, указанные Госкомиссией.

Госкомиссия вправе использовать результаты испытаний, проведенных компетентными органами других государств, с которыми заключены соответствующие договоры, результаты испытаний, проведенных другими организациями Российской Федерации по договору с Госкомиссией, а также данные, представленные заявителем.

При соответствии селекционного достижения критериям охраноспособности, при соответствии названия селекционного достижения условиям, предусмотренным статьей 6 настоящего Закона, Госкомиссия принимает решение о выдаче патента и составляет описание селекционного достижения.

Раздел IV. ОХРАНА СЕЛЕКЦИОННОГО ДОСТИЖЕНИЯ

Статья 11. Регистрация селекционного достижения

В Государственный реестр охраняемых селекционных достижений вносятся следующие записи:

род, вид растения, животного;

название сорта, породы;

дата регистрации селекционного достижения и регистрационный номер;

имя патентообладателя и его адрес;

фамилия, имя, отчество автора селекционного достижения и его адрес;

факт передачи патента другому лицу с указанием его имени и адреса;

данные об исключительных, открытых и принудительных лицензиях;

дата окончания действия патента с указанием причины.

Статья 12. Патент

Патент выдается заявителю. Если в заявлении на выдачу патента указано несколько заявителей, патент выдается заявителю, указанному в заявлении первым, и используется заявителями совместно по соглашению между ними.

В случае утери или повреждения патента может быть выдан дубликат при условии уплаты патентной пошлины.

Статья 13. Право патентообладателя

1. Исключительное право патентообладателя состоит в том, что любое лицо должно получить от обладателя патента лицензию на осуществление с семенами, племенным материалом охраняемого селекционного достижения следующих действий:

а) производство и воспроизводство;

б) доведение до посевных кондиций для последующего размножения;

в) предложение к продаже;

г) продажа и иные виды сбыта;

- д) вывоз с территории Российской Федерации;
- е) ввоз на территорию Российской Федерации;
- ж) хранение в перечисленных выше целях.

2. Право патентообладателя распространяется также на растительный материал, товарных животных, которые были произведены из семян или от племенных животных, введенных в хозяйственный оборот без разрешения обладателя патента.

3. Необходимо получить разрешение обладателя патента на охраняемое селекционное достижение для совершения действий, указанных в пункте 1 настоящей статьи, с семенами сорта, племенным материалом породы, которые:

а) существенным образом наследуют признаки охраняемых (исходных) сорта, породы, если эти охраняемые сорт, порода сами не являются селекционными достижениями, существенным образом наследующими признаки других селекционных достижений;

б) не явно отличаются от охраняемых сорта, породы;

в) требуют неоднократного использования охраняемого сорта для производства семян.

Селекционным достижением, существенным образом наследующим признаки другого (исходного) охраняемого селекционного достижения, признается селекционное достижение, которое при явном отличии от исходного:

наследует наиболее существенные признаки исходного селекционного достижения или селекционного достижения, которое само наследует существенные признаки исходного селекционного достижения, сохраняя при этом основные признаки, отражающие генотип или комбинацию генотипов исходного селекционного достижения;

соответствует генотипу или комбинации генотипов исходного селекционного достижения, за исключением отклонений, вызванных применением таких методов, как индивидуальный отбор из исходного сорта, породы, отбор индуцированного мутанта, беккросс, генная инженерия.

Статья 14. Действия, не признаваемые нарушением права

патентообладателя

Не признаются нарушением права патентообладателя следующие действия, совершаемые с охраняемым селекционным достижением:

- а) действия, совершаемые в личных и некоммерческих целях;
- б) действия, совершаемые в экспериментальных целях;
- в) использование охраняемого селекционного достижения в качестве исходного материала для создания других сортов и пород, действия в отношении этих созданных сортов и пород, указанные в пункте 1 статьи 13 настоящего Закона, за исключением случаев, предусмотренных пунктом 3 статьи 13;
- г) использование растительного материала, полученного на предприятии, в течение двух лет в качестве семян для выращивания сорта на территории этого предприятия (перечень родов и видов растений определяет Правительство Российской Федерации);
- д) воспроизводство товарных животных для их использования на данном предприятии;
- е) любые действия с семенами, растительным материалом, племенным материалом и товарными животными, которые введены в хозяйственный оборот патентообладателем или с его согласия другим лицом, кроме:

последующего размножения указанных сорта, породы;

вывоза с территории Российской Федерации растительного материала или товарных животных, позволяющих размножить сорт, породу в страну, в которой не охраняется данный род или вид, за исключением вывоза с целью переработки для последующего потребления.

Статья 15. Временная правовая охрана селекционного достижения

На период с даты поступления заявки в Госкомиссию и до даты выдачи патента заявителю предоставляется временная правовая охрана селекционного достижения.

После получения патента патентообладатель имеет право получить компенсацию от лица, совершившего без разрешения заявителя в период

временной правовой охраны селекционного достижения действия, указанные в пункте 1 статьи 13 настоящего Закона.

В период временной правовой охраны селекционного достижения заявителю разрешена продажа и иная передача семян, племенного материала только для научных целей и в случаях, если продажа и иная передача связаны с переуступкой права на селекционное достижение или с производством семян, племенного материала по заказу заявителя с целью создания их запаса.

В случае нарушения заявителем или с его согласия другим лицом указанных требований временная правовая охрана считается не наступившей.

Раздел V. ИСПОЛЬЗОВАНИЕ СЕЛЕКЦИОННОГО ДОСТИЖЕНИЯ

Статья 16. Лицензионный договор

По лицензионному договору (исключительная или неисключительная лицензия) патентообладатель (лицензиар) передает право на использование селекционного достижения другому лицу (лицензиату) в порядке расчетов, обусловленных договором, или безвозмездно.

При исключительной лицензии лицензиату передается исключительное право на использование селекционного достижения в пределах, оговоренных договором, с сохранением за лицензиаром права на использование селекционного достижения в части, не передаваемой лицензиату.

При неисключительной лицензии за лицензиаром остаются все права, предоставляемые патентом на селекционное достижение, в том числе право на предоставление лицензий третьим лицам.

Лицензионный договор заключается в письменной форме.

Исключительная лицензия действительна после ее регистрации в Госкомиссии.

Статья 17. Право лицензиата

Лицензиат вправе использовать селекционное достижение на территории Российской Федерации в течение срока действия патента и совершать действия, предусмотренные пунктом 1 статьи 13 настоящего Закона, если лицензионным договором не оговорено иное.

Лицензиат не может уступать лицензию третьим лицам и не вправе предоставлять сублицензии, если это не предусмотрено лицензионным договором.

Статья 18. Условия лицензионного договора об ограничении прав лицензиата

Условия лицензионного договора, налагающие на лицензиата ограничения, не вытекающие из прав, предоставляемых ему патентом, или не являющиеся необходимыми для сохранения патента, недействительны.

Статья 19. Открытая лицензия

Патентообладатель может опубликовать в официальном бюллетене Госкомиссии заявление о том, что любое лицо, при условии уплаты обусловленных в заявлении платежей, вправе использовать его селекционное достижение с даты уведомления об этом патентообладателя.

Госкомиссия вносит в Государственный реестр охраняемых селекционных достижений запись о предоставлении открытой лицензии с указанием размера платежей.

Размер пошлины за поддержание патента в силе снижается на 50 процентов с 1 января года, следующего за годом опубликования заявления о предоставлении открытой лицензии.

По заявлению патентообладателя и при условии согласия всех владельцев открытой лицензии Госкомиссия вносит в Государственный реестр охраняемых селекционных достижений запись о прекращении действия открытой лицензии.

Статья 20. Принудительная лицензия

Любое лицо может направить в Госкомиссию заявление с просьбой о выдаче ему принудительной лицензии на селекционное достижение.

Госкомиссия может выдать принудительную лицензию только при соблюдении следующих условий:

а) заявление о выдаче принудительной лицензии поступило по истечении трех лет с даты выдачи патента;

- б) патентообладатель отказал заявителю в праве производить или реализовывать семена, племенной материал или не готов предоставить такое право;
- в) отсутствуют уважительные причины, препятствующие патентообладателю предоставить заявителю право на использование его селекционного достижения;
- г) лицо, испрашивающее принудительную лицензию, доказало, что в финансовом и иных отношениях оно в состоянии компетентно и эффективно пользоваться лицензией;
- д) уплачена установленная пошлина за выдачу принудительной лицензии.

Принудительная лицензия может предоставлять лицензиату право осуществлять действия, указанные в пункте 1 статьи 13 настоящего Закона. При этом за патентообладателем сохраняются все права, предоставляемые патентом на селекционное достижение.

При выдаче принудительной лицензии Госкомиссия устанавливает платежи, которые владелец принудительной лицензии обязан выплатить патентообладателю.

По требованию Госкомиссии патентообладатель обязан за плату и на приемлемых для него условиях предоставить владельцу принудительной лицензии семена сорта, племенной материал породы в количестве, достаточном для использования принудительной лицензии.

Срок действия принудительной лицензии устанавливается Госкомиссией до четырех лет. Этот срок может быть продлен, если инспекционная проверка подтвердит, что условия, на основании которых была выдана принудительная лицензия, продолжают существовать.

Госкомиссия аннулирует принудительную лицензию, если ее владелец нарушает условия, на основании которых она была выдана.

Решение Госкомиссии о выдаче или об аннулировании принудительной лицензии может быть обжаловано в судебном порядке.

При вынесении решения суд вправе изменить условия выдачи принудительной лицензии, установленные Госкомиссией.

Статья 21. Право лицензиата на иск

В случае нарушения права патентообладателя лицензиат вправе предъявить иск в установленном порядке.

Раздел VI. ПРАВА АВТОРА СЕЛЕКЦИОННОГО ДОСТИЖЕНИЯ

Статья 22. Авторское свидетельство

Авторское свидетельство удостоверяет авторство, а также право автора на получение вознаграждения от патентообладателя за использование селекционного достижения.

Авторское свидетельство выдается Госкомиссией каждому автору, не являющемуся патентообладателем.

Автором селекционного достижения может быть физическое лицо, творческим трудом которого выведено, создано или выявлено селекционное достижение.

Споры об авторстве решаются в судебном порядке.

Статья 23. Вознаграждение автору селекционного достижения, не являющемуся патентообладателем

Автор селекционного достижения имеет право на получение от патентообладателя вознаграждения за использование выведенного, созданного или выявленного им селекционного достижения в течение срока действия патента. Размер и условия выплаты вознаграждения определяются договором, заключенным между патентообладателем и автором, при этом размер вознаграждения не должен составлять менее двух процентов от суммы ежегодных поступлений, получаемых патентообладателем за использование селекционного достижения, включая поступления от продажи лицензий.

Если сорт, порода выведены, созданы или выявлены несколькими авторами, вознаграждение распределяется в соответствии с соглашением между ними.

Вознаграждение выплачивается автору в течение шести месяцев после истечения каждого года, в котором использовалось селекционное достижение.

За несвоевременную выплату вознаграждения патентообладатель уплачивает автору пеню за каждый день просрочки в размере, определенном договором.

Раздел VII. ГОСУДАРСТВЕННОЕ РЕГУЛИРОВАНИЕ СОЗДАНИЯ И ИСПОЛЬЗОВАНИЯ СЕЛЕКЦИОННЫХ ДОСТИЖЕНИЙ

Статья 24. Стимулирование государством создания и использования селекционных достижений

Государство стимулирует создание и использование селекционных достижений, предоставляет авторам и хозяйствующим субъектам, использующим указанные достижения, льготные условия налогообложения и кредитования, иные льготы в соответствии с законодательством Российской Федерации.

Селекционные работы имеют приоритетное значение и проводятся в основном за счет средств республиканского бюджета Российской Федерации.

Прибыль (доход) и валютная выручка, получаемые патентообладателем и лицензиатами от использования селекционного достижения, не подлежат налогообложению в течение двух лет после допуска селекционного достижения к использованию. По сортам винограда, древесных декоративных, плодовых культур и лесных пород, в том числе их подвоев, этот срок составляет пять лет.

Доходы, полученные госбюджетной организацией от использования селекционного достижения, остаются в распоряжении госбюджетной организации.

Статья 25. Сохранение селекционного достижения

Патентообладатель обязан поддерживать сорт, породу в течение срока действия патента таким образом, чтобы сохранялись признаки, указанные в описании сорта, породы, составленном на дату регистрации их в Государственном реестре охраняемых селекционных достижений.

Патентообладатель обязан по запросу Госкомиссии направлять семена сорта или племенной материал для проведения контрольных испытаний и предоставлять возможность проводить инспекцию на месте.

Статья 26. Признание патента недействительным

Любое лицо может обратиться в Госкомиссию с заявлением о признании патента недействительным.

Госкомиссия направляет копию заявления патентообладателю, который в трехмесячный срок со дня направления указанной копии может представить мотивированный ответ.

Госкомиссия должна принять решение по данному вопросу в течение шести месяцев, если не потребуются проведения дополнительных испытаний.

Госкомиссия признает патент недействительным, если будет установлено, что:

- а) он был выдан на основании неподтвердившихся данных об однородности и стабильности селекционного достижения, представленных заявителем;
- б) на дату выдачи патента селекционное достижение не соответствовало критерию новизны или отличимости;
- в) лицо, указанное в патенте в качестве патентообладателя, не имело законных оснований для получения патента.

Статья 27. Аннулирование патента

Патент аннулируется Госкомиссией, если:

селекционное достижение более не соответствует условиям однородности и стабильности;

патентообладатель не предоставил по просьбе Госкомиссии в течение 12 месяцев семена, племенной материал, документы и информацию, которые необходимы для проверки сохранности селекционного достижения, или не предоставил возможности провести инспекцию селекционного достижения на месте в этих целях;

патентообладатель не уплатил в установленный срок пошлину за поддержание патента в силе;

аннулируется название селекционного достижения, а патентообладатель не предложил другого подходящего названия.

Статья 28. Ответственность за нарушение права патентообладателя

Любое физическое или юридическое лицо, использующее селекционное достижение с нарушением требований, установленных настоящим Законом, считается виновным в нарушении права патентообладателя.

По требованию патентообладателя или Госкомиссии нарушение должно быть прекращено с возмещением патентообладателю лицом, допустившим нарушение, причиненных убытков.

Требования к нарушителю патента могут быть заявлены также обладателем исключительной или неисключительной лицензии, если иное не предусмотрено лицензионным договором.

Статья 29. Ответственность за нарушение иных прав патентообладателя и селекционера

1. Физическое или юридическое лицо считается виновным в нарушении иных прав патентообладателя и селекционера, если оно:

- а) присваивает произведенным и (или) продаваемым семенам, племенному материалу название, которое отличается от зарегистрированного названия этого селекционного достижения;
- б) присваивает произведенным и (или) продаваемым семенам, племенному материалу название зарегистрированного селекционного достижения, при этом произведенные и продаваемые семена, племенной материал не являются семенами, племенным материалом этого селекционного достижения;
- в) присваивает произведенным и (или) продаваемым семенам, племенному материалу название, настолько схожее с названием зарегистрированного селекционного достижения, что их можно спутать;
- г) вносит недостоверные записи в Государственный реестр охраняемых селекционных достижений и в отчетную документацию или дает указания на их внесение;
- д) подделывает документы, изготавливает поддельные документы для выполнения положений настоящего Закона или дает указания на такие подделку или изготовление;
- е) представляет документы, содержащие недостоверные сведения о селекционном достижении;
- ж) реализует семена, племенной материал без сертификата.

2. Лица, совершающие действия, предусмотренные пунктом 1 настоящей статьи, несут ответственность в соответствии с действующим

законодательством.

3. Споры, связанные с применением настоящего Закона, рассматриваются в судебном порядке.

Статья 30. Публикации

1. Госкомиссия издает официальный бюллетень, в котором публикует сведения:

- а) о поступивших заявках на выдачу патента с указанием даты приоритета селекционного достижения, имени (наименования) заявителя, названия селекционного достижения, фамилии и инициалов автора, если последний не отказался быть упомянутым в качестве такового;
- б) о решениях, принимаемых по заявке;
- в) об изменениях в названии селекционных достижений;
- г) о признании патентов недействительными и об их аннулировании;
- д) другие сведения, касающиеся охраны селекционных достижений.

2. После публикации сведений о поступивших заявках на выдачу патента и о решениях, принимаемых по этим заявкам, любое лицо вправе ознакомиться с материалами заявок.

Статья 31. Обжалование решений Госкомиссии

Решение Госкомиссии о выдаче или об отказе в выдаче патента, о признании патента недействительным или об аннулировании патента может быть обжаловано в судебном порядке.

Статья 32. Использование селекционных достижений

Включение сортов растений, пород животных в Государственный реестр селекционных достижений, допущенных к использованию, проводится Госкомиссией по результатам государственных испытаний на хозяйственную полезность.

По отдельным родам и видам, устанавливаемым Госкомиссией, включение сортов растений, пород животных в Государственный реестр селекционных

достижений, допущенных к использованию, проводится на основе экспертных оценок или данных заявителя.

Реализуемые в соответствующем регионе Российской Федерации семена и племенной материал должны быть снабжены сертификатом, удостоверяющим их сортовую, породную принадлежность, происхождение и качество. Сертификат выдается на семена сорта, племенной материал породы, допущенные к использованию в данном регионе.

Для воспроизводства семян, племенного материала с целью их вывоза за пределы соответствующего региона допуск к использованию в данном регионе не требуется.

По селекционным достижениям, включенным в Государственный реестр охраняемых селекционных достижений, сертификат выдается только на семена, племенной материал, полученные на законных основаниях.

Заявка на допуск к использованию сортов растений и пород животных подается в Госкомиссию с приложением описания селекционного достижения, гарантии безвозмездного предоставления для испытаний необходимого количества семян, племенного материала, документа об уплате пошлины за подачу заявки и гарантии уплаты пошлины за проведение государственных испытаний на хозяйственную полезность.

Для проведения государственных испытаний сорта растений на хозяйственную полезность в очередном сельскохозяйственном сезоне заявка на эти испытания должна поступить не позднее сроков, установленных Госкомиссией.

Статья 33. Патентные пошлины

За совершение юридически значимых действий, связанных с патентом на селекционное достижение, взимаются патентные пошлины. Патентные пошлины уплачиваются в Госкомиссию. Перечень действий, за совершение которых взимаются патентные пошлины, размеры пошлин и сроки их уплаты, а также основания для освобождения от уплаты пошлин, уменьшения их размеров или возврата пошлин устанавливаются Правительством Российской Федерации.

Раздел VIII. МЕЖДУНАРОДНОЕ СОТРУДНИЧЕСТВО

Статья 34. Право на подачу заявки в другие государства

Селекционер или его правопреемник вправе подать заявку на охрану селекционного достижения в компетентные органы другого государства.

Расходы, связанные с охраной прав на селекционные достижения за пределами Российской Федерации, несет заявитель.

Статья 35. Права иностранных граждан и юридических лиц

Иностранные граждане и юридические лица пользуются правами, предусмотренными настоящим Законом и иными законодательными актами Российской Федерации в области охраны селекционных достижений, наравне с гражданами и юридическими лицами Российской Федерации в силу международных договоров Российской Федерации или на основе принципа взаимности.

Статья 36. Действие международных договоров

Если международным договором с участием Российской Федерации установлены иные правила, чем те, которые содержатся в настоящем Законе, то применяются правила международного договора.

**ФЕДЕРАЛЬНЫЙ ЗАКОН РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
ОТ 5 ИЮНЯ 1996 Г. №86-ФЗ "О ГОСУДАРСТВЕННОМ
РЕГУЛИРОВАНИИ В ОБЛАСТИ ГЕННО-ИНЖЕНЕРНОЙ
ДЕЯТЕЛЬНОСТИ"**

(с изменениями от 12 июля 2000 г.)

*Принят Государственной Думой 5 июня 1996 года.
Подписан Президентом Российской Федерации 5 июля 1996 года.*

Статья 1. Сфера действия настоящего Федерального закона

Настоящий Федеральный закон регулирует отношения в сфере природопользования, охраны окружающей среды и обеспечения экологической безопасности, возникающие при осуществлении генно-инженерной деятельности. Порядок осуществления генно-инженерной деятельности и применения ее методов к человеку, тканям и клеткам в составе его организма, за исключением генодиагностики и генной терапии (генотерапии), не является предметом регулирования настоящего Федерального закона.

Статья 2. Основные понятия

Основные понятия, применяемые в настоящем Федеральном законе:
генная инженерия - совокупность методов и технологий, в том числе технологий получения рекомбинантных рибонуклеиновых и дезоксирибонуклеиновых кислот, по выделению генов из организма, осуществлению манипуляций с генами и введению их в другие организмы;
генная терапия (генотерапия) - совокупность генно-инженерных (биотехнологических) и медицинских методов, направленных на внесение изменений в генетический аппарат соматических клеток человека в целях лечения заболеваний;
генно-инженерная деятельность - деятельность, осуществляемая с использованием методов генной инженерии и генно-инженерно-модифицированных организмов;
генодиагностика - совокупность методов по выявлению изменений в структуре генома;
генно-инженерно-модифицированный организм - организм или несколько организмов, любое неклеточное, одноклеточное или многоклеточное образование, способные к воспроизводству или передаче наследственного генетического материала, отличные от природных организмов, полученные

с применением методов генной инженерии и содержащие генно-инженерный материал, в том числе гены, их фрагменты или комбинации генов;

выпуск генно-инженерно-модифицированных организмов в окружающую среду - действие или бездействие, в результате которых произошло внесение генно-инженерно-модифицированных организмов в окружающую среду (данное понятие не применяется к деятельности, связанной с изменением наследственного генетического материала человека посредством использования методов генной инженерии для целей генной терапии (генотерапии));

защита биологическая - создание и использование в генной инженерии безопасной для человека и объектов окружающей среды комбинации биологического материала, свойства которого исключают нежелательное выживание генно-инженерно-модифицированных организмов в окружающей среде и (или) передачу им генетической информации;

защита физическая - создание и использование специальных технических средств и приемов, предотвращающих выпуск генно-инженерно-модифицированных организмов в окружающую среду и (или) передачу ими генетической информации;

клинические испытания - проверка эффективности и безопасности генной терапии (генотерапии);

система замкнутая - система осуществления генно-инженерной деятельности, при которой генетические модификации вносятся в организм или генно-инженерно-модифицированные организмы, обрабатываются, культивируются, хранятся, используются, подвергаются транспортировке, уничтожению или захоронению в условиях существования физических, химических и биологических барьеров или их комбинаций, предотвращающих контакт генно-инженерно-модифицированных организмов с населением и окружающей средой;

система открытая - система осуществления генно-инженерной деятельности, предполагающая контакт генно-инженерно-модифицированных организмов с населением и окружающей средой при их намеренном выпуске в окружающую среду, применении в медицинских и алиментарных целях, экспорте и импорте, при передаче технологий;

трансгенные организмы - животные, растения, микроорганизмы, вирусы, генетическая программа которых изменена с использованием методов генной инженерии.

Статья 3. Законодательство Российской Федерации в области генно-инженерной деятельности

Законодательство Российской Федерации в области генно-инженерной

деятельности состоит из настоящего Федерального закона, других федеральных законов и иных нормативных правовых актов Российской Федерации, а также законов и иных нормативных правовых актов субъектов Российской Федерации.

Статья 4. Задачи государственного регулирования в области генно-инженерной деятельности

Задачами государственного регулирования являются:

- установление основных направлений деятельности федеральных органов государственной власти, органов государственной власти субъектов Российской Федерации, органов местного самоуправления, юридических лиц и граждан (физических лиц) в области генно-инженерной деятельности;
- установление основных положений правового регулирования отношений, возникающих в области генно-инженерной деятельности;
- определение механизма, обеспечивающего безопасность граждан и окружающей среды в процессе осуществления генно-инженерной деятельности и использования ее результатов;
- установление правовых основ международного сотрудничества Российской Федерации в области генно-инженерной деятельности; создание условий для развития приоритетных направлений в области генно-инженерной деятельности.

Для реализации указанных задач принимаются федеральные и региональные программы в области развития генно-инженерной деятельности.

Статья 5. Основные направления государственного регулирования в области генно-инженерной деятельности

Основными направлениями государственного регулирования в области генно-инженерной деятельности являются:

- улучшение условий жизни человека и охрана его здоровья;
- охрана и восстановление окружающей среды, сохранение биологического разнообразия;

- повышение эффективности сельского хозяйства;
- повышение эффективности добывающей и перерабатывающей промышленности;
- обеспечение сохранения и улучшения кадрового состава, профессиональной подготовки специалистов в области генно-инженерной деятельности.

Генно-инженерная деятельность должна основываться на следующих принципах:

- безопасности граждан (физических лиц) и окружающей среды;
- общедоступности сведений о безопасности генно-инженерной деятельности;
- безопасности клинических испытаний методов генодиагностики и генной терапии (генотерапии) на уровне соматических клеток;
- сертификации продукции, содержащей результаты генно-инженерной деятельности, с указанием полной информации о методах получения и свойствах данного продукта.

Статья 6. Виды генно-инженерной деятельности, подлежащей лицензированию

Работы в области генно-инженерной деятельности, соответствующие III или IV уровню риска, осуществляются на основе разрешений (лицензий), выдаваемых в установленном законодательством порядке. Лицензированию подлежат следующие виды генно-инженерной деятельности:

- генетические манипуляции на молекулярном, клеточном уровнях с участием рекомбинантных рибонуклеиновых и дезоксирибонуклеиновых кислот для создания генно-инженерно-модифицированных организмов (вирусов, микроорганизмов, трансгенных растений и трансгенных животных, а также их клеток);
- все виды испытаний генно-инженерно-модифицированных организмов, в том числе лабораторные, клинические, полевые, опытно-промышленные;
- выпуск генно-инженерно-модифицированных организмов в окружающую

среду;

- генетические манипуляции на молекулярном, клеточном уровнях с участием рекомбинантных рибонуклеиновых и дезоксирибонуклеиновых кислот для целей генодиагностики и генной терапии (генотерапии) применительно к человеку;
- производство препаратов, получаемых с применением генно-инженерно-модифицированных организмов;
- хранение, захоронение, уничтожение генно-инженерно-модифицированных организмов и (или) их продуктов;
- утилизация отходов генно-инженерной деятельности;
- покупка, продажа, обмен, другие сделки и иная деятельность, связанная с генно-инженерными технологиями, генно-инженерно-модифицированными организмами и (или) их продуктами, которые не имеют сертификата качества или знака соответствия, выданных или признанных уполномоченным на то органом, в том числе в сфере международной деятельности.

Статья 7. Система безопасности в области генно-инженерной деятельности

Общая координация и разработка системы безопасности в области генно-инженерной деятельности осуществляются в порядке, определяемом Правительством Российской Федерации.

Юридические лица и граждане (физические лица), осуществляющие генно-инженерную деятельность, обязаны обеспечить биологическую и физическую защиту работников организаций, осуществляющих генно-инженерную деятельность, населения, окружающей среды в соответствии с уровнями риска потенциально вредного воздействия генно-инженерной деятельности на человека и окружающую среду.

В зависимости от степени потенциальной опасности, возникающей при осуществлении генно-инженерной деятельности, для замкнутых систем устанавливается четыре уровня риска потенциально вредного воздействия генно-инженерной деятельности на здоровье человека:

- I уровень риска соответствует работам, которые не представляют

опасности для здоровья человека, и сопоставим с риском при работе с непатогенными микроорганизмами;

- II уровень риска соответствует работам, которые представляют незначительную опасность для здоровья человека, и сопоставим с опасностью при работах с условно-патогенными микроорганизмами;

- III уровень риска соответствует работам, которые представляют умеренную опасность для здоровья человека, и сопоставим с опасностью при работах с микроорганизмами, потенциально способными к передаче инфекции;

- IV уровень риска соответствует работам, которые представляют опасность для здоровья человека, и сопоставим с опасностью при работах с возбудителями особо опасных инфекций.

Работы, проводимые с микроорганизмами в замкнутых системах в масштабе, превышающем лабораторные исследования, относятся к III или IV уровню риска.

Генно-инженерная деятельность в условиях открытых систем приравнивается к III или IV уровню риска.

Юридические лица и граждане (физические лица), осуществляющие генно-инженерную деятельность, проводят оценку риска при планировании, подготовке и проведении генно-инженерной деятельности.

Работы, соответствующие I и II уровням риска, регистрируются в организации, осуществляющей генно-инженерную деятельность.

Разрешения (лицензии) на работы, соответствующие III и IV уровням риска, выдаются в порядке, устанавливаемом Правительством Российской Федерации.

Статья 8. Требования к лицам, которые осуществляют генно-инженерную деятельность

К занятию генно-инженерной деятельностью допускаются:

- граждане (физические лица), профессиональная подготовка и состояние здоровья которых соответствуют требованиям правил безопасности генно-инженерной деятельности;

- юридические лица, имеющие соответствующие помещения, оборудование и работников, которые соответствуют требованиям абзаца второго настоящей статьи.

Для проведения работ в области генно-инженерной деятельности, соответствующих III или IV уровню риска, необходимо получение разрешения (лицензии) в установленном порядке.

Статья 9. Финансирование генно-инженерной деятельности и безопасности ее осуществления

Финансирование генно-инженерной деятельности и ее безопасности осуществляется в установленном порядке за счет средств соответствующих бюджетов, целевых средств организаций и фондов, а также иных источников, не запрещенных законодательством Российской Федерации.

Статья 10. Обеспечение общедоступности сведений о безопасности генно-инженерной деятельности

Сведения о безопасности генно-инженерной деятельности являются общедоступными. Юридические лица и граждане (физические лица), осуществляющие генно-инженерную деятельность, обязаны по просьбе заинтересованных лиц предоставлять информацию об уровне риска и о принимаемых мерах по обеспечению безопасности генно-инженерной деятельности. При этом сведения о генно-инженерной деятельности, составляющие государственную, служебную или коммерческую тайну, предоставляются в установленном порядке.

Статья 11. Стандартизация и сертификация продукции (услуг) в области генно-инженерной деятельности

Продукция (услуги), полученная с применением методов генно-инженерной деятельности, должна соответствовать требованиям экологической безопасности, санитарных норм, фармакопейных статей, обязательным требованиям государственных стандартов Российской Федерации.

Продукция и услуги, соответственно полученная и предоставленные с применением генно-инженерно-модифицированных организмов, подлежащие в соответствии с федеральными законами обязательной сертификации, должны иметь сертификат качества и знак соответствия, выданные или признанные уполномоченным на то органом.

Статья 12. Ответственность в области генно-инженерной деятельности

Юридические лица и граждане (физические лица), которые осуществляют генно-инженерную деятельность и действия или бездействие которых причинили вред работникам организации, осуществляющей генно-инженерную деятельность, населению, окружающей среде, несут ответственность в соответствии с законодательством Российской Федерации.

Статья 13. Международное сотрудничество Российской Федерации в области генно-инженерной деятельности

Российская Федерация заключает международные договоры в целях дальнейшего развития и укрепления международного сотрудничества в области генно-инженерной деятельности.

Статья 14. Вступление в силу настоящего Федерального закона

Настоящий Федеральный закон вступает в силу со дня его официального опубликования.

ФЕДЕРАЛЬНЫЙ ЗАКОН РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ ОТ 2 ЯНВАРЯ 2000 Г. №29-ФЗ "О КАЧЕСТВЕ И БЕЗОПАСНОСТИ ПИЩЕВЫХ ПРОДУКТОВ"

(с изменениями от 30 декабря 2001 г.)

Принят Государственной Думой 1 декабря 1999 года.

Одобен Советом Федерации 23 декабря 1999 года.

Настоящий Федеральный закон регулирует отношения в области обеспечения качества пищевых продуктов и их безопасности для здоровья человека.

