

საქართველოს მთავრობის

დადგენილება N

2021 წლის

ქ. თბილისი

ცხოველთა კვებაში გამოსაყენებელი ცხოველის საკვები დანამატების წესის

დამტკიცების შესახებ

მუხლი 1. სურსათის/ცხოველის საკვების უვნებლობის, ვეტერინარიისა და მცენარეთა დაცვის კოდექსის 75-ე მუხლის მე-2 ნაწილის შესაბამისად, დამტკიცდეს თანდართული „ცხოველთა კვებაში გამოსაყენებელი ცხოველის საკვები დანამატების წესი“.

მუხლი 2. ეს დადგენილება ამოქმედდეს 2024 წლის პირველი იანვრიდან.

პრემიერ-მინისტრი

ირაკლი ღარიბაშვილი

ცხოველთა კვებაში გამოსაყენებელი ცხოველის საკვები დანამატების წესი

მუხლი 1. რეგულირების სფერო

1. „ცხოველთა კვებაში გამოსაყენებელი ცხოველის საკვები დანამატების წესი“ (შემდეგში - წესი) ადგენს ადამიანის ჯანმრთელობის, ცხოველთა ჯანმრთელობისა და კეთილდღეობის, გარემოს, მომხმარებლისა და გამომყენებლების ინტერესების დაცვის უზრუნველსაყოფად, ცხოველთა კვებაში გამოსაყენებელი ცხოველის საკვები დანამატებისა და პრემიქსების გამოყენებისა და ბაზარზე განთავსების, ასევე ეტიკეტირებისა და ზედამხედველობის წესებს.

2. ეს წესი არ გამოიყენება:

ა) ტექნოლოგიური დანამატების მიმართ;

ბ) „ვეტერინარული პრეპარატების რეგისტრაციის, წარმოებისა და კონტროლის წესის დამტკიცების შესახებ“ საქართველოს მთავრობის 2019 წლის 19 თებერვლის N112 დადგენილების შესაბამისად განმარტებულ ვეტერინარულ პრეპარატზე, გარდა ცხოველის საკვებ დანამატებად გამოყენებულ კოკციდიოსტატიკებისა და ჰისტომონოსტატიკებისა.

3. ამ წესით გათვალისწინებულ უფლებამოსილებებს, კომპეტენციის ფარგლებში, ახორციელებენ საქართველოს გარემოს დაცვისა და სოფლის მეურნეობის სამინისტროს სახელმწიფო კონტროლს დაქვემდებარებული საჯარო სამართლის იურიდიული პირი – სურსათის ეროვნული სააგენტო (შემდგომში – სააგენტო) და საქართველოს ფინანსთა სამინისტროს მმართველობის სფეროში შემავალი საჯარო სამართლის იურიდიული პირი – შემოსავლების სამსახური (შემდგომში - შემოსავლების სამსახური).

მუხლი 2. ტერმინთა განმარტებები

1. ამ წესის მიზნებისათვის, მასში გამოყენებულ ტერმინებს, აქვს შემდეგი მნიშვნელობა:

ა) **ცხოველის საკვები** - ნებისმიერი **სუბსტანცია (ნივთიერება)** ან პროდუქტი, მათ შორის ცხოველის საკვები დანამატები, გადამუშავებული, ნაწილობრივ გადამუშავებული ან გადაუმუშავებელი, რომელიც გამიზნულია ცხოველის ორალური კვებისათვის;

ბ) **ბაზარზე პირველადი განთავსება** - ცხოველის საკვები დანამატის პირველი განთავსება ბაზარზე მისი წარმოების შემდეგ, ცხოველის საკვები დანამატის იმპორტი ან ცხოველის ისეთი საკვების ბაზარზე პირველად განთავსება, რომელშიც გამოყენებულია ცხოველის საკვები დანამატი, რომელიც არ ყოფილა მანამდე განთავსებული ბაზარზე;

გ) **ცხოველის საკვებთან დაკავშირებული საქმიანობა** - ნებისმიერი საქმიანობა, მოგებით თუ მოგების გარეშე, კერძო ან საჯარო, რომელიც დაკავშირებულია ცხოველის საკვების წარმოების, გადამუშავების, შენახვის, ტრანსპორტირების ან დისტრიბუციის ნებისმიერ ოპერაციასთან, მათ შორის ცხოველის საკვების ნებისმიერი მწარმოებელი, გადამამუშავებელი ან შემნახველი, რომელიც თავის სადგომში კვებას ცხოველებს;

დ) **ცხოველის საკვების ბიზნესოპერატორი** - ნებისმიერი ფიზიკური ან იურიდიული პირი, რომელიც პასუხისმგებელია უზრუნველყოს მის კონტროლს დაქვემდებარებული ცხოველის საკვებთან დაკავშირებული საქმიანობის ამ წესით განსაზღვრულ მოთხოვნებთან შესაბამისობა;

ე) **ზაზარზე განთავსება** - ბიზნესოპერატორის მიერ ცხოველის საკვების რეალიზაციის მიზნით განთავსება, მათ შორის, გაყიდვის ან სხვა ფორმით გადაცემის შეთავაზება, სასყიდლით ან უსასყიდლოდ მიწოდება, რეალიზაცია, დისტრიბუცია და სხვა ფორმით მიწოდება;

ვ) **მიკვლევადობა** - ცხოველის საკვების, მასში გამოსაყენებლად განკუთვნილი ან სავარაუდოდ გამოყენებული ნებისმიერი ნივთიერების, შესახებ მონაცემებისა და ინფორმაციის დადგენის შესაძლებლობა მათი წარმოების, გადამუშავებისა და დისტრიბუციის ეტაპებზე;

ზ) **ცხოველის საკვები დანამატები** - **სუბსტანცია (ნივთიერებები)**, მიკროორგანიზმები ან პრეპარატები, გარდა ცხოველის საკვების მასალებისა და პრემიქსებისა, რომლებიც გამიზნულად ემატება ცხოველის საკვებს **ან/და** წყალს სხვადასხვა ფუნქციის, კერძოდ, ამ წესის მე-4 მუხლის მე-3 პუნქტით განსაზღვრული ერთი ან მეტი ფუნქციის შესასრულებლად;

თ) **ცხოველის საკვების მასალა** - მცენარეული ან ცხოველური წარმოშობის ბუნებრივ მდგომარეობაში მყოფი, ახალი ან დაკონსერვებული და საწარმოო გადამუშავებიდან მიღებული პროდუქტი, ორგანული ან არაორგანული **სუბსტანცია (ნივთიერება)**, მასში ცხოველის საკვები დანამატების შემცველობის მიუხედავად, რომელიც გამიზნულია ცხოველის ორალურ კვებაში გამოსაყენებლად, რათა დაკმაყოფილდეს ცხოველის ბუნებრივი მოთხოვნილება უშუალოდ ასეთი საკვებით, ან მათი გადამუშავების შემდეგ ან კომბინირებული საკვების მომზადებით ან პრემიქსების გადამტანით;

ი) **ცხოველის კომბინირებული საკვები** - ცხოველის საკვების მასალის არანაკლებ ორი შენარევი (მიუხედავად მასში ცხოველის საკვები დანამატების შემცველობისა), რომელიც გამოიყენება ცხოველის ორალურ კვებაში სრულყოფილი (დაბალანსებული) ან დამატებითი საკვების სახით;

კ) **ცხოველის დამატებითი საკვები** - ცხოველის კომბინირებული საკვები, რომელსაც გარკვეული ნივთიერებების მაღალი შემცველობა აქვს, მაგრამ მისი შემადგენლობის გამო დღიური რაციონისათვის საკმარისია მხოლოდ იმ შემთხვევაში, თუ გამოიყენება სხვა საკვებთან ერთად;

ლ) **პრემიქსი** - ცხოველის საკვები დანამატების ნარევი ან ერთი ან მეტი ცხოველის საკვები დანამატის ნარევი ცხოველის საკვებ მასალასთან ან წყალთან, რომელიც გამოიყენება როგორც გადამტანი, რომელიც არ არის გათვალისწინებული ცხოველის პირდაპირი გამოყენებისთვის;

მ) **დღიური რაციონი** - ცხოველის საკვების საერთო საშუალო რაოდენობა, რომელიც გამოითვლება 12%-იანი ტენიანობის შემცველობისას და ყოველდღიურად საჭიროა მოცემული სახეობის, ასაკის და პროდუქტიულობის ცხოველისთვის, მისი ყველა საჭიროების დასაკმაყოფილებლად;

ნ) **სრულყოფილი (ბალანსირებული) საკვები** - ცხოველის კომბინირებული საკვები, რომელიც თავისი შემადგენლობით აკმაყოფილებს ცხოველის დღიურ ფიზიოლოგიურ მოთხოვნილებას;

ო) **ტექნოლოგიური დანამატი** - ნებისმიერი **სუბსტანცია (ნივთიერება)**, რომელიც უშუალოდ ცხოველის საკვებ პროდუქტად არ მოიხმარება, სპეციალურად გამოიყენება ცხოველის საკვები პროდუქტების ან ნივთიერებების გადამუშავების ან დამუშავებისას განსაზღვრული ტექნოლოგიური მიზნების მისაღწევად ან რომლის ნარჩენი რაოდენობა ან წარმოებულები შესაძლებელია საბოლოო პროდუქტში აღმოჩნდეს არაწინასწარგანზრახული, მაგრამ ტექნოლოგიურად გარდაუვალი რაოდენობით, იმ პირობით, რომ არ მოახდენს უარყოფით გავლენას ცხოველისა და ადამიანის ჯანმრთელობაზე ან გარემოზე და არ ახდენს ტექნოლოგიურ ზეგავლენას საბოლოო პროდუქტზე (ცხოველის საკვებზე);

პ) ანტიმიკრობული საშუალებები - სინთეზურად ან ბუნებრივად წარმოქმნილი ნივთიერებები, რომლებიც გამოიყენება მიკროორგანიზმების, მათ შორის ბაქტერიების, ვირუსების ან სოკოების, ან პარაზიტების, კერძოდ, პროტოზოების, მოკვლის ან დათრგუნვის მიზნით;

ჟ) ანტიბიოტიკი - მიკროორგანიზმის მიერ წარმოებული ან მისგან მიღებული ანტიმიკრობული საშუალება, რომელიც კლავს ან თრგუნავს სხვა მიკროორგანიზმების ზრდას;

რ) კოკციდიოსტატი და ჰისტომონოსტატი - ნივთიერებები, რომლებიც კლავს ან თრგუნავს პროტოზოებს;

ს) ნაშთი ოდენობის მაქსიმალური ზღვარი - ცხოველის საკვებში დანამატის გამოყენების შედეგად ნაშთი ოდენობის (ნარჩენების) მაქსიმალური კონცენტრაცია, რომელიც დაშვებულია საქართველოს კანონმდებლობით სურსათში/სურსათზე;

ტ) მიკროორგანიზმი - კოლონიის წარმომქმნელი მიკროორგანიზმები.

2. ამ წესის მიზნებისათვის ასევე გამოიყენება სურსათის/ცხოველის საკვების უვნებლობის, ვეტერინარიისა და მცენარეთა დაცვის კოდექსით განსაზღვრული ტერმინები, თუ ამ წესით სხვაგვარად არ არის განმარტებული.

მუხლი 3. ბაზარზე განთავსება, გადამუშავება და გამოყენება

1. დაუშვებელია ცხოველის საკვები დანამატების ბაზარზე განთავსება, გადამუშავება (გარდა საექსპორტო წარმოებისა) ან გამოყენება, თუ:

ა) ცხოველის საკვები დანამატები არ არის ავტორიზებული ევროკავშირის მიერ და არ არის განსაზღვრული ამ წესის მე-7 მუხლით განსაზღვრულ რეესტრში;

ბ) არ არის დაცული ამ წესით განსაზღვრული გამოყენების პირობები, ამ წესის დანართი N3-ით „ცხოველის საკვები დანამატების გამოყენების ზოგადი პირობები“ განსაზღვრული ზოგადი პირობების ჩათვლით (თუ ავტორიზაციით სხვა რამ არ არის გათვალისწინებული), და სუბსტანციის (ნივთიერება), ავტორიზაცია;

გ) არ სრულდება ამ წესით განსაზღვრული ეტიკეტირებასთან დაკავშირებული მოთხოვნები.