Глава I. ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ

Статья 1. Основные понятия

В целях настоящего Федерального закона используются следующие основные понятия:

пищевые продукты - продукты в натуральном или переработанном виде, употребляемые человеком в пищу (в том числе продукты детского питания, продукты диетического питания), бутилированная питьевая вода, алкогольная продукция (в том числе пиво), безалкогольные напитки, жевательная резинка, а также продовольственное сырье, пищевые добавки и биологически активные добавки;

продукты детского питания - предназначенные для питания детей в возрасте до 14 лет и отвечающие физиологическим потребностям детского организма пищевые продукты;

продукты диетического питания - предназначенные для лечебного и профилактического питания пищевые продукты;

продовольственное сырье - сырье растительного, животного, микробиологического, минерального и искусственного происхождения и вода, используемые для изготовления пищевых продуктов;

пищевые добавки - природные или искусственные вещества и их соединения, специально вводимые в пищевые продукты в процессе их изготовления в целях придания пищевым продуктам определенных свойств и (или) сохранения качества пищевых продуктов;

биологически активные добавки - природные (идентичные природным)

биологически активные вещества, предназначенные для употребления одновременно с пищей или введения в состав пищевых продуктов;

материалы и изделия, контактирующие с пищевыми продуктами (далее - материалы и изделия) - материалы и изделия, применяемые для изготовления, упаковки, хранения, перевозок, реализации и использования пищевых продуктов, в том числе технологическое оборудование, приборы и устройства, тара, посуда, столовые принадлежности;

качество пищевых продуктов - совокупность характеристик пищевых продуктов, способных удовлетворять потребности человека в пище при обычных условиях их использования;

безопасность пищевых продуктов - состояние обоснованной уверенности в том, что пищевые продукты при обычных условиях их использования не являются вредными и не представляют опасности для здоровья нынешнего и будущих поколений;

пищевая ценность пищевого продукта - совокупность свойств пищевого продукта, при наличии которых удовлетворяются физиологические потребности человека в необходимых веществах и энергии;

удостоверение качества и безопасности пищевых продуктов, материалов и изделий - документ, в котором изготовитель удостоверяет соответствие качества и безопасности каждой партии пищевых продуктов, материалов и изделий требованиям нормативных, технических документов;

нормативные документы - государственные стандарты, санитарные и ветеринарные правила и нормы, устанавливающие требования к качеству и безопасности пищевых продуктов, материалов и изделий, контролю за их качеством и безопасностью, условиям их изготовления, хранения, перевозок, реализации и использования, утилизации или уничтожения некачественных, опасных пищевых продуктов, материалов и изделий;

технические документы - документы, в соответствии с которыми осуществляются изготовление, хранение, перевозки и реализация пищевых продуктов, материалов и изделий (технические условия, технологические инструкции, рецептуры и другие);

оборот пищевых продуктов, материалов и изделий - купля-продажа (в том числе экспорт и импорт) и иные способы передачи пищевых продуктов, материалов и изделий (далее - реализация), их хранение и перевозки;

фальсифицированные пищевые продукты, материалы и изделия - пищевые продукты, материалы и изделия, умышленно измененные (поддельные) и (или) имеющие скрытые свойства и качество, информация о которых является заведомо неполной или недостоверной;

идентификация пищевых продуктов, материалов и изделий - деятельность по установлению соответствия определенных пищевых продуктов, материалов и изделий требованиям нормативных, технических документов и информации о пищевых продуктах, материалах и об изделиях, содержащейся в прилагаемых

к ним документах и на этикетках;

утилизация пищевых продуктов, материалов и изделий - использование некачественных и опасных пищевых продуктов, материалов и изделий в целях, отличных от целей, для которых пищевые продукты, материалы и изделия предназначены и в которых обычно используются.

Статья 2. Правовое регулирование отношений в области обеспечения качества и безопасности пищевых продуктов

Правовое регулирование отношений в области обеспечения качества и безопасности пищевых продуктов осуществляется настоящим Федеральным законом, другими федеральными законами и принимаемыми в соответствии с ними иными нормативными правовыми актами Российской Федерации, а также законами и иными нормативными правовыми актами субъектов Российской Федерации.

Федеральные законы, законы субъектов Российской Федерации и принимаемые в соответствии с ними иные нормативные правовые акты в части, касающейся обеспечения качества и безопасности пищевых продуктов, не должны содержать нормы, противоречащие настоящему Федеральному закону.

Если международным договором Российской Федерации установлены иные правила, чем те, которые предусмотрены законодательством Российской Федерации в области обеспечения качества и безопасности пищевых продуктов, применяются правила международного договора.

Статья 3. Оборотоспособность пищевых продуктов, материалов и изделий

1. В обороте могут находиться пищевые продукты, материалы и изделия, соответствующие требованиям нормативных документов и прошедшие государственную регистрацию в порядке, установленном настоящим Федеральным законом.

2. Не могут находиться в обороте пищевые продукты, материалы и изделия, которые:

не соответствуют требованиям нормативных документов;

имеют явные признаки недоброкачества, не вызывающие сомнений у представителей органов, осуществляющих государственный надзор и

контроль в области обеспечения качества и безопасности пищевых продуктов (далее - органы государственного надзора и контроля) при проверке таких продуктов, материалов и изделий;

не имеют удостоверений качества и безопасности пищевых продуктов, материалов и изделий, документов изготовителя, поставщика пищевых продуктов, материалов и изделий, подтверждающих их происхождение, в отношении которых отсутствует информация о государственной регистрации и подтверждении соответствия требованиям нормативных документов (пищевые продукты, материалы и изделия, подлежащие государственной регистрации и обязательному подтверждению соответствия);

не соответствуют представленной информации и в отношении которых имеются обоснованные подозрения об их фальсификации;

не имеют установленных сроков годности (для пищевых продуктов, материалов и изделий, в отношении которых установление сроков годности является обязательным) или сроки годности которых истекли;

не имеют маркировки, содержащей сведения, предусмотренные законом или государственным стандартом, либо в отношении которых не имеется такой информации.

Такие пищевые продукты, материалы и изделия признаются некачественными и опасными и не подлежат реализации, утилизируются или уничтожаются.

Статья 4. Обеспечение качества и безопасности пищевых продуктов, материалов и изделий

Качество и безопасность пищевых продуктов, материалов и изделий обеспечиваются посредством:

применения мер государственного регулирования в области обеспечения качества и безопасности пищевых продуктов, материалов и изделий;

проведения гражданами, в том числе индивидуальными предпринимателями, и юридическими лицами, осуществляющими деятельность по изготовлению и обороту пищевых продуктов,

материалов и изделий, организационных, агрохимических, ветеринарных, технологических, инженерно-технических, санитарно-противоэпидемических

и фитосанитарных мероприятий по выполнению требований нормативных документов к пищевым продуктам, материалам и изделиям, условиям их изготовления, хранения, перевозок и реализации;

проведения производственного контроля за качеством и безопасностью пищевых продуктов, материалов и изделий, условиями их изготовления, хранения, перевозок и реализации, внедрением систем управления качеством пищевых продуктов, материалов и изделий (далее – системы качества);

применения мер по пресечению нарушений настоящего Федерального закона, в том числе требований нормативных документов, а также мер гражданско-правовой, административной и уголовной ответственности к лицам, виновным в совершении указанных нарушений.

Статья 5. Информация о качестве и безопасности пищевых продуктов, материалов и изделий

1. Индивидуальные предприниматели и юридические лица, осуществляющие деятельность по изготовлению и обороту пищевых продуктов, материалов и изделий, оказанию услуг в сфере розничной торговли пищевыми продуктами, материалами и изделиями и сфере общественного питания, обязаны предоставлять покупателям или потребителям, а также органам государственного надзора и контроля полную и достоверную информацию о качестве и безопасности пищевых продуктов, материалов и изделий, соблюдении требований нормативных документов при изготовлении и обороте пищевых продуктов, материалов и изделий и оказании таких услуг.

2. Уполномоченный федеральный орган исполнительной власти по государственному надзору в области стандартизации и сертификации, уполномоченный федеральный орган исполнительной власти по государственному санитарно-эпидемиологическому надзору, уполномоченный федеральный орган исполнительной власти по государственному ветеринарному надзору и уполномоченный федеральный орган исполнительной власти по государственному контролю в торговле обеспечивают органы государственной власти, граждан (в том числе индивидуальных предпринимателей) и юридических лиц информацией о качестве и безопасности пищевых продуктов, материалов и изделий, о соблюдении требований нормативных документов при изготовлении и обороте пищевых продуктов, материалов и изделий, оказании услуг в сфере розничной торговли пищевыми продуктами, материалами и изделиями и сфере общественного питания, о государственной регистрации пищевых продуктов, материалов и изделий, о подтверждении их соответствия

требованиям нормативных документов, а также о нормативных документах и мерах по предотвращению реализации некачественных и опасных пищевых продуктов, материалов и изделий.

Для обеспечения заинтересованных граждан (в том числе индивидуальных предпринимателей), юридических лиц, а также органов государственной власти и органов местного самоуправления такой информацией указанными в абзаце первом настоящего пункта федеральными органами исполнительной власти создаются федеральные информационные центры, осуществляющие свою деятельность в порядке, установленном Правительством Российской Федерации.

Глава II. ПОЛНОМОЧИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ, СУБЪЕКТОВ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ И ОРГАНОВ МЕСТНОГО САМОУПРАВЛЕНИЯ В ОБЛАСТИ ОБЕСПЕЧЕНИЯ КАЧЕСТВА И БЕЗОПАСНОСТИ ПИЩЕВЫХ ПРОДУКТОВ

Статья 6. Полномочия Российской Федерации в области обеспечения качества и безопасности пищевых продуктов

К полномочиям Российской Федерации в области обеспечения качества и безопасности пищевых продуктов относятся:

разработка и проведение в Российской Федерации единой государственной политики;

принятие федеральных законов и иных нормативных правовых актов Российской Федерации;

разработка и реализация федеральных целевых и научно-технических программ обеспечения качества и безопасности пищевых продуктов, материалов и изделий;

государственное нормирование в области обеспечения качества и безопасности пищевых продуктов, материалов и изделий;

организация и осуществление государственной регистрации пищевых продуктов, материалов и изделий;

установление порядка и осуществление лицензирования отдельных видов деятельности по изготовлению и обороту пищевых продуктов;

организация и проведение обязательной сертификации отдельных видов пищевых продуктов, материалов и изделий, а также услуг, оказываемых в сфере розничной торговли пищевыми продуктами и сфере общественного питания, систем качества;

организация и проведение государственного надзора и контроля;

осуществление международного сотрудничества Российской Федерации;

осуществление других предусмотренных законодательством Российской Федерации полномочий.

Статья 7. Полномочия субъектов Российской Федерации в области обеспечения качества и безопасности пищевых продуктов

К полномочиям субъектов Российской Федерации в области обеспечения качества и безопасности пищевых продуктов относятся:

реализация единой государственной политики и исполнение федеральных законов;

принятие законов и иных нормативных правовых актов субъектов Российской Федерации;

разработка и реализация целевых программ обеспечения качества и безопасности пищевых продуктов, материалов и изделий, изготавливаемых на территориях субъектов Российской Федерации;

лицензирование отдельных видов деятельности по обороту пищевых продуктов;

организация контроля за качеством пищевых продуктов, материалов и изделий, изготавливаемых и находящихся в обороте на территориях субъектов Российской Федерации;

осуществление других не отнесенных к полномочиям Российской Федерации в области обеспечения качества и безопасности пищевых продуктов полномочий.

Статья 8. Полномочия органов местного самоуправления в области обеспечения качества и безопасности пищевых продуктов

Органы местного самоуправления могут наделяться отдельными государственными полномочиями в области обеспечения качества и безопасности пищевых продуктов в порядке, установленном законодательством Российской Федерации.

Глава III. ГОСУДАРСТВЕННОЕ РЕГУЛИРОВАНИЕ В ОБЛАСТИ ОБЕСПЕЧЕНИЯ КАЧЕСТВА И БЕЗОПАСНОСТИ ПИЩЕВЫХ ПРОДУКТОВ

Статья 9. Государственное нормирование в области обеспечения качества и безопасности пищевых продуктов, материалов и изделий

1. Требования к качеству пищевых продуктов, материалов и изделий, обеспечению их безопасности, упаковке, маркировке, производственному контролю за качеством и безопасностью пищевых продуктов, материалов и изделий, процедурам оценки и подтверждения их соответствия требованиям нормативных документов, методикам их испытаний и идентификации, а также к техническим документам, системам качества устанавливаются соответствующими государственными стандартами.

2. Требования к пищевой ценности пищевых продуктов, безопасности пищевых продуктов, материалов и изделий, безопасности условий их разработки, постановки на производство, изготовления и оборота, безопасности услуг, оказываемых в сфере розничной торговли пищевыми продуктами, материалами и изделиями и сфере общественного питания, устанавливаются соответствующими санитарными правилами и нормами. *(См. Санитарно-эпидемиологические правила и нормативы СанПиН 2.3.2.1078-01 "Гигиенические требования к безопасности и пищевой ценности пищевых продуктов", утвержденные Главным государственным санитарным врачом РФ 6 ноября 2001 г. См. Санитарно-эпидемиологические правила СП 2.3.6.1066-01 "Санитарно-эпидемиологические требования к организациям торговли и обороту в них продовольственного сырья и пищевых продуктов", утвержденные постановлением Главного государственного санитарного врача РФ от 7 сентября 2001 г. № 23.)*

Требования к безопасности в ветеринарном отношении определенных пищевых продуктов, безопасности в ветеринарном отношении условий их заготовки, изготовления и оборота устанавливаются соответствующими ветеринарными правилами и нормами.

Указанные требования основываются на результатах научных исследований особенностей питания и состояния здоровья населения, выявления и оценки степени опасности свойств пищевых продуктов, материалов и изделий и риска причинения вреда здоровью человека от использования пищевых продуктов, материалов и изделий, а также социальных и экономических последствий введения таких требований.

3. Государственные стандарты, санитарные и ветеринарные правила и нормы утверждаются уполномоченным федеральным органом исполнительной власти по государственному надзору в области стандартизации и сертификации, уполномоченным федеральным органом исполнительной власти по государственному санитарно-эпидемиологическому надзору и уполномоченным федеральным органом исполнительной власти по государственному ветеринарному надзору в соответствии с их компетенцией и в установленном законодательством Российской Федерации порядке.

4. Требования к качеству и безопасности пищевых продуктов, материалов и изделий, установленные государственными стандартами, санитарными и ветеринарными правилами и нормами, являются обязательными для граждан (в том числе индивидуальных предпринимателей) и юридических лиц, осуществляющих деятельность по изготовлению и обороту пищевых продуктов, материалов и изделий, оказанию услуг в сфере розничной торговли пищевыми продуктами, материалами и изделиями и сфере общественного питания.

Статья 10. Государственная регистрация пищевых продуктов, материалов и изделий

Постановлением Правительства РФ от 21 декабря 2000 г. № 988 государственная регистрация новых пищевых продуктов, материалов и изделий вводится в действие с 1 января 2003 г. Тогда же вступают в силу положения пункта 1 статьи 10 настоящего Федерального закона

1. Новые пищевые продукты, материалы и изделия, изготовленные в Российской Федерации, пищевые продукты, материалы и изделия, ввоз которых осуществляется впервые на территорию Российской Федерации, подлежат государственной регистрации. *О государственной регистрации новых пищевых продуктов, материалов и изделий, парфюмерной и косметической продукции, средств и изделий для гигиены полости рта, табачных изделий см. приказ Минздрава РФ от 26 марта 2001 г. № 89*

Импортные пищевые продукты, материалы и изделия подлежат

государственной регистрации до их ввоза на территорию Российской Федерации.

2. Государственная регистрация пищевых продуктов, материалов и изделий включает в себя: экспертизу документов, которые представляются изготовителем, поставщиком пищевых продуктов, материалов и изделий и подтверждают их соответствие требованиям нормативных документов, условий изготовления или поставок пищевых продуктов, материалов и изделий, а также результатов проводимых в случае необходимости их испытаний; внесение пищевых продуктов, материалов и изделий и их изготовителей, поставщиков в Государственный реестр пищевых продуктов, материалов и изделий, разрешенных для изготовления на территории Российской Федерации или ввоза на территорию Российской Федерации и реализации; выдачу заявителям свидетельств о государственной регистрации пищевых продуктов, материалов и изделий, дающих право на их изготовление на территории Российской Федерации или ввоз на территорию Российской Федерации и оборот.

3. Государственная регистрация пищевых продуктов, материалов и изделий и ведение Государственного реестра пищевых продуктов, материалов и изделий, разрешенных для изготовления на территории Российской Федерации или ввоза на территорию Российской Федерации и оборота, осуществляются уполномоченным федеральным органом исполнительной власти по государственному санитарно-эпидемиологическому надзору совместно с уполномоченным федеральным органом исполнительной власти по государственному ветеринарному надзору в соответствии с положением, утвержденным Правительством Российской Федерации.

4. Не допускается государственная регистрация нескольких видов пищевых продуктов, материалов и изделий под одним наименованием, а также многократная регистрация одного и того же вида пищевых продуктов, материалов и изделий под одним наименованием или под различными наименованиями.

Статья 11. Особенности лицензирования отдельных видов деятельности по изготовлению и обороту пищевых продуктов, оптовой торговле пищевыми продуктами и оказанию услуг в сфере общественного питания

1. Отдельные виды деятельности по изготовлению и обороту пищевых продуктов, оптовой торговле пищевыми продуктами и оказанию услуг в сфере общественного питания подлежат лицензированию в соответствии с федеральным законом.

2. Обязательным условием выдачи лицензии на осуществление деятельности по изготовлению и обороту пищевых продуктов, лицензии на оптовую торговлю пищевыми продуктами и лицензии на оказание услуг в сфере общественного питания является получение заявителем:

заключения государственной санитарно-эпидемиологической службы Российской Федерации, удостоверяющего соответствие деятельности по изготовлению и обороту пищевых продуктов требованиям санитарных правил и норм;

заключения государственной ветеринарной службы Российской Федерации, удостоверяющего соответствие деятельности по изготовлению и обороту определенных пищевых продуктов требованиям ветеринарных правил и норм;

заключения уполномоченного федерального органа исполнительной власти по государственному контролю в торговле, удостоверяющего соответствие деятельности по оптовой торговле пищевыми продуктами и оказанию услуг в сфере общественного питания требованиям правил продажи пищевых продуктов и правил оказания услуг в сфере общественного питания.

3. Нарушение индивидуальным предпринимателем или юридическим лицом, осуществляющими деятельность по изготовлению и обороту пищевых продуктов, оптовой торговле пищевыми продуктами и оказанию услуг в сфере общественного питания, лицензионных требований и условий, которое может повлечь за собой причинение вреда жизни и здоровью человека, а также невыполнение индивидуальным предпринимателем или юридическим лицом предписания должностного лица органа государственного надзора и контроля об устранении выявленного нарушения является основанием для приостановления действия лицензии в порядке, установленном федеральным законом.

Неоднократное или грубое нарушение индивидуальным предпринимателем или юридическим лицом лицензионных требований и условий является основанием для направления в суд органом государственного надзора и контроля заявления об аннулировании лицензии.

Статья 12. Оценка и подтверждение соответствия требованиям нормативных документов пищевых продуктов, материалов и изделий, услуг, оказываемых в сфере розничной торговли пищевыми продуктами и сфере общественного питания, а также систем качества

1. Предназначенные для реализации определенные виды пищевых продуктов, материалов и изделий, услуги, оказываемые в сфере розничной торговли пищевыми продуктами и сфере общественного питания, а также системы качества подлежат оценке и подтверждению соответствия требованиям нормативных документов.

2. Соответствие пищевых продуктов, материалов и изделий, перечень которых утверждается Правительством Российской Федерации, требованиям нормативных документов может быть подтверждено их изготовителями посредством подачи деклараций о соответствии в порядке, установленном законодательством Российской Федерации.

3. Определенные виды пищевых продуктов, материалов и изделий, услуги, оказываемые в сфере розничной торговли пищевыми продуктами и сфере общественного питания, а также системы качества подлежат оценке и подтверждению соответствия требованиям нормативных документов посредством обязательной сертификации. (См. *Правила сертификации услуг розничной торговли, утвержденные постановлением Госстандарта РФ от 22 августа 2000 г. № 61, Правила проведения сертификации посуды, утвержденные постановлением Госстандарта РФ от 27 октября 1997 г. № 30, Правила проведения сертификации пищевых продуктов и продовольственного сырья, утвержденные постановлением Госстандарта РФ от 17 апреля 1996 г. № 4.*)

При выборе пищевых продуктов, материалов и изделий, подтверждение соответствия которых требованиям нормативных документов проводится посредством обязательной сертификации, должны учитываться степень опасности для здоровья человека пищевых продуктов, материалов и изделий, условия их изготовления и оборота. Перечень пищевых продуктов, материалов и изделий, подлежащих обязательной сертификации, утверждается Правительством Российской Федерации.

4. Организация и проведение обязательной сертификации определенных видов пищевых продуктов, материалов и изделий, а также услуг, оказываемых в сфере розничной торговли пищевыми продуктами и сфере общественного питания, и систем качества осуществляются уполномоченными Правительством Российской Федерации федеральными органами исполнительной власти. (См. *Положение об аккредитации организаций, осуществляющих деятельность по оценке соответствия продукции, производственных процессов и услуг установленным требованиям качества и безопасности, утвержденное постановлением Правительства РФ от 6 июля 2001 г. № 514.*)

5. Порядок проведения обязательной сертификации определенных видов пищевых продуктов, материалов и изделий, услуг, оказываемых в сфере розничной торговли пищевыми продуктами и сфере общественного питания, а также систем качества определяется соответствующими уполномоченными федеральными органами исполнительной власти на основании утвержденного Правительством Российской Федерации положения о проведении обязательной сертификации таких пищевых продуктов, материалов и изделий, услуг и систем качества.

6. В отношении пищевых продуктов, материалов и изделий, которые не подлежат обязательной сертификации и подтверждению соответствия требованиям нормативных документов посредством подачи декларации о соответствии, индивидуальные предприниматели и юридические лица, осуществляющие деятельность по изготовлению и обороту таких пищевых продуктов, материалов и изделий, вправе проводить их добровольную сертификацию в порядке, установленном законодательством Российской Федерации.

7. В случае, если изготовитель сертифицированных пищевых продуктов, материалов и изделий, изготовитель, имеющий сертификат соответствия системы качества, исполнитель сертифицированной услуги, оказываемой в сфере розничной торговли пищевыми продуктами или сфере общественного питания, нарушают установленные нормативными документами требования, орган, выдавший соответствующий сертификат, обязан приостановить изготовление и (или) реализацию пищевых продуктов, материалов и изделий (оказание услуг), действие сертификата на период устранения выявленных нарушений или, если устранить нарушения не представляется возможным, отменить действие сертификата.

В случае, если такие нарушения допускаются изготовителем, подавшим декларацию о соответствии, он обязан немедленно приостановить изготовление пищевых продуктов, материалов и изделий, прекратить действие декларации посредством ее отзыва и сообщить о прекращении действия декларации в зарегистрировавший ее орган, а также в органы государственного надзора и контроля по месту своего расположения.

Статья 13. Государственный надзор и контроль в области обеспечения качества и безопасности пищевых продуктов

1. Государственный надзор и контроль в области обеспечения качества и безопасности пищевых продуктов осуществляются органами государственной

санитарно-эпидемиологической службы Российской Федерации, органами государственной ветеринарной службы Российской Федерации, органами государственной хлебной инспекции Российской Федерации, органами государственной инспекции по торговле, качеству товаров и услуг и защите прав потребителей Российской Федерации, а также органами, осуществляющими государственный надзор в области стандартизации и сертификации.

2. Полномочия указанных в пункте 1 настоящей статьи органов государственного надзора и контроля, порядок осуществления государственного надзора и контроля в области обеспечения качества и безопасности пищевых продуктов устанавливаются Правительством Российской Федерации. *(См. Положение о государственном надзоре и контроле в области обеспечения качества и безопасности пищевых продуктов, утвержденное постановлением Правительства РФ от 21 декабря 2000 г. № 987.)*

3. Федеральный орган исполнительной власти в области обороны, федеральный орган исполнительной власти в области внутренних дел, федеральный орган исполнительной власти в области безопасности, федеральный орган исполнительной власти в области путей сообщения, федеральный орган исполнительной власти в области пограничной службы осуществляют контроль в соответствии со своей компетенцией за качеством и безопасностью пищевых продуктов, материалов и изделий, а также услуг, оказываемых в сфере торговли пищевыми продуктами, материалами и изделиями и сфере общественного питания.

Статья 14. Мониторинг качества и безопасности пищевых продуктов, здоровья населения

1. В целях определения приоритетных направлений государственной политики в области обеспечения качества и безопасности пищевых продуктов, охраны здоровья населения, а также в целях разработки мер по предотвращению поступления на потребительский рынок некачественных и опасных пищевых продуктов, материалов и изделий органами государственного надзора и контроля совместно с органами исполнительной власти субъектов Российской Федерации организуется и проводится мониторинг качества и безопасности пищевых продуктов, здоровья населения.

2. Мониторинг качества и безопасности пищевых продуктов, здоровья населения проводится в соответствии с положением, утвержденным

Правительством Российской Федерации. (См. Положение о мониторинге качества, безопасности пищевых продуктов и здоровья населения, утвержденное постановлением Правительства РФ от 22 ноября 2000 г. № 883.)

Глава IV. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ К ОБЕСПЕЧЕНИЮ КАЧЕСТВА И БЕЗОПАСНОСТИ ПИЩЕВЫХ ПРОДУКТОВ

Статья 15. Требования к обеспечению качества и безопасности пищевых продуктов

1. Предназначенные для реализации пищевые продукты должны удовлетворять физиологические потребности человека в необходимых веществах и энергии, отвечать обычно предъявляемым к пищевым продуктам требованиям в части органолептических и физико-химических показателей и соответствовать установленным нормативными документами требованиям к допустимому содержанию химических (в том числе радиоактивных), биологических веществ и их соединений, микроорганизмов и других биологических организмов, представляющих опасность для здоровья нынешнего и будущих поколений.
2. Пищевая ценность продуктов детского питания должна соответствовать функциональному состоянию организма ребенка с учетом его возраста. Продукты детского питания должны быть безопасными для здоровья ребенка.
3. Продукты диетического питания должны иметь свойства, позволяющие использовать такие продукты для лечебного и профилактического питания человека в соответствии с установленными федеральным органом исполнительной власти в области здравоохранения требованиями к организации диетического питания, и быть безопасными для здоровья человека.

Статья 16. Требования к обеспечению качества и безопасности новых пищевых продуктов, материалов и изделий при их разработке и постановке на производство

1. При разработке новых пищевых продуктов, материалов и изделий, новых технологических процессов их изготовления, упаковки, хранения, перевозок и реализации индивидуальные предприниматели и юридические лица обязаны обосновывать требования к качеству и безопасности таких пищевых продуктов, материалов и изделий, их упаковке, маркировке и информации о

таких пищевых продуктах, материалах и изделиях, сохранению качества и безопасности таких пищевых продуктов, материалов и изделий при их изготовлении и обороте, разрабатывать программы производственного контроля за качеством и безопасностью таких пищевых продуктов, материалов и изделий, методики их испытаний, а также устанавливать сроки годности таких пищевых продуктов, материалов и изделий.

Сроки годности пищевых продуктов, материалов и изделий устанавливаются в отношении таких пищевых продуктов, материалов и изделий, качество которых по истечении определенного срока с момента их изготовления ухудшается, которые приобретают свойства, представляющие опасность для здоровья человека, и в связи с этим утрачивают пригодность для использования по назначению.

2. Показатели качества и безопасности новых пищевых продуктов, материалов и изделий, сроки их годности, требования к их упаковке, маркировке, информации о таких пищевых продуктах, материалах и изделиях, условиям изготовления и оборота таких пищевых продуктов, материалов и изделий, программам производственного контроля за их качеством и безопасностью, методикам испытаний, способам утилизации или уничтожения некачественных и опасных пищевых продуктов, материалов и изделий должны быть включены в технические документы.

Проекты технических документов и опытные образцы новых пищевых продуктов, материалов и изделий подлежат санитарно-эпидемиологической экспертизе. *(См. Порядок проведения санитарно-эпидемиологической экспертизы продукции, утвержденный приказом Минздрава РФ от 15 августа 2001 г. № 325) Проекты технических документов и опытные образцы изготовленных из продовольственного сырья животного происхождения новых пищевых продуктов, кроме того, подлежат ветеринарно-санитарной экспертизе.)*

Указанные проекты могут быть утверждены изготовителем только при получении заключений государственной санитарно-эпидемиологической службы Российской Федерации или государственной ветеринарной службы Российской Федерации, удостоверяющих соответствие таких пищевых продуктов, материалов и изделий требованиям санитарных или ветеринарных правил и норм, а также безопасность для здоровья человека.

Требования утвержденных технических документов являются обязательными для индивидуальных предпринимателей и юридических лиц, осуществляющих деятельность по изготовлению и обороту конкретных видов

пищевых продуктов, материалов и изделий.

3. Новые пищевые продукты, материалы и изделия допускаются к изготовлению после государственной регистрации в порядке, установленном статьей 10 настоящего Федерального закона.

Статья 17. Требования к обеспечению качества и безопасности пищевых продуктов, материалов и изделий при их изготовлении

1. Изготовление пищевых продуктов, материалов и изделий следует осуществлять в соответствии с техническими документами при соблюдении требований санитарных и ветеринарных правил и норм.

Изготовитель пищевых продуктов, материалов и изделий в целях обеспечения их качества и безопасности разрабатывает и внедряет системы качества в соответствии с требованиями государственных стандартов.

2. Для изготовления пищевых продуктов должно применяться продовольственное сырье, качество и безопасность которого соответствует требованиям нормативных документов.

При изготовлении продовольственного сырья допускается использование кормовых добавок, стимуляторов роста животных (в том числе гормональных препаратов), лекарственных средств, пестицидов, агрохимикатов, прошедших санитарно-эпидемиологическую экспертизу и государственную регистрацию в порядке, установленном законодательством Российской Федерации.

Продовольственное сырье животного происхождения допускается для изготовления пищевых продуктов только после проведения ветеринарно-санитарной экспертизы и получения изготовителем заключения государственной ветеринарной службы Российской Федерации, удостоверяющего соответствие продовольственного сырья животного происхождения требованиям ветеринарных правил и норм.

3. При изготовлении продуктов детского питания и продуктов диетического питания не допускается использовать продовольственное сырье, изготовленное с использованием кормовых добавок, стимуляторов роста животных (в том числе гормональных препаратов), отдельных видов лекарственных средств, пестицидов, агрохимикатов и других опасных для здоровья человека веществ и соединений.

4. Пищевые добавки, используемые при изготовлении пищевых продуктов, и биологически активные добавки не должны причинять вред жизни и здоровью человека. При изготовлении пищевых продуктов, а также для употребления в пищу могут быть использованы пищевые добавки и биологически активные добавки, прошедшие государственную регистрацию в порядке, установленном статьей 10 настоящего Федерального закона.

5. Используемые в процессе изготовления пищевых продуктов материалы и изделия должны соответствовать требованиям нормативных документов к качеству и безопасности таких материалов и изделий.

При изготовлении пищевых продуктов допускается применение материалов и изделий, прошедших государственную регистрацию в порядке, установленном статьей 10 настоящего Федерального закона.

6. Изготовитель обязан проверить качество и безопасность каждой партии пищевых продуктов, материалов и изделий и передать покупателю вместе с пищевыми продуктами, материалами и изделиями удостоверение качества и безопасности пищевых продуктов, материалов и изделий. *(Письмом Минздрава РФ от 4 апреля 2001 г. № 2510/3461-01-12 установлено, что до принятия утвержденной в установленном порядке единой формы удостоверения качества и безопасности хлеба и хлебопекарной продукции действует положение о подтверждении изготовителем качества произведенной продукции соответствующей отметкой в товарно-транспортной накладной.)*

Удостоверение качества и безопасности пищевых продуктов, материалов и изделий не оформляется на продукцию общественного питания.

7. Соответствие пищевых продуктов, материалов и изделий, перечни которых утверждаются Правительством Российской Федерации, требованиям нормативных документов подтверждается сертификатом соответствия или декларацией о соответствии и знаком соответствия.

8. Изготовитель пищевых продуктов, материалов и изделий обязан немедленно приостановить изготовление некачественных и опасных пищевых продуктов, материалов и изделий на срок, необходимый для устранения причин, повлекших за собой изготовление таких пищевых продуктов, материалов и изделий. В случае, если устранить такие причины невозможно, изготовитель обязан прекратить изготовление некачественных и опасных пищевых продуктов, материалов и изделий, изъять их из оборота, обеспечив

возврат от покупателей, потребителей таких пищевых продуктов, материалов и изделий, организовать в установленном порядке проведение их экспертизы, утилизацию или уничтожение.

Статья 18. Требования к обеспечению качества и безопасности пищевых продуктов при их расфасовке, упаковке и маркировке

1. Пищевые продукты должны быть расфасованы и упакованы такими способами, которые позволяют обеспечить сохранение качества и безопасность при их хранении, перевозках и реализации.

2. Индивидуальные предприниматели и юридические лица, осуществляющие расфасовку и упаковку пищевых продуктов, обязаны соблюдать требования нормативных документов к расфасовке и упаковке пищевых продуктов, их маркировке, а также к используемым для упаковки и маркировки пищевых продуктов материалам.

3. На этикетках или ярлыках либо листках-вкладышах упакованных пищевых продуктов кроме информации, состав которой определяется законодательством Российской Федерации о защите прав потребителей, с учетом видов пищевых продуктов должна быть указана следующая информация на русском языке:

о пищевой ценности (калорийности, содержании белков, жиров, углеводов, витаминов, макро- и микроэлементов);

о назначении и об условиях применения (в отношении продуктов детского питания, продуктов диетического питания и биологически активных добавок);

о способах и об условиях изготовления готовых блюд (в отношении концентратов и полуфабрикатов пищевых продуктов);

об условиях хранения (в отношении пищевых продуктов, для которых установлены требования к условиям их хранения);

о дате изготовления и дате упаковки пищевых продуктов.

Статья 19. Требования к обеспечению качества и безопасности пищевых продуктов, материалов и изделий при их хранении и перевозках

1. Хранение и перевозки пищевых продуктов, материалов и изделий должны осуществляться в условиях, обеспечивающих сохранение их качества и безопасность.

2. Индивидуальные предприниматели и юридические лица, осуществляющие хранение, перевозки пищевых продуктов, материалов и изделий, обязаны соблюдать требования нормативных документов к условиям хранения и перевозок пищевых продуктов, материалов и изделий и подтверждать соблюдение таких требований соответствующими записями в товарно-сопроводительных документах.

3. Хранение пищевых продуктов, материалов и изделий допускается в специально оборудованных помещениях, сооружениях, которые должны соответствовать требованиям строительных, санитарных и ветеринарных правил и норм.

4. Для перевозок пищевых продуктов должны использоваться специально предназначенные или специально оборудованные для таких целей транспортные средства, имеющие оформленные в установленном порядке санитарные паспорта.

Приказом Минздрава РФ от 14 апреля 2000 г. № 122 утверждена форма санитарного паспорта на специально предназначенные или специально оборудованные транспортные средства для перевозки пищевых продуктов *(См. также Инструкцию о порядке выдачи и ведения личной медицинской книжки и Санитарного паспорта, на специально предназначенные или специально оборудованные транспортные средства для перевозки пищевых продуктов)*

5. В случае, если при хранении, перевозках пищевых продуктов, материалов и изделий допущено нарушение, приведшее к утрате пищевыми продуктами, материалами и изделиями соответствующего качества и приобретению ими опасных свойств, индивидуальные предприниматели и юридические лица, осуществляющие хранение, перевозки пищевых продуктов, материалов и изделий, обязаны информировать об этом владельцев и получателей пищевых продуктов, материалов и изделий.

Такие пищевые продукты, материалы и изделия не подлежат реализации, направляются на экспертизу, в соответствии с результатами которой они утилизируются или уничтожаются.

Статья 20. Требования к обеспечению качества и безопасности пищевых продуктов, материалов и изделий при их реализации

1. При реализации пищевых продуктов, материалов и изделий граждане (в том

числе индивидуальные предприниматели) и юридические лица обязаны соблюдать требования нормативных документов.

2. В розничной торговле не допускается продажа нерасфасованных и неупакованных пищевых продуктов, за исключением определенных видов пищевых продуктов, перечень которых устанавливается федеральным органом исполнительной власти в области торговли по согласованию с уполномоченным федеральным органом исполнительной власти по государственному санитарно-эпидемиологическому надзору.

3. Реализация на продовольственных рынках пищевых продуктов непромышленного изготовления допускается только после проведения ветеринарно-санитарной экспертизы и получения продавцами заключений государственной ветеринарной службы Российской Федерации, удостоверяющих соответствие таких пищевых продуктов требованиям ветеринарных правил и норм.

4. В случае, если при реализации пищевых продуктов, материалов и изделий допущено нарушение, приведшее к утрате пищевыми продуктами, материалами и изделиями соответствующего качества и приобретению ими опасных свойств, граждане (в том числе индивидуальные предприниматели) и юридические лица, осуществляющие реализацию пищевых продуктов, материалов и изделий, обязаны снять такие пищевые продукты, материалы и изделия с реализации, обеспечить их отзыв от потребителей, направить некачественные и опасные пищевые продукты, материалы и изделия на экспертизу, организовать их утилизацию или уничтожение.

Статья 21. Требования к обеспечению качества и безопасности пищевых продуктов, материалов и изделий, ввоз которых осуществляется на территорию Российской Федерации

1. Качество и безопасность пищевых продуктов, материалов и изделий, ввоз которых осуществляется на территорию Российской Федерации, должны соответствовать требованиям нормативных документов.

2. Обязательства изготовителей, поставщиков по соблюдению требований нормативных документов в отношении пищевых продуктов, материалов и изделий, ввоз которых осуществляется на территорию Российской Федерации, являются существенными условиями договора их поставки.

3. Запрещается ввоз на территорию Российской Федерации пищевых продуктов, материалов и изделий, не прошедших государственной

регистрации в порядке, установленном в статье 10 настоящего Федерального закона, а также пищевых продуктов, материалов и изделий, не имеющих документов, удостоверяющих соответствие качества и безопасности таких пищевых продуктов, материалов и изделий требованиям нормативных документов.

4. В пунктах пропуска через Государственную границу Российской Федерации и пунктах таможенного оформления пищевых продуктов, материалов и изделий, ввоз которых осуществляется на территорию Российской Федерации, должностные лица, осуществляющие государственный санитарно-эпидемиологический надзор, государственный ветеринарный надзор и государственный фитосанитарный контроль, в соответствии со своей компетенцией проводят досмотр таких пищевых продуктов, материалов и изделий, проверку их товарно-сопроводительных документов и принимают решение о возможности оформления ввоза таких пищевых продуктов, материалов и изделий на территорию Российской Федерации.

В случае, если пищевые продукты, материалы и изделия, ввоз которых осуществляется на территорию Российской Федерации, вызывают у должностных лиц, осуществляющих государственный санитарно-эпидемиологический надзор, государственный ветеринарный надзор и государственный фитосанитарный контроль, обоснованные сомнения в безопасности таких пищевых продуктов, материалов и изделий, указанные лица принимают решение о временном приостановлении оформления ввоза на территорию Российской Федерации таких пищевых продуктов, материалов и изделий.

В случае, если пищевые продукты, материалы и изделия, ввоз которых осуществляется на территорию Российской Федерации, признаются опасными, должностные лица, осуществляющие государственный санитарно-эпидемиологический надзор, государственный ветеринарный надзор и государственный фитосанитарный контроль, запрещают ввоз таких пищевых продуктов, материалов и изделий на территорию Российской Федерации и делают отметку в их товарно-сопроводительных документах о том, что такие пищевые продукты, материалы и изделия опасны для здоровья человека и не подлежат реализации.

Владелец опасных пищевых продуктов, материалов и изделий обязан в течение десяти дней вывезти их за пределы территории Российской Федерации.

В случае, если опасные пищевые продукты, материалы и изделия в установленный абзацем четвертым настоящего пункта срок не вывезены за пределы территории Российской Федерации, они конфискуются в соответствии с законодательством Российской Федерации, направляются на экспертизу, в соответствии с результатами которой утилизируются или уничтожаются.

Статья 22. Требования к организации и проведению производственного контроля за качеством и безопасностью пищевых продуктов, материалов и изделий

1. Индивидуальные предприниматели и юридические лица, осуществляющие деятельность по изготовлению и обороту пищевых продуктов, материалов и изделий, обязаны организовывать и проводить производственный контроль за их качеством и безопасностью, соблюдением требований нормативных и технических документов к условиям изготовления и оборота пищевых продуктов, материалов и изделий.

2. Производственный контроль за качеством и безопасностью пищевых продуктов, материалов и изделий проводится в соответствии с программой производственного контроля, которая разрабатывается индивидуальным предпринимателем или юридическим лицом на основании государственных стандартов и технических документов. Указанной программой определяются порядок осуществления производственного контроля за качеством и безопасностью пищевых продуктов, материалов и изделий, методики такого контроля и методики проверки условий их изготовления и оборота. *(См. примерные программы производственного контроля на предприятиях торговли, общественного питания, в аптеках и парикмахерских, утвержденные постановлением Главного государственного санитарного врача РФ от 30 июля 2002 г. № 26.)*

Статья 23. Требования к работникам, осуществляющим деятельность по изготовлению и обороту пищевых продуктов

1. Работники, занятые на работах, которые связаны с изготовлением и оборотом пищевых продуктов, оказанием услуг в сфере розничной торговли пищевыми продуктами, материалами и изделиями и сфере общественного питания и при выполнении которых осуществляются непосредственные контакты работников с пищевыми продуктами, материалами и изделиями, проходят обязательные предварительные при поступлении на работу и периодические медицинские осмотры, а также гигиеническое обучение в соответствии с законодательством Российской Федерации.

2. Больные инфекционными заболеваниями, лица с подозрением на такие заболевания, лица, контактировавшие с больными инфекционными заболеваниями, лица, являющиеся носителями возбудителей инфекционных заболеваний, которые могут представлять в связи с особенностями изготовления и оборота пищевых продуктов, материалов и изделий опасность распространения таких заболеваний, а также работники, не прошедшие гигиенического обучения, не допускаются к работам, при выполнении которых осуществляются непосредственные контакты работников с пищевыми продуктами, материалами и изделиями.

Статья 24. Требования к изъятию из оборота некачественных и опасных пищевых продуктов, материалов и изделий

1. Некачественные и опасные пищевые продукты, материалы и изделия подлежат изъятию из оборота.

Владелец некачественных и (или) опасных пищевых продуктов, материалов и изделий обязан изъять их из оборота самостоятельно или на основании предписания органов государственного надзора и контроля.

2. В случае, если владелец некачественных и (или) опасных пищевых продуктов, материалов и изделий не принял меры по их изъятию из оборота, такие пищевые продукты, материалы и изделия конфискуются в порядке, установленном законодательством Российской Федерации.

Статья 25. Требования к проведению экспертизы, к утилизации или уничтожению некачественных и опасных пищевых продуктов, материалов и изделий, изъятых из оборота

1. Некачественные и опасные пищевые продукты, материалы и изделия, изъятые из оборота, подлежат соответствующей экспертизе (санитарно-эпидемиологической, ветеринарно-санитарной, товароведческой и другой), проводимой органами государственного надзора и контроля в соответствии со своей компетенцией, в целях определения возможности утилизации или уничтожения таких пищевых продуктов, материалов и изделий. *(См. Инструкцию по проведению экспертизы зерна и продуктов его переработки, непригодных для использования в пищу, утвержденную приказом Росгосхлебинспекции при Правительстве РФ от 5 апреля 2002 г. № 28.)*

Пищевые продукты, материалы и изделия, владелец которых не может подтвердить их происхождение, которые имеют явные признаки

недоброкачественности и представляют в связи с этим непосредственную угрозу жизни и здоровью человека, подлежат утилизации или уничтожению без проведения экспертизы. До утилизации или уничтожения таких пищевых продуктов, материалов и изделий их владелец в присутствии представителя органа государственного надзора и контроля обязан изменить свойства таких пищевых продуктов, материалов и изделий любым доступным и надежным способом, исключающим возможность их дальнейшего использования по назначению.

2. Некачественные и опасные пищевые продукты, материалы и изделия на срок, необходимый для проведения их экспертизы, утилизации или уничтожения, направляются на временное хранение, условия осуществления которого исключают возможность доступа к таким пищевым продуктам, материалам и изделиям.

Находящиеся на временном хранении некачественные и опасные пищевые продукты, материалы и изделия подлежат строгому учету. Ответственность за сохранность таких пищевых продуктов, материалов и изделий несет их владелец.

3. На основании результатов экспертизы некачественных и опасных пищевых продуктов, материалов и изделий соответствующий орган государственного надзора и контроля принимает постановление об их утилизации или уничтожении.

Владелец некачественных и (или) опасных пищевых продуктов, материалов и изделий осуществляет выбор способов и условий их утилизации или уничтожения в соответствии с требованиями нормативных либо технических документов и согласовывает с органом государственного надзора и контроля, вынесшим постановление об утилизации или уничтожении таких пищевых продуктов, материалов и изделий, способы и условия их утилизации или уничтожения.

Возможность использования некачественных и (или) опасных пищевых продуктов в качестве корма животных согласовывается с государственной ветеринарной службой Российской Федерации.

4. Расходы на экспертизу, хранение, перевозки, утилизацию или уничтожение некачественных и опасных пищевых продуктов, материалов и изделий оплачиваются их владельцем.

5. Владелец некачественных и опасных пищевых продуктов, материалов и

изделий обязан представить в орган государственного надзора и контроля, вынесший постановление об их утилизации или уничтожении, документ либо его заверенную в установленном порядке копию, подтверждающие факт утилизации или уничтожения таких пищевых продуктов, материалов и изделий.

6. Органы государственного надзора и контроля, вынесшие постановление об утилизации или уничтожении некачественных и (или) опасных пищевых продуктов, материалов и изделий, обязаны осуществлять контроль за их утилизацией или уничтожением в связи с опасностью возникновения и распространения заболеваний и отравлений людей и животных, а также загрязнения окружающей природной среды.

Глава V. ОТВЕТСТВЕННОСТЬ ЗА НАРУШЕНИЕ НАСТОЯЩЕГО ФЕДЕРАЛЬНОГО ЗАКОНА

Федеральным законом от 30 декабря 2001 г. № 196-ФЗ статья 26 настоящего Федерального закона признана утратившей силу с 1 июля 2002 г.

Статья 26. Административная ответственность за нарушение настоящего Федерального закона

1. Административная ответственность устанавливается за нарушение настоящего Федерального закона в следующих случаях:

1) изготовление на территории Российской Федерации или ввоз на территорию Российской Федерации пищевых продуктов, материалов и изделий, не прошедших государственной регистрации, влечет за собой наложение штрафа на граждан в размере от пяти до двадцати пяти минимальных размеров оплаты труда с конфискацией таких пищевых продуктов, материалов и изделий либо без таковой, или наложение штрафа на индивидуальных предпринимателей в размере от двадцати до сорока минимальных размеров оплаты труда с конфискацией таких пищевых продуктов, материалов и изделий либо без таковой, или наложение штрафа на должностных лиц и осуществляющих управленческие функции лиц в размере от двадцати пяти до пятидесяти минимальных размеров оплаты труда, или наложение штрафа на юридических лиц в размере от двухсот до пятисот минимальных размеров оплаты труда с конфискацией таких пищевых продуктов, материалов и изделий либо без таковой;

2) изготовление и оборот пищевых продуктов, материалов и изделий,

оказание услуг в сфере розничной торговли пищевыми продуктами, материалами и изделиями и сфере общественного питания с нарушением требований нормативных документов к качеству и безопасности, условиям изготовления и оборота пищевых продуктов, материалов и изделий, оказания таких услуг, производственному контролю за их качеством и безопасностью, непредставление документов, удостоверяющих соответствие качества и безопасности пищевых продуктов, материалов и изделий требованиям нормативных документов, представление неполной или недостоверной информации о пищевых продуктах, материалах, изделиях и об оказываемых услугах, а также невыполнение условий утилизации или уничтожения некачественных и опасных пищевых продуктов, материалов и изделий - влечет за собой наложение штрафа на граждан в размере от десяти до двадцати пяти минимальных размеров оплаты труда, или наложение штрафа на индивидуальных предпринимателей в размере от двадцати пяти до сорока минимальных размеров оплаты труда, или наложение штрафа на должностных лиц и осуществляющих управленческие функции лиц в размере от тридцати до пятидесяти минимальных размеров оплаты труда, или наложение штрафа на юридических лиц в размере от трехсот до пятисот минимальных размеров оплаты труда;

3) изготовление и оборот некачественных и опасных пищевых продуктов, материалов и изделий, в том числе при оказании услуг в сфере розничной торговли пищевыми продуктами, материалами и изделиями и сфере общественного питания, а также изготовление фальсифицированных пищевых продуктов, материалов и изделий и торговля ими - влечет за собой наложение штрафа на граждан в размере от двадцати до двадцати пяти минимальных размеров оплаты труда с конфискацией таких пищевых продуктов, материалов и изделий либо без таковой, или наложение штрафа на индивидуальных предпринимателей в размере от тридцати до сорока минимальных размеров оплаты труда с конфискацией таких пищевых продуктов, материалов и изделий либо без таковой, или наложение штрафа на должностных лиц и осуществляющих управленческие функции лиц в размере от сорока до пятидесяти минимальных размеров оплаты труда, или наложение штрафа на юридических лиц в размере от пятисот до тысячи минимальных размеров оплаты труда с конфискацией таких пищевых продуктов, материалов и изделий либо без таковой;

4) невыполнение предписаний и постановлений органов государственного надзора и контроля - влечет за собой наложение предупреждения или штрафа на граждан в размере от пяти до пятнадцати минимальных размеров оплаты труда, или наложение штрафа на индивидуальных предпринимателей в размере от пятнадцати до сорока минимальных размеров оплаты труда, или

наложение штрафа на должностных лиц и осуществляющих управленческие функции лиц в размере от десяти до сорока минимальных размеров оплаты труда.

2. Меры административного взыскания за нарушение настоящего Федерального закона применяются органами государственного надзора и контроля в пределах их полномочий и в установленном законодательством Российской Федерации порядке.

3. Применение мер административного взыскания не освобождает виновное лицо от обязанности устранить допущенное нарушение и возместить вред, причиненный жизни, здоровью и имуществу гражданина либо имуществу юридического лица.

4. Обжалование действий должностных лиц органов государственного надзора и контроля по применению мер административного взыскания осуществляется в соответствии с законодательством Российской Федерации.

Статья 27. Уголовная ответственность за нарушение настоящего Федерального закона

Нарушение настоящего Федерального закона, приведшее к случаю возникновения заболевания, отравления или смерти человека, наступившему в результате употребления некачественных и (или) опасных пищевых продуктов, влечет за собой уголовную ответственность в соответствии с законодательством Российской Федерации.

Статья 28. Гражданско-правовая ответственность за нарушение настоящего Федерального закона

1. Индивидуальные предприниматели и юридические лица, осуществляющие деятельность по обороту пищевых продуктов, материалов и изделий, а также оказание услуг в сфере общественного питания, за нарушение настоящего Федерального закона несут ответственность в соответствии с гражданским законодательством.

2. Вред, причиненный жизни, здоровью или имуществу гражданина либо имуществу юридического лица вследствие недостатков пищевых продуктов, материалов и изделий, а также недостатков услуг, оказываемых в сфере общественного питания, в части их качества и безопасности, подлежит возмещению в соответствии с гражданским законодательством.

Статья 29. Ответственность должностных лиц органов государственного надзора и контроля

Должностные лица органов государственного надзора и контроля за ненадлежащее исполнение своих обязанностей, а также за сокрытие фактов, создающих угрозу жизни и здоровью человека, несут ответственность в порядке, установленном законодательством Российской Федерации.

Глава VI. ЗАКЛЮЧИТЕЛЬНЫЕ ПОЛОЖЕНИЯ

Статья 30. Введение в действие настоящего Федерального закона

1. Настоящий Федеральный закон вводится в действие со дня его официального опубликования, за исключением положений пункта 1 статьи 10 настоящего Федерального закона, которые вводятся в действие со дня официального опубликования утвержденных Правительством Российской Федерации соответствующих нормативных правовых актов.
2. Положения статей 2 - 8, статьи 9 (за исключением абзаца второго пункта 2), статьи 10, статьи 12 (за исключением положений, касающихся оценки и подтверждения соответствия требованиям нормативных документов услуг, оказываемых в сфере розничной торговли и сфере общественного питания), статьи 13, статьи 16, пунктов 1, 2, 5 - 8 статьи 17, пунктов 1 и 2 статьи 18, пунктов 1 - 3 и 5 статьи 19, пунктов 1 и 4 статьи 20, статей 21 - 28 настоящего Федерального закона распространяются также на парфюмерную и косметическую продукцию, средства и изделия для гигиены полости рта, табачные изделия.
3. Предложить Президенту Российской Федерации привести свои нормативные правовые акты в соответствие с настоящим Федеральным законом.
4. Поручить Правительству Российской Федерации разработать нормативные правовые акты, предусмотренные настоящим Федеральным законом, и привести свои нормативные правовые акты в соответствие с настоящим Федеральным законом.

ФЕДЕРАЛЬНЫЙ ЗАКОН РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ ОТ 20 МАЯ 2002 Г. №54-ФЗ "О ВРЕМЕННОМ ЗАПРЕТЕ НА КЛОНИРОВАНИЕ ЧЕЛОВЕКА"

Принят Государственной Думой 19 апреля 2002 года .

Настоящий Федеральный закон вводит временный запрет на клонирование человека, исходя из принципов уважения человека, признания ценности личности, необходимости защиты прав и свобод человека и учитывая недостаточно изученные биологические и социальные последствия клонирования человека.

С учетом перспективы использования имеющихся и разрабатываемых технологий клонирования организмов предусматривается возможность продления запрета на клонирование человека или его отмены по мере накопления научных знаний в данной области, определения моральных, социальных и этических норм при использовании технологий клонирования человека.

Статья 1. Введение временного запрета на клонирование человека

Ввести временный, сроком на пять лет, запрет на клонирование человека. Действие настоящего Федерального закона не распространяется на клонирование иных организмов.

Статья 2. Основные понятия

В настоящем Федеральном законе используются следующие основные понятия:

клонирование человека - создание человека, генетически идентичного другому живому или умершему человеку, путем переноса в лишенную ядра женскую половую клетку ядра соматической клетки человека;

эмбрион человека - зародыш человека на стадии развития до восьми недель.

Статья 3. О ввозе на территорию Российской Федерации и вывозе с территории Российской Федерации клонированных эмбрионов человека.

На период действия настоящего Федерального закона запретить ввоз на

территорию Российской Федерации и вывоз с территории Российской Федерации клонированных эмбрионов человека.

Статья 4. Ответственность за нарушение настоящего Федерального закона

Лица, виновные в нарушении настоящего Федерального закона, несут ответственность в соответствии с законодательством Российской Федерации.

Статья 5. О вступлении в силу настоящего Федерального закона

Настоящий Федеральный закон вступает в силу через месяц со дня его официального опубликования.

ФЕДЕРАЛЬНЫЙ ЗАКОН РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ ОТ 25 ОКТЯБРЯ 2007 Г. №234-ФЗ "О ВНЕСЕНИИ ИЗМЕНЕНИЙ В ЗАКОН РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ "О ЗАЩИТЕ ПРАВ ПОТРЕБИТЕЛЕЙ" И ЧАСТЬ ВТОРУЮ ГРАЖДАНСКОГО КОДЕКСА РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ"

Опубликовано 27 октября 2007 года

Принят Государственной Думой 11 октября 2007 года

Одобен Советом Федерации 17 октября 2007 года

Статья 1

Внести в Закон Российской Федерации от 7 февраля 1992 года №2300-І "О защите прав потребителей" (в редакции Федерального закона от 9 января 1996 года №2-ФЗ) (Ведомости Съезда народных депутатов Российской Федерации и Верховного Совета Российской Федерации, 1992, №15, ст. 766; Собрание законодательства Российской Федерации, 1996, №3, ст. 140; 1999, №51, ст. 6287; 2002, №1, ст. 2; 2004, №35, ст. 3607; №45, ст. 4377; №52, ст. 5275; 2006, №31, ст. 3439; №43, ст. 4412; №48, ст. 4943) следующие изменения:

1) в преамбуле:

а) абзац первый после слова "исполнителями," дополнить словом "импортерами,";

б) абзац восьмой после слов "или условиям договора" дополнить словами "(при их отсутствии или неполноте условий обычно предъявляемым требованиям)";

2) пункт 2 статьи 4 после слов "передать потребителю товар (выполнить работу, оказать услугу)," дополнить словами "соответствующий обычно предъявляемым требованиям и";

3) в пункте 2 статьи 10:

а) абзац третий после слов "генно-инженерно-модифицированных организмов" дополнить словами ", в случае, если содержание указанных организмов в таком компоненте составляет более девяти десятых процента";

б) абзац четвертый дополнить словами", в том числе при предоставлении кредита размер кредита, полную сумму, подлежащую выплате потребителем, и график погашения этой суммы";

в) абзац восьмой изложить в следующей редакции:

"адрес (место нахождения), фирменное наименование (наименование) изготовителя (исполнителя, продавца), уполномоченной организации или уполномоченного индивидуального предпринимателя, импортера";

4) в статье 18:

а) наименование изложить в следующей редакции:

"Статья 18. Права потребителя при обнаружении в товаре недостатков";

б) пункт 1 изложить в следующей редакции:

"1. Потребитель в случае обнаружения в товаре недостатков, если они не были оговорены продавцом, по своему выбору вправе:

потребовать замены на товар этой же марки (этих же модели и (или) артикула);

потребовать замены на такой же товар другой марки (модели, артикула) с соответствующим перерасчетом покупной цены;

потребовать соразмерного уменьшения покупной цены; потребовать незамедлительного безвозмездного устранения недостатков товара или возмещения расходов на их исправление потребителем или третьим лицом;

отказаться от исполнения договора купли-продажи и потребовать возврата уплаченной за товар суммы. По требованию продавца и за его счет потребитель должен возвратить товар с недостатками.

При этом потребитель вправе потребовать также полного возмещения убытков, причиненных ему вследствие продажи товара ненадлежащего качества. Убытки возмещаются в сроки, установленные настоящим Законом для удовлетворения соответствующих требований потребителя.

В отношении технически сложного товара потребитель в случае обнаружения в нем недостатков вправе отказаться от исполнения договора купли-продажи и потребовать возврата уплаченной за такой товар суммы либо предъявить требование о его замене на товар этой же марки (модели, артикула) или на такой же товар другой марки (модели, артикула) с соответствующим перерасчетом покупной цены в течение пятнадцати дней со дня передачи потребителю такого товара. По истечении этого срока указанные требования

подлежат удовлетворению в одном из следующих случаев:

обнаружение существенного недостатка товара;

нарушение установленных настоящим Законом сроков устранения недостатков товара;

невозможность использования товара в течение каждого года гарантийного срока в совокупности более чем тридцать дней вследствие неоднократного устранения его различных недостатков.

Перечень технически сложных товаров утверждается Правительством Российской Федерации.";

в) в пункте 3:

в абзаце первом слово "четвертом" заменить словом "пятом";

абзац второй изложить в следующей редакции:

"Вместо предъявления этих требований потребитель вправе возвратить изготовителю или импортеру товар ненадлежащего качества и потребовать возврата уплаченной за него суммы.";

г) пункт 4 признать утратившим силу;

д) абзац третий пункта 5 изложить в следующей редакции:

"В случае спора о причинах возникновения недостатков товара продавец (изготовитель), уполномоченная организация или уполномоченный индивидуальный предприниматель, импортер обязаны провести экспертизу товара за свой счет. Экспертиза товара проводится в сроки, установленные статьями 20, 21 и 22 настоящего Закона для удовлетворения соответствующих требований потребителя. Потребитель вправе присутствовать при проведении экспертизы товара и в случае несогласия с ее результатами оспорить заключение такой экспертизы в судебном порядке.";

5) в статье 20:

а) пункт 1 изложить в следующей редакции:

"1. Если срок устранения недостатков товара не определен в письменной

форме соглашением сторон, эти недостатки должны быть устранены изготовителем (продавцом, уполномоченной организацией или уполномоченным индивидуальным предпринимателем, импортером) незамедлительно, то есть в минимальный срок, объективно необходимый для их устранения с учетом обычно применяемого способа. Срок устранения недостатков товара, определяемый в письменной форме соглашением сторон, не может превышать сорок пять дней.

В случае если во время устранения недостатков товара станет очевидным, что они не будут устранены в определенный соглашением сторон срок, стороны могут заключить соглашение о новом сроке устранения недостатков товара. При этом отсутствие необходимых для устранения недостатков товара запасных частей (деталей, материалов), оборудования или подобные причины не являются основанием для заключения соглашения о таком новом сроке и не освобождают от ответственности за нарушение срока, определенного соглашением сторон первоначально.";

б) в пункте 2 слова "аналогичный товар" заменить словами "товар длительного пользования, обладающий этими же основными потребительскими свойствами";

в) пункт 3 дополнить предложением следующего содержания: "При выдаче товара изготовитель (продавец, уполномоченная организация или уполномоченный индивидуальный предприниматель, импортер) обязан предоставить в письменной форме потребителю информацию о дате обращения потребителя с требованием об устранении обнаруженных им недостатков товара, о дате передачи товара потребителем для устранения недостатков товара, о дате устранения недостатков товара с их описанием, об использованных запасных частях (деталях, материалах) и о дате выдачи товара потребителю по окончании устранения недостатков товара.";

б) в абзаце четвертом пункта 1 статьи 21 слова "аналогичный товар длительного пользования" заменить словами "товар длительного пользования, обладающий этими же основными потребительскими свойствами";

7) статью 22 после слов "продажи товара ненадлежащего качества" дополнить словами "либо предоставления ненадлежащей информации о товаре";

8) дополнить статьей 231 следующего содержания:

"Статья 231. Последствия нарушения продавцом срока передачи предварительно оплаченного товара потребителю

1. Договор купли-продажи, предусматривающий обязанность потребителя предварительно оплатить товар, должен содержать условие о сроке передачи товара потребителю.

2. В случае если продавец, получивший сумму предварительной оплаты в определенном договором купли-продажи размере, не исполнил обязанность по передаче товара потребителю в установленный таким договором срок, потребитель по своему выбору вправе потребовать:

передачи оплаченного товара в установленный им новый срок;

возврата суммы предварительной оплаты товара, не переданного продавцом.

При этом потребитель вправе потребовать также полного возмещения убытков, причиненных ему вследствие нарушения установленного договором купли-продажи срока передачи предварительно оплаченного товара.

3. В случае нарушения установленного договором купли-продажи срока передачи предварительно оплаченного товара потребителю продавец уплачивает ему за каждый день просрочки неустойку (пени) в размере половины процента суммы предварительной оплаты товара.

Неустойка (пени) взыскивается со дня, когда по договору купли-продажи передача товара потребителю должна была быть осуществлена, до дня передачи товара потребителю или до дня удовлетворения требования потребителя о возврате ему предварительно уплаченной им суммы.

Сумма взысканной потребителем неустойки (пени) не может превышать сумму предварительной оплаты товара.

4. Требования потребителя о возврате уплаченной за товар суммы и о полном возмещении убытков подлежат удовлетворению продавцом в течение десяти дней со дня предъявления соответствующего требования.

5. Требования потребителя, установленные пунктом 2 настоящей статьи, не подлежат удовлетворению, если продавец докажет, что нарушение сроков передачи потребителю предварительно оплаченного товара произошло вследствие непреодолимой силы или по вине потребителя.";

9) в пункте 1 статьи 24 слова "аналогичной марки (модели, артикула)" заменить словами "этой же марки (этих же модели и (или) артикула)";

10) статью 26 признать утратившей силу;

11) в пункте 1 статьи 261 слова "описанием товара, содержащимся в каталогах, проспектах, буклетах, представленным на фотоснимках, посредством средств связи" заменить словами "описанием товара посредством каталогов, проспектов, буклетов, фотоснимков, средств связи";

12) в абзаце первом пункта 1 статьи 28 слова "начала и окончания" заменить словами "начала и (или) окончания", слова "и промежуточные сроки" заменить словами "и (или) промежуточные сроки";

13) абзац третий статьи 30 изложить в следующей редакции:

"Назначенный потребителем срок устранения недостатков товара указывается в договоре или в ином подписываемом сторонами документе либо в заявлении, направленном потребителем исполнителю.";

14) статью 38 признать утратившей силу.

Статья 2

Внести в часть вторую Гражданского кодекса Российской Федерации (Собрание законодательства Российской Федерации, 1996, №5, ст. 410) следующие изменения:

1) пункт 4 статьи 487 после слов "и иное не предусмотрено" дополнить словами "законом или";

2) статью 497 изложить в следующей редакции:

"Статья 497. Продажа товара по образцам и дистанционный способ продажи товара

1. Договор розничной купли-продажи может быть заключен на основании ознакомления покупателя с образцом товара, предложенным продавцом и выставленным в месте продажи товаров (продажа товара по образцам).

2. Договор розничной купли-продажи может быть заключен на основании ознакомления покупателя с предложенным продавцом описанием товара посредством каталогов, проспектов, буклетов, фотоснимков, средств связи (телевизионной, почтовой, радиосвязи и других) или иными способами,

исключающими возможность непосредственного ознакомления потребителя с товаром либо образцом товара при заключении такого договора (дистанционный способ продажи товара).

3. Если иное не предусмотрено законом, иными правовыми актами или договором, договор розничной купли-продажи товара по образцам или договор розничной купли-продажи, заключенный дистанционным способом продажи товара, считается исполненным с момента доставки товара в место, указанное в таком договоре, а если место передачи товара таким договором не определено, с момента доставки товара по месту жительства покупателя-гражданина или месту нахождения покупателя - юридического лица.

4. Если иное не предусмотрено законом, до передачи товара покупатель вправе отказаться от исполнения любого указанного в пункте 3 настоящей статьи договора розничной купли-продажи при условии возмещения продавцу необходимых расходов, понесенных в связи с совершением действий по исполнению договора.";

3) статью 503 изложить в следующей редакции:

"Статья 503. Права покупателя в случае продажи ему товара ненадлежащего качества

1. Покупатель, которому продан товар ненадлежащего качества, если его недостатки не были оговорены продавцом, по своему выбору вправе потребовать:

замены недоброкачественного товара товаром надлежащего качества;

соразмерного уменьшения покупной цены;

незамедлительного безвозмездного устранения недостатков товара;

возмещения расходов на устранение недостатков товара.