2. სამეცნიერო მიზნით ჩატარებული ექსპერიმენტებისთვის, სააგენტოს შეუძლია დაუშვას ცხოველის საკვები დანამატების სახით ისეთი ნივთიერებების გამოყენება, რომლებიც არ არის ავტორიზებული, გარდა ანტიბიოტიკებისა, იმ პირობით, რომ ექსპერიმენტები განხორციელდება სათანადო სახელმწიფო ზედამხედველობით. შესაბამისი ცხოველები შეიძლება გამოყენებულ იქნას სურსათის წარმოებისთვის მხოლოდ იმ შემთხვევაში, თუ სააგენტო დაადგენს, რომ ეს არავითარ უარყოფით გავლენას არ მოახდენს ცხოველთა ჯანმრთელობაზე, ადამიანის ჯანმრთელობაზე და გარემოზე.

3. თუ სხვაგვარად არ არის მითითებული, ნებადართულია თითოეული ცალკეული ცხოველის საკვები დანამატის ავტორიზაციაში მითითებული გამოყენების პირობების დაცვით იმ დანამატების შერევა, რომელიც პირდაპირ უნდა გაიყიდოს საბოლოო გამომყენებელზე. შესაბამისად, ავტორიზებული დანამატების შერევა არ ექვემდებარება სპეციფიკურ ავტორიზაციას.

მუხლი 4. ავტორიზაციასთან დაკავშირებული პირობები

1. ცხოველის საკვები დანამატი უნდა აკმაყოფილებდეს ამ მუხლის მე-2 პუნქტითა და ამ მუხლის მე-3 პუნქტით განსაზღვრულ მოთხოვნებსა და მახასიათებლებს.

2. ცხოველის საკვები დანამატები უნდა აკმაყოფილებდეს შემდეგ მოთხოვნებს:

ა) ცხოველის საკვებ დანამატმა არ უნდა იქონიოს უარყოფითი გავლენა ცხოველთა ჯანმრთელობაზე, ადამიანის ჯანმრთელობაზე ან გარემოზე;

ბ) ცხოველის საკვები დანამატი არ უნდა იყოს წარმოდგენილი ისე, რომ გამოყენებელი შეცდომაში შეიყვანოს;

გ) ცხოველის საკვებ დანამატმა არ უნდა მიაყენოს ზიანი მომხმარებელს ცხოველური პროდუქტის დამახასიათებელი მახასიათებლების გაუარესებით ან შეცდომაში შეიყვანოს მომხმარებელი ცხოველური პროდუქტის დამახასიათებელი მახასიათებლებით.

3. ცხოველის საკვები დანამატი:

ა) დადებითად მოქმედებს ცხოველის საკვების მახასიათებლებზე;

ბ) დადებითად მოქმედებს ცხოველური პროდუქტების მახასიათებლებზე;

გ) დადებითად მოქმედებს დეკორატიული თევზისა და ფრინველის ფერზე;

დ) აკმაყოფილებს ცხოველების კვებით საჭიროებებს;

ე) დადებითად მოქმედებს მეცხოველეობის სექტორიდან წარმოშობილი შედეგები გარემოზე;

ვ) დადებითად მოქმედებს ცხოველების წარმოებაზე, საქმიანობაზე ან კეთილდღეობაზე, განსაკუთრებით კუჭ-ნაწლავის ფლორაზე ან ცხოველის საკვების მონელებადობაზე;

ზ) ან ხასიათდება კოკციდიოსტატიკური ან ჰისტომონოსტატიკური ეფექტით.

4. დაუშვებელია ანტიბიოტიკების, გარდა კოკციდიოსტატებისა და ჰისტომონოსტატებისა, ცხოველის საკვებ დანამატებად ავტორიზაცია.

მუხლი 5. ცხოველის საკვები დანამატების კატეგორიები

1. ცხოველის საკვები დანამატი მიეკუთვნება ამ პუნქტით განსაზღვრული კატეგორიებიდან ერთს ან რამდენიმეს, მისი ფუნქციებისა და თვისებების გათვალისწინებით:

ა) ტექნოლოგიური დანამატები: ნებისმიერი სუბსტანცია (ნივთიერება), რომელიც ტექნოლოგიური მიზნით ემატება ცხოველის საკვებს;

ბ) სენსორული დანამატები: ნებისმიერი სუბსტანცია (ნივთიერება), რომლის დამატება ცხოველის საკვებში აუმჯობესებს ან ცვლის ცხოველის საკვების ორგანოლეპტიკურ მახასიათებლებს ან ცხოველებისგან მიღებული სურსათის ვიზუალურ მახასიათებლებს;

გ) ნუტრიციული (კვებითი) დანამატები;

დ) ზოოტექნიკური დანამატები: ნებისმიერი დანამატი, რომლის მიზანია ცხოველების ჯანმრთელობასა ან გარემოზე დადებითი ზეგავლენის მოხდენა;

ე) კოკციდიოსტატები და ჰისტომონოსტატები.

2. ამ მუხლის პირველი პუნქტით განსაზღვრული კატეგორიების მიხედვით, ცხოველის საკვები დანამატები ნაწილდება ამ წესის დანართში N1 „ცხოველის საკვები დანამატების ჯგუფები“ აღნიშნულ ერთ ან რამდენიმე ფუნქციურ ჯგუფში, მათი ძირითადი ფუნქციის ან ფუნქციების შესაბამისად.

მუხლი 6. პრემიქსისა და ცხოველის საკვები დანამატების ეტიკეტირება და შეფუთვა

1. დაუშვებელია ბაზარზე ცხოველის საკვები დანამატის ან საკვები დანამატების პრემიქსის განთავსება, თუ მისი შეფუთვა ან კონტეინერი არ არის ეტიკეტირებული მწარმოებლის, შემფუთავის, იმპორტიორის, გამყიდველის ან დისტრიბუტორის პასუხისმგებლობით და არ არის დემონსტრირებული ქართულ ენაზე თვალსაჩინო ადგილას შემდეგი ინფორმაცია, რომელიც ნათლად იკითხება და ადვილად არ იშლება მასალის შემადგენლობაში შემავალ თითოეულ დანამატთან მიმართებაში:

ა) სპეციფიკური დასახელება, რომელიც ენიჭება ცხოველის საკვებ დანამატს ავტორიზაციის საფუძველზე, წინ უძღვის ფუნქციური ჯგუფის დასახელებას, როგორც ეს ავტორიზაციაშია ნახსენები;

ბ) პირის სახელი/საფირმო დასახელება და მისამართი ან საქმიანობის განმახორციელებელი პირის იურიდიული მისამართი, რომელიც პასუხისმგებელია ამ მუხლში მოცემულ დეტალებზე;

გ) სუფთა წონა ან თხევადი ცხოველის საკვები დანამატისა და პრემიქსის შემთხვევაში, სუფთა მოცულობა ან წონა;

დ) საჭიროების შემთხვევაში, აღიარების ნომერი, რომელიც მინიჭებული აქვს ცხოველის საკვები დანამატის ან პრემიქსის მწარმოებელს ან ბაზარზე განმთავსებელს „ცხოველის საკვების ჰიგიენის წესის დამტკიცების შესახებ“ საქართველოს მთავრობის 2020 წლის 13 მარტის N173 დადგენილების შესაბამისად ან სარეგისტრაციო ნომერი;

ე) გამოყენების ინსტრუქციები და ნებისმიერი უსაფრთხოების რეკომენდაციები გამოყენების შესახებ და, საჭიროების შემთხვევაში, ავტორიზაციაში მითითებული სპეციფიკური მოთხოვნები, მათ შორის ცხოველთა სახეობები და კატეგორიები, რომელთათვისაც გამიზნულია ცხოველის საკვები დანამატი ან დანამატების პრემიქსი;

ვ) საიდენტიფიკაციო ნომერი;

ზ) პარტიის ნომერი და წარმოების თარიღი;

თ) პრემიქსების შემთხვევაში ამ პუნქტის „ბ“, „დ“, „ე“ და „ზ“ ქვეპუნქტებით განსაზღვრული მოთხოვნები არ ვრცელდება პრემიქსების შემადგენელ დანამატებზე.

2.არომატიზატორებისთვის, ცხოველის საკვები დანამატების ჩამონათვალი შეიძლება შეიცვალოს სიტყვებით "არომატიზატორების ნარევი". ეს არ შეეხება არომატიზატორებს, რომლებიც რაოდენობრივ შეზღუდვას ექვემდებარება ცხოველის საკვებში და სასმელ წყალში გამოყენებისას.

3. ამ წესის პირველი პუნქტით განსაზღვრული ინფორმაციის გარდა, ამ წესის დანართი N2-ით „ეტიკეტირების სპეციალური მოთხოვნები ზოგიერთი ცხოველის საკვები დანამატებისა და პრემიქსისთვის“ განსაზღვრულ ფუნქციურ ჯგუფს მიკუთვნებული ცხოველის საკვები დანამატის

შეფუთვა ან კონტეინერი უნდა შეიცავდეს ამ დანართში მითითებულ ინფორმაციას თვალსაჩინო ადგილას, უნდა იყოს მკაფიოდ მითითებული და არ უნდა იყოს წაშლადი.

4. პრემიქსის შემთხვევაში, ეტიკეტზე მკაფიოდ უნდა იქნეს მითითებული სიტყვა "პრემიქსი" (შედარებით დიდი ზომის ასოებით) და დეკლარირებული უნდა იქნეს გადამტანი ნივთიერება „ცხოველის საკვების გამოყენებისა და ბაზარზე განთავსების წესის დამტკიცების შესახებ“ - საქართველოს მთავრობის 2021 წლის 8 თებერვლის N 58 დადგენილების მე-17 მუხლის პირველი პუნქტის „ე“ ქვეპუნქტის შესაბამისად. პრემიქსის სინესტის შემცველობა უნდა იქნეს დეკლარირებული თუ გადამტანად გამოყენებულია წყალი. მხოლოდ შენახვის ერთი მინიმალური ვადა შეიძლება იქნეს გამოყენებული თითოეულ პრემიქსზე, როგორც ერთიანზე. ასეთი შენახვის მინიმალური ვადა უნდა დადგინდეს პრემიქსის თითოეული კომპონენტის შენახვის მინიმალური ვადის საფუძველზე.

5. ცხოველის საკვები დანამატისა და პრემიქსის რეალიზაცია უნდა განხორციელდეს მხოლოდ დახურულ შეფუთვებში ან დახურულ ჭურჭელში/კონტეინერში/ტარაში, რომლებიც უნდა დაიხუროს ისე, რომ გახსნისას შესაკრავი დაზიანდეს და შეუძლებელი იქნეს მისი ხელახალი გამოყენება.

6. ტექნოლოგიური წინსვლისა და სამეცნიერო განვითარების გათვალისწინების შესაბამისად შეიძლება ცვლილებები იქნეს შეტანილი ამ წესის დანართ N2-ში.

7. ეტიკეტირების სავალდებულო მონაცემების ქართულ ენაზე განთავსების ვალდებულება არ ვრცელდება იმპორტისას. ამ შემთხვევაში, ბიზნესოპერატორი ვალდებულია, ქართულ ენაზე ეტიკეტირება უზრუნველყოს ბაზარზე განთავსების შემდგომი ეტაპის განხორციელებამდე.

მუხლი 7. რეესტრი

ცხოველის საკვები დანამატების რეესტრი ხელმისაწვდომია შემდეგ ვებ-გვერდზე: https://ec.europa.eu/food/safety/animal-feed/feed-additives/eu-register_en

მუხლი 8. შემოსავლების სამსახურის უფლებამოსილებები ცხოველის საკვები დანამატის კონტროლთან დაკავშირებით

1. ვეტერინარული სასაზღვრო-საკარანტინო კონტროლს დაქვემდებარებული ცხოველური წარმოშობის ცხოველის საკვები დანამატები, ვეტერინარული კონტროლის პროცედურებთან ერთად, საქართველოში იმპორტის დროს ექვემდებარება ამ წესთან შესაბამისობის კონტროლს.

2. ცხოველის საკვები დანამატები, რომლებიც არ არის ცხოველური წარმოშობის და კლასიფიცირდება საგარეო-ეკონომიკური საქმიანობის ეროვნული სასაქონლო ნომენკლატურის 28-ე ჯგუფში ან სეს ესნ 230990 კოდში, საქართველოში იმპორტის დროს ექვემდებარება ამ წესის მე-7 მუხლით განსაზღვრულ რეესტრში ავტორიზაციის სტატუსის შემოწმებას. შემოწმების სიხშირე განისაზღვრება რისკების მართვის სისტემაზე დაყრდნობით.

მუხლი 9. პასუხისმგებლობა

ამ წესით დადგენილი მოთხოვნების დარღვევა გამოიწვევს პასუხისმგებლობას საქართველოს კანონმდებლობით დადგენილი წესით.

ცხოველის საკვები დანამატების ჯგუფები

1. ტექნოლოგიური დანამატების კატეგორია მოიცავს შემდეგ ფუნქციურ ჯგუფებს:

ა) კონსერვანტი: ნივთიერება ან, საჭიროების შემთხვევაში, მიკროორგანიზმები, რომელიც იცავს ცხოველის საკვებს მიკროორგანიზმების ან მათი მეტაბოლიტებით გამოწვეული გაფუჭებისაგან;

ბ) ანტიოქსიდანტები: ნივთიერება, რომელიც იცავს ცხოველის საკვებს და ცხოველის საკვების მასალას ჟანგვითი პროცესებით გამოწვეული გაფუჭებისაგან და ახანგრძლივებს მისი ვარგისიანობის ვადას;

გ) ემულგატორები: ნივთიერება, რომლის საშუალებით შესაძლებელია ჰომოგენური ნარევის წარმოქმნა ან შენარჩუნება ორი ან მეტი ისეთი ფაზისაგან, რომელთა შერევა არ ხდება;

დ) სტაბილიზატორები: ნივთიერება, რომლის საშუალებით შესაძლებელია ცხოველის საკვების ქიმიური და ფიზიკური მდგომარეობის შენარჩუნება;

ე) შემასქელებლები: ნივთიერება, რომელიც ზრდის ცხოველის საკვების სიბლანტეს;

ვ) ჟელეს წარმომქმნელი აგენტი: ნივთიერება, რომელიც გელის (ლაბის) წარმოქმნის გამო ცხოველის საკვებს აძლევს ტექსტურას;

ზ) შემკვრელები: ნივთიერებები, რომლებიც ზრდის ცხოველის საკვების ნაწილაკების შეწებების უნარს;

თ) ნივთიერებები რადიონუკლიდური დაბინძურების კონტროლისთვის: ნივთიერებები, რომლებიც თრგუნავენ რადიონუკლიდების შეწოვას ან ხელს უწყობენ მათ ექსკრეციას;

ი) შეწებების (შეკოშტვის) საწინააღმდეგო აგენტი: ნივთიერება, რომელიც აფერხებს ცხოველის საკვების ცალკეული ნაწილაკების ერთმანეთთან შეწებებას;

კ) მჟავიანობის რეგულატორი – ნივთიერება, რომელიც არეგულირებს pH (მჟავიანობას (სიმჟავეს) ან ტუტეიანობას) ცხოველის საკვებში;

ლ) სილოსის დანამატები: ნივთიერებები, მათ შორის ფერმენტები ან მიკროორგანიზმები, რომლებიც გამიზნულია ცხოველის საკვებში შესატანად, სილოსის წარმოების გასაუმჯობესებლად;

მ) დენატურაციის გამომწვევები: ნივთიერებები, რომლებიც გადამუშავებული ცხოველის საკვების წარმოებაში გამოყენებისას, კონკრეტული სურსათის ან ცხოველის საკვების მასალის იდენტიფიკაციის შესაძლებლობას იძლევა;

ნ) ნივთიერებები ცხოველის საკვების მიკოტოქსინებით დაბინძურების შემცირებისათვის: ნივთიერებები, რომელთაც შეუძლიათ შეწოვის შესუსტება ან შემცირება, ხელი შეუწყონ მიკოტოქსინების ექსკრეციას ან მათი მოქმედების რეჟიმის შეცვლას;

ო) ჰიგიენის მდგომარეობის გამაუმჯობესებლები: ნივთიერებები ან, საჭიროების შემთხვევაში მიკროორგანიზმები, რომლებიც დადებით გავლენას ახდენენ ცხოველის საკვების ჰიგიენურ მახასიათებლებზე, კონკრეტული მიკრობიოლოგიური დაბინძურების შემცირებით;

პ) სხვა ტექნოლოგიური დანამატები: ნივთიერებები ან საჭიროების შემთხვევაში მიკროორგანიზმები, რომლებიც ტექნოლოგიური მიზნებისათვის ემატება ცხოველის საკვებს და დადებითად მოქმედებს ცხოველის საკვების მახასიათებლებზე.

2. სენსორული დანამატების კატეგორია მოიცავს შემდეგ ფუნქციურ ჯგუფებს:

ა) საღებავები:

ა.ა) ნივთიერებები, რომლებიც უმატებს (აძლიერებს) ან ადადგენს ფერს ცხოველის საკვებში;

ა.ბ) ნივთიერება, რომლებითაც თუ კვებავენ ცხოველს, უმატებს (აძლიერებს) ცხოველური წარმოშობის სურსათის ფერს;

ა.გ) ნივთიერება, რომელიც დადებითად მოქმედებს დეკორატიული თევზის ან ფრინველის ფერზე;

ბ) არომატიზატორები: ნივთიერება, რომელიც აძლიერებს ცხოველის საკვების გემოს და/ან არომატს.

3. ნუტრიციული (კვებითი) დანამატების კატეგორია მოიცავს შემდეგ ფუნქციურ ჯგუფებს:

ა) ვიტამინები და პროვიტამინები, ასევე ანალოგიური მოქმედების მქონე მკაფიოდ განსაზღვრული ქიმიური სტრუქტურის ნივთიერებები;

ბ) კვალის ელემენტების ნაერთები;

გ) ამინომჟავები, მათი მარილები და ანალოგები;

დ) შარდოვანა და მისი დერივატები.

4. ზოოტექნიკური დანამატების კატეგორია მოიცავს შემდეგ ფუნქციურ ჯგუფებს:

ა) მონელების გამაძლიერებლები - ნივთიერებები, რომელთაც ახასიათებთ ცხოველის საკვების მასალაზე მიზნობრივი მოქმედება და მათი გამოყენება ზრდის საკვების შეთვისებას;

ბ) ნაწლავის ფლორის სტაბილიზატორები - მიკროორგანიზმები ან განსაზღვრული სტრუქტურის მქონე ნივთიერებები, რომლებიც ცხოველზე მიცემის შემთხვევაში დადებითად მოქმედებენ ცხოველის ნაწლავის მიკროფლორაზე;

გ) ნივთიერებები, რომლებიც დადებითად მოქმედებენ გარემოზე;

დ) სხვა ზოოტექნიკური დანამატები;

ე) ფიზიოლოგიური მდგომარეობის სტაბილიზატორები: ნივთიერებები ან, საჭიროების შემთხვევაში მიკროორგანიზმები, რომლებითაც თუ ჯანმრთელ ცხოველებს კვებავენ, დადებით გავლენას ახდენს მათ ფიზიოლოგიურ მდგომარეობაზე, მათ შორის, სტრესული ფაქტორების მიმართ მედეგობაზე.

ნაწილი I

ეტიკეტირების სპეციალური მოთხოვნები ზოგიერთი ცხოველის საკვები დანამატებისა და პრემიქსისათვის

ა) ზოოტექნიკური დანამატების, კოკციდიოსტატების და ჰისტომონოსტატების შემთხვევაში ეტიკეტზე უნდა მიეთითოს:

- ა.ა) გარანტიის მოქმედების ვადა ან შენახვის ვადა წარმოების დღიდან;
- ა.ბ) მითითებები გამოყენების შესახებ;
- ა.გ) კონცენტრაცია;

ბ) ფერმენტების შემთხვევაში, „ა“ პუნქტით განსაზღვრულ მოთხოვნებთან ერთად ეტიკეტზე მიეთითება:

ბ.ა) აქტიური კომპონენტის ან კომპონენტების სპეციფიკური დასახელება მათი ფერმენტული მოქმედების შესაბამისად, გაცემული ავტორიზაციის თანახმად;

ბ.ბ) ბიოქიმიის საერთაშორისო კავშირის საიდენტიფიკაციო ნომერი;

ბ.გ) კონცენტრაციის ნაცვლად: აქტივობის ერთეულები (აქტივობის ერთეული გრამზე ან აქტივობის ერთეული მილილიტრზე);

გ) მიკროორგანიზმების შემთხვევაში ეტიკეტზე უნდა მიეთითოს:

გ.ა) გარანტიის ვადის გასვლის თარიღი ან შენახვის ვადა წარმოების დღიდან;

გ.ბ) მითითებები გამოყენების შესახებ;

გ.გ) შტამის საიდენტიფიკაციო ნომერი;

გ.დ) კოლონიის წარმომქმნელი ერთეულების რაოდენობა გრამზე;

დ) ნუტრიციული (კვებითი) დანამატები:

დ.ა) აქტიური ნივთიერების შემცველობა;

დ.ბ) ამ პუნქტის „დ.ა“ ქვეპუნქტით განსაზღვრული შემცველობის გარანტიის ან შენახვის ვადის გასვლის თარიღი წარმოების დღიდან;

ე) ტექნოლოგიური და სენსორული დანამატები, გარდა არომატიზატორებისა:

ე.ა) აქტიური ნივთიერების შემცველობა;

ვ) არომატიზატორები:

ვ.ა) პრემიქსების წილი

ნაწილი II

ეტიკეტირების დამატებითი და საინფორმაციო მოთხოვნები ცხოველის ზოგიერთი საკვები დანამატისთვის, რომელიც შედგება პრეპარატებისგან ან პრეპარატების შემცველი პრემიქსებისგან

1. ცხოველის საკვები დანამატები, რომლებიც მიეკუთვნება ამ წესის მე-5 მუხლის პირველი პუნქტის „ა“, „ბ“ ქვეპუნქტის და „გ“ ქვეპუნქტით განსაზღვრულ კატეგორიებს და შედგება პრეპარატებისგან:

ა) უნდა მიეთითოს სპეციფიკური დასახელება შეფუთვაზე ან კონტეინერზე, ასევე საიდენტიფიკაციო ნომერი და ნებისმიერი ტექნოლოგიური დანამატის შემცველობა (რაოდენობა), რომელიც შეიცავს პრეპარატს, რომლისთვისაც შესაბამისი ავტორიზაციით დადგენილია მაქსიმალური შემცველობა;

ბ) თან უნდა ახლდეს პრეპარატის შესახებ ნებისმიერი წერილობითი საშუალებით შემდეგი ინფორმაცია:

ბ.ა) სპეციფიკური დასახელება და ნებისმიერი ტექნოლოგიური დანამატის საიდენტიფიკაციო ნომერი, რომელსაც შეიცავს პრეპარატი;

ბ.ბ) პრეპარატში შემავალი ნებისმიერი სხვა ნივთიერების ან პროდუქტის დასახელება, წონის კლებადობის მიხედვით.