2. В случае обнаружения недостатков товара, свойства которого не позволяют устранить их (продовольственные товары, товары бытовой химии и тому подобное), покупатель по своему выбору вправе потребовать замены такого товара товаром надлежащего качества или соразмерного уменьшения покупной цены.

3. В отношении технически сложного товара покупатель вправе потребовать

его замены или отказаться от исполнения договора розничной купли-продажи и потребовать возврата уплаченной за товар суммы в случае существенного нарушения требований к его качеству (пункт 2 статьи 475).

4. Вместо предъявления указанных в пунктах 1 и 2 настоящей статьи требований покупатель вправе отказаться от исполнения договора розничной купли-продажи и потребовать возврата уплаченной за товар суммы.

5. При отказе от исполнения договора розничной купли-продажи с требованием возврата уплаченной за товар суммы покупатель по требованию продавца и за его счет должен возвратить полученный товар ненадлежащего качества.

При возврате покупателю уплаченной за товар суммы продавец не вправе удерживать из нее сумму, на которую понизилась стоимость товара из-за полного или частичного использования товара, потери им товарного вида или подобных обстоятельств.

6. Правила, предусмотренные настоящей статьей, применяются, если законами о защите прав потребителей не установлено иное."

Статья 3

Признать утратившими силу:

1) статью 1 Федерального закона от 9 января 1996 года №2-ФЗ "О внесении изменений и дополнений в Закон Российской Федерации "О защите прав потребителей" и Кодекс РСФСР об административных правонарушениях" (Собрание законодательства Российской Федерации, 1996, №3, ст. 140) в части изложения в новой редакции пункта 4 статьи 18, статей 26 и 38;

2) абзацы восьмой и девятый пункта 12 статьи 1 Федерального закона от 17 декабря 1999 года №212-ФЗ "О внесении изменений и дополнений в Закон Российской Федерации "О защите прав потребителей" (Собрание законодательства Российской Федерации, 1999, №51, ст. 6287);

3) абзацы восьмой и девятый пункта 13 и пункт 21 статьи 1 Федерального закона от 21 декабря 2004 года №171-ФЗ "О внесении изменений в Закон Российской Федерации "О защите прав потребителей" и о признании утратившим силу пункта 28 статьи 1 Федерального закона "О внесении изменений и дополнений в Закон Российской Федерации "О защите прав потребителей" (Собрание законодательства Российской Федерации,

2004, №52, ст. 5275).

Статья 4

Настоящий Федеральный закон вступает в силу по истечении сорока пяти дней после дня его официального опубликования.

**ПОСТАНОВЛЕНИЕ ГЛАВНОГО ГОСУДАРСТВЕННОГО
САНИТАРНОГО ВРАЧА РФ ОТ 6 АПРЕЛЯ 1999 Г. №7 "О ПОРЯДКЕ
ГИГИЕНИЧЕСКОЙ ОЦЕНКИ И РЕГИСТРАЦИИ ПИЩЕВОЙ
ПРОДУКЦИИ, ПОЛУЧЕННОЙ ИЗ ГЕНЕТИЧЕСКИ
МОДИФИЦИРОВАННЫХ ИСТОЧНИКОВ"**

В целях недопущения поступления на потребительский рынок страны продукции, потенциально опасной для здоровья населения, и в соответствии с Законами Российской Федерации "О санитарно-эпидемиологическом благополучии населения" от 30.03.99 № 52 ФЗ, "О защите прав потребителей" (в редакции Федерального Закона "О внесении изменений и дополнений в Закон Российской Федерации "О защите прав потребителей"), "О государственном регулировании в области генно-инженерной деятельности" от 5.07.96 г.. Приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации № 217 от 20.07.98 "О гигиенической оценке производства, поставки и реализации продукции и товаров" и рекомендациями Межведомственной Комиссии по проблемам генно-инженерной деятельности

ПОСТАНОВЛЯЮ:

1. Ввести с 01.07.99 г. государственную регистрацию пищевых продуктов и продовольственного сырья, а также компонентов (фрагментов) для их производства (далее - пищевой продукции), полученных из генетически модифицированных источников
2. Утвердить Положение о проведении гигиенической экспертизы и регистрации пищевой продукции, полученной из генетически модифицированных источников (Приложение 1).
3. Утвердить форму Регистрационного удостоверения (Приложение 2).
4. Установить, что регистрационное удостоверение является документом, дающим право ввоза продукции из-за рубежа, постановки ее на производство и реализации населению.
5. Поручить научно-исследовательскому институту питания РАМН, при участии Центра "Биоинженерия" РАН (по согласованию), Московского государственного университета прикладной биотехнологии Министерства общего и профессионального образования Российской Федерации (по согласованию) разработать и представить на утверждение в Минздрав России в установленном порядке "Методические указания по медико-биологической, санитарно-гигиенической и клинической оценке новых видов пищевой

продукции, полученной из генетически модифицированных источников".

6. Центру санитарно-эпидемиологического нормирования, гигиенической сертификации и экспертизы Министерства здравоохранения Российской Федерации, обеспечить проведение государственной регистрации пищевых продуктов и продовольственного сырья, а также компонентов (фрагментов) для их производства, полученных из генетически модифицированных источников, в соответствии с Положением, утвержденным пунктом 2 настоящего Постановления.

7. Главным государственным санитарным врачам по субъектам Российской Федерации и на транспорте довести текст настоящего Постановления до сведения всех организаций и предприятий, осуществляющих закупку за рубежом, поставку, производство и реализацию пищевой продукции, полученной из генетически модифицированных источников и обеспечить контроль за его выполнением.

8. Настоящее Постановление является обязательным для исполнения организациями, предприятиями, юридическими и физическими лицами, осуществляющими закупку за рубежом, поставку, производство и реализацию пищевой продукции, полученной из генетически модифицированных источников.

9. Контроль за выполнением настоящего постановления оставляю за собой.

Приложение 1. "Положение о проведении гигиенической экспертизы и регистрации пищевой продукции, полученной из генетически модифицированных источников"

(утв. Постановлением Главного Государственного санитарного врача Российской Федерации от 6 апреля 1999 г. № 7)

1. Общие положения

1. Настоящее Положение определяет порядок гигиенической экспертизы и регистрации пищевых продуктов и продовольственного сырья, а также компонентов (фрагментов) для их производства (далее - пищевой продукции), полученных из генетически модифицированных источников

2. Гигиеническая экспертиза пищевой продукции осуществляется Научно-исследовательским институтом питания РАМН, а также учреждениями-соисполнителями: Институтом вакцин и сывороток им. И. И. Мечникова

РАМН, Московским научно-исследовательским институтом гигиены им. Ф.Ф. Эрисмана Минздрава России.

3. Медико-генетическая оценка пищевой продукции, полученной из генетически модифицированных источников, осуществляется Главным центром "Биоинженерия" РАН, а также учреждением-соисполнителем Медико-генетическим научным центром РАМН.

4. Технологической оценка пищевой продукции, полученной из генетически модифицированных источников, осуществляется Московским государственным университетом прикладной биотехнологии Министерства общего и профессионального образования Российской Федерации.

5. Организационно-технические мероприятия, связанные с гигиенической оценкой пищевой продукции, полученной из генетически модифицированных источников и выдачей регистрационного удостоверения, а также ведением федерального Реестра в Департаменте государственного санитарно-эпидемиологического надзора Министерства здравоохранения Российской Федерации осуществляет Центр санитарно-эпидемиологического нормирования, гигиенической сертификации и экспертизы Минздрава России.

2. Порядок проведения гигиенической экспертизы

6. Организация, предприятие, фирма (далее - регистрант) представляет в Центр санитарно-эпидемиологического нормирования, гигиенической сертификации и экспертизы Минздрава России комплект документации включающий:

заявку (письмо) на проведение гигиенической оценки и регистрации пищевой продукции;

материалы, отражающие медико-генетическую оценку пищевой продукции, полученной из генетически модифицированных источников, включая вносимую последовательность генов, маркерные гены антибиотиков, промотеры, усилители и эффекты выражения соседних генов, стабильность генетически модифицированных организмов на протяжении нескольких поколений с учетом стабильности и уровня выражения генов;

материалы, отражающие медико-биологическую оценку пищевой продукции, полученной из генетически модифицированных источников, включая санитарно-химические показатели качества и безопасности, результаты токсикологических исследований на лабораторных животных, оценку

аллергенных свойств продукта, возможных мутагенных и канцерогенных эффектов продукта, его влияния на функцию воспроизводства, результаты наблюдений на добровольцах и эпидемиологических исследований;

материалы, характеризующие технологические свойства пищевой продукции, полученной из генетически модифицированных источников :
органолептические свойства, физико-химические свойства, сохранность и влияние генетической модификации на технологические параметры продукции.

К оригиналам документов страны-экспортера пищевой продукции должен быть приложен нотариально заверенный их перевод на русский язык.

7. Комплект документации и образцы пищевой продукции (компоненты, фрагменты) передаются в Научно-исследовательский институт гигиены питания РАМН и в учреждения соисполнители.

8. Гигиеническая экспертиза включает в себя экспертизу представленной документации и образцов продукции. Объем и программа проведения работ по оценке безопасности пищевой продукции определяется по результатам экспертизы представленных материалов.

9. Результаты экспертизы основных видов продовольственного сырья, полученного из генетически модифицированных источников, предварительно обсуждаются Рабочей группой по правовым вопросам получения и использования пищи из трансгенных источников при Межведомственной комиссии по генно-инженерной деятельности.

10. По результатам экспертизы представленной документации и образцов пищевой продукции Центр санитарно-эпидемиологического нормирования, гигиенической сертификации и экспертизы Минздрава России оформляет бланк регистрационного удостоверения (или мотивированное заключение об отказе в регистрации) и передает его на подпись в Департамент госсанэпиднадзора вместе с экспертным заключением Института питания РАМН

11. Регистрационное удостоверение подписывается Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации, в его отсутствие - начальником Департамента госсанэпиднадзора, заместителем Главного государственного санитарного врача Российской Федерации.

12. Выдача регистрационного удостоверения осуществляется на платной основе.

13. Срок действия регистрационного удостоверения - до 3 лет. При перерегистрации пищевой продукции срок действия регистрационного удостоверения может быть увеличен до 5 лет.

14. Оригинал регистрационного удостоверения передается регистранту или доверенному лицу по доверенности.

15. Сведения о регистрации пищевой продукции заносятся в Федеральный Реестр, который ведется Центром санитарно-эпидемиологического нормирования, гигиенической сертификации и экспертизы Минздрава России и ежегодно, не позднее 15 февраля, официально издается.

16. Для перерегистрации пищевой продукции представляется комплект документации, предусмотренный пунктом 6 настоящего Положения.

17. В случае нарушения регистрантом (изготовителем, поставщиком, продавцом) технологии производства, хранения, этикетирования, реализации или регистрации пищевой продукции, регистрационное удостоверение может быть отозвано по решению Главного государственного санитарного врача Российской Федерации или его заместителя.

Приложение 2.

(утв. Постановлением Главного государственного санитарного врача Российской Федерации от 6 апреля 1999г. № 7)

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ № _____

Настоящее удостоверение выдано _____

(наименование фирмы, предприятия, юридический адрес)

и подтверждает, что в соответствии с Положением о проведении гигиенической экспертизы и регистрации пищевой продукции, полученной из генетически модифицированных источников

(наименование продукции, предприятие-изготовитель, страна-экспортер)

Область применения _____

Зарегистрирована в Российской Федерации

Данное удостоверение действительно в течение _____

Дата регистрации _____ Постановление Главного государственного санитарного врача РФ от 26 сентября 1999 №12 "О совершенствовании системы контроля за реализацией сельскохозяйственной продукции и медицинских препаратов, полученных на основе генетически модифицированных источников

В целях реализации положений Федеральных законов и в части правил маркировки и реализации продуктов питания и медицинских препаратов, улучшения информированности населения о качестве и безопасности продукции и с учетом увеличивающихся объемов производства и поставки продукции, полученной на основе генетически модифицированных источников

ПОСТАНОВЛЯЮ:

1. Ввести маркировку пищевой продукции и медицинских препаратов, полученных из генетически модифицированных источников (ГМИ), посредством нанесения на потребительскую упаковку товара (этикетку, листовкладыш, ярлык) информации в соответствии с приложением 1 к настоящему постановлению.
2. Установить, что пищевая продукция, полученная из генетически модифицированных источников, не содержащих ДНК и белка (пищевые и ароматические добавки, рафинированные масла, модифицированные крахмалы, мальтодекстрин, сиропы глюкозы, декстрозы, изоглюкозы и др.), маркировке не подлежит.
3. Запретить с 01.07.2000 реализацию населению пищевой продукции и медицинских препаратов, полученных из генетически модифицированных источников, без соответствующей маркировки потребительской упаковки согласно приложению 1 к настоящему постановлению.
4. Организациям, предприятиям, юридическим и физическим лицам, осуществляющим закупку за рубежом, поставку, производство и реализацию пищевой продукции и медицинских препаратов из генетически модифицированных источников, обеспечить с 01.01.2000 включение информации о наличии сырья и компонентов из ГМИ в товарно-транспортные

документы на конкретные партии грузов.

5. Институту питания РАМН (по согласованию) до 01.12.99 разработать и представить на утверждение в Минздрав России дополнение к Санитарным правилам "Гигиенические требования к качеству и безопасности продовольственного сырья и пищевых продуктов" (СанПиН 2.3.2.560-96), касающееся маркировки потребительской упаковки продовольствия, полученного на основе генетически модифицированных источников.

6. Заместителю Министра здравоохранения Российской Федерации Бударину С.С.:

организовать разработку и утвердить систему государственной регистрации, ведомственного контроля, маркировки, критерии оценки и безопасности медицинских препаратов и их компонентов, полученных из генетически модифицированных источников;

внести дополнения в Методические указания "Графическое оформление лекарственных средств. Общие требования" (МУ 9467-015-05749470-98), касающиеся маркировки препаратов на основе ГМИ.

7. Главным государственным санитарным врачам по субъектам Российской Федерации и регионам на транспорте довести текст настоящего постановления до сведения всех предприятий организаций, юридических и физических лиц, осуществляющих закупку за рубежом, поставку, производство и реализацию продукции на основе генетически модифицированных источников; потребовать от руководителей вышеназванных организаций и предприятий соблюдения установленного порядка информирования населения, маркировки и этикетирования генетически модифицированной продукции, обеспечив действенную систему государственного надзора в этой области.

8. Настоящее постановление является обязательным для исполнения организациями, предприятиями, юридическими и физическими лицами, осуществляющими закупку, поставку, производство и реализацию пищевой продукции и медицинских препаратов, полученных на основе генетически модифицированных источников.

9. Контроль за выполнением настоящего постановления оставляю за собой.

Приложение 1 к постановлению Главного государственного санитарного врача Российской Федерации от 26 сентября 1999 года №12

Виды маркировки продовольственного сырья и пищевых продуктов,
полученных на основе генетически модифицированных источников

1. Генетически модифицированная продукция

"....."

(наименование продукции)

2. ".....", полученная на основе генетически
модифицированных источников

3. "....." содержит компоненты, полученные из
генетически модифицированных источников

**ПОСТАНОВЛЕНИЕ ГЛАВНОГО ГОСУДАРСТВЕННОГО
САНИТАРНОГО ВРАЧА РФ ОТ 8 НОЯБРЯ 2000 Г. №14 "О ПОРЯДКЕ
ПРОВЕДЕНИЯ САНИТАРНО-ЭПИДЕМИОЛОГИЧЕСКОЙ
ЭКСПЕРТИЗЫ ПИЩЕВЫХ ПРОДУКТОВ, ПОЛУЧЕННЫХ ИЗ
ГЕНЕТИЧЕСКИ МОДИФИЦИРОВАННЫХ ИСТОЧНИКОВ"**

В целях реализации положений Федерального закона от 30.03.99 №52-ФЗ "О санитарно-эпидемиологическом благополучии населения", Федерального закона "О качестве и безопасности пищевых продуктов" от 02.01.2000 №29-ФЗ, Закона Российской Федерации от 07.02.92 №2300-1 "О защите прав потребителей" (в редакции Федерального закона от 09.01.96 №2-ФЗ) и Федерального закона от 05.07.96 №86-ФЗ "О государственном регулировании в области генно-инженерной деятельности" постановляю:

1. Утвердить Положение о порядке проведения санитарно-эпидемиологической экспертизы пищевых продуктов, полученных из генетически модифицированных источников.
2. Центру санитарно-эпидемиологического нормирования, гигиенической сертификации и экспертизы Министерства здравоохранения Российской Федерации обеспечить организацию проведения санитарно-эпидемиологической экспертизы пищевых продуктов, полученных из генетически модифицированных источников в соответствии с Положением, утвержденным настоящим постановлением.

Приложение. "Положение о порядке проведения санитарно-эпидемиологической экспертизы пищевых продуктов, полученных из генетически модифицированных источников"

(утв. постановлением Главного государственного санитарного врача РФ от 8 ноября 2000 г. №14)

1. Настоящее Положение определяет порядок проведения санитарно-эпидемиологической экспертизы (далее - экспертиза) пищевых продуктов, полученных из генетически модифицированных источников (далее - пищевых продуктов).
2. Экспертиза пищевых продуктов осуществляется Научно-исследовательским институтом питания РАМН (Головной испытательный

центр Минздрава России), а также учреждениями-соисполнителями: Институтом вакцин и сывороток им.И.И.Мечникова РАМН, Московским научно-исследовательским институтом гигиены им.Ф.Ф.Эрисмана Минздрава России.

3. Медико-генетическая оценка пищевых продуктов осуществляется центром "Биоинженерия" РАН, а также учреждением-соисполнителем Медико-генетическим научным центром РАМН.

4. Технологическая оценка пищевых продуктов осуществляется Московским государственным университетом прикладной биотехнологии Министерства образования Российской Федерации.

5. Организационно-технические мероприятия, связанные с проведением экспертизы пищевых продуктов, оформлением санитарно-эпидемиологических заключений, а также ведением реестра пищевых продуктов из генетически модифицированных источников (далее - реестр) проводятся Центром санитарно-эпидемиологического нормирования, гигиенической сертификации и экспертизы Министерства здравоохранения Российской Федерации (далее - Центр).

6. При проведении экспертизы Центр анализирует следующие документы:

заявку (письмо) на проведение экспертизы от заявителя;

материалы, отражающие медико-генетическую оценку пищевых продуктов, полученных из генетически модифицированных источников, включая вносимую последовательность генов, маркерные гены антибиотиков, промотеры, усилители и эффекты выражения соседних генов, стабильность генетически модифицированных организмов на протяжении нескольких поколений с учетом стабильности и уровня выражения генов;

материалы, отражающие медико-биологическую оценку пищевых продуктов, полученных из генетически модифицированных источников, включая санитарно-химические показатели качества и безопасности, результаты токсикологических исследований на лабораторных животных, оценку аллергенных свойств продукта, возможных мутагенных и канцерогенных эффектов продукта, его влияния на функцию воспроизводства, результаты наблюдений на добровольцах и эпидемиологических исследований;

материалы, характеризующие технологические свойства пищевых продуктов, полученных из генетически модифицированных источников:

органолептические свойства, физико-химические свойства, сохранность и влияние генетической модификации на технологические параметры продукции.

Следует учитывать, что к оригиналам документов страны - экспортера пищевых продуктов прикладывается заверенный в установленном порядке перевод на русский язык.

7. Комплект документации и образцы пищевых продуктов передаются в Научно-исследовательский институт гигиены питания РАМН и в учреждений соисполнители.

8. Экспертиза включает в себя оценку представленной документации и образцов продукции. Объем и программа проведения работ по оценке безопасности пищевых продуктов определяется по результатам экспертизы представленных материалов.

9. По результатам экспертизы Центр оформляет санитарно-эпидемиологическое заключение установленного образца, которое подписывается Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации, а в его отсутствие заместителем Главного государственного санитарного врача Российской Федерации.

10. Санитарно-эпидемиологическое заключение действительно в течение установленного в нем срока.

11. Санитарно-эпидемиологическое заключение передается заявителю либо его представителю (при наличии доверенности).

12. Сведения о пищевых продуктах, на которые в установленном порядке выданы санитарно-эпидемиологические заключения, вносятся в реестр и подлежат ежегодной публикации.

**ПОСТАНОВЛЕНИЕ ГЛАВНОГО ГОСУДАРСТВЕННОГО
САНИТАРНОГО ВРАЧА РФ ОТ 14 НОЯБРЯ 2001 Г. №36 "О ВВЕДЕНИИ
В ДЕЙСТВИЕ САНИТАРНЫХ ПРАВИЛ" (С ИЗМЕНЕНИЯМИ ОТ 31
МАЯ 2002 Г.)**

На основании Федерального закона "О санитарно-эпидемиологическом благополучии населения" от 30 марта 1999 г. №52-ФЗ и Положения о государственном санитарно-эпидемиологическом нормировании, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 24 июля 2000 г. №554 постановляю:

Во изменение настоящего постановления постановлением Главного государственного санитарного врача РФ от 31 мая 2002 г. №18 срок введения правил "Гигиенические требования к безопасности и пищевой ценности пищевых продуктов. СанПиН 2.3.2.1078-01" определен с 1 сентября 2002 г.

1. Ввести в действие санитарно-эпидемиологические правила и нормативы "Гигиенические требования к безопасности и пищевой ценности пищевых продуктов. СанПиН 2.3.2.1078-01", утвержденные Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации 06.11.2001 г., с 1 июля 2002 года.

2.3.2. Продовольственное сырье и пищевые продукты

**Санитарно-эпидемиологические правила и нормативы СанПиН
2.3.2.1078 - 01**

**"Гигиенические требования безопасности и пищевой ценности пищевых
продуктов"**

**(утв. Главным государственным санитарным врачом РФ 6 ноября 2001
г.)**

(с изменениями от 31 мая 2002 г.)

Постановлением Главного государственного санитарного врача РФ от 31 мая 2002 г. №18 срок введения настоящих правил определен с 1 сентября 2002 г.

Вводятся в действие с 1 июля 2002 г.

I. Область применения

II. Общие положения

III. Гигиенические требования безопасности и пищевой ценности пищевых
продуктов

Приложение 4. Пищевые продукты, полученные из генетически модифицированных источников

I. Область применения

1.1. Санитарно-эпидемиологические правила и нормативы "Гигиенические требования безопасности и пищевой ценности пищевых продуктов" (далее - Санитарные правила) устанавливают гигиенические нормативы безопасности и пищевой ценности для человека пищевых продуктов, а также требования по соблюдению указанных нормативов при изготовлении, ввозе и обороте пищевых продуктов.

1.2. Настоящие Санитарные правила разработаны на основании Федеральных законов "О санитарно-эпидемиологическом благополучии населения" (Собрание законодательства Российской Федерации, 1999, №14, ст.1650), "О качестве и безопасности пищевых продуктов" (Собрание законодательства Российской Федерации, 2000, №2, ст.150), "О радиационной безопасности населения" (Российская газета от 17 января 1996 г.), "О защите прав потребителей" (Собрание законодательства Российской Федерации, 1996, №3, ст.140), "Основ законодательства Российской Федерации об охране здоровья граждан" (Ведомости съезда народных депутатов Российской Федерации и Верховного Совета Российской Федерации, 1993, №33, ст.13818), постановления Правительства Российской Федерации от 24 июля 2000 г. №554 "Об утверждении Положения о Государственной санитарно-эпидемиологической службе Российской Федерации и Положения о государственном санитарно-эпидемиологическом нормировании" (Собрание законодательства Российской Федерации, 2000, №31, ст.3295).

1.3. Санитарные правила предназначены для граждан, индивидуальных предпринимателей, юридических лиц, деятельность которых осуществляется в области изготовления, ввоза и оборота пищевых продуктов, оказанию услуг в сфере розничной торговли пищевыми продуктами и сфере общественного питания, а также для органов и учреждений Государственной санитарно-эпидемиологической службы Российской Федерации (далее – Госсанэпидслужбы России), осуществляющих государственный санитарно-эпидемиологический надзор и контроль.

1.4. Гигиенические требования к материалам и изделиям, контактирующим с пищевыми продуктами, устанавливаются специальными санитарно-эпидемиологическими правилами и нормативами. См. Гигиенические нормативы ГН 2.3.3.972-00 "2.3.3. Гигиена питания. Тара, посуда, упаковка, оборудование и другие виды продукции, контактирующие с пищевыми

продуктами. Предельно допустимые количества химических веществ, выделяющихся из материалов, контактирующих с пищевыми продуктами" (утв. Главным государственным санитарным врачом РФ от 29 апреля 2000 г.)

II. Общие положения

2.1. Пищевые продукты должны удовлетворять физиологические потребности человека в необходимых веществах и энергии, отвечать обычно предъявляемым к пищевым продуктам требованиям в части органолептических и физико-химических показателей и соответствовать установленным нормативными документами требованиям к допустимому содержанию химических, радиологических, биологических веществ и их соединений, микроорганизмов и других биологических организмов, представляющих опасность для здоровья нынешнего и будущих поколений.

2.2. Изготавливаемые, ввозимые и находящиеся в обороте на территории Российской Федерации пищевые продукты по безопасности и пищевой ценности должны соответствовать санитарным правилам.

2.3. Изготовление, ввоз и оборот пищевых продуктов, не соответствующих требованиям, установленным настоящими Санитарными правилами, не допускается.

2.4. Требования настоящих Санитарных правил должны выполняться при разработке нормативных и технических документов, регламентирующих вопросы изготовления, ввоза и оборота пищевых продуктов.

2.5. При разработке новых видов пищевых продуктов, новых технологических процессов их изготовления, упаковки, хранения, перевозок индивидуальные предприниматели и юридические лица обязаны обосновывать требования к качеству и безопасности, сохранению качества и безопасности, разрабатывать программы производственного контроля за качеством и безопасностью, методики их испытаний, устанавливать сроки годности таких пищевых продуктов.

2.6. Проекты технических документов подлежат санитарно-эпидемиологической экспертизе в установленном порядке.

2.7. Изготовление новых пищевых продуктов на территории Российской Федерации, ввоз пищевых продуктов на территорию Российской Федерации, осуществляемый впервые, допускается только после их государственной регистрации в установленном порядке.

2.8. Импортные пищевые продукты подлежат государственной регистрации до их ввоза на территорию Российской Федерации.

2.9. Изготовление пищевых продуктов должно осуществляться в соответствии с нормативными и техническими документами и подтверждаться изготовителем удостоверением качества и безопасности пищевых продуктов (далее - удостоверение качества и безопасности).

2.10. Не требуется оформление удостоверения качества и безопасности на пищевые продукты общественного питания.

2.11. Соответствие санитарным правилам пищевых продуктов и проектов технических документов подтверждается при проведении санитарно-эпидемиологической экспертизы в установленном порядке.

2.12. При отсутствии в санитарных правилах требований безопасности и пищевой ценности для конкретного нового или впервые ввозимого вида пищевого продукта при санитарно-эпидемиологической экспертизе устанавливаются требования для такой продукции с учетом показателей:

- установленных разработчиком нового вида продукта в проекте нормативного и/или технического документа;
- установленных действующими санитарными правилами к аналогичному по составу и свойствам продукту;
- предъявляемых к продукту в стране его происхождения;
- рекомендуемых международными организациями.

2.13. Требования безопасности и пищевой ценности пищевых продуктов вносятся в санитарно-эпидемиологическое заключение установленного образца, которое выдается органами и учреждениями Госсанэпидслужбы России на основании результатов санитарно-эпидемиологической экспертизы.

2.14. Для продовольственного сырья растительного происхождения обязательна информация о пестицидах, использованных при возделывании сельскохозяйственных культур, фумигации помещений и тары для их хранения, борьбы с вредителями продовольственных запасов, а также дата последней обработки ими.

Для продовольственного сырья животного происхождения обязательна информация об использовании (или отсутствии такового) пестицидов для борьбы с эктопаразитами или заболеваниями животных и птицы, для обработки животноводческих и птицеводческих помещений, прудовых хозяйств и водоемов для воспроизводства рыбы, также с указанием наименования пестицида и конечной даты его использования.

2.15. Ввоз, использование и оборот продовольственного сырья растительного и животного происхождения, не имеющего информации о применении пестицидов при его производстве, не допускается.

2.16. Пищевые продукты должны быть упакованы так, чтобы обеспечивалось сохранение их качества и безопасности на всех этапах оборота продуктов.

2.17. Индивидуальные предприниматели и юридические лица, осуществляющие деятельность по изготовлению и обороту пищевых продуктов, оказанию услуг в сфере розничной торговли пищевыми продуктами и сфере общественного питания, обязаны предоставлять покупателям или потребителям, а также органам государственного надзора и контроля полную и достоверную информацию о качестве и безопасности пищевых продуктов, соблюдении требований нормативных документов при изготовлении и обороте пищевых продуктов и оказании услуг в сфере розничной торговли и общественного питания.

2.18. Для отдельных видов пищевых продуктов (продукты детского, диетического и специализированного питания, пищевые добавки, биологически активные добавки к пище, пищевые продукты из генетически модифицированных источников и др.) указываются:

- область применения (для продуктов детского, диетического и специализированного питания, пищевых добавок, биологически активных добавок к пище);

- наименование ингредиентов, входящих в состав пищевого продукта, пищевые добавки, микробные культуры, закваски и вещества, используемые для обогащения пищевых продуктов; в биологически активных добавках к пище и обогащенных продуктах для биологически активных компонентов указывают также проценты от суточной физиологической потребности, если такая потребность установлена;

- рекомендации по использованию, применению, при необходимости, противопоказания к их использованию;

- для биологически активных добавок к пище обязательна информация: "Не является лекарством";
- для пищевых продуктов из генетически модифицированных источников обязательна информация: "генетически модифицированная продукция", или "продукция, полученная из генетически модифицированных источников", или "продукция, содержит компоненты из генетически модифицированных источников" (для пищевых продуктов, содержащих более 5% компонентов ГМИ)
- информация о государственной регистрации.

Пищевые продукты, полученные из ГМИ и не содержащая дезоксирибонуклеиновую кислоту (ДНК) и белок, в дополнительном этикетировании не нуждается в случае полной эквивалентности пищевой ценности продукта традиционному аналогу (приложение 4).

2.19. Использование терминов "диетический", "лечебный", "профилактический", "детский" или их эквивалентов в названиях пищевых продуктов, в информации на потребительской упаковке и в рекламных листах-вкладышах к продукту проводится в соответствии с установленным порядком,

2.20. При изготовлении продовольственного сырья животного происхождения не допускается использование кормовых добавок, стимуляторов роста животных, лекарственных средств, пестицидов (в том числе препаратов для обработки животных и птицы, а также препаратов для обработки помещений для их содержания), не прошедших санитарно-эпидемиологическую экспертизу и государственную регистрацию в установленном порядке.

2.21. Пищевые продукты, содержащие кормовые добавки, стимуляторы роста животных (в том числе гормональные препараты), лекарственные средства, пестициды, агрохимикаты, не прошедшие санитарно-эпидемиологическую экспертизу и государственную регистрацию в установленном порядке, не подлежат ввозу, изготовлению и обороту на территории Российской Федерации. Их утилизация или уничтожение осуществляется в установленном порядке.

2.22. За соответствием пищевых продуктов требованиям безопасности и пищевой ценности осуществляется производственный контроль и государственный санитарно-эпидемиологический надзор и контроль.

2.23. Индивидуальные предприниматели и юридические лица, действующие в сфере изготовления, ввоза и оборота пищевых продуктов, должны осуществлять производственный контроль, в том числе лабораторные исследования и испытания, показателей безопасности и пищевой ценности пищевых продуктов на соответствие требованиями настоящих Санитарных правил согласно санитарных правил по организации и проведению производственного контроля.

2.24. Индивидуальными предпринимателями и юридическими лицами, действующими в сфере изготовления и оборота пищевых продуктов по результатам проведения мероприятий, направленных на обеспечение качества и безопасности пищевых продуктов, соответствие требованиям нормативных и технических документов, включая проведение производственного контроля, на каждую партию пищевого продукта оформляется удостоверение качества и безопасности.

2.25. Индивидуальные предприниматели и юридические лица, действующими в сфере изготовления и оборота пищевых продуктов, осуществляют лабораторные исследования и испытания самостоятельно либо с привлечением лабораторий, аккредитованных в установленном порядке.

2.26. Для проведения лабораторных исследований и испытаний показателей качества и безопасности пищевых продуктов допускаются метрологически аттестованные методики, соответствующие требованиям обеспечения единства измерений и характеристикам погрешности измерений, способам использования при испытаниях образцов продукции и контроля их параметров, а также методики, соответствующие указанным требованиям и утвержденные в установленном порядке.

2.27. Нормативные и технические документы на питательные среды, предназначенные для контроля микробиологических показателей безопасности и пищевой ценности пищевых продуктов, подлежат санитарно-эпидемиологической экспертизе в установленном порядке.

2.28. При получении неудовлетворительных результатов исследований хотя бы по одному из показателей безопасности, по нему проводят повторные исследования удвоенного объема выборки, взятого из той же партии. Результаты повторного исследования распространяются на всю партию.