2. პრემიქსები, რომლებიც შეიცავს ამ წესის მე-5 მუხლის პირველი პუნქტის „ა“, „ბ“ და „გ“ ქვეპუნქტით განსაზღვრულ ცხოველის საკვებ დანამატების კატეგორიებს და შედგება პრეპარატებისგან უნდა მიეთითოს:

ა) საჭიროების შემთხვევაში, შეფუთვაზე ან კონტეინერზე, რომ პრემიქსი შეიცავს ტექნოლოგიურ დანამატებს, რომლებიც შედის დანამატების პრეპარატებში, რომელთათვისაც მაქსიმალური შემცველობა განსაზღვრულია შესაბამის ავტორიზაციაში;

ბ) შემსყიდველის ან გამომყენებლის თხოვნის საფუძველზე, ინფორმაცია კონკრეტული სახელის, საიდენტიფიკაციო ნომრის შესახებ და ამ პუნქტის „ა“ ქვეპუნქტით განსაზღვრული ტექნოლოგიური დანამატების, რომლებიც შედის დანამატების პრეპარატებში, შემცველობა.

დანართი N3

ცხოველის საკვები დანამატების გამოყენების ზოგადი პირობები

1. ცხოველის საკვები დანამატების რაოდენობა, რომლებიც ბუნებრივ მდგომარეობაშიც არსებობს ცხოველის საკვებ ზოგიერთ მასალებში, უნდა გაანგარიშდეს ისე, რომ დამატებული ელემენტების ჯამური რაოდენობა და ბუნებრივად არსებული ელემენტები არ აღემატებოდეს ავტორიზაციის დებულებით გათვალისწინებულ მაქსიმალურ დონეს.

2. ცხოველის საკვები დანამატების შერევა დასაშვებია მხოლოდ პრემიქსსა და ცხოველის საკვებში, სადაც ნარევის კომპონენტებს შორის არსებობს ფიზიკურ-ქიმიური და ბიოლოგიური თავსებადობა სასურველ ეფექტებთან მიმართებაში.

3. მოთხოვნის შესაბამისად განზავებული ცხოველის დამატებითი საკვები, არ შეიძლება შეიცავდეს ცხოველის საკვებ დანამატების იმ რაოდენობას, რომელიც აღემატება ცხოველის სრულყოფილ (ბალანსირებულ) საკვებისთვის დადგენილს.

4. პრემიქსის შემთხვევაში, რომელიც შეიცავს „სილოსის დანამატებს“ ეტიკეტზე ”პრემიქსი“ - ის შემდეგ თვალსაჩინოდ უნდა დაემატოს სიტყვები ”სილოსის დანამატები“.

5. ტექნოლოგიური დანამატები ან სხვა ნივთიერებები ან პროდუქტები, რომლებიც შეიცავენ ცხოველის საკვების დანამატებს, რომლებიც შედგება პრეპარატებისგან, უნდა მოახდინოს მხოლოდ პრეპარატის აქტიური ნივთიერების ფიზიკურ-ქიმიური მახასიათებლების მოდიფიცირება და გამოიყენებოდეს მათი ავტორიზაციის პირობების შესაბამისად, სადაც ასეთი მითითებაა მოცემული. უზრუნველყოფილი უნდა იქნეს პრეპარატის კომპონენტებს შორის ფიზიკურ-ქიმიური და ბიოლოგიური თავსებადობა სასურველ ეფექტთან მიმართებაში.

განმარტებითი ბარათი

„ცხოველთა კვებაში გამოსაყენებელი ცხოველის საკვები დანამატების წესის დამტკიცების შესახებ“ საქართველოს მთავრობის დადგენილების პროექტზე

ინფორმაცია პროექტის შესახებ

პროექტი ითვალისწინებს „ცხოველთა კვებაში გამოსაყენებელი ცხოველის საკვები დანამატების წესის“ დამტკიცებას, რომელიც ადგენს ადგენს ადამიანის ჯანმრთელობის, ცხოველთა ჯანმრთელობისა და კეთილდღეობის, გარემოს, მომხმარებლისა და გამომყენებლების ინტერესების დაცვის უზრუნველსაყოფად, ცხოველთა კვებაში გამოსაყენებელი ცხოველის საკვები დანამატებისა და პრემიქსების გამოყენებისა და ბაზარზე განთავსების, ასევე ეტიკეტირებისა და ზედამხედველობის წესებს.

ამ წესით გათვალისწინებულ უფლებამოსილებებს, კომპეტენციის ფარგლებში, ახორციელებენ საქართველოს გარემოს დაცვისა და სოფლის მეურნეობის სამინისტროს სახელმწიფო კონტროლს დაქვემდებარებული საჯარო სამართლის იურიდიული პირი – სურსათის ეროვნული სააგენტო (შემდგომში – სააგენტო) და საქართველოს ფინანსთა სამინისტროს მმართველობის სფეროში შემავალი საჯარო სამართლის იურიდიული პირი – შემოსავლების სამსახური (შემდგომში - შემოსავლების სამსახური).

წესი არეგულირებს ცხოველის საკვები დანამატების ბაზარზე განთავსებას, გადამუშავებასა და გამოყენებას. აღსანიშნავია, რომ დაუშვებელია ისეთი საკვები დანამატების გამოყენება, რომელიც არ იქნება ავტორიზებული ევროკავშირის მიერ და შეტანილი ამ წესით განსაზღვრულ რეესტრში, ასევე თუ საკვები დანამატები არ დააკმაყოფილებს ამ წესით განსაზღვრულ სხვა მოთხოვნებს. ამასთან, სამეცნიერო მიზნით ჩატარებული ექსპერიმენტებისთვის, სააგენტოს შეუძლია დაუშვას ცხოველის საკვები დანამატების სახით ისეთი ნივთიერებების გამოყენება, რომლებიც არ არის ავტორიზებული, გარდა ანტიბიოტიკებისა, იმ პირობით, რომ ექსპერიმენტები განხორციელდება სათანადო სახელმწიფო ზედამხედველობით. შესაბამისი ცხოველები შეიძლება გამოყენებულ იქნას სურსათის წარმოებისთვის მხოლოდ იმ შემთხვევაში, თუ სააგენტო დაადგენს, რომ ეს არავითარ უარყოფით გავლენას არ მოახდენს ცხოველთა ჯანმრთელობაზე, ადამიანის ჯანმრთელობაზე და გარემოზე. ავტორიზაციასთან დაკავშირებული პირობები პროექტის მე-4 მუხლში.

პროექტის მე-5 მუხლში მოცემულია საკუთრივ ცხოველის საკვების დანამატების კატეგორიები, რომელიც მოიცავს: ტექნოლოგიურ, სენსორულ, ნუტრიციულ, ზოოტექნიკურ დანამატებსა და კოკციდიოსტატებსა და ჰისტომონოსტატებს.

ეს წესი, ასევე განსაზღვრავს პრემიქსისა და ცხოველის საკვები დანამატების ეტიკეტირებასა და შეფუთვასთან დაკავშირებულ საკითხებს, კერძოდ

პროექტის მომზადება განპირობებულია „ერთის მხრივ, საქართველოსა და მეორეს მხრივ, ევროკავშირის და ევროპის ატომური ენერჯის გაერთიანებას და მათ წევრ სახელმწიფოებს შორის, ასოცირების შესახებ შეთანხმებით“ გათვალისწინებული ვალდებულების შესრულებით. კერძოდ, ზემოაღნიშნული შეთანხმების განუყოფელი ნაწილია „ღრმა და ყოვლისმომცველი თავისუფალი სავაჭრო სივრცის შესახებ“ შეთანხმება (DCFTA) რომლის მე-4 თავის თანახმად, საქართველოს მიერ უნდა განხორციელდეს სანიტარიული და ფიტოსანიტარიული სფეროების მარეგულირებელი კანონმდებლობის დაახლოება ევროკავშირის კანონმდებლობასთან. ამ მიზნით საქართველოს მიერ DCFTA-ის ძალაში შესვლის შემდეგ მომზადდა იმ რეგულაციების და დირექტივების ჩამონათვალი,

რომლებთანაც უნდა მოხდეს საქართველოს კანონმდებლობის ეტაპობრივი დაახლოება (DCFTA -ის მე-4 თავი, სანიტარული და ფიტოსანიტარული ზომები, დანართი XI-B). მათ შორის არის **Regulation (EC) No 1831/2003 of the European Parliament and of the Council of 22 September 2003 on additives for use in animal nutrition**.

„ცხოველთა კვებაში გამოსაყენებელი ცხოველის საკვები დანამატების წესი“ (შემდეგში - წესი) ადგენს ადამიანის ჯანმრთელობის, ცხოველთა ჯანმრთელობისა და კეთილდღეობის, გარემოს, მომხმარებლისა და გამომყენებლების ინტერესების დაცვის უზრუნველსაყოფად, ცხოველთა კვებაში გამოსაყენებელი ცხოველის საკვები დანამატებისა და პრემიქსების გამოყენებისა და ბაზარზე განთავსების, ასევე ეტიკეტირებისა და ზედამხედველობის წესებს. ეს წესი არ ვრცელდება ტექნოლოგიური დანამატების მიმართ და „ვეტერინარული პრეპარატების რეგისტრაციის, წარმოებისა და კონტროლის წესის დამტკიცების შესახებ“ საქართველოს მთავრობის 2019 წლის 19 თებერვლის N112 დადგენილების შესაბამისად განმარტებულ ვეტერინარულ პრეპარატზე, გარდა ცხოველის საკვებ დანამატებად გამოყენებულ კოკციდიოსტატიკებისა და ჰისტომონოსტატიკებისა.

პროექტის თანახმად, დაუშვებელია ცხოველის საკვები დანამატების ბაზარზე განთავსება, გადამუშავება (გარდა საექსპორტო წარმოებისა) ან გამოყენება, თუ ცხოველის საკვები დანამატები არ არის ავტორიზებული ევროკავშირის მიერ და არ არის განსაზღვრული ამ წესის მე-7 მუხლით განსაზღვრულ რეესტრში, ასევე არ არის დაცული ამ წესით განსაზღვრული გამოყენების პირობები და არ სრულდება ამ წესით განსაზღვრული ეტიკეტირებასთან დაკავშირებული მოთხოვნები.

პროექტი განსაზღვრავს ავტორიზაციასთან დაკავშირებულ პირობებს, ასევე პრემიქსისა და ცხოველის საკვები დანამატების ეტიკეტირებისა და შეფუთვის პროცედურებს. აღსანიშნავია, რომ ეტიკეტირების სავალდებულო მონაცემების ქართულ ენაზე განთავსების ვალდებულება არ ვრცელდება იმპორტისას. ამ შემთხვევაში, ბიზნესოპერატორი ვალდებულია, ქართულ ენაზე ეტიკეტირება უზრუნველყოს ბაზარზე განთავსების შემდგომი ეტაპის განხორციელებამდე.

პროექტი ასევე განსაზღვრავს იმპორტის განხორციელების პირობებს, კერძოდ ჯანმრთელობის მოთხოვნებს იმპორტირებული ტვირთისა და თანმდევი ჯანმრთელობის სერტიფიკატის შედგენის წესსა და შემოსავლების სამსახურის უფლებამოსილებებს ცხოველის საკვები დანამატის კონტროლთან დაკავშირებით, კერძოდ ვეტერინარული სასაზღვრო-საკარანტინო კონტროლს დაქვემდებარებული ცხოველური წარმოშობის ცხოველის საკვები დანამატები, ვეტერინარული კონტროლის პროცედურებთან ერთად, საქართველოში იმპორტის დროს ექვემდებარება ამ წესთან შესაბამისობის კონტროლს. ამასთან, ცხოველის საკვები დანამატები, რომლებიც არ არის ცხოველური წარმოშობის და კლასიფიცირდება საგარეო-ეკონომიკური საქმიანობის ეროვნული სასაქონლო ნომენკლატურის 28-ე ჯგუფში ან სეს ესნ 230990 კოდში, საქართველოში იმპორტის დროს ექვემდებარება ამ წესის მე-7 მუხლით განსაზღვრულ რეესტრში ავტორიზაციის სტატუსის შემოწმებას. შემოწმების სიხშირე განისაზღვრება რისკების მართვის სისტემაზე დაყრდნობით.

ინფორმაცია ევროკავშირის სამართლებრივი აქტის შესახებ

პროექტი მომზადებულია **Regulation (EC) No 1831/2003 of the European Parliament and of the Council of 22 September 2003 on additives for use in animal nutrition** შესაბამისად, რომელიც ადგენს ადამიანის ჯანმრთელობის, ცხოველთა ჯანმრთელობისა და კეთილდღეობის, გარემოს, მომხმარებლისა და

გამომყენებლების ინტერესების დაცვის უზრუნველსაყოფად, ცხოველთა კვებაში გამოსაყენებელი ცხოველის საკვები დანამატებისა და პრემიქსების გამოყენებისა და ბაზარზე განთავსების, ასევე ეტიკეტირებისა და ზედამხედველობის წესებს.

პროექტის გავლენა ბავშვთა სამართლებრივ მდგომარეობაზე

პროექტი გავლენას არ იქონიებს ბავშვთა სამართლებრივ მდგომარეობაზე.

პროექტის მიღებით გამოწვეული საფინანსო-ეკონომიკური შედეგების გაანგარიშება

პროექტის მიღება გავლენას არ მოახდენს საქართველოს სახელმწიფო ბიუჯეტის საშემოსავლო და ხარჯვით ნაწილებზე, არ მოითხოვს დამატებითი ასიგნებების გამოყოფას.

პროექტის მოსალოდნელი შედეგები

პროექტის მიხედვით, დადგინდება ადამიანის ჯანმრთელობის, ცხოველთა ჯანმრთელობისა და კეთილდღეობის, გარემოს, მომხმარებლისა და გამომყენებლების ინტერესების დაცვის უზრუნველსაყოფად, ცხოველთა კვებაში გამოსაყენებელი ცხოველის საკვები დანამატებისა და პრემიქსების გამოყენებისა და ბაზარზე განთავსების, ასევე ეტიკეტირებისა და ზედამხედველობის წესები.

პროექტის განხორციელების ვადები

პროექტი ამოქმედდება **2024 წლის პირველი იანვრიდან**. ამოქმედებისთვის გარდამავალი პერიოდის დაწესება განპირობებულია იმით, რომ იმ სუბიექტებს, რომლებზეც გავრცელდება აქტის მოქმედება მიეცეთ სათანადო დრო, რათა მოემზადონ ახალი მოთხოვნებისთვის.

ამასთან, ზემოაღნიშნული XI-B დანართის მიზნებისთვის, მითითებული ვადები უკავშირდება კანონმდებლობის დამტკიცებას (დაახლოვება), ხოლო მისი ამოქმედების (იმპლემენტაციის) საკითხი დამოკიდებულია ქვეყნის და კერძო სექტორის მზად ყოფნაზე. თავად შეთანხმების XI-A დანართი ახდენს აღნიშნული ტერმინების (დაახლოვება/იმპლემენტაცია) გამიჯვნას ერთმანეთისგან. კერძოდ, აღნიშნული დანართის მიხედვით, ქართულმა მხარემ უნდა უზრუნველყოს დაახლოებული ეროვნული კანონმდებლობის ეფექტიანი იმპლემენტაცია. თუ ჩვენ ჩავთვლით, რომ დაახლოვება გულისხმობს კანონმდებლობის იმპლემენტაციასაც და ის ვადები, რომლებიც მოცემულია XI-B დანართში, უკავშირდება კანონმდებლობის იმპლემენტაციას, გაურკვეველია ამავე შეთანხმების ზემოაღნიშნული ქვეპუნქტის სამართლებრივი დატვირთვა (დაახლოვებული კანონმდებლობის იმპლემენტაცია).

გარდა ამისა, გასათვალისწინებელია ისიც, რომ ასოცირების შეთანხმების საფუძველზე შექმნილი სანიტარიული და ფიტოსანიტარიული SPS ქვეკომიტეტის შეხვედრებზე, რომლის ფარგლებშიც საქართველო ახდენს ევროკომისიისთვის ანგარიშის წარდგენას კანონმდებლობის დაახლოებასთან დაკავშირებით, ყოველთვის ვაწვდით ინფორმაციას იმის თაობაზე თუ როდის მოხდება დაახლოვებული კანონმდებლობის ამოქმედება. უნდა აღინიშნოს, რომ ევროკომისია ადასტურებდა საქართველოს მიერ ვალდებულებების შესრულებას. გარდა ამისა, კანონმდებლობის დაახლოვება SPS სფეროში იყო ერთ-ერთი საფუძველი საბიუჯეტო დახმარებისთვის, დღემდე ამ კომპონენტის შეუსრულებლობის გამო რაიმე შეფერხება არ ყოფილა.

დამატებით უნდა აღინიშნოს, რომ თავად ევროკავშირის მიერ შესაბამისი სამართლებრივი აქტების დამტკიცების შემდეგ ხდება გარდამავალი პერიოდის დაწესება, რათა კერძო სექტორმა და სახელმწიფო სტრუქტურებმა მოასწრონ მომზადება ახალი მოთხოვნების შესრულებისთვის.

პროექტის ავტორი და წარმდგენი

პროექტის ავტორი და წარმდგენია საქართველოს გარემოს დაცვისა და სოფლის მეურნეობის სამინისტრო.

დანართი №1

ევროკავშირის სამართლებრივ აქტთან შესაბამისობის ცხრილი

<p>ევროკავშირის სამართლებრივი აქტი</p> <p>2003 წლის 22 სექტემბრის ევროპის პარლამენტისა და საბჭოს (EC) No 1831/2003 რეგულაცია ცხოველის კვებაში დანამატების გამოყენების თაობაზე.</p>		<p>საქართველოს ნორმატიული აქტის / აქტების პროექტი / პროექტები და შესაბამისი მოქმედი ნორმატიული აქტი / აქტები, არსებობის შემთხვევაში:</p> <p>№1 საქართველოს მთავრობის დადგენილების პროექტი - „ცხოველთა კვებაში გამოსაყენებელი ცხოველის საკვები დანამატების წესის დამტკიცების შესახებ“</p> <p>შესაბამისობა:</p> <p>სშ – სრულად შესაბამისი ნშ – ნაწილობრივ შესაბამისი შ – შეუსაბამო ას – არასავალდებულო</p>				
1	2	3	4	5	6	7
მუხლი ან ნაწილი	ნორმის ტექსტი	№ 1	მუხლი ან პუნქტი (ნაწილი)	ნორმის ტექსტი	შესაბამისობა	შენიშვნები
1.1	წინამდებარე რეგულაციის მიზანია თანამეგობრობის ტერიტორიაზე საკვებდანამატების ბაზარზე განთავსების		1.1	ცხოველთა კვებაში გამოსაყენებელი ცხოველის საკვები დანამატების წესი“ (შემდეგში - წესი) ადგენს ადამიანის ჯანმრთელობის, ცხოველთა	სშ	

	<p>აღიარებისა და გამოყენებისთვის პროცედურების დადგენა, საკვებდანამატებისა და პრემიქსების ზედამხედველობისა და ეტიკეტირების წესების შემუშავება, რომლის მიზანია ადამიანის ჯანმრთელობის, ცხოველების ჯანმრთელობის და კეთილდღეობის, გარემოს, და მომხმარებელთა დაცვის მაღალი ხარისხის უზრუნველყოფა ცხოველთა საკვებდანამატებთან მიმართებაში, და ამავე დროს შიდა ბაზრის ეფექტური ფუნქციონირების უზრუნველყოფა.</p>			<p>ჯანმრთელობისა და კეთილდღეობის, გარემოს, მომხმარებლისა და გამოყენებლების ინტერესების დაცვის უზრუნველსაყოფად, ცხოველთა კვებაში გამოსაყენებელი ცხოველის საკვები დანამატებისა და პრემიქსების გამოყენებისა და ბაზარზე განთავსების, ასევე ეტიკეტირებისა და ზედამხედველობის წესებს.</p>		
1.2	<p>ეს რეგულაცია არ ვრცელდება:</p> <p>(ა) დამხმარე ტექნოლოგიურ დანამატებზე;</p> <p>(ბ) ვეტერინარულ სამკურნალო საშუალებებზე, როგორც ეს განსაზღვრულია 2001/82 / EC დირექტივაში, გარდა კოკციდიოსტატებისა და ჰისტო მონოსტატებისა, რომლებიც გამოიყენება საკვების დანამატებად.</p>	№ 1	1.2	<p>ეს წესი არ გამოიყენება:</p> <p>ა) ტექნოლოგიური დანამატების მიმართ;</p> <p>ბ) „ვეტერინარული პრეპარატების რეგისტრაციის, წარმოებისა და კონტროლის წესის დამტკიცების შესახებ“ საქართველოს მთავრობის 2019 წლის 19 თებერვლის N112 დადგენილების შესაბამისად განმარტებულ ვეტერინარულ პრეპარატზე, გარდა ცხოველის საკვებ დანამატებად გამოყენებულ კოკციდიოსტატიკებისა და ჰისტომონოსტატებისა.</p>	სშ	
2.1	<p>ამ რეგულაციის მიზნებისთვის გამოიყენება (EC) No 178/2002 რეგულაციაში განსაზღვრული შემდეგი განმარტებები: "ცხოველის საკვები", „ცხოველის საკვები პროდუქტები“, "ცხოველის საკვების ბიზნესი", "ცხოველის საკვების ბიზნესის ოპერატორი", "ბაზარზე განთავსება" და "მიკვლევადობა".</p>	№ 1	2.1	<p>ა) ცხოველის საკვები - ნებისმიერი სუბსტანცია (ნივთიერება) ან პროდუქტი, მათ შორის ცხოველის საკვები დანამატები, გადამუშავებული, ნაწილობრივ გადამუშავებული ან გადაუმუშავებელი, რომელიც გამიზნულია ცხოველის ორალური კვებისათვის;</p>	სშ	

				<p>გ) ცხოველის საკვებთან დაკავშირებული საქმიანობა - ნებისმიერი საქმიანობა, მოგებით თუ მოგების გარეშე, კერძო ან საჯარო, რომელიც დაკავშირებულია ცხოველის საკვების წარმოების, გადამამუშავების, შენახვის, ტრანსპორტირების ან დისტრიბუციის ნებისმიერ ოპერაციასთან, მათ შორის ცხოველის საკვების ნებისმიერი მწარმოებელი, გადამამუშავებელი ან შემნახველი, რომელიც თავის სადგომში კვებავს ცხოველებს;</p> <p>დ) ცხოველის საკვების ბიზნესოპერატორი - ნებისმიერი ფიზიკური ან იურიდიული პირი, რომელიც პასუხისმგებელია უზრუნველყოს მის კონტროლს დაქვემდებარებული ცხოველის საკვებთან დაკავშირებული საქმიანობის ამ წესით განსაზღვრულ მოთხოვნებთან შესაბამისობა;</p> <p>ე) ბაზარზე განთავსება - ბიზნესოპერატორის მიერ ცხოველის საკვების რეალიზაციის მიზნით განთავსება, მათ შორის, გაყიდვის ან სხვა ფორმით გადაცემის შეთავაზება, სასყიდლით ან უსასყიდლოდ მიწოდება, რეალიზაცია, დისტრიბუცია და სხვა ფორმით მიწოდება;</p> <p>ვ) მიკვლევადობა - ცხოველის საკვების, მასში გამოსაყენებლად განკუთვნილი ან სავარაუდოდ გამოყენებული ნებისმიერი ნივთიერების, შესახებ მონაცემებისა და ინფორმაციის დადგენის შესაძლებლობა მათი წარმოების, გადამამუშავებისა და დისტრიბუციის ეტაპებზე;</p>		
--	--	--	--	--	--	--