2.29. Государственный санитарно-эпидемиологический надзор и контроль за соответствием пищевых продуктов настоящим Санитарным правилам

осуществляется органами и учреждениями Госсанэпидслужбы России в установленном порядке.

III. Гигиенические требования безопасности и пищевой ценности пищевых продуктов

3.1. Настоящими Санитарными правилами установлены гигиенические требования безопасности пищевых продуктов и способности их удовлетворять физиологические потребности человека в основных пищевых веществах и энергии.

3.2. Органолептические свойства пищевых продуктов определяются показателями вкуса, цвета, запаха и консистенции, характерными для каждого вида продукции и должны удовлетворять традиционно сложившимся вкусам и привычкам населения. Органолептические свойства пищевых продуктов не должны изменяться при их хранении, транспортировке и в процессе реализации.

3.3. Пищевые продукты не должны иметь посторонних запахов, привкусов, включений, отличаться по цвету и консистенции, присущих данному виду продукта.

3.4. Безопасность пищевых продуктов в микробиологическом и радиационном отношении, а также по содержанию химических загрязнителей определяется их соответствием гигиеническим нормативам, установленным настоящими Санитарными правилами (приложение 1).

3.5. Определение показателей безопасности и пищевой ценности пищевых продуктов, в том числе биологически активных добавок к пище, смешанного состава производится по основному(ым) виду(ам) сырья как по массовой доле, так и по допустимым уровням нормируемых контаминантов.

3.6. Определение показателей безопасности сухих, концентрированных или разведенных пищевых продуктов производится в пересчете на исходный продукт с учетом содержания сухих веществ в сырье и в конечном продукте.

3.7. Гигиенические нормативы распространяются на потенциально опасные химические соединения и биологические объекты, присутствие которых в пищевых продуктах не должно превышать допустимых уровней их содержания в заданной массе (объеме) исследуемого продукта.

3.8. В пищевых продуктах контролируется содержание основных химических

загрязнителей, представляющих опасность для здоровья человека. Гигиенические требования к допустимому уровню содержания токсичных элементов предъявляются ко всем видам продовольственного сырья и пищевых продуктов.

3.9. Содержание микотоксинов - афлатоксина В1, дезоксиниваленола (вомитоксина), зеараленона, Т-2 токсина, патулина - контролируется в продовольственном сырье и пищевых продуктах растительного происхождения, афлатоксина М1 - в молоке и молочных продуктах. Приоритетными загрязнителями являются: для зерновых продуктов - дезоксиниваленол; для орехов и семян масличных - афлатоксин В1; для продуктов переработки фруктов и овощей - патулин.

3.10. Не допускается присутствие микотоксинов в продуктах детского и диетического питания.

3.11. Во всех видах продовольственного сырья и пищевых продуктов контролируются пестициды: ексахлорциклогексан (альфа, бета, гамма-изомеры), ДДТ и его метаболиты. В зерне и продуктах переработки контролируются также ртутьорганические пестициды, 2,4-Д кислота, ее соли и эфиры. В рыбе и продуктах переработки контролируется также 2,4-Д кислота, ее соли и эфиры.

3.12. Контроль продовольственного сырья и пищевых продуктов по содержанию в них остаточных количеств пестицидов и агрохимикатов, в том числе фумигантов, основывается на информации, представляемой изготовителем (поставщиком) продукции об использованных при ее производстве и хранении пестицидах и агрохимикатах.

3.13. Санитарно-эпидемиологическая экспертиза продовольственного сырья и пищевых продуктов, содержащих пестициды, осуществляется в соответствии с действующими гигиеническими нормативами содержания пестицидов в объектах окружающей среды.

3.14. В продуктах животного происхождения контролируются остаточные количества стимуляторов роста животных (в том числе гормональных препаратов) лекарственных средства (в том числе антибиотиков), применяемых в животноводстве для целей откорма, лечения и профилактики заболеваний скота и птицы.

В мясе, мясопродуктах, субпродуктах убойного скота и птицы контролируются как допущенные к применению в сельском хозяйстве

кормовые антибиотики - гризин, бацитрацин, так и лечебные антибиотики, наиболее часто используемые в ветеринарии - антибиотики тетрациклиновой группы, левомецетин. В молоке и молочных продуктах контролируются пенициллин, стрептомицин, антибиотики тетрациклиновой группы, левомецетин; в яйцах и яйцепродуктах - бацитрацин, антибиотики тетрациклиновой группы, стрептомицин, левомецетин.

3.15. Контроль содержания стимуляторов роста животных (в том числе гормональных препаратов), лекарственных средства (в том числе антибиотиков), применяемых в животноводстве для целей откорма, лечения и профилактики заболеваний скота и птицы препаратов, не указанных в п.3.14, основывается на информации, представляемой изготовителем (поставщиком) продукции об использованных при ее изготовлении и хранении стимуляторов роста животных и лекарственных препаратов.

3.16. Полихлорированные бифенилы контролируются в рыбе и рыбопродуктах; бенз(а)пирен - в зерне, в копченых мясных и рыбных продуктах.

3.17. Не допускается присутствие бенз(а)пирена в продуктах детского и диетического питания.

3.18. В отдельных пищевых продуктах контролируются: содержание азотсодержащих соединений: гистамина - в рыбе семейств лососевых и скумбриевых (в том числе группа тунцовых); нитратов - в плодоовощной продукции; N-нитрозаминов - в рыбе и рыбопродуктах, мясных продуктах и пивоваренном солоде.

3.19. В жировых продуктах контролируются показатели окислительной порчи: кислотное число и перекисное число.

3.20. В пищевых продуктах контролируются гигиенические нормативы содержания радионуклидов. Радиационная безопасность пищевых продуктов по цезию-137 и стронцию-90 определяется их допустимыми уровнями удельной активности радионуклидов, установленными настоящими Санитарными правилами.

Для определения соответствия пищевых продуктов критериям радиационной безопасности используется показатель соответствия - В, значение которого рассчитывают по результатам измерения удельной активности цезия-137 и стронция-90 в пробе: $B = (A/H) 90Sr + 137Sr$, где А - измеренное значение удельной активности 90Sr и 137Sr в пищевом продукте (Бк/кг); Н -

допустимый уровень удельной активности для ^{90}Sr и ^{137}Sr в том же продукте (Бк/кг). Радиационная безопасность пищевых продуктов, загрязненных другими радионуклидами, определяется санитарными правилами по нормам радиационной безопасности.

3.21. В пищевых продуктах не допускается наличие патогенных микроорганизмов и возбудителей паразитарных заболеваний, их токсинов, вызывающих инфекционные и паразитарные болезни или представляющих опасность для здоровья человека и животных.

3.22. Санитарно-эпидемиологическая экспертиза мяса и мясных продуктов, рыбы, ракообразных, моллюсков, земноводных, пресмыкающихся и продуктов их переработки на наличие возбудителей паразитарных болезней проводится в соответствии с санитарными правилами по проведению паразитологического контроля и паразитологическими показателями безопасности (приложение 6).

3.23. В мясе и мясных продуктах не допускается наличие возбудителей паразитарных болезней: финны (цистицерки), личинки трихинелл и эхинококков, цисты саркоцист и токсоплазм.

3.24. В рыбе, ракообразных, моллюсках, земноводных, пресмыкающихся и продуктах их переработки не допускается наличие живых личинок паразитов, опасных для здоровья человека.

При обнаружении живых личинок гельминтов следует руководствоваться санитарными правилами по профилактике паразитарных болезней.

3.25. В свежих и свежемороженых зелени столовой, овощах, фруктах и ягоде не допускается наличие яиц гельминтов и цист кишечных патогенных простейших.

3.26. Гигиенические нормативы по паразитологическим показателям безопасности питьевой воды определяются в соответствии с гигиеническими нормативами, установленными к качеству воды централизованных систем питьевого водоснабжения.

3.27. Гигиенические нормативы по микробиологическим показателям безопасности и пищевой ценности пищевых продуктов включают следующие группы микроорганизмов:

- санитарно-показательные, к которым относятся: количество мезофильных

аэробных и факультативно-анаэробных микроорганизмов (КМАФАнМ), бактерии группы кишечных палочек - БГКП (колиформы), бактерии семейства Enterobacteriaceae, энтерококки;

- условно-патогенные микроорганизмы, к которым относятся: *E. coli*, *S. aureus*, бактерии рода *Proteus*, *B. cereus* и сульфитредуцирующие клостридии, *Vibrio parahaemolyticus*;

- патогенные микроорганизмы, в т.ч. сальмонеллы и *Listeria monocytogenes*, бактерии рода *Yersinia*;

- микроорганизмы порчи - дрожжи и плесневые грибы, молочнокислые микроорганизмы;

- микроорганизмы заквасочной микрофлоры и пробиотические микроорганизмы (молочнокислые микроорганизмы, пропионовокислые микроорганизмы, дрожжи, бифидобактерии, ацидофильные бактерии и др.) - в продуктах с нормируемым уровнем биотехнологической микрофлоры и в пробиотических продуктах.

3.28. Нормирование микробиологических показателей безопасности пищевых продуктов осуществляется для большинства групп микроорганизмов по альтернативному принципу, т.е. нормируется масса продукта, в которой не допускаются бактерии группы кишечных палочек, большинство условно-патогенных микроорганизмов, а также патогенные микроорганизмы, в т.ч. сальмонеллы и *Listeria monocytogenes*. В других случаях норматив отражает количество колониеобразующих единиц в 1 г (мл) продукта (КОЕ/г, мл).

3.29. Критериями безопасности консервированных пищевых продуктов (промышленная стерильность) является отсутствие в консервированном продукте микроорганизмов, способных развиваться при температуре хранения, установленной для конкретного вида консервов, и микроорганизмов и микробных токсинов, опасных для здоровья человека (приложение 8).

3.30. Биологически активные добавки к пище являются источниками пищевых, минорных, про- и пребиотических природных (идентичных природным) биологически активных веществ (компонентов) пищи, обеспечивающими поступление их в организм человека при употреблении с пищей или введении в состав пищевых продуктов.

Биологически активные вещества, компоненты пищи, и продукты,

являющиеся их источниками, используемые при изготовлении биологически активных добавок к пище, должны обеспечивать их эффективность и не оказывать вредного воздействия на здоровье человека (приложение 5а).

Биологически активные вещества, компоненты пищи, и продукты, являющиеся их источниками, представляющие по данным современных научных исследований опасность для жизни и здоровья человека при использовании их в составе биологически активных добавок к пище, не допускаются к использованию при изготовлении биологически активных добавок к пище (приложение 5б).

3.31. В пищевых продуктах определяются показатели пищевой ценности. Показатели пищевой ценности пищевых продуктов обосновываются изготовителем (разработчиком технических документов) на основе аналитических методов исследования и/или с использованием расчетного метода с учетом рецептуры пищевого продукта и данных по составу сырья.

3.32. Отдельные пищевые продукты по показателям пищевой ценности должны соответствовать требованиям настоящих Санитарных правил (приложение 2)

3.33. Продукты детского питания должны соответствовать функциональному состоянию организма ребенка с учетом его возраста и быть безопасными для здоровья ребенка.

3.34. Продукты детского питания и их компоненты, продукты для беременных и кормящих женщин (далее - специализированные продукты) должны соответствовать гигиеническим нормативам безопасности и пищевой ценности, установленным настоящими Санитарными правилами (приложение 3).

3.35. В пищевых продуктах допускаются к использованию пищевые добавки, не оказывающие по данным современных научных исследований вредного воздействия на жизнь и здоровье человека и жизнь и здоровье будущих поколений (приложение 7).

Пищевые продукты, содержащие пищевые добавки, не указанные в приложении 7, не подлежат изготовлению, ввозу и реализации на территории Российской Федерации. Их утилизация или уничтожение осуществляется в установленном порядке.

3.36. Применение пищевых добавок и допустимые уровни содержания их в

пищевых продуктах регламентированы санитарными правилами по применению пищевых добавок.

*Главный государственный санитарный врач Российской Федерации
Первый заместитель Министра здравоохранения Российской Федерации
Г.Г.Онищенко*

Приложение 4 к СанПиН 2.3.2.1078-01

утвержденным постановлением Главного государственного санитарного
врача РФ
от 14 ноября 2001 г. №36

**Пищевые продукты, полученные из генетически модифицированных
источников**

а) пищевые продукты, подлежащие этикетированию

<i>Продовольственное сырье</i>	<i>Пищевые продукты</i>
Соя	<ol style="list-style-type: none">1. Соевые бобы2. Соевые проростки3. Концентрат соевого белка и его текстурированные формы4. Изолят соевого белка5. Гидролизат соевого белка6. Соевая мука и ее текстурированные формы7. Заменитель молока (соевое молоко)8. Заменитель сухого молока (сухое соевое молоко)9. Консервированная соя10. Вареные соевые бобы11. Жареные соевые бобы12. Жареная соевая мука13. Продукты, полученные из или с использованием изолята соевого белка, концентрата соевого белка, гидролизата соевого белка, соевой муки, сухого соевого молока14. Ферментированные соевые продукты15. Соевая паста и продукты из нее16. Соевый соус17. Продукты, полученные из или с использованием

	соевого молока (тофу, сквашенные напитки, мороженое, майонез)
Кукуруза	<ol style="list-style-type: none"> 1. Кукуруза для непосредственного употребления в пищу (мука, крупа и др.) 2. Кукуруза замороженная и консервированная 3. Попкорн 4. Кукурузные чипсы 5. Мука смешанная, содержащая кукурузную муку более 5%
Картофель	<ol style="list-style-type: none"> 1. Картофель для прямого потребления 2. Полуфабрикаты из картофеля быстрозамороженные: 3. Пюре картофельное сухое 4. Хлопья картофельные 5. Картофельные чипсы 6. Крекеры картофельные (полуфабрикаты) 7. Продукты из картофеля обжаренные: <ul style="list-style-type: none"> - хворост картофельный; - в ломтиках; - соломкой 8. Концентрат из картофеля: <ul style="list-style-type: none"> - мука для оладьев; - вареники с картофелем (полуфабрикаты); - пюре картофельное, не требующее варки. 9. Продукты из картофеля быстрого приготовления: <ul style="list-style-type: none"> - картофель сушеный, быстро восстанавливаемый; - картофель сушеный, быстро развариваемый. 10. Консервы из картофеля 11. Меласса
Томаты	<ol style="list-style-type: none"> 1. Томаты для непосредственного употребления в пищу (натуральные, цельноконсервированные) 2. Томатная паста 3. Томатное пюре 4. Томатный сок, напитки 5. Томатные соусы, кетчупы
Кабачки	<ol style="list-style-type: none"> 1. Кабачки в натуральном виде 2. Продукты, произведенные из (или) с использованием кабачков
Дыня	<ol style="list-style-type: none"> 1. Дыня в натуральном виде 2. Продукты произведенные из (или) с

	использованием дыни
Папайя	1. Папайя в натуральном виде 2. Продукты произведенные из (или) с использованием папайи
Цикорий	Продукты, содержащие цикорий
	Пищевые добавки, произведенные из ГМИ
	Биологически активные содержащие ГМИ-компоненты добавки к пище

б) пищевые продукты, не требующие этикетирования

Продовольственное сырье	Пищевые продукты
Соя	1. Соевое масло рафинированное 2. Соевый лецитин 3. Фруктоза
Кукуруза	1. Кукурузное масло рафинированное 2. Кукурузный крахмал 3. Мальтодекстрины 4. Сиропы из кукурузного крахмала 5. Глюкоза 6. Фруктоза 7. Патока и другие олигосахара
Сахарная свекла	1. Сахар 2. Глюкоза 3. Фруктоза
Картофель	1. Картофельный крахмал 2. Глюкоза 3. Патока и другие олигосахара
Рапс	Рапсовое масло и продукты его содержащие
Лен	Льняное масло и продукты его содержащие
Хлопок	Хлопковое масло и продукты его содержащие

**ПОСТАНОВЛЕНИЕ ПРАВИТЕЛЬСТВА РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
ОТ 18 ЯНВАРЯ 2002 Г. №26 "О ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ
КОРМОВ, ПОЛУЧЕННЫХ ИЗ ГЕННО-ИНЖЕНЕРНО-
МОДИФИЦИРОВАННЫХ ОРГАНИЗМОВ"**

В соответствии с Федеральным законом «О Государственном регулировании в области генно-инженерной деятельности» Правительство Российской Федерации постановляет:

1. Установить, что корма, полученные из генно-инженерно-модифицированных организмов, подлежат в обязательном порядке государственной регистрации.

Ввести государственную регистрацию кормов, полученных из генно-инженерно-модифицированных организмов, с 1 октября 2002 г.

2. Утвердить прилагаемое Положение о государственной регистрации кормов, полученных из генно-инженерно-модифицированных организмов.

3. Возложить на Министерство сельского хозяйства Российской Федерации функции по государственной регистрации кормов, полученных из генно-инженерно-модифицированных организмов, и ведению государственного реестра таких кормов (без изменения установленной штатной численности центрального аппарата Министерства).

Положение о государственной регистрации кормов, полученных из генно-инженерно-модифицированных организмов

(утв. постановлением Правительства Российской Федерации от 18 января 2002 г. №26)

1. Настоящее Положение устанавливает порядок государственной регистрации кормов, полученных из генно-инженерно-модифицированных организмов (далее именуются – модифицированные организмы), кроме сырья, полученного из трансгенных животных, и выдачи свидетельства о государственной регистрации, а также ведения государственного реестра кормов, полученных из модифицированных организмов (далее именуется – реестр).

К кормам относятся продукты растительного, животного,

микробиологического происхождения, а также их компоненты, используемые для кормления животных, содержащие усваиваемые питательные вещества, не оказывающие вредного воздействия на здоровье животных.

2. Настоящее Положение распространяется на всех российских и зарубежных субъектов научно-технической и хозяйственной деятельности независимо от организационно-правовой формы, а также физических лиц, осуществляющих на территории Российской Федерации производства или импорт кормов, полученных из модифицированных организмов.

3. Государственная регистрация кормов, полученных из модифицированных организмов, и ведение реестра осуществляются Министерством сельского хозяйства Российской Федерации.

4. Для регистрации кормов, полученных из модифицированных организмов, юридическое либо физическое лицо, осуществляющее производство или импорт кормов (далее именуется – заявитель), представляет в Министерство сельского хозяйства Российской Федерации следующие документы:

а) заявление о государственной регистрации корма, полученного из модифицированных организмов;

б) материалы, содержащие:

- сведения о происхождении корма, полученного из модифицированных организмов;

- оценку потенциальной опасности использования корма полученного из модифицированных организмов (в сравнении с исходным базовым кормом), и рекомендации заявителя по ее уменьшению;

- сведения о предполагаемом использовании корма, полученного из модифицированных организмов, а также о регистрации и использовании указанного корма за рубежом;

- данные о технологии выращивания сорта модифицированного растения, используемого для получения корма;

- данные о технологии производства корма, полученного из модифицированных организмов;

- проект инструкции по применению корма, полученного из модифицированных организмов;

в) копия свидетельства, выданного Министерством промышленности, науки и технологий Российской Федерации, о безопасности модифицированных организмов, используемых для получения корма, в случае сохранения у них способности к репродукции. При регистрации корма, состоящего из нескольких компонентов, полученных из модифицированных организмов, свидетельство выдается на каждый компонент;

г) копия свидетельства о внесении в Государственный реестр селекционных достижений допущенного к применению сорта модифицированного растения, используемого для получения корма, в случае если указанные сорт способен к репродукции и предназначен для последующего выращивания биомассы или фуражного зерна.

5. Министерство сельского хозяйства Российской Федерации осуществляет:

а) прием, регистрацию и рассмотрение заявления о государственной регистрации кормов, полученных из модифицированных организмов;

б) проверку представленных заявителем сведений;

в) анализ представленных сведений о безопасности корма, полученного из модифицированных организмов, подлежащего государственной регистрации;

г) принятие решений о государственной регистрации корма, полученного из модифицированных организмов, и внесение соответствующих данных в реестр;

д) выдача заявителю свидетельства о государственной регистрации корма, полученного из модифицированных организмов, которое дает право на его ввоз в Российскую Федерацию и производство.

6. В целях обеспечения объективности и надлежащего качества проверки представленных заявителем сведений о безопасности корма, полученного из модифицированных организмов, Министерство сельского хозяйства Российской Федерации создает по согласованию с Межведомственной комиссией по проблемам генно-инженерной деятельности постоянно действующий экспертный совет по вопросам безопасности (далее именуется – экспертный совет), состав которого утверждается Министром сельского

хозяйства Российской Федерации.

7. Экспертный совет в течение 30 дней проводит проверку представленных заявителем сведений о безопасности корма, полученного из модифицированных организмов.

На основании заключения экспертного совета Министерство сельского хозяйства Российской Федерации принимает решение о государственной регистрации корма или об отказе в регистрации с указанием причин, о котором информирует заявителя.

8. В случае недостаточности данных Министерство сельского хозяйства Российской Федерации запрашивает у заявителя дополнительную информацию о безопасности корма, полученного из модифицированных организмов, либо рекомендует заявителю провести дополнительные испытания на безопасность в специализированных центрах, аккредитованных Министерством.

Заключение специализированного центра о результатах испытаний корма, полученного из модифицированных организмов, направляется в экспертный совет.

Министерство сельского хозяйства Российской Федерации на основании заключения экспертного совета, составленного по результатам представленной заявителем дополнительной информации или заключения специализированного центра, принимает решение о государственной регистрации корма, полученного из модифицированных организмов, или об отказе в регистрации с указанием причин, о котором информирует заявителя.

9. На основании решения о государственной регистрации корма, полученного из модифицированных организмов, Министерство сельского хозяйства Российской Федерации:

а) в течение 7 дней со дня его принятия вносит сведения о корме, полученном из модифицированных организмов, в реестр, а также выдает заявителю подписанное Министром сельского хозяйства Российской Федерации и заверенное печатью Министерства свидетельство о государственной регистрации корма, полученного из модифицированных организмов, и присваивает ему регистрационный номер;

б) утверждает инструкцию по применению корма, полученного из

модифицированных организмов;

10. Министерство сельского хозяйства Российской Федерации ведет реестр с целью государственного контроля за безопасным использованием кормов, полученных из модифицированных организмов, и направляет информацию о содержащихся в нем данных в заинтересованные федеральные органы государственной власти (по их запросам).

11. Не допускается государственная регистрация нескольких видов кормов, полученных из модифицированных организмов, под одним наименованием, а также многократная регистрация одного и того же корма, полученного из модифицированных организмов, под одним или различными наименованиями.

12. Министерство сельского хозяйства Российской Федерации организует изготовление бланков заявления и свидетельства о государственной регистрации корма, полученного из модифицированных организмов. Бланки свидетельства имеют степень защиты на уровне ценной бумаги, учетную серию, номер и являются документами строгой отчетности. Учет и хранение таких бланков осуществляется Министерством сельского хозяйства Российской Федерации.

13. Свидетельство о государственной регистрации корма, полученного из модифицированных организмов, действительно в течение 5 лет с даты занесения его в реестр.

Срок действия свидетельства может быть продлен на 5 лет. Для продления срока действия свидетельства его владелец не менее чем за 3 месяца до окончания срока должен представить в Министерство сельского хозяйства Российской Федерации заявление о перерегистрации корма, полученного из модифицированных организмов.

14. В случае выявления негативного воздействия корма, полученного из модифицированных организмов, на здоровье животных, подтвержденного проведенной в установленном порядке экспертизой, государственная регистрация корма может быть аннулирована Министерством сельского хозяйства Российской Федерации (с соответствующей записью в реестре).

15. Информация об аннулировании государственной регистрации корма, полученного из модифицированных организмов, доводится Министерством сельского хозяйства Российской Федерации до заинтересованных

федеральных органов государственной власти не позднее 15 дней с даты принятия соответствующего решения.

**ПОСТАНОВЛЕНИЕ ГЛАВНОГО ГОСУДАРСТВЕННОГО
САНИТАРНОГО ВРАЧА РФ ОТ 5 МАРТА 2004 №8 "О ВВЕДЕНИИ В
ДЕЙСТВИЕ САНПИН 2.3.2.1842-04 ГИГИЕНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ
БЕЗОПАСНОСТИ И ПИЩЕВОЙ ЦЕННОСТИ ПИЩЕВЫХ ПРОДУКТОВ.
ДОПОЛНЕНИЯ И ИЗМЕНЕНИЯ №3 К САНПИН 2.3.2.1078-01"**

На основании Федерального закона "О санитарно-эпидемиологическом благополучии населения" от 30 марта 1999 г. №52-ФЗ (Собрание законодательства Российской Федерации, 1999, №14, ст. 1650), Федерального закона "О качестве и безопасности пищевых продуктов" от 02.01.2000 №29-ФЗ (Собрание законодательства Российской Федерации, 2000, №2, ст. 150), Закона Российской Федерации "О защите прав потребителей" от 7 февраля 1992 г. №2300-1 (Собрание законодательства Российской Федерации, 1996, №3, ст. 140), и Положением о государственном санитарно-эпидемиологическом нормировании, утвержденным постановлением Правительства Российской Федерации от 24 июля 2000 г. №554 (Собрание законодательства Российской Федерации 2000, №31, ст. 3295)

ПОСТАНОВЛЯЮ:

Ввести в действие с 1 июня 2004 г. санитарно-эпидемиологические правила и нормативы СанПиН 2.3.2.1842–04 "Дополнения и изменения №3 к СанПиН 2.3.2.1078-01 "Гигиенические требования безопасности и пищевой ценности пищевых продуктов", утвержденные Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации 5 марта 2004 г.

Постановление №8 от 5 марта 2004 г. Главного государственного санитарного врача Российской Федерации Геннадия Онищенко подготовлено в целях реализации прав потребителей на получение полной и достоверной информации о технологии производства, качестве и безопасности пищевых продуктов, полученных из генетически модифицированных источников (ГМИ), гармонизации требований по маркировке пищевых продуктов, полученных из ГМИ, с требованиями Европейского Союза.

В соответствии с Директивой Европейского Парламента и Совета от 22.09.2003 №1829/2003 о генетически модифицированной пище и кормах с апреля 2004 года вводится пороговый уровень 0,9% для маркировки пищевых продуктов, полученных из ГМИ.

На основании данного постановления в санитарно-эпидемиологические правила и нормы - СанПиН 2.3.2.1078-01 вносятся изменения,

устанавливающие 0,9% пороговый уровень для маркировки пищевых продуктов, полученных из ГМИ, и включающие в перечень пищевых продуктов, подлежащих этикетированию, продукцию, полученную с использованием генетически модифицированных микроорганизмов, а также не содержащую дезоксирибонуклеиновую кислоту (ДНК) и белок.

2.3.2. ПРОДОВОЛЬСТВЕННОЕ СЫРЬЕ И ПИЩЕВЫЕ ПРОДУКТЫ ГИГИЕНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ БЕЗОПАСНОСТИ И ПИЩЕВОЙ ЦЕННОСТИ ПИЩЕВЫХ ПРОДУКТОВ

**Дополнения и изменения № 3
к СанПиН 2.3.2.1078-01**

САНИТАРНО-ЭПИДЕМИОЛОГИЧЕСКИЕ ПРАВИЛА И НОРМАТИВЫ СанПиН 2.3.2.1842-04

Внести дополнения и изменения в СанПиН 2.3.2.1078-01.

В главе II «Общие положения»:

- В пункте 2.18:

В шестом абзаце внести изменения:

- заменить «5%» на «0,9%» и выражение в скобках изложить в следующей редакции «(для пищевых продуктов, содержащих более 0,9% компонентов ГМИ)»;
- между словами «из генетически модифицированных источников» и «обязательна информация» вставить слова «, в том числе не содержащих дезоксирибонуклеиновую кислоту (ДНК) и белок, (Приложение 4)»;
- шестой абзац изложить в следующей редакции:
«- для пищевых продуктов из генетически модифицированных источников, в том числе не содержащих дезоксирибонуклеиновую кислоту (ДНК) и белок, (Приложение 4) обязательна информация: "генетически модифицированная продукция", или "продукция, полученная из генетически модифицированных источников", или "продукция содержит компоненты из генетически модифицированных источников" (для пищевых продуктов, содержащих более 0,9% компонентов ГМИ)».

Последний абзац «Пищевые продукты, полученные из ГМИ и не содержащие дезоксирибонуклеиновую кислоту (ДНК) и белок, в дополнительном этикетировании не нуждаются в случае полной эквивалентности пищевой

ценности продукта традиционному аналогу (приложение 4)» из указанного пункта исключить.

В Приложении 4 «Пищевые продукты, полученные из генетически модифицированных источников»:

- Названия пунктов а) пищевые продукты, подлежащие этикетированию и б) пищевые продукты, не требующие этикетирования исключить.
- Информацию в таблицах под пунктами а) и б) объединить, дополнить, изменить и изложить в следующей редакции:

<i>Продовольственное сырье</i>	<i>Пищевые продукты</i>
Соя	<ol style="list-style-type: none"> 1. Соевые бобы 2. Соевые проростки 3. Концентрат соевого белка и его текстурированные формы 4. Изолят соевого белка 5. Гидролизат соевого белка 6. Соевая мука и ее текстурированные формы 7. Заменитель молока (соевое молоко) 8. Заменитель сухого молока (сухое соевое молоко) 9. Консервированная соя 10. Вареные соевые бобы 11. Жареные соевые бобы 12. Жареная соевая мука 13. Продукты, полученные из или с использованием изолята соевого белка, концентрата соевого белка, гидролизата соевого белка, соевой муки, сухого соевого молока 14. Ферментированные соевые продукты 15. Соевая паста и продукты из нее 16. Соевый соус 17. Продукты, полученные из или с использованием соевого молока (тофу, сквашенные напитки, мороженое, майонез) 18. Соевое масло рафинированное 19. Соевый лецитин 20. Фруктоза
Кукуруза	<ol style="list-style-type: none"> 1. Кукуруза для непосредственного употребления в пищу (мука, крупа и др.)

	<ul style="list-style-type: none"> 2. Кукуруза замороженная и консервированная 3. Попкорн 4. Кукурузные чипсы 5. Мука смешанная, содержащая кукурузную муку 6. Кукурузное масло рафинированное 7. Кукурузный крахмал 8. Мальтодекстрины 9. Сиропы из кукурузного крахмала 10. Глюкоза 11. Фруктоза 13. Патока и другие олигосахара
Картофель	<ul style="list-style-type: none"> 1. Картофель для прямого потребления 2. Полуфабрикаты из картофеля быстрозамороженные 3. Пюре картофельное сухое 4. Хлопья картофельные 5. Картофельные чипсы 6. Крекеры картофельные (полуфабрикаты) 7. Продукты из картофеля обжаренные: <ul style="list-style-type: none"> - хворост картофельный - в ломтиках - соломкой 8. Концентрат из картофеля: <ul style="list-style-type: none"> - мука для оладьев - вареники с картофелем (полуфабрикаты) - пюре картофельное, не требующее варки 9. Продукты из картофеля быстрого приготовления: - <ul style="list-style-type: none"> - картофель сушеный, быстро восстанавливаемый - картофель сушеный, быстро развариваемый 10. Консервы из картофеля 11. Меласса 12. Картофельный крахмал 13. Глюкоза 14. Патока и другие олигосахара
Томаты	<ul style="list-style-type: none"> 1. Томаты для непосредственного употребления в пищу (натуральные, цельноконсервированные) 2. Томатная паста 3. Томатное пюре 4. Томатный сок, напитки 6. Томатные соусы, кетчупы
Кабачки	<ul style="list-style-type: none"> 1. Кабачки в натуральном виде

	2. Продукты, произведенные из (или) с использованием кабачков
Дыня	1. Дыня в натуральном виде 2. Продукты, произведенные из (или) с использованием дыни
Папайя	1. Папайя в натуральном виде 2. Продукты, произведенные из (или) с использованием папайи
Цикорий	Продукты, содержащие цикорий
Сахарная свекла	1. Сахар 2. Глюкоза 3. Фруктоза
Рапс	Рапсовое масло и продукты, его содержащие
Лен	Льняное масло и продукты, его содержащие
Хлопок	Хлопковое масло и продукты, его содержащие
Пищевые добавки	Произведенные из ГМИ
Биологически активные добавки к пище	Содержащие ГМИ
Генетически модифицированные заквасочные, стартовые, дрожжевые культуры	Содержащие жизнеспособные и нежизнеспособные генетически модифицированные микроорганизмы
Генетически модифицированные штаммы-продуценты пищевых веществ и пищевых добавок	Полученные с использованием генетически модифицированных микроорганизмов

**ПОСТАНОВЛЕНИЕ ГЛАВНОГО ГОСУДАРСТВЕННОГО
САНИТАРНОГО ВРАЧА РФ ОТ 31 ДЕКАБРЯ 2004 Г. № 13 "ОБ
УСИЛЕНИИ НАДЗОРА ЗА ПИЩЕВЫМИ ПРОДУКТАМИ,
ПОЛУЧЕННЫМИ ИЗ ГМИ"**

Проанализировав положение дел по обороту пищевых продуктов, полученных из генетически модифицированных источников (ГМИ), установлено следующее.