2.2	<p>ასევე გამოიყენება შემდეგი განმარტებები:</p> <p>(a) "ცხოველის საკვების დანამატები" - ნივთიერებები, მიკროორგანიზმები ან პრეპარატები, გარდა ცხოველის საკვების მასალებისა და ნარევისა, რომლებიც შეგნებულად ემატება ცხოველის საკვებსა და წყალს სხვადასხვა ფუნქციის, კერძოდ, მე-5(3) მუხლში მოხსენიებული ერთი ან მეტი ფუნქციის შესასრულებლად.</p> <p>(b) „ცხოველის საკვები ნივთიერებები“ - პროდუქტები, რომლებიც განსაზღვრულია საბჭოს 1996 წლის 29 აპრილის 96/25/EC დირექტივის 2(a) მუხლში.</p> <p>(c) „კომბინირებული საკვები პროდუქტები“ - პროდუქტები, რომლებიც განსაზღვრულია 79/373/EEC დირექტივის 2(b) მუხლში.</p> <p>(d) „ცხოველის დამატებითი</p>	№ 1	2.1	<p>ამ წესის მიზნებისათვის, მასში გამოყენებულ ტერმინებს, აქვს შემდეგი მნიშვნელობა:</p> <p>ზ) ცხოველის საკვები დანამატები - ნივთიერებები, მიკროორგანიზმები ან პრეპარატები, გარდა ცხოველის საკვების მასალებისა და პრემიქსებისა, რომლებიც გამოიზნულად ემატება ცხოველის საკვებსა ან/და წყალს სხვადასხვა ფუნქციის, კერძოდ, ამ წესის მე-4 მუხლის მე-3 პუნქტით განსაზღვრული ერთი ან მეტი ფუნქციის შესასრულებლად;</p> <p>თ) ცხოველის საკვების მასალა - მცენარეული ან ცხოველური წარმოშობის ბუნებრივ მდგომარეობაში მყოფი, ახალი ან დაკონსერვებული და საწარმოო გადამამუშავებიდან მიღებული პროდუქტი, ორგანული ან არაორგანული სუბსტანცია (ნივთიერება), მასში ცხოველის საკვები დანამატების შემცველობის მიუხედავად, რომელიც გამოიზნულია ცხოველის ორალურ კვებაში გამოსაყენებლად, რათა დაკმაყოფილდეს ცხოველის ბუნებრივი მოთხოვნილება უშუალოდ ასეთი საკვებით, ან მათი გადამამუშავების შემდეგ ან კომბინირებული საკვების მომზადებით ან პრემიქსების გადამტანით;</p> <p>ი) ცხოველის კომბინირებული საკვები - ცხოველის საკვების მასალის არანაკლებ ორი შენარევი (მიუხედავად მასში ცხოველის საკვები დანამატების შემცველობისა), რომელიც გამოიყენება ცხოველის ორალურ კვებაში სრულყოფილი (დაბალანსებული) ან დამატებითი საკვების სახით;</p>	სშ	

	<p>საკვები პროდუქტები“ - 79/373/EEC დირექტივის 2(e) მუხლში განსაზღვრული პროდუქტები.</p> <p>(ე) „პრემიქსები“ - ცხოველის საკვების დანამატების ნარევი ან ერთი ან მეტი ცხოველის საკვების დანამატის ნარევი ცხოველის საკვებ მასალასთან ან წყალთან, რომელიც გამოიყენება როგორც გადამტანი, რომელიც არ არის გათვალისწინებული ცხოველის პირდაპირი გამოყენებისთვის.</p> <p>(ფ) „დღიური რაციონი“ - ცხოველის საკვების საშუალო საერთო რაოდენობა, რომელიც გამოითვლება 12% ტენიანობის შემცველობისას, რომელიც ყოველდღიურად საჭიროა მოცემული სახეობის, ასაკის ცხოველისთვის, მისი ყველა საჭიროების დასაკმაყოფილებლად;</p> <p>(გ) „სრული საკვები პროდუქტები“ - პროდუქტები, როგორც ეს განსაზღვრულია საბჭოს 1999 წლის 22 აპრილის ცხოველთა კვებაში არასასურველი ნივთიერებებისა და პროდუქტების შესახებ</p>			<p>კ) ცხოველის დანამატებითი საკვები - ცხოველის კომბინირებული საკვები, რომელსაც გარკვეული ნივთიერებების მაღალი შემცველობა აქვს, მაგრამ მისი შემადგენლობის გამო დღიური რაციონისათვის საკმარისია მხოლოდ იმ შემთხვევაში, თუ გამოიყენება სხვა საკვებთან ერთად;</p> <p>ლ) პრემიქსი - ცხოველის საკვები დანამატების ნარევი ან ერთი ან მეტი ცხოველის საკვები დანამატის ნარევი ცხოველის საკვებ მასალასთან ან წყალთან, რომელიც გამოიყენება როგორც გადამტანი, რომელიც არ არის გათვალისწინებული ცხოველის პირდაპირი გამოყენებისთვის;</p> <p>მ) დღიური რაციონი - ცხოველის საკვების საერთო საშუალო რაოდენობა, რომელიც გამოითვლება 12%-იანი ტენიანობის შემცველობისას და ყოველდღიურად საჭიროა მოცემული სახეობის, ასაკის და პროდუქტიულობის ცხოველისთვის, მისი ყველა საჭიროების დასაკმაყოფილებლად;</p> <p>ნ) სრულყოფილი (ბალანსირებული) საკვები - ცხოველის კომბინირებული საკვები, რომელიც თავისი შემადგენლობით აკმაყოფილებს ცხოველის დღიურ ფიზიოლოგიურ მოთხოვნილებას;</p> <p>ო) ტექნოლოგიური დანამატი - ნებისმიერი სუბსტანცია (ნივთიერება), რომელიც უშუალოდ ცხოველის საკვებ პროდუქტად არ მოიხმარება, სპეციალურად გამოიყენება ცხოველის საკვები პროდუქტების ან ნივთიერებების გადამუშავების ან დამუშავებისას განსაზღვრული ტექნოლოგიური მიზნების მისაღწევად ან</p>		
--	---	--	--	--	--	--

	<p>დირექტივის 1999/29/EC 2(c) მუხლით.</p> <p>(h) „დამხმარე ტექნოლოგიური დანამატები“ - ნებისმიერი ნივთიერება, რომელიც უშუალოდ ცხოველის საკვებ პროდუქტად არ მოიხმარება, სპეციალურად გამოიყენება ცხოველის საკვების პროდუქტების ან ნივთიერებების გადამუშავების ან დამუშავებისას განსაზღვრული ტექნოლოგიური მიზნების მისაღწევად ან რომლის ნარჩენი რაოდენობა ან წარმოებულები შესაძლებელია საბოლოო პროდუქტში აღმოჩნდეს არაწინასწარგანზრახული, მაგრამ ტექნოლოგიურად გარდაუვალი რაოდენობით, იმ პირობით, რომ არ წარმოიქმნის რისკს ცხოველისა და ადამიანის ჯანმრთელობის ან გარემოსთვის და არ ახდენს ტექნოლოგიურ ზეგავლენას საბოლოო პროდუქტზე.</p> <p>(i) „ანტიმიკრობული საშუალებები“ - სინთეზურად ან ბუნებრივად წარმოქმნილი ნივთიერებები, რომლებიც გამოიყენება მიკროორგანიზმების, მათ შორის ბაქტერიების, ვირუსების</p>			<p>რომლის ნარჩენი რაოდენობა ან წარმოებულები შესაძლებელია საბოლოო პროდუქტში აღმოჩნდეს არაწინასწარგანზრახული, მაგრამ ტექნოლოგიურად გარდაუვალი რაოდენობით, იმ პირობით, რომ არ მოახდენს უარყოფით გავლენას ცხოველისა და ადამიანის ჯანმრთელობაზე ან გარემოზე და არ ახდენს ტექნოლოგიურ ზეგავლენას საბოლოო პროდუქტზე (ცხოველის საკვებზე);</p> <p>პ) ანტიმიკრობული საშუალებები - სინთეზურად ან ბუნებრივად წარმოქმნილი ნივთიერებები, რომლებიც გამოიყენება მიკროორგანიზმების, მათ შორის ბაქტერიების, ვირუსების ან სოკოების, ან პარაზიტების, კერძოდ, პროტოზოების, მოკვლის ან დათრგუნვის მიზნით;</p> <p>ჟ) ანტიბიოტიკი - მიკროორგანიზმის მიერ წარმოებული ან მისგან მიღებული ანტიმიკრობული საშუალება, რომელიც კლავს ან თრგუნავს სხვა მიკროორგანიზმების ზრდას;</p> <p>რ) კოკციდიოსტატი და ჰისტომონოსტატი - ნივთიერებები, რომლებიც კლავს ან თრგუნავს პროტოზოებს;</p> <p>ს) ნაშთი ოდენობის მაქსიმალური ზღვარი - ცხოველის საკვებში დანამატის გამოყენების შედეგად ნაშთი ოდენობის (ნარჩენების) მაქსიმალური კონცენტრაცია, რომელიც დაშვებულია საქართველოს კანონმდებლობით სურსათში/სურსათზე;</p>		
--	---	--	--	---	--	--

	<p>ან სოკოების, ან პარაზიტების, კერძოდ, პროტოზოების, მოსპობის ან ინჰიბირების მიზნით;</p> <p>(j) "ანტიბიოტიკი" - მიკროორგანიზმის მიერ წარმოებული ან მისგან მიღებული ანტიმიკრობული საშუალება, რომელიც ანადგურებს ან აფერხებს სხვა მიკროორგანიზმების ზრდას;</p> <p>(k) „კოქციდიოსტატები და "ჰისტომონოსტატები" - ნივთიერებები, რომლებიც ანადგურებს ან აფერხებს პროტოზოებს;</p> <p>(l) "ნარჩენების მაქსიმალური დასაშვები დონე" (MRL) - ნარჩენების მაქსიმალურ კონცენტრაცია ცხოველის საკვებში დანამატის გამოყენების შედეგად, რომელიც შეიძლება მიღებული იყოს თანამეგობრობის მიერ, როგორც კანონიერად ნებადართული ან აღიარებული, საკვებზე ან საკვებში (იმის მიხედვით, თუ როგორ არის მისაღები).</p> <p>(m) "მიკროორგანიზმი" - კოლონიის წარმომქმნელი მიკროორგანიზმები.</p> <p>(n) "ბაზარზე პირველად</p>			<p>ტ) მიკროორგანიზმი - კოლონიის წარმომქმნელი მიკროორგანიზმები.</p> <p>ბ) ბაზარზე პირველადი განთავსება - ცხოველის საკვები დანამატის პირველი განთავსება ბაზარზე მისი წარმოების შემდეგ, ცხოველის საკვები დანამატის იმპორტი ან ცხოველის ისეთი საკვების ბაზარზე პირველად განთავსება, რომელშიც გამოყენებულია ცხოველის საკვები დანამატი, რომელიც არ ყოფილა მანამდე განთავსებული ბაზარზე;</p>		
--	---	--	--	---	--	--

	<p>განთავსება" - დანამატის პირველი განთავსება ბაზარზე მისი წარმოების, დანამატის იმპორტის ან, თუ მასში ცხოველის საკვები დანამატი იქნა დამატებული, ამ საკვები დანამატის ბაზარზე განთავსების გარეშე, ცხოველის ამ საკვების ბაზარზე პირველად განთავსება.</p>					
2.3	<p>საჭიროების შემთხვევაში, 22(2) მუხლში მითითებული პროცედურის შესაბამისად შეიძლება დადგინდეს, არის თუ არა ნივთიერება, მიკროორგანიზმი ან პრეპარატი საკვების დანამატი ამ რეგულაციის ფარგლებში.</p>				ას	22-ე მუხლი მეთერთმეტე ბაკვიშის შიდა პროცედურებს, რომელიც საქართვე