В настоящее время в мире организовано широкомасштабное производство пищевой продукции, полученной из ГМИ. За восемь лет с 1996 по 2003 гг. общая площадь, засеянная трансгенными культурами, возросла в 40 раз (с 1,7 млн. га в 1996 г. до 67,7 млн. га в 2003 г.).

В Российской Федерации в настоящий момент создана и функционирует законодательная и нормативно-методическая база, регулирующая производство в Российской Федерации, ввоз из-за рубежа и оборот пищевой продукции, полученной из ГМИ.

Одной из основных задач в области предупреждения и ликвидации последствий чрезвычайных ситуаций в результате воздействия биологических факторов "Основ государственной политики в области обеспечения химической и биологической безопасности в Российской Федерации на период до 2010 года и дальнейшую перспективу" является обеспечение безопасности продуктов питания, производимых из генетически измененных материалов, безопасности экологической системы от проникновения чужеродных биологических видов организмов, прогнозирование генетических аспектов биологической безопасности и создание системы государственного контроля за оборотом генетически модифицированных материалов.

Постановлением Главного государственного санитарного врача Российской Федерации от 08.11.2000 № 14 введено Положение о порядке проведения санитарно-эпидемиологической экспертизы пищевых продуктов, полученных из ГМИ, которое включает в себя медико-биологическую экспертизу, медико-генетическую оценку и технологическую оценку. Медико-биологическая оценка пищевых продуктов, полученных из ГМИ, включает в себя оценку возможных аллергенных, иммуномодулирующих и мутагенных свойств пищевого продукта, изучение показателей его качества и безопасности (МУК 2.3.2.970-00 "Медико-биологическая оценка пищевой продукции, полученной из генетически модифицированных источников").

Введена, Постановлением Главного государственного санитарного врача Российской Федерации от 16.09.2003 № 149 (зарегистрировано в Минюсте России 16.09.2003 № 5075), санитарно-эпидемиологическая, микробиологическая и молекулярно-генетическая экспертиза пищевой продукции, полученной с использованием генетически модифицированных микроорганизмов (ГММ). Разработаны и утверждены методические указания МУ 2.3.2.1830-04 "Микробиологическая и молекулярно-генетическая оценка пищевой продукции, полученной с использованием генетически модифицированных микроорганизмов".

В соответствии с международно-признанными подходами по оценке новых источников пищи (ФАО/ВОЗ, Директивы ЕС) пищевые продукты, полученные из ГМИ, идентичные по показателям пищевой ценности и безопасности своим традиционным аналогам, признаны безопасными и разрешены для коммерческого использования.

На 01.12.2004 в Российской Федерации прошли полный цикл всех необходимых исследований и разрешены для использования в пищевой промышленности и реализации населению без ограничений 13 видов продовольственного сырья из ГМИ (приложение 1) и 5 видов ГММ (приложение 2).

Кроме того, существует целый ряд продовольственного сырья, имеющего генетически модифицированные аналоги, разрешенные для реализации на мировом продовольственном рынке, но не прошедшие процедуру регистрации в Российской Федерации, которые потенциально могут попасть на внутренний рынок и подлежат контролю на наличие ГМИ (приложение 3 и 4).

В связи с необходимостью проведения дополнительных медико-генетических исследований не разрешена для реализации населению кукуруза линии Бт-176, устойчивая к зерновому бурьлищу и глюфосинату аммония, производства Новартис Сидс, США.

В целях реализации прав потребителей на получение полной и достоверной информации о технологии производства пищевых продуктов, полученных из ГМИ, санитарно-эпидемиологическими правилами СанПиН 2.3.2.1078-01 "Гигиенические требования безопасности и пищевой ценности пищевых продуктов" (введены постановлением Главного государственного санитарного врача от 14.11.2001 № 36, зарегистрированы в Минюсте России 22.03.2002 № 3326) введена обязательная маркировка данного вида продукции.

Система оценки безопасности пищевой продукции из ГМИ, предполагает проведение пострегистрационного мониторинга за оборотом этой продукции.

Для осуществления мониторинга разработана необходимая нормативно-методическая база, включая методы лабораторных исследований, необходимые для организации и проведения эффективного надзора за данной группой продукции, приобретено необходимое оборудование. Методам лабораторного контроля обучено 153 специалиста службы.

Из исследованных службой в последнее время проб пищевых продуктов 11,9 % содержали ГМИ. При этом в импортных продуктах питания ГМИ встречаются чаще – 14,8 % от общего количества импортных продуктов питания, исследовавшихся на наличие ГМИ. Среди исследованных продуктов питания, содержащих ГМИ, 36,4 % не имели декларации о наличии ГМИ, среди импортных исследованных продуктов питания, содержащих ГМИ, этот показатель составил 47,8 %. Наиболее часто ГМИ встречаются в продуктах содержащих сою: мясных продуктах – 17,7 %, хлебобулочных и мукомольно-крупяных изделиях – 16,7 % и соевых продуктах – 16,4 %.

При надзоре за пищевыми продуктами, полученными из ГМИ, выявлены факты фальсификации данной продукции, когда на пищевой продукт, содержащий генетически модифицированные компоненты, представлялись документы, в которых декларировалось их отсутствие: концентрат соевого белка "Primeprotein S", производитель "Nutrac B.V.", Нидерланды; концентрат соевого белка "ProTecCon G", производитель "SoyProTec LTD.P.O.136", Израиль; концентрат соевого белка "APKON SJ", производитель "АДМ", Нидерланды.

При производстве продуктов питания в программы производственного контроля не включается контроль за ГМИ.

Учитывая изложенное, с целью предупреждения нарушения санитарного законодательства при обороте пищевых продуктов, полученных из ГМИ, и в соответствии с федеральными законами от 30.03.1999 № 52-ФЗ "О санитарно-эпидемиологическом благополучии населения" (Собрание законодательства Российской Федерации, 1999, № 14, ст. 1650), от 01.01.2000 № 29-ФЗ "О качестве и безопасности пищевых продуктов" (Собрание законодательства Российской Федерации, 2000, № 2, ст. 150), от 07.02.1992 № 2300-1 "О защите прав потребителей" (Собрание законодательства Российской Федерации, 1996, № 3, ст. 140)

ПОСТАНОВЛЯЮ:

1. Установить в качестве головных центров по количественному определению ГМИ в продуктах питания в федеральных округах Российской Федерации:

- Территориальное управление Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителя и благополучия человека по г. Москве и Федеральное государственное учреждение здравоохранения "Федеральный центр гигиены и эпидемиологии" по Центральному федеральному округу;
- Территориальное управление Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителя и благополучия человека по г. Санкт-Петербург по Северо-Западному федеральному округу;
- Территориальное управление Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителя и благополучия человека по Ростовской области по Южному федеральному округу;
- Территориальное управление Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителя и благополучия человека по Нижегородской области по Приволжскому федеральному округу;
- Территориальное управление Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителя и благополучия человека по Свердловской области по Уральскому федеральному округу;
- Территориальное управление Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителя и благополучия человека по Новосибирской области по Сибирскому федеральному округу;
- Территориальное управление Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителя и благополучия человека по Хабаровскому краю по Дальневосточному федеральному округу.

2. Управлению организации надзора и контроля в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека совместно с главными государственными санитарными врачами по г. Москве, г. Санкт-Петербургу, Ростовской, Нижегородской, Свердловской, Новосибирской областям, Хабаровском крае и главными врачами федеральных государственных учреждений здравоохранения "Центр гигиены и эпидемиологии в г. Москве", "Центр гигиены и эпидемиологии в г. Санкт-Петербурге", "Центр гигиены и эпидемиологии в Ростовской области", "Центр гигиены и эпидемиологии в Нижегородской области", "Центр гигиены и эпидемиологии в Свердловской области", "Центр гигиены и эпидемиологии в Новосибирской области", "Центр гигиены и эпидемиологии в Хабаровском крае" принять меры по укомплектованию учреждений необходимым оборудованием и обучению специалистов для проведения количественного метода определения ГМИ в пищевых продуктах.

3. Главным государственным санитарным врачам по субъектам Российской Федерации и регионам на транспорте:

3.1. Усилить государственный санитарно-эпидемиологический надзор за

пищевыми продуктами, полученными из ГМИ, определив данное направление деятельности службы в качестве одного из приоритетных на 2005 год;

3.2. До 10 числа, следующего за отчетным кварталом месяца, представлять в федеральное государственное учреждение здравоохранения "Федеральный центр гигиены и эпидемиологии" информацию по исследованию пищевых продуктов на наличие ГМИ (приложение 5);

3.3. Проводить разъяснительную работу среди населения, в том числе через средства массовой информации, по вопросам безопасности пищевых продуктов, полученных из ГМИ, и прав потребителей на получение полной и достоверной информации о технологии изготовления пищевых продуктов;

3.4. До 01.03 .2005 доложить о выполненной работе.

4. Управлению санитарного надзора:

4.1. Подготовить до 15.01.2005 проект дополнений в Правила продажи отдельных видов товаров, утвержденные постановлением Правительства Российской Федерации от 19.01.1998 № 55 (Собрание законодательства Российской Федерации, 1998, № 4, ст. 482), по маркировке пищевых продуктов, полученных из ГМИ;

4.2. Подготовить до 01.04.2005 предложения в Правительство Российской Федерации о создании Межведомственной комиссии по генно-инженерной деятельности;

4.3. Включить в план организационных мероприятий на 2005 год проведение совещания для специалистов службы по совершенствованию контроля за пищевыми продуктами, полученными из ГМИ;

4.4. Совместно с федеральным государственным учреждением здравоохранения "Федеральный центр гигиены и эпидемиологии" и ГУ НИИ питания РАМН (по согласованию) подготовить и представить на утверждение план подготовки врачей-лаборантов по количественному методу определения ГМИ в пищевых продуктах на 2005 год;

4.5. Совместно с Лабораторным советом Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителя и благополучия человека принять меры по совершенствованию методов лабораторных исследований по определению ГМИ в пищевых продуктах;

4.6. Совместно с федеральным государственным учреждением здравоохранения "Федеральный центр гигиены и эпидемиологии" до 20 числа, следующего за отчетным кварталом месяца, представлять в информацию по исследованию пищевых продуктов на наличие ГМИ.

5. Контроль за исполнением настоящего постановления возложить на заместителя Главного государственного санитарного врача Российской Федерации Л.П. Гульченко.

Приложение № 1 к постановлению Главного государственного врача Российской Федерации от 31.12.2004 № 13 "Генетически модифицированные источники пищи растительного происхождения, разрешенные для реализации населению и использованию в пищевой промышленности в Российской Федерации"

№ п/п	Наименование генетически модифицированного источника пищи	Название фирмы	Дата выдачи санитарно-эпидемиологического заключения и номер
1	2	3	4
1.	СОЯ Линия 40-3-2, устойчивая к глифосату	Монсанто, США	2002 77.99.02.916.Г.000006.08.02 на 5 лет
2.	КАРТОФЕЛЬ Сорт Рассет Бурбанк Ньюлив (Russet Burbank Newleaf), устойчивый к колорадскому жуку	Монсанто, США	2003 77.99.02.916.Г.000019.05.03 на 5 лет
3.	КАРТОФЕЛЬ Сорт Супериор Ньюлив (Superior Newleaf), устойчивый к колорадскому жуку	Монсанто, США	2003 77.99.02.916.Г.000020.05.03 на 5 лет
4.	КУКУРУЗА Линия GA 21, устойчивая к глифосату	Монсанто, США	2000 77.99.8.971.Г.84.12.00 на 3 года
5.	КУКУРУЗА Линия MON 810,	Монсанто, США	2000 77.99.8.971.Г.85.12.00

	устойчивая к стеблевому мотыльку		на 3 года
6.	КУКУРУЗА Линия Т-25, устойчивая к глюфосинату аммония	Байер КропСайнс, ФРГ	2001 77.99.04.916.Д.007484.12.01 на 5 лет
7.	КУКУРУЗА Линия НК -603, устойчивая к глифосату	Монсанто, США	2002 77.99.04.916.Г.000003.07.02 на 5 лет
8.	САХАРНАЯ СВЕКЛА Линия 77, устойчивая к глифосату	Монсанто, США. Сингента Сидс С. А., Франция	2001 77.99.11.911.Д.006695.11.01 на 5 лет
9.	СОЯ Линия А 2704-12, устойчивая к глюфосинату аммония	Байер КропСайнс, ФРГ	2002 77.99.04.972.Г.000004.07.02 на 5 лет
10.	СОЯ Линия А 5547-127, устойчивая к глюфосинату аммония	Байер КропСайнс, ФРГ	2002 77.99.04.972.Г.000005.07.02 на 5 лет
11.	КУКУРУЗА Линия MON 863, устойчивая к вредителям (<i>Diabrotica spp</i>)	Монсанто, США	2003 77.99.02.916.Г.000010.04.03 на 5 лет
12.	САХАРНАЯ СВЕКЛА Линия 77	Монсанто, США. Сингента Сидс С. А., Франция	2001 77.99.11.911.Д.006696.11.01 на 5 лет
13.	РИС Линия LL 62	Байер КропСайнс, ФРГ	2003 77.99.02.916.Г.000030.11.03 на 5 лет

Приложение № 2 к постановлению Главного государственного врача Российской Федерации от 31.12.2004 № 13 "Перечень генетически модифицированных микроорганизмов, имеющих официальное разрешение на применение в пищевой промышленности в Российской Федерации"

№ п/п	Название ГММ или продукта с ГММ	Область применения
1.	Чистая культура спиртовых дрожжей <i>Saccharomyces cerevisiae</i> Y-1986 с геном альфа-амилазы из <i>B. licheniformis</i>	Производство этилового спирта, сбраживание крахмалистого сырья
2.	Ферментный препарат из <i>B. licheniformis</i> с генами <i>B. stearothermophilus</i> , кодирующими альфа-амилазу	Производство этилового спирта
3.	Ферментный препарат из <i>Aspergillus niger</i> с генами <i>Aspergillus niger</i> , кодирующими глюкоамилазу	Производство этилового спирта
4.	Ферментный препарат из <i>B. licheniformis</i> с геном альфа-амилазы из <i>B. stearothermophilus</i>	Крахмало-паточная промышленность
5.	Ферментный препарат из <i>B. licheniformis</i> с геном термостабильной альфа-амилазы из <i>B. Licheniformis</i>	Крахмало-паточная промышленность

Приложение № 3 к постановлению Главного государственного врача Российской Федерации от 31.12.2004 № 13 "ГМИ пищи, выпускаемые в мире в промышленных объемах (Список FDA)"

№ п/п	Продукт	Приобретенный признак	Производитель, торговая фирма, год выхода на рынок
1	2	3	4
1.	Соя линии 40-3-2	Устойчивость к глифосату	"Монсанто Ко", США <i>Monsanto Co</i> , 1995
2.	Соя линии G94-1	Высокое содержание олеиновой кислоты	"Дю Понт", Канада, <i>DuPont Canada Agricultural Product</i> 1997
3.	Соя линии G94-19	Высокое содержание олеиновой кислоты	"Дю Понт", Канада, <i>DuPont Canada Agricultural Product</i> 1997
4.	Соя линии G94-168	Высокое содержание олеиновой кислоты	"Дю Понт", Канада, <i>DuPont Canada Agricultural Product</i> 1997
5.	Соя линии A2704-12	Устойчивость к глюфосинату	"Байер КропСайенс", ФРГ, <i>Bayer CropScience</i> 1998
6.	Соя линии A5547-127	Устойчивость к глюфосинату	"Байер КропСайенс", ФРГ, <i>Bayer CropScience</i> 1998
7.	Кукуруза линии TC6275	Устойчивость к вредителям, устойчивость к глюфосинату,	<i>Mycogen Seeds c/oDow AgroScience LLC</i> 2004
8.	Кукуруза линии 1507	Устойчивость к вредителям, устойчивость к глюфосинату,	<i>Dow AgroSciences LLC</i> 2001

9.	Кукуруза линии MS6	Устойчивость к глюфосинату, мужская стерильность	"Байер КрокСайенс", ФРГ, <i>Bayer CropScience</i> 2000
10.	Кукуруза линии NK 603	Устойчивость к глифосату	"Монсанто Ко", США <i>Monsanto Co</i> , 2000
11.	Кукуруза линии MS3	Устойчивость к глюфосинату, мужская стерильность	"Байер КрокСайенс", ФРГ, <i>Bayer CropScience</i> 1996
12.	Кукуруза линии CBH35-1	Устойчивость к вредителям Устойчивость к глюфосинату	<i>AgrEvo</i> 1998
13.	Кукуруза линии 676	Устойчивость к глюфосинату, мужская стерильность	<i>Pioneer Hi-Bred</i> 1998
14.	Кукуруза линии 678	Устойчивость к глюфосинату, мужская стерильность	<i>Pioneer Hi-Bred</i> 1998
15.	Кукуруза линии 680	Устойчивость к глюфосинату, мужская стерильность	<i>Pioneer Hi-Bred</i> 1998
16.	Кукуруза линии DBT418	Устойчивость к вредителям	<i>Dekalb Genetics</i> 1997
17.	Кукуруза линии GA 21	Устойчивость к глифосату	"Монсанто Ко", США <i>Monsanto Co</i> 1998
18.	Кукуруза линии MON 802	Устойчивость к вредителям Устойчивость к глифосату	"Монсанто Ко", США <i>Monsanto Co</i> , 1996
19.	Кукуруза линии MON 805	Устойчивость к вредителям Устойчивость к	"Монсанто Ко", США <i>Monsanto Co</i> 1996

		глифосату	
20.	Кукуруза MON 830	линии Устойчивость к вредителям Устойчивость к глифосату	"Монсанто Ко", США <i>Monsanto</i> 1996
21.	Кукуруза MON 831	линии Устойчивость к вредителям Устойчивость к глифосату	"Монсанто Ко", США <i>Monsanto</i> 1996
22.	Кукуруза MON 832	линии Устойчивость к вредителям Устойчивость к глифосату	"Монсанто Ко", США <i>Monsanto</i> 1996
23.	Кукуруза MON 809	линии Устойчивость к вредителям	"Монсанто Ко", США <i>Monsanto</i> 1996
24.	Кукуруза MON 810	линии Устойчивость к вредителям	"Монсанто Ко", США <i>Monsanto</i> 1996
25.	Кукуруза DLL25	линии Устойчивость к глюфосинату	"Монсанто Ко", <i>Decalb</i> <i>Genetics</i> 1996
26.	Кукуруза MON 801	линии Устойчивость к вредителям	"Монсанто Ко", США <i>Monsanto</i> 1996
27.	Кукуруза MON 863	линии Устойчивость к вредителям	Устойчивость к вредителям 2001
28.	Кукуруза	линии Т 14 Устойчивость к глюфосинату	<i>AgrEvo</i> 1995
29.	Кукуруза	линии Т 25 Устойчивость к глюфосинату	<i>AgrEvo</i> 1995
30.	Кукуруза Bt 176	линии Устойчивость к вредителям	<i>Northrup</i> <i>King</i> 1996
31.	Рапс линии OXY- 235	Устойчивость к бромоксилилу	<i>Rhone-Poulens</i> 1999
32.	Рапс	линии MS8 Устойчивость к глюфосинату,	<i>AgrEvo</i> 1998

		мужская стерильность	
33.	Рапс линии RF 3	Устойчивость к глюфосинату, мужская стерильность	<i>AgrEvo</i> 1998
34.	Рапс линии T45	Устойчивость к глюфосинату	<i>AgrEvo</i> 1997
35.	Рапс линии 91-4	Устойчивость к глюфосинату, мужская стерильность	<i>Plant Genetic Systems, N. V.</i> 1996
36.	Рапс линии 93-101	Устойчивость к глюфосинату, мужская стерильность	<i>Plant Genetic Systems, N. V.</i> 1996
37.	Рапс линии 94-2	Устойчивость к глюфосинату, мужская стерильность	<i>Plant Genetic Systems, N. V.</i> 1996
38.	Рапс линии HCN92	Устойчивость к глюфосинату	<i>AgrEvo</i> 1995
39.	Рапс линии GT20	Рапс линии GT73	"Монсанто Ко", США <i>Monsanto Co</i> 2002
40.	Рапс линии GT73	Устойчивость к глифосату	"Монсанто Ко", США <i>Monsanto Co</i> 2002
41.	Рис LL 62 LL 06	Устойчивость к глюфосинату	"Байер КрокСайенс ", ФРГ <i>Bayer CropScience</i> 2000
42.	Сорт Картофеля SEMT15-02	Устойчивость к колорадскому жуку Устойчивость к вирусу картофеля Y	"Монсанто Ко", США <i>Monsanto Co</i> 1998
43.	Сорт Картофеля SEMT15-15	Устойчивость к колорадскому	"Монсанто Ко", США <i>Monsanto Co</i>

		жуку Устойчивость к вирусу картофеля Y	1998
44.	Сорт Картофеля SEMT15-07	Устойчивость к колорадскому жуку Устойчивость к вирусу картофеля Y	"Монсанто Ко", США <i>Monsanto</i> Co 1998
45.	Сорт Картофеля HLMT15-15	Устойчивость к колорадскому жуку Устойчивость к вирусу картофеля Y	"Монсанто Ко", США <i>Monsanto</i> Co 1998
46.	Сорт Картофеля HLMT15-3	Устойчивость к колорадскому жуку Устойчивость к вирусу картофеля Y	"Монсанто Ко", США <i>Monsanto</i> Co 1998
47.	Сорт Картофеля HLMT15-46	Устойчивость к колорадскому жуку Устойчивость к вирусу картофеля Y	"Монсанто Ко", США <i>Monsanto</i> Co 1998
48.	Сорт Картофеля RBMT15-10	Устойчивость к колорадскому жуку Устойчивость к вирусу картофеля Y	"Монсанто Ко", США <i>Monsanto</i> Co 1998
49.	Сорт Картофеля RBMT21-129	Устойчивость к колорадскому жуку Устойчивость к вирусу скручивания	"Монсанто Ко", США <i>Monsanto</i> Co 1998

		листьев картофеля	
50.	Сорт Картофеля RBMT21-152	Устойчивость к колорадскому жуку Устойчивость к вирусу скручивания листьев картофеля	"Монсанто Ко", США <i>Monsanto</i> Co 1998
51.	Сорт Картофеля RBMT21-350	Устойчивость к колорадскому жуку Устойчивость к вирусу скручивания листьев картофеля	"Монсанто Ко", США <i>Monsanto</i> Co 1998
52.	Сорт Картофеля RBMT22-82	Устойчивость к колорадскому жуку Устойчивость к вирусу скручивания листьев картофеля	"Монсанто Ко", США <i>Monsanto</i> Co 1998
53.	Сорт Картофеля RBMT22-186	Устойчивость к колорадскому жуку Устойчивость к вирусу скручивания листьев картофеля	"Монсанто Ко", США <i>Monsanto</i> Co 1998
54.	Сорт Картофеля RBMT22-238	Устойчивость к колорадскому жуку Устойчивость к вирусу скручивания	"Монсанто Ко", США <i>Monsanto</i> Co 1998

		листьев картофеля	
55.	Сорт Картофеля RBMT22-262	Устойчивость к колорадскому жуку Устойчивость к вирусу скручивания листьев картофеля	"Монсанто Ко", США <i>Monsanto</i> 1998 <i>Co</i>
56.	Сорт Картофеля ATBT04-6	Устойчивость к колорадскому жуку	"Монсанто Ко", США <i>Monsanto</i> 1996 <i>Co</i>
57.	Сорт Картофеля ATBT04-27	Устойчивость к колорадскому жуку	"Монсанто Ко", США <i>Monsanto</i> 1996 <i>Co</i>
58.	Сорт Картофеля ATBT04-30	Устойчивость к колорадскому жуку	"Монсанто Ко", США <i>Monsanto</i> 1996 <i>Co</i>
59.	Сорт Картофеля ATBT04-31	Устойчивость к колорадскому жуку	"Монсанто Ко", США <i>Monsanto</i> 1996 <i>Co</i>
60.	Сорт Картофеля ATBT04-36	Устойчивость к колорадскому жуку	"Монсанто Ко", США <i>Monsanto</i> 1996 <i>Co</i>
61.	Сорт Картофеля SPBT02-5	Устойчивость к колорадскому жуку	"Монсанто Ко", США <i>Monsanto</i> 1996 <i>Co</i>
62.	Сорт Картофеля SPBT02-7	Устойчивость к колорадскому жуку	"Монсанто Ко", США <i>Monsanto</i> 1996 <i>Co</i>
63.	Сорт Картофеля BT10	Устойчивость к колорадскому жуку	"Монсанто Ко", США <i>Monsanto</i> 1995 <i>Co</i>
64.	Сорт Картофеля BT6	Устойчивость к колорадскому жуку	"Монсанто Ко", США <i>Monsanto</i> 1995 <i>Co</i>
65.	Сорт Картофеля BT12	Устойчивость к колорадскому	"Монсанто Ко", США <i>Monsanto</i> <i>Co</i>

		жуку	1995
66.	Сорт BT16	Картофеля Устойчивость к колорадскому жуку	"Монсанто Ко", США <i>Monsanto Co</i> 1995
67.	Сорт BT17	Картофеля Устойчивость к колорадскому жуку	"Монсанто Ко", США <i>Monsanto Co</i> 1995
68.	Сорт BT18	Картофеля Устойчивость к колорадскому жуку	"Монсанто Ко", США <i>Monsanto Co</i> 1995
69.	Сорт BT23	Картофеля Устойчивость к колорадскому жуку	"Монсанто Ко", США <i>Monsanto Co</i> 1995
70.	Кабачки CZW3	линии Устойчивость к вирусу мозаики огурцов Устойчивость к желтому вирусу мозаики цуккини Устойчивость к вирусу мозаики дыни 2	<i>Seminis Vegetable Seeds</i> 1997
71.	Кабачки CZW20	линии Устойчивость к вирусу мозаики огурцов Устойчивость к желтому вирусу мозаики цуккини Устойчивость к вирусу мозаики дыни 2	<i>Seminis Vegetable Seeds</i> 1997
72.	Кабачки ZW20	линии Устойчивость к вирусу мозаики огурцов Устойчивость к желтому вирусу мозаики цуккини	<i>Asgrow</i> 1995

		Устойчивость к вирусу мозаики дыни 2	
73.	Папайя линии 55-1	Устойчивость к вирусу кольцевых пятен папайи	<i>U of Hawaii</i> 1997
74.	Томаты линии 5345	Устойчивость к вредителям	<i>Calgene</i> 1998
75.	Томаты линии 35-1- N	Пролонгированное созревание, благодаря снижению синтеза этилена	<i>AgriTope</i> 1996
76.	Томаты линии 1345-4	Пролонгированное созревание, благодаря снижению синтеза этилена	<i>DNA Plant Technology</i> 1995
77.	Томаты линии B	Устойчивость при хранении, благодаря замедлению деградации пектина	<i>Zeneca</i> 1995
78.	Томаты линии Da	Устойчивость при хранении, благодаря замедлению деградации пектина	<i>Zeneca</i> 1995
79.	Томаты линии F	Устойчивость при хранении, благодаря замедлению деградации пектина	<i>Zeneca</i> 1995
80.	Томаты линии 8338	Устойчивость при хранении,	"Монсанто Ко", США <i>Monsanto Co</i>

		благодаря снижению синтеза этилена	1995
81.	Томаты FLAVR CR3-613 CR3-623	линии SAVR Устойчивость при хранении, благодаря замедлению деградации пектина	<i>Calgene</i> 1994
82.	Томаты FLAVR CR3-623	линии SAVR Устойчивость при хранении, благодаря замедлению деградации пектина	<i>Calgene</i> 1995
83.	Сахарная линии T120-7	свекла Устойчивость к глюфосинату	<i>AgrEvo</i> 1998
84.	Сахарная линии H-7-1	свекла Устойчивость к глифосату	"Монсанто Ко", США, KWS SAAT AG <i>Monsanto Co</i> 2004
85.	Лен Triffid	линии CDC Устойчивость к сульфонилмочев ине	<i>U of Saskatchewan</i> 1998
86.	Пшеница 71800	Устойчивость к глифосату	"Монсанто Ко", США <i>Monsanto Co</i> 2004
87.	Мускатная линии А	дыня Замедление созревания, благодаря снижению синтеза этилена	<i>Agritope</i> 1999
88.	Мускатная линии В	дыня Замедление созревания, благодаря снижению синтеза этилена	<i>Agritope</i> 1999

Приложение № 4 к постановлению Главного государственного врача Российской Федерации от 31.12.2004 № 13 "Перечень ГММ и пищевых продуктов на основе ГММ, имеющих официальные разрешения на применение в пищевой промышленности в мире"

Вид продовольственного сырья или пищевого продукта	Микроорганизмы (группы, роды, виды), используемые для их получения:		Область применения
	Традиционные природные штамм	ГММ штаммы	
Закваски, бакконцентраты, культуры стартерные для ферментированных продуктов и продуктов брожения			
Дрожжевая культура	<i>Saccharomyces cerevisiae</i>	Штаммы, содержащие ген амилазы из <i>Saccharomyces diastaticus</i>	Производство пива
Ферментные препараты для пищевой промышленности, пищевые добавки			
Гемицеллюлаза или ксиланаза	<i>Aspergillus oryzae</i> <i>Aspergillus niger</i> <i>Bacillus subtilis</i> <i>Humicola insolens</i> <i>Trichoderma reesei</i>	<i>Aspergillus oryzae</i> , содержащий ген <i>Hemicellulase endo-1,4-α-xylanase</i> из <i>Aspergillus aculeatus</i> . <i>Aspergillus oryzae</i> , содержащий ген <i>Hemicellulase endo-1,4-α-xylanase</i> из <i>Thermomyces lanuginosus</i>	
Липаза моноацилглицерол	<i>Penicillium camembertii</i>	--	
Липаза триацилглицерол	<i>Aspergillus oryzae</i> <i>Aspergillus niger</i> <i>Rhizopus arrhizus</i> <i>Rhizomucor miehei</i> <i>Rhizophus niveus</i> <i>Rhizophus oryzae</i>	<i>Aspergillus oryzae</i> , содержащий ген липазы триацилглицерола из <i>Humicola lanuginosa</i>	
Лактаза (U -	<i>Aspergillus niger</i>		

галактозидаза)	<i>Aspergillus oryzae</i> <i>Saccharomyces fragilis</i> <i>Saccharomyces lactis</i>		
Инвертаза	<i>Saccharomyces cerevisiae</i>		Крахмал , сиропы
Гемицеллюлаза (многокомпонентный фермент)	<i>Aspergillus niger</i> <i>Bacillus subtilis</i> <i>Trichoderma reesei</i>		
Инулиназа	<i>Aspergillus niger</i>		
Мальтогеназа (мальтогенная амилаза)	<i>B. subtilis</i>	<i>B. subtilis</i> с геном <i>B.stearothermophilus</i> , <i>B. subtilis</i> с геном <i>B.brevis</i>	
Альфа-амилаза	1. <i>B.subtilis</i> um. F 2. <i>Aspergillus oryzae</i> var. 3. <i>B. stearothermophilus</i>	1. <i>B. subtilis</i> с геном альфа-амилазы из <i>B. megaterium</i> , встроенным в плазмиду pCPC800 2. <i>B. subtilis</i> с геном альфа-амилазы из <i>B. stearothermophilu</i> , встроенным в плазмиду pCPC720	Хлебопечение, напитки, крахмал
Гликогеназа	<i>B. stearothermophilus</i>	--	Хлебопечение
Амилоглюкозидаза	<i>Aspergillus niger</i>	<i>Aspergillus niger</i> , несущий ген, кодирующий амилоглюкозидазу	Хлебопечение
Карбогидраза	<i>Aspergillus niger</i> , var. <i>Aspergillus awamori</i> , var. <i>Bacillus licheniformis</i> <i>Rhizopus oryzae</i> , var. <i>Sacharomyces spp.</i>	--	
Каталаза	<i>Micrococcus lysodeicticus</i> <i>Aspergillus niger</i>	<i>Aspergillus sp.</i> – организм-донор	Производство сыров
Целлюлаза	<i>Penicillium funiculosum</i> <i>Trichoderma reesei</i>	--	
Химозин А (реннин) для сыроделия		<i>E. coli</i> K-12 IA 198, содержащая синтезированную химически кодирующую	Производство сыров