						ლო სთ ვის რე ლევან ტუ რი არ არის
3.1	<p>დაუშვებელია ვინმემ ბაზარზე განათავსოს ცხოველის საკვების დანამატი თუ:</p> <p>(a) იგი არ არის აღიარებული ამ რეგულაციის შესაბამისად;</p> <p>(b) შესრულებული არ არის ამ დებულებაში განსაზღვრული გამოყენების პირობები, IV დანართში მოცემული ზოგადი პირობების ჩათვლით, გარდა იმ შემთხვევისა თუ აღიარებით სხვა რამ არ არის გათვალისწინებული, და ნივთიერების აღიარებით გათვალისწინებული პირობები; და</p> <p>(c) არ არის შესრულებული ამ დებულებაში მითითებული ეტიკეტირების პირობები.</p>	№ 1	3.1	<p>დაუშვებელია ცხოველის საკვები დანამატების ბაზარზე განათავსება, გადამუშავება (გარდა საექსპორტო წარმოებისა) ან გამოყენება, თუ:</p> <p>ა) ცხოველის საკვები დანამატები არ არის ავტორიზებული ევროკავშირის მიერ და არ არის განსაზღვრული ამ წესის მე-7 მუხლით განსაზღვრულ რეესტრში;</p> <p>ბ) არ არის დაცული ამ წესით განსაზღვრული გამოყენების პირობები, ამ წესის დანართი N3-ით „ცხოველის საკვები დანამატების გამოყენების ზოგადი პირობები“ განსაზღვრული ზოგადი პირობების ჩათვლით (თუ ავტორიზაციით სხვა რამ არ არის გათვალისწინებული), და სუბსტანციის (ნივთიერება) ავტორიზაცია;</p> <p>გ) არ სრულდება ამ წესით განსაზღვრული ეტიკეტირებასთან დაკავშირებული მოთხოვნები.</p>	სშ	
3.2	<p>სამეცნიერო მიზნით ჩატარებული ექსპერიმენტებისთვის, წევრ სახელმწიფოებს შეუძლიათ დაუშვან დანამატების სახით ისეთი ნივთიერებების გამოყენება, რომლებიც არ არის ნებადართული თანამეგობრობის</p>	№ 1	3.2	<p>სამეცნიერო მიზნით ჩატარებული ექსპერიმენტებისთვის, სააგენტოს შეუძლია დაუშვას ცხოველის საკვები დანამატების სახით ისეთი ნივთიერებების გამოყენება, რომლებიც არ არის ავტორიზებული, გარდა ანტიბიოტიკებისა,</p>	სშ	სახელმწიფოზე

	<p>დონეზე, გარდა ანტიბიოტიკებისა, იმ პირობით, რომ ექსპერიმენტები განხორციელდება იმ პრინციპებისა და პირობების შესაბამისად, რომლებიც მითითებულია 87/153 / EEC და 83/228 / EEC დირექტივებში ან ამ რეგლამენტის მე -7(4) მუხლში განსაზღვრულ სახელმძღვანელო მითითებებში იმ პირობით, რომ ექსპერიმენტი სათანადო ოფიციალური ზედამხედველობით ჩატარდება. შესაბამისი ცხოველები შეიძლება გამოყენებულ იქნას სურსათის წარმოებისთვის მხოლოდ იმ შემთხვევაში, თუ უფლებამოსილი ორგანოები დაადგენენ, რომ ეს არავითარ უარყოფით გავლენას არ მოახდენს ცხოველთა ჯანმრთელობაზე, ადამიანის ჯანმრთელობაზე და გარემოზე.</p>			<p>იმ პირობით, რომ ექსპერიმენტები განხორციელდება სათანადო სახელმწიფო ზედამხედველობით. შესაბამისი ცხოველები შეიძლება გამოყენებულ იქნას სურსათის წარმოებისთვის მხოლოდ იმ შემთხვევაში, თუ სააგენტო დაადგენს, რომ ეს არავითარ უარყოფით გავლენას არ მოახდენს ცხოველთა ჯანმრთელობაზე, ადამიანის ჯანმრთელობაზე და გარემოზე.</p>	<p>დამ ხე დვ ელ ობა ხო რც იე ლ დე ბას ურ სათ ის/ ცხ ოვე ლი ს საკ ვებ ის უვნ ებ ლო ბის , ვეტ ერი ნარ იის ა და მცე ნარ ეთა</p>
--	---	--	--	--	--

						და ცვი ს კო დექ სის მიხ ედ ვი თ.
3.3	<p>დაუშვებელია, რომ სხვა პირმა, გარდა აღიარების მფლობელისა, რომელიც აღნიშნულია მე-9 მუხლში მითითებულ აღიარების რეგულაციაში, მისი უფლებამონაცვლესი ან მისი უფლებამონაცვლეებისა, ან წერილობით დადასტურებული უფლებამოსილების მქონე პირისა, ბზარზე პირველმა განათავსოს დანამატები, რომლებიც მიეკუთვნება მე -6(1) მუხლის (d) და (e) კატეგორიებს და დანამატები, რომლებიც რეგულირდება ევროკავშირის კანონმდებლობით იმ პროდუქციის შესახებ, რომელიც შეიცავს, შედგება ან წარმოებულია გენეტიკურად მოდიფიცირებული ორგანიზმებისგან (გმო).</p>				ას	აღ ნი შნ ულ ი პუნ ქტი თ გათ ვა ლი სწი ნებ ულ ი რეგ ულ აცი ა არა სავ ალ დე ბუ ლო ა

						საქ არ თვე ლო სთ ვის , ვინ აი დან ეხე ბა წევ რი ქვე ყნე ბის ვა ლ დე ბუ ლე ბას ავტ ორ იზა ცია სთა ნ დაკ ავშ ირე ბი თ
--	--	--	--	--	--	--

3.4	<p>თუ სხვაგვარად არ არის მითითებული, ნებადართულია თითოეული ცალკეული დანამატის აღიარებაში მითითებული გამოყენების პირობების დაცვით იმ დანამატების შერევა, რომელიც პირდაპირ უნდა გაიყიდოს საბოლოო მომხმარებელზე. შესაბამისად, აღიარებული დანამატების შერევა არ ექვემდებარება სპეციფიკურ აღიარებას, გარდა 95/69/EC დირექტივით გათვალისწინებული მოთხოვნებისა.</p>	№ 1	3.4	<p>თუ სხვაგვარად არ არის მითითებული, ნებადართულია თითოეული ცალკეული ცხოველის საკვები დანამატის ავტორიზაციაში მითითებული გამოყენების პირობების დაცვით იმ დანამატების შერევა, რომელიც პირდაპირ უნდა გაიყიდოს საბოლოო გამომყენებელზე. შესაბამისად, ავტორიზებული დანამატების შერევა არ ექვემდებარება სპეციფიკურ ავტორიზაციას.</p>	ნშ	<p>95/ 69/ EC დირექტივა ჩანაცვლებულია EC 183/2005 რეგულაციით, თუმცა აღნიშნული ფორმადენდარეგულაციის</p>
-----	--	-----	-----	---	----	--

						<p>უ ა ც ი ს გ ა დ მ ო ტ ა ნ ა ს ა ქ არ თ ვე ლო ს კ ან ონ მ დ ე ბ ლ ობ ა ში მი ზ ან შ ე წ ო ნი ლა რ არ მი ვ ი ჩ ნ ე თ.</p>
3.5	<p>კომისია უფლებამოსილია მიიღოს დელეგირებული აქტები 21a მუხლის შესაბამისად, რომელსაც შესწორება შეაქვს IV დანართში, მასში მოცემული ზოგადი პირობების ტექნოლოგიურ პროგრესთან ან</p>				ას	<p>კომ ისი ის შეს წო რებ</p>

	<p>მეცნიერულ განვითარებასთან ადაპტაციის მიზნით.</p>					<p>ები არა სავალდებულოა საქართველოსთვის</p>
<p>4</p>	<ol style="list-style-type: none"> 1. ნებისმიერმა პირმა, რომელიც ითხოვს აღიარებას ცხოველის საკვების დანამატის ან ცხოველის საკვების დანამატის ახალი გამოყენებისათვის, უნდა წარადგინოს განაცხადი მე -7 მუხლის შესაბამისად. 2. აღიარების გაცემა, უარყოფა, განახლება, შეცვლა, შეჩერება ან გაუქმება შეიძლება განხორციელდეს მხოლოდ ამ რეგულაციით საფუძველზე და ამ რეგულაციაში განსაზღვრული პროცედურების შესაბამისად ან (EC) No 178/2002 რეგულაციის 53-ე და 54-ე მუხლების შესაბამისად. 3. აღიარების განმცხადებელი ან მისი წარმომადგენელი დაფუძნებული უნდა იყოს თანამეგობრობაში. 				<p>ას</p>	<p>კომისისათვის გასაგზავნი განაცხადი არა სავალდებულოა საქ</p>

						არ თვე ლო ელო ოს თვე ის, შემ დე ბ მიზ ეზ თა გამ ო: 1. საქ არ თვე ლო ში არ არს ებო ბს შეს აბა მის ი სამ ეცნ იერ ო ლო ბო
--	--	--	--	--	--	--

						ეზს 2. შეს აბა მის ი კვა ლი ფიკ აცი ის მქო ნე ადა მია ნუ რი რეს ურ სის ნაკ ლე ბობ ა 3. იმ შემ თხ ვევ აში თუ კი საქ არ თვე
--	--	--	--	--	--	---

						ლო ს ქ ე ნ ე ბ ა ს ა კ უ თ ა რ ი ს ა კ ვ ე ბ ი დ ან ა მა ტ ე ბ ის რ ე ს ტ რი, ა ღ ნ ი მ ნ უ ლ ი წ ი ნ ა ა ღ მ დ ე გ ო ბ ა შ ი მ ო ვ ა ე ვ რ ო კ ა ვ ში რ ის რ ე ს ტ
--	--	--	--	--	--	--

						რთ ან, რაც რიგ პრ ობ ლე მებ ს წარ მოშ ობს ვაჭ რო ბის მიმ არ თუ ლე ბი თ.
5	<p>დაუშვებელია ცხოველისა საკვების დანამატის აღიარება, თუ განმცხადებელი, მე -7 მუხლში მითითებული განმახორციელებელი ზომების შესაბამისად, ადეკვატურად და საკმარისად არ აჩვენებს, რომ როდესაც დანამატის გამოყენება ხდება დანამატისთვის აღიარების მიმნიჭებელი რეგულაციის პირობების შესაბამისად, ის აკმაყოფილებს მე -2 პუნქტის მოთხოვნებს და აქვს მინიმუმ ერთი მახასიათებელი, რომელიც მოცემულია მე -3 პუნქტში.</p> <p>ცხოველის საკვების დანამატი არ უნდა:</p>				ას	ავტ ორ იზა ციი ს მო თხ ოვნ ება არ მიე მარ თე ბა

	<p>(a) ახდენდეს უარყოფით ზეგავლენას ცხოველის ჯანმრთელობაზე, ადამიანის ჯანმრთელობაზე ან გარემოზე,</p> <p>(b) იყოს წარდგენილი ისეთი სახით, რომ შესაძლებელი იყოს მომხმარებლის შეცდომაში შეყვანა,</p> <p>(c) აყენებდეს ზიანს მომხმარებელს ცხოველური პროდუქტის გამორჩეული მახასიათებლების დაზიანებით ან შეჰყავდეს შეცდომაში მომხმარებელი ცხოველური პროდუქტის გამორჩეული მახასიათებლების თვალსაზრისით.</p> <p>ცხოველის საკვების დანამატი უნდა:</p> <p>(a) ახდენდეს დადებით ზეგავლენას ცხოველის საკვების მახასიათებლებზე</p> <p>(b) ახდენდეს დადებით ზეგავლენას ცხოველური პროდუქტების მახასიათებლებზე,</p> <p>(c) ახდენდეს დადებით ზეგავლენას დეკორატიული თევზისა და ფრინველის ფერზე,</p> <p>(d) აკმაყოფილებდეს ცხოველების კვებით საჭიროებებს,</p> <p>(e) ახდენდეს დადებით ზეგავლენას ცხოველთა წარმოების ეკოლოგიურ შედეგებზე,</p> <p>(f) ახდენდეს დადებით ზეგავლენას ცხოველების წარმოებაზე, ქცევაზე ან კეთილდღეობაზე, განსაკუთრებით კუქ-ნაწლავის ფლორაზე ან ცხოველის</p>				<p>საქ არ თვე ლო ს, ვინ აი დან საქ არ თვე ლო არ ახ დე ნს დან ამა ტებ ის ავტ ორ იზა ცია ს და იყე ნებ ს მხო ლი დ შპს ე ავტ</p>
--	---	--	--	--	--