		последовательность ДНК, идентичную гену бычьего прохимозина А, встроенную в вектор <i>PPFZ-87 A</i>	
Химозин А для сыроделия		<i>Aspergillus niger</i> var. <i>awamori</i> , содерж. ген бычьего прохимозина (<i>NRRZ3112</i>) Вектор - <i>pgAMpR</i>	Производство сыров
Химозин В для сыроделия	<i>Kluyvenomyces lactis</i>	<i>Kluyvenomyces lactis</i> (<i>Dombr. Van del Walt</i>) с геном бычьего прохимозина, амплифицированную на И на плазмиде <i>PUC18</i>	Производство сыров
В-глюканаза	<i>Aspergillus niger</i> var.		
В-глюканаза	<i>Trichoderma harzianum</i> <i>Trichoderma reesei</i> или <i>longibrachiatum</i> . <i>B.subtilis</i> или <i>amyloliquefacientes</i>	Организм-донор <i>Trichoderma</i> sp. <i>Bacillus</i> sp.	
Ксилозоизомераза	<i>Actinoplanes missouri...sis</i> , <i>B. coagulaus</i> , <i>Streptomyces olivaceous</i> , <i>Streptomyces Rubiginosus</i> , <i>Streptomyces violaceoniger</i>	--	
Глюкооксидазы и каталазы	<i>Aspergillus niger</i> var	--	
Гемицелюлаза	<i>Aspergillus niger</i> var	--	
Липаза	<i>Aspergillus oryzae</i> var	Организм-донор <i>Candida</i> sp. <i>Rhizomucor</i> sp. <i>Thermomyces</i> sp.	
Смесь карбоамингидраз и протеаз	<i>B.subtilis</i> var.	--	
Пектиназа	<i>Aspergillus niger</i> var	--	
Протеаза	<i>Aspergillus oryzae</i> var. <i>Streptomyces fradias</i>	Организм-донор <i>Rhizomucor</i>	

	<i>Bacillus licheniformis</i> <i>B. amyloliqueefaciens</i> или <i>subtilis</i>	<i>Bacillus</i> sp.	
Пьюлулаза	<i>Klebsiella alrogenes</i>	--	
Химозин (реннин) для сыроделия	<i>B. cereus</i> , <i>Mucor miehei</i> , <i>Mucor pysillus</i> , <i>Rhizomucor miehei</i> , <i>Rhizomucor susillus</i> <i>B. mesentericus</i>	--	Производство сыров
Альфа-амилаза+глюкоамилаза	<i>Aspergillus oryzae</i> var	--	Производство продуктов крахмало-паточной промышленности
Бета-глюканаза	<i>Aspergillus niger</i>	--	
Альфа-ацетолактатдекарбоксилаза		<i>B. subtilis</i> UW-193 с геном альфа-декарбоксилазы из <i>B. brevis</i> ... на плазмиде PUW 235	
Альфа-ацетоацетатдекарбоксилаза		<i>B. subtilis</i> с геном альфа-декарбоксилазы из <i>B. brevis</i>	
Гемицеллюлаза	<i>niger</i> , var. <i>B. amyloliqueefaciens</i> или <i>subtilis</i>	Организм-донор <i>Bacillus</i> spp.	
Лакказа		<i>Aspergillus oryzae</i> с геном <i>Myceliophthora thermophilus</i>	
Ксиланаза	<i>Aspergillus niger</i> <i>Aspergillus oryzae</i> <i>B. amyloliqueefaciens</i> или <i>subtilis</i> <i>B. licheniformis</i> <i>Trichoderma reesei</i> или <i>longibrachiatum</i>	<i>Fusarium venetatum</i> с геном <i>Thermomyces lanuginosum</i> Организм-донор <i>Aspergillus</i> sp. <i>Thermomyces</i> sp. <i>Trichoderma</i> sp. <i>Bacillus</i> sp.	
Инвертаза	<i>S. cerevisiae</i>	--	

Глюкоамилаза	<i>Lactobacillus amylovorus</i> <i>Aspergillus niger</i>	Организм-донор <i>Aspergillus spp.</i>	
Аминопептидаза	<i>Trichoderma reesei</i> или <i>longibrachiatum</i>	Организм-донор <i>Aspergillus spp.</i>	
Арабинофуранозидаза	<i>Aspergillus niger</i>	Организм-донор <i>Aspergillus spp.</i>	
Циклодекстринглюкозил трансфераза	<i>B. licheniformis</i>	Организм-донор <i>Thermoanaerobacter</i>	
Глюкоамилаза	<i>Aspergillus niger</i>	Организм -донор <i>Aspergillus spp.</i>	
Глюкозизомераза	<i>Streptomyces lividans</i> <i>Streptomyces rubiginosus</i>	Организм-донор <i>Streptomyces spp.</i> <i>Acinoplanes spp.</i>	
Гемицеллюлоза	<i>B.amyloliqueefaciens</i> или <i>subtilis</i>	Организм-донор <i>Bacillus spp.</i>	
Солодовая амилаза	<i>B.amyloliqueefaciens</i> или <i>subtilis</i>	Организм-донор <i>Bacillus spp.</i>	
Пектин-лиаза	<i>Aspergillus niger</i> <i>Trichoderma reesei</i> или <i>longibrachiatum</i>	Организм-донор <i>Aspergillus spp.</i>	
Пектинэстераза	<i>Trichoderma reesei</i> или <i>longibrachiatum</i>	Организм-донор <i>Aspergillus spp.</i>	
Фосфолипаза А	<i>Trichoderma reesei</i> или <i>longibrachiatum</i>	Организм-донор <i>Aspergillus spp.</i>	
Фосфолипаза В	<i>Trichoderma reesei</i> или <i>longibrachiatum</i>	Организм-донор <i>Aspergillus spp.</i>	
Полигалактоуронидаза	<i>Trichoderma reesei</i> или <i>longibrachiatum</i>	Организм-донор <i>Aspergillus spp.</i>	
Пуллуланаза	<i>licheniformis</i> <i>subtilis</i> <i>Klebsiella planticola</i>	Организм-донор <i>Bacillus spp.</i> <i>Klebsiella spp</i>	
Пищевые вещества, микронутриенты и пищевые добавки			
Рибофлавин		<i>B. subtilis</i> генетич. модиф. штамм с гиперпродукц. Рибофлавина, непатог. и нетоксиг.	БАД к пище, продукт ы обогаще нные
Бета-каротин		<i>Blakeslea trispora</i> , получен при ко- ферментации двух	БАД к пище, продукт

		штаммов гриба (+) и (-)	ы обогаще нные
Низин (консервант Е-234)	<i>Lactococcus lactis subs. lactis</i>	<i>Lactococcus lactis subs. Lactis</i> с геном кодирующим устойчивость к бактериофагам	Сыры плавленые, овощные консервы

**ПОСТАНОВЛЕНИЕ ПРАВИТЕЛЬСТВА РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
ОТ 9 ФЕВРАЛЯ 2005 Г. №64 "О ПРАВИТЕЛЬСТВЕННОЙ КОМИССИИ
ПО ВОПРОСАМ БИОЛОГИЧЕСКОЙ И ХИМИЧЕСКОЙ
БЕЗОПАСНОСТИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ"**

В целях повышения эффективности государственного регулирования в области обеспечения биологической и химической безопасности Российской Федерации Правительство Российской Федерации постановляет:

1. Образовать Правительственную комиссию по вопросам биологической и химической безопасности Российской Федерации.
2. Утвердить прилагаемое Положение о Правительственной комиссии по вопросам биологической и химической безопасности Российской Федерации.

Утверждено постановлением Правительства Российской Федерации от 9 февраля 2005 г. №64

Положение о Правительственной комиссии по вопросам биологической и химической безопасности Российской Федерации

1. Правительственная комиссия по вопросам биологической и химической безопасности Российской Федерации (далее - Комиссия) является координационным органом, обеспечивающим согласованные действия федеральных органов исполнительной власти, направленные на реализацию государственной политики в области обеспечения биологической и химической безопасности Российской Федерации.
2. Комиссия руководствуется в своей деятельности Конституцией Российской Федерации, федеральными конституционными законами, федеральными законами, актами Президента Российской Федерации и Правительства Российской Федерации, международными договорами в области биологической и химической безопасности, участницей которых является Российская Федерация, и настоящим Положением.
3. Основными задачами Комиссии являются:
 - а) подготовка предложений по вопросам:

создания и совершенствования государственной системы биологической и химической безопасности Российской Федерации;

формирования и реализации государственной политики в области биологической и химической безопасности Российской Федерации;

обеспечения защищенности критически важных объектов промышленной инфраструктуры биологического и химического профиля;

международного сотрудничества в области биологической и химической безопасности;

б) организация взаимодействия федеральных органов исполнительной власти по вопросам эффективного использования средств федерального бюджета и внебюджетных средств, направляемых на обеспечение биологической и химической безопасности Российской Федерации;

в) выработка предложений по совершенствованию нормативной правовой базы, промышленной политики и развитию фундаментальной и прикладной науки, технологий и техники в области биологической и химической безопасности Российской Федерации;

г) координация деятельности федеральных органов исполнительной власти по предупреждению и ликвидации последствий чрезвычайных ситуаций в результате воздействия опасных биологических агентов и химических веществ, а также с целью последовательного снижения уровня их негативного влияния на население, биосферу и объекты техносферы Российской Федерации.

4. Комиссия в целях реализации возложенных на нее задач выполняет следующие основные функции:

а) определяет приоритетные направления работ в области обеспечения биологической и химической безопасности Российской Федерации;

б) рассматривает предложения федеральных органов исполнительной власти по вопросам:

формирования и реализации государственной политики Российской Федерации в области биологической и химической безопасности;

создания и совершенствования государственной системы биологической и химической безопасности Российской Федерации;

совершенствования правового регулирования отношений в области биологической и химической безопасности Российской Федерации;

гармонизации нормативной правовой базы в области биологической и химической безопасности Российской Федерации с нормами международного права и международными договорами, участницей которых является Российская Федерация;

в) рассматривает ход разработки и реализации федеральных целевых программ, других программ и проектов в области биологической и химической безопасности Российской Федерации;

г) рассматривает вопросы и вырабатывает предложения, касающиеся международного сотрудничества в области биологической и химической безопасности;

д) обеспечивает взаимодействие федеральных органов исполнительной власти в области биологической и химической безопасности Российской Федерации по вопросам:

готовности к оперативному реагированию на внезапный рост биологической или химической опасности для людей, животных и растений;

поддержания на достаточном уровне запасов средств защиты людей, животных и растений от воздействия опасных биологических агентов и химических веществ;

разработки и производства современных средств и методов защиты населения страны, Вооруженных Сил, других войск, воинских формирований и органов, животных и растений от опасных биологических агентов и химических веществ, а также средств и методов их обнаружения;

защищенности критически важных объектов биологического и химического профиля, на которых осуществляется производство, хранение или утилизация опасных биологических агентов и химических веществ;

создания системы мониторинга окружающей среды и состояния здоровья населения в районах расположения критически важных объектов

биологического и химического профиля;

совершенствования системы предупреждения и оповещения населения о возможных чрезвычайных ситуациях на объектах биологического и химического профиля;

профилактики, диагностики и лечения заболеваний людей, животных и растений, вызываемых опасными биологическими агентами и химическими веществами;

совершенствования системы специализированных лечебных, санитарно-эпидемиологических и ветеринарных организаций, осуществляющих свою деятельность в области биологической и химической безопасности Российской Федерации;

профессиональной подготовки и переподготовки кадров, работающих на критически важных объектах биологического и химического профиля.

5. Комиссия в целях осуществления своих функций имеет право:

а) заслушивать на своих заседаниях представителей федеральных органов исполнительной власти по вопросам, входящим в компетенцию Комиссии;

б) запрашивать в установленном порядке у федеральных органов исполнительной власти необходимые материалы и информацию по вопросам, входящим в компетенцию Комиссии;

в) привлекать в установленном порядке к работе Комиссии представителей федеральных органов исполнительной власти, а также руководителей и специалистов научных, производственных и общественных организаций;

г) образовывать рабочие группы (секции) для подготовки (решения) вопросов по отдельным направлениям в области биологической и химической безопасности Российской Федерации.

6. Председателем Комиссии является Министр здравоохранения и социального развития Российской Федерации. Председатель Комиссии имеет заместителей.

Состав Комиссии утверждается Правительством Российской Федерации.

7. Заседания Комиссии проводятся по планам, утверждаемым

председателем Комиссии, но не реже одного раза в квартал. Заседания Комиссии проводятся председателем Комиссии или его заместителем.

8. Заседание Комиссии считается правомочным, если на нем присутствуют не менее половины ее членов.

Решения Комиссии принимаются открытым голосованием и считаются принятыми, если за них проголосовали более половины членов Комиссии, присутствующих на заседании.

9. В случае отсутствия члена Комиссии на заседании он имеет право изложить свое мнение по рассматриваемым вопросам в письменной форме.

Члены Комиссии имеют равное право голоса при обсуждении рассматриваемых на заседании Комиссии вопросов и принятии по ним решений.

10. Решения, принимаемые на заседаниях Комиссии, оформляются протоколами, которые подписываются председателем Комиссии или его заместителем, председательствовавшим на заседании Комиссии.

Решения, принимаемые Комиссией в соответствии с ее компетенцией, являются обязательными для всех представленных в ней федеральных органов исполнительной власти.

11. Организационно-техническое обеспечение деятельности Комиссии осуществляет Министерство здравоохранения и социального развития Российской Федерации.

**ПРИКАЗ МИНИСТЕРСТВА ОБРАЗОВАНИЯ И НАУКИ РФ ОТ 27 МАЯ
2005 Г. №154 "О МЕЖВЕДОМСТВЕННОЙ КОМИССИИ ПО
ПРОБЛЕМАМ ГЕННО-ИНЖЕНЕРНОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ"**

В соответствии с Положением о Министерстве образования и науки Российской Федерации, утвержденным постановлением Правительства Российской Федерации от 15 июня 2004 г. №280, приказываю:

1. Создать Межведомственную комиссию по проблемам генно-инженерной деятельности (далее - Комиссия).
2. Утвердить:
 - 2.1. Положение о Комиссии (приложение №1).
 - 2.2. Состав Комиссии (приложение №2).
3. Возложить организационно-техническое обеспечение деятельности Комиссии на Федеральное агентство по науке и инновациям (Мазуренко С.Н.).
4. Контроль за исполнением настоящего приказа оставляю за собой.

Министр А. Фурсенко

Приложение №1 "Положение о Межведомственной комиссии по проблемам генно-инженерной деятельности" к Приказу Минобрнауки Российской Федерации от 27 мая 2005 г. №154 "О Межведомственной комиссии по проблемам генно-инженерной деятельности"

1. Межведомственная комиссия по проблемам генно-инженерной деятельности (далее - Комиссия) является координационным органом, созданным в целях обеспечения согласованных действий заинтересованных федеральных органов исполнительной власти (письма Минздравсоцразвития России (от 24 февраля 2005 г. №806-ВС), Минсельхоза России (от 24 февраля 2005 г. №СМ-13/644), МПР России (от 10 марта 2005 г. №03-12-38/1754), направленных на развитие генно-инженерной деятельности и биотехнологии, а также обеспечение необходимого уровня их безопасности.
2. Комиссия в своей деятельности руководствуется Конституцией Российской Федерации, федеральными конституционными законами, федеральными

законами, указами и распоряжениями Президента Российской Федерации, постановлениями и распоряжениями Правительства Российской Федерации, нормативными правовыми актами Министерства образования и науки Российской Федерации, а также настоящим Положением.

3. Основными задачами Комиссии являются:

3.1. Участие в разработке предложений по формированию и реализации государственной политики в области генно-инженерной деятельности и биотехнологии, а также в ее реализации.

3.2. Взаимодействие с федеральными органами исполнительной власти, органами исполнительной власти субъектов Российской Федерации, научными, образовательными и иными организациями с целью обеспечения согласованных действий при рассмотрении и реализации вопросов государственного регулирования в области генно-инженерной деятельности и биотехнологии.

3.3. Рассмотрение вопросов эффективности и дальнейшего развития разрешительно-уведомительной системы при осуществлении генно-инженерной деятельности, включая совершенствование российского законодательства в области биотехнологии, а также развитие научных основ оценки и управления потенциальными рисками в области биотехнологии.

3.4. Участие в развитии международного сотрудничества в области генно-инженерной деятельности.

3.5. Повышение информированности населения о перспективах использования продуктов современной биотехнологии.

3.6. Представление в Правительство Российской Федерации в установленном порядке ежегодного доклада о деятельности Комиссии.

4. Комиссия в целях выполнения возложенных на нее основных задач рассматривает предложения и при необходимости готовит рекомендации:

4.1. По разработке мер, направленных на поддержку и развитие приоритетных направлений в области генно-инженерной деятельности и биотехнологии в Российской Федерации.

4.2. По проектам нормативных правовых актов, направленных на создание и совершенствование инфраструктуры и системы контроля в области

безопасности современной биотехнологии, включая разработку механизма безопасного получения, использования и передачи генно-инженерно-модифицированных организмов, их фрагментов и генно-инженерных технологий.

4.3. О целесообразности выдачи соответствующих разрешительных (уведомительных) документов, действующих на территории Российской Федерации, для обеспечения безопасности генно-инженерной деятельности и биотехнологии.

4.4. По организации и проведению, а также участию в работе конференций, совещаний и семинаров, в том числе международных, по проблемам, связанным с деятельностью Комиссии.

4.5. По подготовке и выпуску научно-методических документов и информационных материалов по вопросам, относящимся к компетенции Комиссии.

5. Комиссия имеет право:

5.1. Заслушивать на своих заседаниях представителей федеральных органов исполнительной власти, входящих в состав Комиссии, по вопросам, относящимся к их компетенции.

5.2. Запрашивать в установленном порядке у федеральных органов исполнительной власти, органов исполнительной власти субъектов Российской Федерации, научных, образовательных и иных организаций материалы по вопросам, входящим в ее компетенцию.

5.3. Принимать в пределах своей компетенции решения, необходимые для координации действий федеральных органов исполнительной власти, органов исполнительной власти субъектов Российской Федерации, научных, образовательных и иных организаций в области генно-инженерной деятельности и биотехнологии и обеспечения их безопасности.

5.4. Привлекать в установленном порядке к работе Комиссии представителей заинтересованных федеральных органов исполнительной власти, научных, образовательных и иных организаций, ведущих ученых и специалистов для оперативной проработки конкретных заданий и предложений и осуществления ряда необходимых процедурных мероприятий.

5.5. Вносить в установленном порядке соответствующие предложения по

вопросам, требующим решения Правительства Российской Федерации.

6. Комиссию возглавляет председатель - Министр образования и науки Российской Федерации, имеющий заместителей.

Состав Комиссии формируется из представителей заинтересованных федеральных органов исполнительной власти. В состав Комиссии также могут быть включены с правом совещательного голоса представители органов законодательной власти, научных, образовательных и иных организаций и общественных объединений, деятельность которых связана с биотехнологией и генно-инженерной деятельностью.

Положение о Комиссии и ее состав утверждаются приказом Министерства образования и науки Российской Федерации.

7. В целях обеспечения эффективной работы Комиссия может создавать соответствующие секции, в том числе научную и информационно-аналитическую, а также временные и постоянные рабочие группы. Перечень секций, а также временных и постоянных рабочих групп, их персональный состав рассматриваются на заседаниях Комиссии и утверждаются председателем Комиссии.

8. Работа Комиссии осуществляется по годовым планам, утверждаемым председателем Комиссии.

Заседания Комиссии проводятся по необходимости, но не реже трех раз в год.

Комиссии участвуют в заседаниях без права замены. Заседание Комиссии считается правомочным, если на нем присутствуют не менее половины членов Комиссии. Решения Комиссии принимаются простым большинством голосов, присутствующих на заседании членов Комиссии, и оформляются протоколом, который подписывает председатель Комиссии или его заместитель, председательствующий на заседании, и ответственный секретарь Комиссии.

Член Комиссии, в случае его отсутствия на заседании, вправе изложить свое мнение по рассматриваемым вопросам в письменной форме, которое оглашается на заседании и приобщается к протоколу.

На заседания Комиссии могут приглашаться представители федеральных органов исполнительной власти, органов исполнительной власти субъектов Российской Федерации и органов местного самоуправления, а также

представители органов законодательной власти, научных и иных организаций, ученые, специалисты и общественные деятели, не входящие в состав Комиссии.

Решения, принимаемые Комиссией в соответствии с ее компетенцией, являются обязательными для исполнения всеми органами и организациями, представленными в Комиссии, а также подведомственными им предприятиями, учреждениями и организациями и доводятся до них в виде выписок из протоколов заседаний.

9. Организационно-техническое обеспечение деятельности Комиссии осуществляет Федеральное агентство по науке и инновациям на основании поручения Министерства образования и науки Российской Федерации.

Приложение №2 "Состав Межведомственной комиссии по проблемам генно-инженерной деятельности" к Приказу Минобрнауки Российской Федерации от 27 мая 2005 г. №154 "О Межведомственной комиссии по проблемам генно-инженерной деятельности"

Фурсенко Андрей Александрович (председатель Комиссии) - Министр образования и науки Российской Федерации

Биленкина Инна Петровна (заместитель председателя Комиссии) - заместитель руководителя Федерального агентства по науке и инновациям

Данкверт Сергей Алексеевич (заместитель председателя Комиссии) - руководитель Федеральной службы по ветеринарному и фитосанитарному надзору (по согласованию)

Онищенко Геннадий Григорьевич (заместитель председателя Комиссии) - руководитель Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, главный государственный санитарный врач Российской Федерации, академик РАМН (по согласованию)

Скрябин Константин Георгиевич (заместитель председателя Комиссии) - директор Центра "Биоинженерия" РАН, академик РАСХН, (по согласованию)

Орешкин Евгений Николаевич (ответственный секретарь Комиссии) - начальник отдела Федерального агентства по науке и инновациям

Амирханов Амирхан Магомедович - заместитель директора Департамента

государственной политики в сфере охраны окружающей среды МПР России (по согласованию)

Атабеков Иосиф Григорьевич - заведующий кафедрой вирусологии биологического факультета МГУ им. М.В.Ломоносова, академик РАН и РАСХН (по согласованию)

Бочков Николай Павлович - вице-президент РАМН, академик РАМН (по согласованию)

Будаева Елена Владимировна - заместитель начальника Главного управления торговой номенклатуры и торговых ограничений Федеральной таможенной службы (по согласованию)

Бунин Михаил Станиславович - заместитель директора Департамента научно-технической политики и образования Минсельхоза России (по согласованию)

Васильев Никифор Трофимович - начальник Управления-заместитель начальника войск радиационной, химической и биологической защиты ВС РФ Минобороны России (по согласованию)

Володин Николай Николаевич - директор Департамента фармацевтической деятельности, обеспечения благополучия человека, науки, образования Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации, академик РАМН (по согласованию)

Григорьев Анатолий Иванович - академик-секретарь ОБН РАН, директор Института медико-биологических проблем РАН, академик (по согласованию)

Злочевский Аркадий Леонидович - президент некоммерческой ассоциации "Российский зерновой союз" (по согласованию)

Иванов Вадим Тихонович - директор Института биоорганической химии им. М.М. Шемякина и Ю.А. Овчинникова РАН, академик (по согласованию)

Калинин Юрий Тихонович - президент Российской ассоциации производителей и поставщиков лекарственных средств, изделий и техники медицинского назначения "Росмедпром" (по согласованию)

Кирпичников Михаил Петрович - проректор МГУ им. М.В. Ломоносова, академик (по согласованию)

Комаров Михаил Алексеевич - первый заместитель начальника Правового управления Федеральной таможенной службы (по согласованию)

Костылева Ольга Федоровна - заместитель начальника Управления технического регулирования и стандартов Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии (по согласованию)

Кулик Геннадий Васильевич - председатель Комитета Государственной Думы по аграрным вопросам (по согласованию)

Мельниченко Павел Иванович - главный государственный санитарный врач Министерства обороны Российской Федерации-заместитель начальника Главного военно-медицинского управления Министерства обороны Российской Федерации по санитарно-эпидемиологическому обеспечению (по согласованию)

Непоклонов Евгений Анатольевич - заместитель руководителя Федеральной службы по ветеринарному и фитосанитарному надзору (по согласованию)

Панин Александр Николаевич - директор ФГУ Всероссийский государственный центр качества и стандартизации лекарственных средств для животных и кормов Россельхознадзора, академик РАСХН (по согласованию)

Печкуров Андрей Владимирович - заместитель начальника Управления контроля и надзора в охране окружающей среды Федерального агентства по экологическому, технологическому и атомному надзору (по согласованию)

Рогов Иосиф Александрович - ректор Московского государственного университета прикладной биотехнологии, председатель Совета Мясного Союза России, академик РАСХН (по согласованию)

Романенко Геннадий Алексеевич - президент РАСХН, академик РАСХН (по согласованию)

Рождественский Иван Кириллович - начальник Управления Федеральной службы по ветеринарному и фитосанитарному надзору (по согласованию)

Сандахчиев Лев Степанович - генеральный директор ГНЦ вирусологии и биотехнологии "Вектор" Минздравсоцразвития России, академик (по согласованию)

Тихонович Игорь Анатольевич - директор ВНИИ сельскохозяйственной

микробиологии РАСХН, академик РАСХН (по согласованию)

Тутельян Виктор Александрович - директор Института питания РАМН, академик РАМН (по согласованию)

Хабриев Рамил Усманович - руководитель Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития, член-корреспондент РАМН (по согласованию)

Шестаков Сергей Васильевич - заведующий кафедрой генетики Биологического факультета МГУ им. М.В.Ломоносова, академик (по согласованию)

Эрнст Лев Константинович - вице-президент РАСХН, академик РАСХН (по согласованию)

**ПРИЛОЖЕНИЕ №1 "ТРЕБОВАНИЯ К ЭКСПЕРТНОМУ
ЗАКЛЮЧЕНИЮ" К ПИСЬМУ РОСПОТРЕБНАДЗОРА ОТ 14 ИЮЛЯ 2005
Г. №0100/5402-05-32 "О РЕГИСТРАЦИИ ПРОДУКЦИИ"**

Экспертное заключение на продукцию, подлежащую государственной регистрации, должно содержать следующую информацию:

1) Общие сведения о продукции, включая:

- номер и дата подписания экспертного заключения
- номер и дата направления, в соответствии с которым проводится экспертиза;
- полное наименование продукции с указанием наименования производителя, его юридического адреса, адреса производства;
- область применения продукции (для пищевых добавок и технологических вспомогательных средств с конкретизацией отрасли пищевой промышленности, для которой они предназначены);
- перечень представленных заявителем документов;

2) Экспертиза представленной документации:

- характеристика производства;
- состав,
- пищевая ценность (для пищевых продуктов);
- перечень сырьевых компонентов со ссылкой на нормативную и техническую документацию, в соответствии с которым производятся сырьевые компоненты;
- информация о содержании генетически модифицированных источников (для пищевых продуктов);
- сведения о необходимых условиях использования, хранения, транспортировки, меры безопасности, сроки годности (хранения), рекомендации по использованию и т.п.;

- сведения об упаковке и маркировке и их соответствия нормативным документам;

3) Экспертиза результатов лабораторных исследований образцов с указанием методов исследований:

- по показателям безопасности (фактические данные в сравнении с нормируемыми показателями);

- по пищевой ценности (для пищевых продуктов) (фактические данные в сравнении с нормируемыми показателями);

- по показателям соответствия состава образцов заявленному составу (фактические данные в сравнении с декларируемыми);

- на наличие генетически модифицированных источников (ГМИ), генетически модифицированных микроорганизмов (ГММ) (для пищевых продуктов, фактические данные в сравнении с декларируемыми).

При наличии декларации производителя об отсутствии ГММ не требуется дополнительной экспертизы продукции на наличие ГММ. При отсутствии соответствующей информации или при декларировании ГММ на основании постановления Главного государственного санитарного врача от 16.09.2003 №149 «О проведении микробиологической и молекулярно-генетической экспертизы генетически модифицированных микроорганизмов, используемых в производстве пищевых продуктов» необходимо проведение дополнительных исследований в ГУ НИИЭМ им. Н. Ф. Гамалеи РАМН на наличие ГММ.

4) Выводы и заключения:

- полное наименование продукции с указанием наименования производителя, его юридического адреса, адреса производства;

- область применения продукции;

- сведения о необходимых условиях использования, хранения, транспортировки, меры безопасности, сроки годности (хранения), рекомендации по использованию и т.п.;

- гигиеническая характеристика продукции с указанием показателей безопасности, пищевой ценности для пищевых продуктов, показателей

подлинности (при необходимости), входящих в состав продуктов пищевых добавок с кодом Е (при наличии);

- сведения о соответствии или несоответствии продукции государственным санитарно-эпидемиологическим правилам и нормативам, технической документации;

- рекомендация к государственной регистрации продукции;

- информация о прилагаемых протоколах исследований.

При экспертизе технической документации на пищевую продукцию необходимо руководствоваться методическими указаниями МУК 2.3.2.971-00 «Порядок санитарно-эпидемиологической экспертизы технических документов на пищевые продукты» и соответствующими государственными стандартами. В экспертном заключении при необходимости указываются рекомендации по внесению изменений и дополнений в техническую документацию заявителя.

Экспертные заключения подписываются руководителем (заместителем руководителя) организации, проводившей экспертизу, и заверяются печатью этой организации на последнем листе. В экспертном заключении указываются фамилия, имя, отчество исполнителей и их телефоны.

**ПОСТАНОВЛЕНИЕ ГЛАВНОГО ГОСУДАРСТВЕННОГО
САНИТАРНОГО ВРАЧА РФ ОТ 29 АВГУСТА 2006 Г. №28 "ОБ
УСИЛЕНИИ НАДЗОРА ЗА ПРОИЗВОДСТВОМ И ОБОРОТОМ
ПИЩЕВЫХ ПРОДУКТОВ"**

Я, Главный государственный санитарный врач Российской Федерации Г.Г. Онищенко, проанализировав положение дел с организацией и эффективностью государственного санитарно-эпидемиологического надзора за пищевыми продуктами, отмечаю, что в последнее время осуществлен ряд организационных и практических мероприятий по предотвращению вредного воздействия этой продукции на здоровье населения.

В большинстве субъектов Российской Федерации усилен контроль за качеством и безопасностью продовольственного сырья и пищевых продуктов при их производстве, хранении, транспортировке и реализации. При этом особое внимание уделяется соблюдению санитарного законодательства на молокоперерабатывающих предприятиях, мясокомбинатах, предприятиях пищевой промышленности.

С учетом того, что с пищевыми продуктами в организм человека может поступать более 70% всех загрязнителей, территориальными управлениями Роспотребнадзора, центрами гигиены и эпидемиологии в 2005 году было исследовано 1846376 проб продовольственного сырья и продуктов питания на соответствие гигиеническим нормативам по микробиологическим и по санитарно-химическим показателям. По результатам санитарно-эпидемиологического надзора забраковано 126645 партий продовольственного сырья и пищевых продуктов, за нарушения санитарных правил и противоэпидемического режима на пищевых предприятиях на руководителей и работников наложен 204051 штраф, передано на рассмотрение в суд 4412 дел, из них в 60% приняты решения о привлечении виновных к ответственности.

В целях снижения вредного воздействия алкогольной продукции на здоровье населения и во исполнение Постановления Главного государственного санитарного врача Российской Федерации от 15.03.2006 №6 резко возрос объем мероприятий по надзору и контролю за предприятиями по производству и реализации данной продукции. Только за первое полугодие 2006 года проведено около 27 тысяч рейдовых проверок, во время которых обследовано 89511 предприятий, что более чем в 2 раза больше по сравнению с аналогичным периодом 2005 года. Исследовано 75

тысяч образцов алкогольной продукции, из которых 12% не отвечали гигиеническим нормативам, в том числе 18% импортной продукции.

Возросла требовательность к производителям и поставщикам алкогольной продукции, поступающей на территорию Российской Федерации, за соблюдением обязательных требований к ее качеству и безопасности.

В связи с несоответствием алкогольной продукции гигиеническим нормативам забраковано 175 тысяч партий объемом около 3 млн. литров, из которых 120 тыс. партий импортной продукции объемом 2,3 млн. литров. За нарушения санитарного законодательства на производителей и поставщиков наложено 20890 штрафов на сумму в 23 млн. рублей, в следственные органы передано 990 дел, вынесено 1118 постановлений о приостановлении эксплуатации объектов.

В связи с выявлением при осуществлении госсанэпиднадзора за производством и оборотом минеральных и питьевых вод, расфасованных в емкости, фактов реализации некачественной и фальсифицированной продукции, нарушений порядка выдачи разрешительных документов, а также установленных законодательством требований к информации для потребителей Роспотребнадзором разработан порядок организации контроля данной продукции.

Территориальными управлениями Роспотребнадзора проведены внеплановые мероприятия по обследованию предприятий, производящих и реализующих минеральные и питьевые воды, не обеспечивающих должный уровень производственного контроля продукции. Приостановлено действие санитарно-эпидемиологических заключений на некоторые виды минеральных вод в связи с низким их качеством и массовой реализацией фальсифицированной продукции.

Совместно с союзом производителей безалкогольных напитков разрабатывается технический регламент о требованиях к качеству и безопасности этой продукции.

Приняты также меры по усилению госсанэпиднадзора за напитками, содержащими тонизирующие компоненты, изменению рецептуры, исключению их из списка продуктов школьного питания.

В Российской Федерации создана нормативная правовая и методическая база, регулирующая производство, ввод и оборот пищевой продукции, полученной из генетически модифицированных организмов (далее - ГМО)

или содержащей ГМО. Эта продукция проходит санитарно-эпидемиологическую экспертизу, включающую оценку аллергенных, иммуномодулирующих и мутагенных свойств, изучение показателей качества и безопасности.

Разработаны и внедрены в практику методы лабораторных исследований, необходимых для осуществления эффективного надзора за пищевыми продуктами, содержащими компоненты, полученные с применением ГМО. Установлены головные центры по количественному определению ГМО в продуктах питания, укомплектованные соответствующим оборудованием и специалистами.

При осуществлении Госсанэпиднадзора в 2005 году исследовано 19795 проб пищевых продуктов на наличие компонентов, полученных из ГМО. При этом они обнаружены в 6,8% проб, в том числе 14,4% - в мясных продуктах. В 526 случаях отсутствовала декларация о наличии таких компонентов, в связи с чем реализация продукции была приостановлена.

В целях усиления профилактики заболеваний, связанных с отклонениями от рекомендуемых норм питания, особое внимание уделяется изучению его структуры в различных регионах страны, организации рационального питания, в том числе лечебно-профилактического.

В рамках реализации Концепции государственной политики в области здорового питания, одобренной Постановлением Правительства Российской Федерации от 10.08.1998 №917 (Собрание законодательства Российской Федерации, 1998, №34, ст. 4083) и Постановлением Правительства Российской Федерации от 05.10.1999 №1119 "О мерах по профилактике заболеваний, связанных с дефицитом йода" (Собрание законодательства Российской Федерации, 1999, №42, ст. 5037) в последние годы проведены масштабные эпидемиологические исследования структуры питания населения, подтверждающие широкое распространение дефицита витаминов, макро- и микроэлементов, в первую очередь йода, железа, фтора, селена.

Учитывая значимость проблемы, Роспотребнадзором и его территориальными управлениями осуществляется целенаправленная работа по преодолению дефицита микронутриентов.

В большинстве субъектов Российской Федерации разработаны соответствующие профилактические программы. Организационными и индивидуальными предпринимателями принимаются меры по обогащению

муки и хлебобулочных изделий, молочных продуктов железом, витаминно-минеральными премиксами. Производство йодированной соли удовлетворяет 92% потребностей населения. Значительно увеличены объемы выпуска витаминизированных соков.

В органы исполнительной власти внесены предложения о включении пищевых продуктов, обогащенных микронутриентами, в рационы питания детей в организованных коллективах и школах.

Расширяются объемы лечебно-профилактического и диетического питания больных в лечебно-профилактических учреждениях.

Повсеместно производится контроль на наличие в пищевых продуктах микронутриентов. Удельный вес проб йодированной соли, не соответствующих гигиеническим нормативам, снизился с 9,2% в 2003 году до 4,9% в 2005 году.

Важным направлением в ликвидации дефицита микронутриентов является производство биологически активных добавок к пище (БАД).

Разработаны рекомендуемые уровни потребления пищевых и биологически активных веществ, методы контроля качества и безопасности БАД.

В соответствии с Постановлением Главного государственного санитарного врача от 11.11.2004 №6 "Об усилении госсанэпиднадзора за производством и оборотом БАД" (по заключению Минюста России в государственной регистрации не нуждается, письмо от 20.11.2004 №07/11354-ЮД), усилен госсанэпиднадзор за производством и оборотом БАД, разработан порядок организации контроля за предприятиями и выпускаемой ими продукции.

В целях защиты прав потребителей особое внимание уделяется недопущению случаев недостоверной рекламы БАД, наличию сопроводительных документов, подтверждающих их происхождение, качество и безопасность.

Постановлением Правительства Российской Федерации от 23.05.2006 №305 "О мерах по обеспечению государственного надзора и контроля за качеством и безопасностью крупы, муки, макаронных и хлебобулочных изделий" (Собрание законодательства Российской Федерации, 2006, №22, ст. 2337) установлено, что Роспотребнадзором должны проводиться аккредитация и проверка деятельности испытательных лабораторий, проводящих соответствующие исследования, а также государственный

надзор за качеством и безопасностью этих продуктов. Все это требует проведения необходимых организационных мероприятий.

Вместе с тем, несмотря на усиление госсанэпиднадзора за пищевыми продуктами, в ряде субъектов Российской Федерации имеют место серьезные недостатки в обеспечении населения доброкачественными продуктами питания, что оказывает негативное влияние на здоровье населения.

Медленно сокращается количество пищевых объектов, не соответствующих санитарным правилам, в 2005 году удельный вес их составил 9,1%. Количество проб продовольственного сырья и продуктов питания, не отвечающих гигиеническим требованиям по микробиологическим показателям превышает 6% (2000 год - 7%). Наиболее неудовлетворительные результаты отмечаются при исследовании молока и молочных продуктов, рыбы и рыбопродуктов, импортного мяса и мясных продуктов. В 3,5% исследованных проб пищевых продуктов выявляются тяжелые металлы, пестициды и другие загрязнители химической природы. По этой причине забраковывается большое количество партий продовольственного сырья и пищевых продуктов, и в первую очередь мясных и молочных продуктов, сахара, кондитерских изделий.

Это является следствием неудовлетворительного санитарного состояния ряда пищевых объектов, отсутствия современного технологического оборудования, недостаточного уровня механизации технологических процессов, нарушений санитарно-противоэпидемического режима. Недостаточно осуществляется профессиональная подготовка персонала пищевых предприятий, а также уровень гигиенических знаний, особенно работников пищеблоков, детских дошкольных, образовательных и оздоровительных учреждений.

По-прежнему имеют место факты приобретения этими учреждениями продуктов питания без соответствующих документов, подтверждающих их качество.

Такое положение приводит к возникновению вспышек дизентерии, сальмонеллеза в указанных учреждениях и среди населения. Только за 7 месяцев текущего года зарегистрировано 27 вспышек в результате употребления пищевых продуктов и готовых блюд, инфицированных при их приготовлении и хранении.

Неудовлетворительной остается структура питания населения и прежде

всего детей школьного возраста, характеризующаяся снижением потребления наиболее ценных в биологическом отношении пищевых продуктов - мясных, рыбных и молочных, овощей и фруктов. В ряде школ, особенно в сельской местности, не организовано горячее питание учащихся. Не решена проблема производства детских молочных смесей на промышленной основе. Сокращается число детских молочных кухонь и ассортимент выпускаемой ими продукции. Это приводит к росту заболеваемости анемиями, гастритом и дуоденитом. Высокой остается заболеваемость, связанная с микронутриентной недостаточностью.

Возрастает потребление алкогольных напитков, заболеваемость алкоголизмом в стране увеличилась за последние пять лет на 14%. Удельный вес проб алкогольных напитков, не соответствующих гигиеническим нормативам, возрос за этот период в 1,5 раза.

Имеют место факты реализации БАД, не прошедших в установленном порядке санитарно-эпидемиологическую экспертизу и регистрацию, а также недостоверной рекламы этой продукции.

Население недостаточно информируется о необходимости рационального питания, соблюдения необходимой его структуры, мерах личной и общественной профилактики алиментарных заболеваний, негативных последствий, связанных с употреблением алкогольных напитков.

В связи с вышеизложенным, с целью усиления госсанэпиднадзора за пищевыми продуктами и в соответствии с Федеральным законом от 30.03.1999 №52-ФЗ "О санитарно-эпидемиологическом благополучии населения" (Собрание законодательства Российской Федерации, 1999, №14, ст. 1650) и Федеральным законом от 01.01.2000 №29-ФЗ "О качестве и безопасности пищевых продуктов" (Собрание законодательства Российской Федерации, 2000, №2, ст. 150) постановляю:

1. Считать основными направлениями деятельности по надзору за продовольственным сырьем и пищевыми продуктами:

1.1. Внедрение современных технологий надзора за качеством и безопасностью продовольственного сырья и пищевыми продуктами, в том числе алкогольной продукции, с широким использованием результатов социально-гигиенического мониторинга этих продуктов и заболеваемости населения;

1.2. Усиление контроля за организацией и состоянием питания детей в

детских дошкольных учреждениях и школах, а также детей раннего детского возраста;

1.3. Оснащение учреждений Роспотребнадзора аналитическим оборудованием в целях использования современных методов анализа качественного и количественного состава ГМО, БАД, алкогольной продукции, минеральной и питьевых вод;

1.4. Создание постоянно действующей информационно-пропагандистской системы по разъяснению основных принципов здорового питания, мерах личной и общественной профилактики алиментарно зависимых заболеваний;

1.5. Разработка региональных целевых программ в целях преодоления дефицита микронутриентов, улучшения структуры питания и прежде всего организованных групп населения;

1.6. Усиление взаимодействия с саморегулирующими организациями (ассоциациями, гильдиями, союзами), занимающимися производством и оборотом продовольственного сырья и пищевых продуктов, по вопросам разработки технических регламентов, выполнения совместных соглашений, мониторингу качества и безопасности этой продукции на потребительском рынке.

2. Рекомендовать органам исполнительной власти субъектов Российской Федерации:

2.1. Принять дополнительные меры по обеспечению населения пищевыми продуктами, обогащенными микронутриентами;

2.2. Обязать средства массовой информации проводить широкую разъяснительную работу среди населения о влиянии структуры и качества питания на здоровье человека, негативных последствиях злоупотребления алкогольными напитками, мерах личной и общественной профилактики алиментарно зависимых заболеваний.

2. Рекомендовать организациям и индивидуальным предпринимателям:

2.1. Принять исчерпывающие меры по наведению должного порядка на объектах, занятых производством, хранением, транспортировкой и реализацией продовольственного сырья и пищевых продуктов, приведению их в строгое соответствие с санитарными правилами;

2.2. Обеспечить организацию и проведение производственного контроля за качеством и безопасностью выпускаемой пищевой продукции;

2.3. Своевременно решать вопросы, связанные с повышением уровня профессиональных знаний и гигиенической подготовки работников, занятых в сфере производства и реализации пищевых продуктов и в первую очередь работников пищеблоков детских дошкольных, образовательных и оздоровительных учреждений.

3. Рекомендовать Федеральному агентству по печати и массовым коммуникациям предоставлять основную печатную площадь и эфирное время для широкой пропаганды среди населения здорового питания, мер профилактики заболеваний, связанных с недостатками в рационах витаминов, железа, йода и других микронутриентов.

4. ФГУЗ "Федеральный центр гигиены и эпидемиологии" совместно с ГУ НИИ питания РАМН (по согласованию) провести анализ объема и эффективности лабораторных исследований пищевых продуктов, разработать и представить в Роспотребнадзор предложения по их оптимизации.

5. Научно-исследовательским институтам Роспотребнадзора и РАМН принять меры по совершенствованию методов качественного и количественного определения компонентов ГМО в пищевых продуктах.

6. Органам управления здравоохранением субъектов Российской Федерации принять дополнительные меры по улучшению питания больных в лечебно-профилактических учреждениях, организации лечебно-профилактического и диетического питания.

7. Главным врачам Федеральных государственных учреждений здравоохранения - центров гигиены и эпидемиологии:

7.1. Обеспечить своевременное оформление и выдачу сертификатов качества муки, макаронных и хлебобулочных изделий;

7.2. Принять дополнительные меры по оснащению центров гигиены и эпидемиологии современным оборудованием, позволяющим осуществлять необходимые исследования пищевых продуктов, полученных из ГМО, биологически активных добавок к пище, алкогольной продукции и другие сложные исследования.

8. Главным государственным санитарным врачам по субъектам Российской Федерации:

8.1. Усилить государственный санитарно-эпидемиологический надзор за соблюдением санитарного законодательства при производстве, хранении, транспортировке и реализации продовольственного сырья и пищевых продуктов;

8.2. Определить на основании анализа заболеваемости населения кишечными инфекциями, связанной с употреблением недоброкачественных пищевых продуктов, группу эпидемически наиболее значимых пищевых объектов, осуществлять внеплановые их обследования с обращением особого внимания на "критические" точки производства;

8.3. В рамках проведения социально-гигиенического мониторинга совместно с органами управления здравоохранением провести анализ заболеваемости населения, связанной с нарушениями в структуре питания, дефицитом микронутриентов, провести оценку проводимых профилактических и лечебных мероприятий, по итогам внести предложения в органы исполнительной власти о корректировке действующих программ по их обеспечению;

8.4. Проанализировать результаты применяемых мер административного воздействия в отношении виновных в нарушениях санитарного законодательства при производстве и обороте пищевых продуктов, в том числе практики подготовки и рассмотрения дел в судах в рамках применения Кодекса об административных правонарушениях Российской Федерации и принять действенные меры по повышению их эффективности;

8.5. О выполнении данного Постановления доложить в Роспотребнадзор с отчетами о деятельности по итогам работы в 2006 году.

9. Контроль за выполнением данного Постановления оставляю за собой.

**ПОСТАНОВЛЕНИЕ ГЛАВНОГО ГОСУДАРСТВЕННОГО
САНИТАРНОГО ВРАЧА РФ ОТ 8 ДЕКАБРЯ 2006 Г. № 32 "О НАДЗОРЕ
ЗА ПИЩЕВЫМИ ПРОДУКТАМИ, СОДЕРЖАЩИМИ ГМО"**

Я, Главный государственный санитарный врач Российской Федерации Г.Г. Онищенко, проанализировав положение дел с организацией и эффективностью государственного санитарно-эпидемиологического надзора за пищевыми продуктами, содержащими компоненты, полученные с применением генно-инженерно-модифицированные# организмов (далее - ГМО), установил.

В Российской Федерации создана и функционирует законодательная и нормативно-методическая база, регулирующая производство в Российской Федерации, ввоз из-за рубежа и оборот пищевой продукции, полученной из ГМО.

Принят Федеральный закон от 05.07.1996 № 86-ФЗ "О государственном регулировании в области генно-инженерной деятельности", регулирующий возникающие при осуществлении генно-инженерной деятельности отношения в сфере природопользования, охраны окружающей среды и обеспечения экологической безопасности. Согласно статье 4 данного закона одной из основных задач государственного регулирования в сфере генно-инженерной деятельности является определение механизма, обеспечивающего безопасность граждан и окружающей среды в процессе осуществления генно-инженерной деятельности и использования ее результатов. В соответствии со статьей 11 данного закона продукция (услуга), полученная с применением методов генно-инженерной деятельности, должна соответствовать требованиям санитарных норм.

Федеральным Законом от 30.03.1999 № 52-ФЗ "О санитарно-эпидемиологическом благополучии населения" определено, что пищевые продукты и продовольственное сырье, в процессе их производства, хранения, транспортировки и реализации населению должны соответствовать санитарным правилам. Статья 43 данного закона определяет объекты и процедуру государственной регистрации веществ и продукции. В соответствии с пунктом 1 указанной статьи государственной регистрации подлежат впервые внедряемые в производство и ранее не использовавшиеся отдельные виды продукции, в том числе пищевые продукты, впервые ввозимые на территорию Российской Федерации.

В соответствии с пунктом 1 статьи 10 Федерального закона от 02.01.2000 №

29-ФЗ "О качестве и безопасности пищевых продуктов" государственной регистрации подлежат новые пищевые продукты, изготовленные в Российской Федерации, и пищевые продукты, ввоз которых осуществляется впервые на территорию Российской Федерации. Согласно названной статье импортные пищевые продукты подлежат государственной регистрации до их ввоза на территорию Российской Федерации.

На основании Постановления Правительства Российской Федерации от 21.12.2000 № 988 "О государственной регистрации новых пищевых продуктов, материалов и изделий" Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека осуществляет государственную регистрацию пищевых продуктов, содержащих ГМО.

Постановлениями Главного государственного санитарного врача Российской Федерации от 08.11.2000 № 14 (по заключению Минюста России от 09.11.2000 № 9560-ЮД данное постановление не нуждается в государственной регистрации) и от 16.09.2003 № 149 зарегистрировано в Минюсте России 16.09.2003 № 5075) введены положение о порядке проведения санитарно-эпидемиологической экспертизы пищевых продуктов, полученных из ГМО, и санитарно-эпидемиологическая, микробиологическая и молекулярно-генетическая экспертиза пищевой продукции, полученной с использованием генетически модифицированных микроорганизмов.

На 01.12.2006 в Российской Федерации прошли полный цикл всех необходимых исследований и разрешены для использования в пищевой промышленности и реализации населению:

- 14 видов пищевой продукции, растительного происхождения, полученных с применением трансгенных технологий: 3 сорта сои, 6 сортов кукурузы, 3 сорта картофеля, 1 сорт сахарной свеклы и 1 сорт риса;
- 5 видов генетически модифицированных микроорганизмов.

Система оценки безопасности пищевых продуктов, полученных из ГМО, включает проведение пострегистрационного мониторинга за ее оборотом, для осуществления которого разработаны методы идентификации ГМО в пищевых продуктах.

В системе Роспотребнадзора в субъектах Российской Федерации имеется лабораторная база по исследованию пищевых продуктов на наличие ГМО. Постановлением Главного государственного санитарного врача Российской Федерации от 31.12.2004 № 13 "Об усилении надзора за пищевыми продуктами, полученными из ГМО" (по заключению Минюста России от 18.02.2005 № 01/1203-ВЯ данное постановление не нуждается в

государственной регистрации) определены головные центры по количественному исследованию пищевых продуктов на наличие ГМО в каждом Федеральном округе России.

Постановлением Главного государственного санитарного врача Российской Федерации от 29.08.2006 № 28 "Об усилении надзора за производством и оборотом пищевых продуктов" (зарегистрировано в Минюсте России 04.09.2006 № 8199) определено, что надзор за продовольственным сырьем и пищевыми продуктами, оснащение учреждений Роспотребнадзора аналитическим оборудованием в целях использования современных методов анализа качественного и количественного состава ГМО является одним из основных направлений деятельности.

Начиная с 2002 года учреждениями госсанэпиднадзора проводится мониторинг за оборотом пищевой продукции, имеющей генетически модифицированные аналоги.

За 9 месяцев 2006 г. учреждениями Роспотребнадзора на наличие компонентов, полученных с применением ГМО, исследовано 19795 проб (2005 г. - 18872, 2004 г. - 12956, 2003 г. - 4300) продовольственного сырья и пищевых продуктов. Из них компоненты ГМО содержали 1339 проб (2005 г. - 1443, 2004 г. - 1552, 2003 г. - 511), что составило 6,8% (2005 г. - 7,6%, 2004 г. - 12%, 2003 г. - 11,9%). Наиболее часто ГМО встречаются в мясных продуктах 14,4% (2005 г. - 15,8%, 2004 г. - 20,5%, 2003 г. - 14,8%), птицеводческих продуктах - 6,1% (2005 г. - 9,1%, 2004 г. - 15,43%, 2003 г. - 29,5%), группе продуктов "прочие" (в основном растительные белки) - 8,2% (2005 г. - 10,8%, 2004 г. - 16,7%, 2003 г. - 16,4%).

При осуществлении надзора отмечается, что более 50% исследованных пищевых продуктов, содержащих ГМО, не имеют информации о наличии в них компонентов, полученных с применением ГМО.

В связи с вышеизложенным, с целью усиления госсанэпиднадзора за пищевыми продуктами и в соответствии с Федеральным законом от 30.03.1999 № 52-ФЗ "О санитарно-эпидемиологическом благополучии населения" (Собрание законодательства Российской Федерации, 1999, № 14, ст. 1650; 2002, № 1 (ч. 1), ст. 2; 2003, № 2, ст. 167; № 27 (ч.1), ст. 2700; 2004, № 35, ст. 3607; 2005, № 19, ст. 1752; 2006, № 1, ст. 10) и Федеральным законом от 01.01.2000 № 29-ФЗ "О качестве и безопасности пищевых продуктов" (Собрание законодательства Российской Федерации, 2000, № 2, ст. 150; 2002, № 1 (ч. 1), ст. 2; 2003, № 2, ст. 167, № 27 (ч. 1), ст. 2700; 2004, № 35, ст. 3607; 2005, № 19, ст. 1752, № 50, ст. 5242; 2006, № 1, ст. 10, № 14, ст.

1458) постановляю:

1. Юридическим лицам и индивидуальным предпринимателям, занимающихся производством и оборотом пищевых продуктов, соблюдать требования законодательства Российской Федерации в части информирования населения о наличии в продуктах питания компонентов, полученных с применением ГМО.

2. Управлениям Роспотребнадзора по субъектам Российской Федерации и по железнодорожному транспорту:

2.1. Считать осуществление надзора за пищевыми продуктами, полученными из ГМО, приоритетным направлением деятельности на 2007 год;

2.2. Пресекать факты нарушения законодательства Российской Федерации, а также применять предусмотренные законодательством Российской Федерации меры ограничительного, предупредительного и профилактического характера, направленные на недопущение и (или) ликвидацию последствий нарушений юридическими лицами и индивидуальным предпринимателям обязательных требований по информированию населения о наличии в продуктах питания компонентов, полученных с применением ГМО;

2.3. Усилить надзор за ввозом на территорию Российской Федерации пищевых продуктов, содержащих компоненты, полученные с применением ГМО;

2.4. Проводить разъяснительную работу среди населения, в том числе через средства массовой информации, по вопросам безопасности пищевых продуктов, полученных из ГМО, и прав потребителей на получение полной и достоверной информации о технологии изготовления указанных пищевых продуктов.

3. Федеральному агентству по печати и массовым коммуникациям рекомендовать оказывать содействие органам Роспотребнадзора в информировании населения через средства массовой информации о безопасности пищевых продуктов, полученных из ГМО, и прав потребителей на получение полной и достоверной информации о технологии изготовления указанных пищевых продуктов.

4. ФГУЗ "Центры гигиены и эпидемиологии" в субъектах Российской Федерации:

4.1. Принять меры по дооснащению лабораторных подразделений аналитическим оборудованием по исследованию количественного состава ГМО;

5. ФГУЗ "Федеральный центр гигиены и эпидемиологии" до 01.02.2007 подготовить и представить на утверждение план подготовки врачей-лаборантов по количественному методу определения ГМО в пищевых продуктах на 2007 год.

6. Управлениям Роспотребнадзора по субъектам Российской Федерации и по железнодорожному транспорту, ФГУЗ "Центры гигиены и эпидемиологии" в субъектах Российской Федерации доложить о проделанной работе до 01.07.2007.

7. Контроль за исполнением настоящего постановления возложить на заместителя Главного государственного санитарного врача Российской Федерации Л.П. Гульченко.

РЕЗОЛЮЦИЯ
семинара Альянса СНГ "За биобезопасность"
"Стратегия биобезопасности и совместные акции в СНГ"
Москва 24-26 марта 2006 г. (по данным сайта biosafety.ru)

Участники семинара Альянса СНГ "За биобезопасность" "Стратегия биобезопасности и совместные акции в СНГ", представляющие неправительственные экологические организации стран СНГ – Армении, Грузии, Молдовы и Приднестровья, России, Таджикистана и Украины, обсудили ситуацию в сфере биологической безопасности, сложившуюся на обширной территории постсоветского региона, и отмечают, что:

- Биотехнологическая промышленность в мире стремительно развивается, она является весьма доходной отраслью экономически развитых стран, и погоня за прибылью часто ведет к игнорированию необходимости полномасштабной оценки рисков, создаваемых генетически измененными организмами, для здоровья человека, окружающей среды и экономической безопасности в наших странах.
- Международное сообщество, хотя и предпринимает определенные меры по достижению биобезопасности (Картахенский протокол), эти механизмы недостаточны, внедряются медленно и с трудом, встречая серьезное сопротивление со стороны ряда стран и транснациональных корпораций, поэтому ускорение разработки и реализации эффективной политики и мер в этой сфере в регионе СНГ должно стать остро необходимым и неотложным приоритетом на национальном и региональном уровнях.
- Ряд стран СНГ, хотя и проявляют политическую волю и предпринимают определенные законодательные и институциональные меры по созданию национальных систем биобезопасности, на сегодняшний день этого явно недостаточно. Ни в одной стране СНГ предпринимаемые меры не гарантируют защиты от несанкционированного проникновения ГМО и ГМ-продуктов на ее территорию и рынок.
- Коррупция и отсутствие контроля в сфере биобезопасности делают страны СНГ фактически беззащитными перед генетическим загрязнением.

Участники семинара, руководствуясь принципом свободного доступа к экологической информации и участия общественности в принятии решений и принципом предосторожности, сформулированными в 1992 году в Декларации Всемирной конференции по окружающей среде и развитию в Рио-де-Жанейро,

считают приоритетным для достижения надежной биобезопасности в регионе СНГ:

- дальнейшее совершенствование национальной законодательной базы в области регулирования оборота ГМО и ГМ-продуктов с учетом положительного опыта Евросоюза, что является условием не только для создания системы коллективной безопасности, но и для развития равноправной торговли производителей из стран региона СНГ сельхозпродукцией со странами Западной Европы;
- ратификацию (Грузия, Казахстан, Россия, Туркменистан, Узбекистан) и внедрение на национальном уровне положений Картахенского протокола;
- ратификацию (Россия и Узбекистан) Орхусской конвенции, а также (остальные страны СНГ) дополнений к Орхусской конвенции, касающихся участия общественности в принятии решений, по вопросам ГМО, одобренных на Второй Встрече Сторон в г. Алматы (Казахстан) в мае 2005 г. и внедрения их положений в национальное законодательство;
- внедрение в национальное законодательство положений о зонах, свободных от ГМО, и праве административных единиц объявлять свои территории такими зонами;
- тесное сотрудничество на национальном уровне министерств и ведомств, ответственных за различные аспекты биобезопасности (экологические, сельскохозяйственные, санитарные, таможенные ведомства), с привлечением к этому сотрудничеству неправительственных организаций, в т.ч. путем включения их компетентных представителей в состав национальных комитетов по биобезопасности;
- создание на национальном уровне стран СНГ независимой от производителя эффективно работающей государственной системы контроля за ГМО и продуктами их переработки, в интересах экологической безопасности стран и здоровья наций;
- использование возможностей, предоставляемых международным проектом Программы ООН в области окружающей среды и Глобального экологического фонда в сфере биобезопасности для разработки эффективных мер по обеспечению безопасности, а не для пропаганды ГМО, обеспечение прозрачности проекта и участия в нем общественности;
- повышение уровня социальной ответственности бизнеса в области биобезопасности;
- осуществление межгосударственного сотрудничества на правительственном и неправительственном уровнях для обеспечения биобезопасности;
- проведение делегациями государств СНГ в ходе международных переговоров по документам, связанным с вопросами обеспечения биобезопасности (Орхусская конвенция, Картахенский протокол, Codex Alimentarius, и др.), ясной и твердой позиции в пользу повышения эффективности этих документов

и обеспечения общественности прав знать и участвовать в принятии решений по вопросам, связанным с ГИО и продуктами, их содержащими.

Участники семинара считают приоритетными направлениями деятельности для неправительственных организаций, членов Альянса, следующие направления:

- Активизация регионального сотрудничества в сфере биобезопасности;
- Содействие созданию зон свободных от ГМО и обеспечение региональной координации в этом направлении
- Пропаганда среди населения, государственных структур и бизнеса принципа предосторожности при принятии решений в сфере ГМО и ГМ-продуктов;
- Содействие государственным органам, бизнесу и другим заинтересованным лицам в доступе к информации о ГМО и ГМ-продуктах и наилучших практиках, развитию органического сельского хозяйства и этикетированию органически чистой и ГМ-продукции;
- Защита прав потребителей пищевой продукции на право выбора, в т.ч. в суде;
- Мониторинг международных проектов в сфере биобезопасности.
- Общественный контроль над деятельностью органов власти и производителей продуктов питания

Ангурец Алексей, «Зелений світ», Днепропетровск, Украина
Артемкина Татьяна, Рязанское отделение МСоЭС, Рязань, Россия
Добрецова Тамара, Костромское областное общественное экологическое движение «Во имя жизни», Кострома, Россия
Ершов Леонид, Образовательный фонд им. Л.С.Берга, Бендеры, Молдова
Игнатъев Иван, «Экоспектр», Бендеры, Молдова
Идрисова Анастасия, «Ради земли», Душанбе, Таджикистан
Копейкин Денис, Экологический клуб «Эремурус», Москва, Россия
Копейкина Виктория, Кампания «За биобезопасность» МСоЭС, Москва, Россия
Кочеткова Елена, «Зеленый луч», Рязань, Россия
Кочинева Анна, Экологический клуб «Эремурус», Москва, Россия
Лисовая Александра, «Зеленый луч», Рязань, Россия
Маградзе Гиоргий, Движение «зеленых» Грузии, Тбилиси, Грузия
Подосенова Ольга, Уральский экологический союз, Екатеринбург, Россия
Саксина Татьяна, Экологический клуб «Эремурус», Москва, Россия
Саркисян Агнесса, Эко-клуб «Тапан», Ереван, Армения
Тромбцкий Илья, «Эко-Тирас», Кишинев, Молдова
Шавлак Сергей, «Зеленая орбита», Волгоград, Россия

**СПИСОК ГМ-КУЛЬТУР, ЗАРЕГИСТРИРОВАННЫХ В РОССИИ
ДЛЯ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ В ПИЩУ НАСЕЛЕНИЕМ (по данным сайта
biosafety.ru)**

№ п/п	Наименование генетически модифицированног о источника пищи	Название фирмы	Дата выдачи санитарно- эпидемиологического заключения и номер
1	СОЯ Линия 40-3-2, устойчивая к глифосату	"Монсанто", США	2002 №77.99.02.916.Г.000006.08.02 на 5 лет
2	КАРТОФЕЛЬ Сорт Рассет Бурбанк Ньюлив (Russet Burbank Newleaf), устойчивый к колорадскому жуку	"Монсанто", США	2003 №77.99.02.916.Г.000019.05.03 на 5 лет
3	КАРТОФЕЛЬ Сорт Супериор Ньюлив (Superior Newleaf), устойчивый к колорадскому жуку	"Монсанто", США	2003 №77.99.02.916.Г.000020.05.03 на 5 лет
4	КУКУРУЗА Линия GA 21, устойчивая к глифосату	"Монсанто", США	2000 №77.99.8.971.Г.84.12.00 на 3 года, перерегистрирована в феврале 2007 года
5	КУКУРУЗА Линия Т-25, устойчивая к глюфосинату аммония	"Байер Кроп Сайнс", ФРГ	2001 № 77.99.04.916.Д.007484.12.01 на 5 лет, перерегистрирована в феврале 2007 года
6	КУКУРУЗА Линия НК -603, устойчивая к глифосату	"Монсанто", США	2002 №77.99.04.916.Г.000003.07.02 на 5 лет

7	СОЯ Линия А 2704-12, устойчивая к глюфосинату аммония	"Байер Кроп Сайнс", ФРГ	2002 №77.99.04.972.Г.000004.07.02 на 5 лет
8	СОЯ Линия А 5547-127, устойчивая к глюфосинату аммония	"Байер Кроп Сайнс", ФРГ	2002 №77.99.04.972.Г.000005.07.02 на 5 лет
9	КУКУРУЗА Линия MON 863, устойчивая к вредителям (<i>Diabrotica spp</i>)	"Монсанто", США	2003 №77.99.02.916.Г.000010.04.03 на 5 лет
10	РИС Линия LL 62	"Байер Кроп Сайнс", ФРГ	2003 77.99.02.916.Г.000030.11.03 на 5 лет
11	КАРТОФЕЛЬ Сорт "Елизавета 2904/1 kgs", устойчивый к колорадскому жуку	Центр "Биоинженери я РАН", Россия	от 14 декабря 2005 года №77.99.11.11.У.14145.12.05
12	КАРТОФЕЛЬ Сорт "Луговской", устойчивый к колорадскому жуку	Центр "Био- инженерия РАН", Россия	от 7 июля 2006 года №77.99.26.11.У.6088.7.06
13	КУКУРУЗА Линия MON 88017, устойчивая к глифосату и жуку диабротика (<i>Diabrotica spp.</i>)	"Монсанто", США	от 8 мая 2007 года №77.99.34.11.У.3259.5.07
14	КУКУРУЗА Линия MIR604, устойчивая к жуку диабротика (<i>Diabrotica spp.</i>)	"Сингента", Франция	от 20 июля 2007 года №77.99.26.11.У.5763.7.07

15	САХАРНАЯ СВЕКЛА Линия Н7-1	"Монсанто", США	от 31 мая 2006 года №77.99.26.11.У.4679.5.06
16	КУКУРУЗА линии Bt 11, устойчивая к зерновому точильщику и глюфосинату аммония	"Сингента", Франция	по данным реестра Роспотребнадзора за прошлые годы, сертификат действителен до 15.09.2008 года, однако в реестре, доступном на данный момент, эта линия не упоминается как зарегистрированная

Примечание:

О перерегистрации ГМ-кукурузы MON 810 от компании "Монсанто" сертификат на которую истек в 2003 году, в открытом доступе информации нет.

О перерегистрации ГМ-сахарной свеклы линии 77 от компаний "Монсанто" и "Сингента", сертификат на которую истек в 2006 году, в открытом доступе информации нет.