	<p>საკვები პროდუქტების მონელებაზე ზემოქმედებით, ან</p> <p>Ⓔ ჰქონდეს კოკციდიოსტატიკური ან ჰისტომონოსტატიკური მოქმედება.</p> <p>დაუშვებელია კოკციდიოსტატებისა და ჰისტომონოსტატების გარდა სხვა ანტიბიოტიკების აღიარება ცხოველის საკვების დანამატებად.</p>				<p>ორ იზე ბუ ლი დან ამა ტებ ს. შეს აბა მის ად ავტ ორ იზა ცია სთა ნ დაკ ავს ირე ბუ ლი პრ ოცე დუ რებ ი არ გა დმ ოგვ აქვ ს ქარ</p>
--	--	--	--	--	---

						თუ ლ კან ონმ დე ბლ ობა ში
6.1	<p>ცხოველის საკვების დანამატი უნდა მიეკუთვნებოდეს ქვემოთ ჩამოთვლილი კატეგორიებიდან ერთს ან რამდენიმეს, მისი ფუნქციებისა და თვისებების გათვალისწინებით, მე-7, მე-8 და მე-9 მუხლებში მოცემული პროცედურის შესაბამისად:</p> <p>(a) ტექნოლოგიური დანამატები: ნებისმიერი ნივთიერება, რომელიც ცხოველის საკვებს ტექნოლოგიური მიზნით ემატება;</p> <p>(b) სენსორული დანამატები: ნებისმიერი ნივთიერება, რომლის დამატება ცხოველის საკვებში აუმჯობესებს ან ცვლის ცხოველური წარმოშობის სურსათის ორგანოლექტიკურ თვისებებს ან ვიზუალურ მახასიათებლებს;</p> <p>(c) კვებითი დანამატები;</p> <p>(d) ზოოტექნიკური დანამატები: ნებისმიერი დანამატი, რომლის გამოყენება ჯანმრთელი ცხოველების ქცევაზე დადებითად აისახება ან</p>	№ 1	5.1	<p>ცხოველის საკვები დანამატი მიეკუთვნება ამ პუნქტით განსაზღვრული კატეგორიებიდან ერთს ან რამდენიმეს, მისი ფუნქციებისა და თვისებების გათვალისწინებით:</p> <p>ა) ტექნოლოგიური დანამატები: ნებისმიერი სუბსტანცია (ნივთიერება), რომელიც ტექნოლოგიური მიზნით ემატება ცხოველის საკვებს;</p> <p>ბ) სენსორული დანამატები: ნებისმიერი სუბსტანცია (ნივთიერება), რომლის დამატება ცხოველის საკვებში აუმჯობესებს ან ცვლის ცხოველის საკვების ორგანოლექტიკურ მახასიათებლებს ან ცხოველებისგან მიღებული სურსათის ვიზუალურ მახასიათებლებს;</p> <p>გ) ნუტრიციული (კვებითი) დანამატები;</p> <p>დ) ზოოტექნიკური დანამატები: ნებისმიერი დანამატი, რომლის მიზანია ცხოველების ჯანმრთელობასა ან გარემოზე დადებითი ზეგავლენის მოხდენა;</p> <p>ე) კოკციდიოსტატები და ჰისტომონოსტატები.</p>	სშ	

	გამოიყენება გარემოზე დადებითი ზეგავლენისთვის; (e) კოქციდიოსტატები და ჰისტომონოსტატები.					
6.2	1- ელ პუნქტში მითითებულ კატეგორიებში, საკვების დანამატები შემდგომში უნდა მიეკუთვნოს I დანართში აღნიშნულ ერთ ან რამდენიმე ფუნქციურ ჯგუფს, მათი ძირითადი ფუნქციის ან ფუნქციების შესაბამისად, მე-7, მე -8 და მე -9 მუხლებში მითითებული პროცედურის შესაბამისად.	№ 1	5.2	ამ მუხლის პირველი პუნქტით განსაზღვრული კატეგორიების მიხედვით, ცხოველის საკვები დანამატები ნაწილდება ამ წესის დანართში N1 „ცხოველის საკვები დანამატების ჯგუფები“ აღნიშნულ ერთ ან რამდენიმე ფუნქციურ ჯგუფში, მათი ძირითადი ფუნქციის ან ფუნქციების შესაბამისად.	ნშ	ევრ ოკა ვში რის სამ არ თლ ებრ ივ აქტ ში მი თი თე ბუ ლი მუხ ლები არ მიე მარ თე ბა საქ არ თვე ლო ს
6.3	კომისია უფლებამოსილია მიიღოს				ას	კომ ისი

	<p>დელეგირებული აქტები 21a მუხლის შესაბამისად, რომელსაც შესწორება შეაქვს IV დანართში, მასში მოცემული ზოგადი პირობების ტექნოლოგიურ პროგრესთან ან მეცნიერულ განვითარებასთან ადაპტაციის მიზნით.</p>					<p>ის საქ მია ნობ ა არა რე ლე ვან ტუ რია საქ არ თვე ლო სთ ვის</p>
7	<p>განაცხადი აღიარების შესახებ, როგორც ეს გათვალისწინებულია მე-4 მუხლით, ეგზავნება კომისიას. კომისია დაუყოვნებლად აცნობებს წევრ სახელმწიფოებს და განაცხადს გადასცემს სურსათის უვნებლობის ევროპულ ორგანოს (შემდგომში მოხსენიებული როგორც უფლებამოსილი ორგანო).</p> <p>უფლებამოსილმა ორგანომ უნდა:</p> <p>(a) განაცხადის მიღებიდან 15 დღის განმავლობაში განმცხადებელს წერილობით დაუდასტუროს განაცხადის მიღება, მე-3 პუნქტში მითითებული მონაცემებისა და დოკუმენტების ჩათვლით, მიღების თარიღის მითითებით;</p> <p>(b) განმცხადებლის მიერ მოწოდებულ</p>				ას	<p>ავტ ორ იზა ციი ს მო თხ ოვწ ება არ მიე მარ თე ბა საქ არ თვე ლო</p>

	<p>ნებისმიერი ინფორმაცია გადასცეს წევრ სახელმწიფოებსა და კომისიას;</p> <p>(c) საზოგადოებისათვის ხელმისაწვდომი გახადოს მე -3 (h) პუნქტში აღნიშნული დოსიეს რეზიუმე, მე-18(2) მუხლით გათვალისწინებული კონფიდენციალურობის შესახებ მოთხოვნების შესაბამისად.</p> <p>განაცხადის შეტანის დროს განმცხადებელმა პირდაპირ უნდა გაუგზავნოს უფლებამოსილ ორგანოს შემდეგი მონაცემები და დოკუმენტები:</p> <p>(a) მისი სახელი და მისამართი;</p> <p>(b) ცხოველის საკვების დანამატის იდენტიფიცირება, მე -6 მუხლის შესაბამისად კატეგორიებისა და ფუნქციური ჯგუფების მიხედვით მისი კლასიფიკაციის შემოთავაზება და მისი მახასიათებლები, საჭიროების შემთხვევაში, სისუფთავის კრიტერიუმები;</p> <p>(c) ცხოველის საკვების დანამატის წარმოების და მიზნობრივი გამოყენების მეთოდის, ცხოველის საკვებში დანამატის ანალიზის მეთოდის, მისი გამოყენების შესაბამისად, და საჭიროების შემთხვევაში, ანალიზის მეთოდის აღწერა, სურსათში ცხოველის საკვების დანამატის ნარჩენების ან მისი მეტაბოლიტების დონის განსაზღვრისთვის;</p>				<p>ს, ვინ აი დან საქ არ თვე ლო არ ახ დე ნს დან ამა ტებ ის ავტ ორ იზა ცია ს და იყე ნებ ს მხო ლი დ უკვ ე ავტ ორ იზე ბუ ლ</p>
--	--	--	--	--	--

	<p>(d) ჩატარებული კვლევების ასლი და ნებისმიერი სხვა მასალა, რომელიც ხელმისაწვდომია იმის დასადასტურებლად, რომ ცხოველის საკვებდანამატი აკმაყოფილებს მე-5 მუხლის მე-2 და მე-3 პუნქტებში მითითებულ კრიტერიუმებს;</p> <p>(e) ცხოველის საკვების დანამატის ბაზარზე განთავსების შემოთავაზებული პირობები, ეტიკეტირების მოთხოვნების ჩათვლით და, საჭიროების შემთხვევაში, გამოყენების და ექსპლუატაციის სპეციფიკური პირობები (ცნობილი შეუსაბამოების ჩათვლით), გამოყენების დონე ცხოველის დამატებით საკვებ პროდუქტებში და ცხოველთა სახეობები და კატეგორიები, რომელთათვისაც საკვების დანამატია განსაზღვრული;</p> <p>(f) წერილობითი განცხადება იმის შესახებ, რომ ცხოველის საკვების დანამატის სამი ნიმუში განმცხადებელმა გაგზავნა 21-ე მუხლში მითითებულ თანამეგობრობის რეფერენს ლაბორატორიაში, II დანართში მითითებული მოთხოვნების შესაბამისად;</p> <p>(g) რეალიზაციის შემდგომი მონიტორინგის გეგმა იმ დანამატებისთვის, რომლებიც (b)</p>				<p>დან ამა ტებ ს. შეს აბა მის ად ავტ ორ იზა ცია სთა ნ დაკ ავს ირე ბუ ლი პრ ოცე დუ რებ ი არ გა დმ ოგვ აქვ ს ქარ თუ ლ კან ონმ</p>
--	--	--	--	--	---

	<p>პუნქტით გათვალისწინებული შემოთავაზების მიხედვით არ მიეკუთვნება მე -6(1) მუხლის (ა) ან (ბ) კატეგორიებს და დანამატებისთვის, რომლებიც რეგულირდება ევროკავშირის კანონმდებლობით იმ პროდუქციის შესახებ, რომელიც შეიცავს, შედგება ან წარმოებულია გენეტიკურად მოდიფიცირებული ორგანიზმებისგან (გმო).</p> <p>(h) რეზიუმე, რომელიც შეიცავს (ა) - (გ) პუნქტებში განსაზღვრულ ინფორმაციას;</p> <p>(i) შესაბამისი კანონმდებლობის შესაბამისად გაცემული ნებისმიერი აღიარების დეტალები იმ დანამატებისთვის, რომლებიც რეგულირდება ევროკავშირის კანონმდებლობით იმ პროდუქციის მარკეტინგის შესახებ, რომელიც შეიცავს, შედგება ან წარმოებულია გენეტიკურად მოდიფიცირებული ორგანიზმებისგან (გმო).</p> <p>კომისია, უფლებამოსილ ორგანოსთან პირველი კონსულტაციის შემდეგ, 22(2) მუხლით დადგენილი პროცედურის შესაბამისად, ადგენს ამ მუხლის გამოყენებისთვის განმახორციელებელ წესებს, განაცხადის მომზადებისა და წარდგენის წესების ჩათვლით.</p> <p>ამგვარი განმახორციელებელი წესების მიღებამდე განაცხადი უნდა გაკეთდეს</p>				<p>დე ბლ ობა ში</p>
--	--	--	--	--	---------------------------------

<p>87/153/EEC დირექტივის დანართის შესაბამისად.</p> <p>უფლებამოსილ ორგანოსთან კონსულტაციის შემდეგ უნდა დადგინდეს სპეციალური სახელმძღვანელო მითითებები დანამატების აღიარებისთვის, თუ აუცილებელია, დანამატების თითოეული კატეგორიისათვის, რომლებიც მითითებულია მე -6 მუხლში, 22-ე მუხლის მე -2 პუნქტით დადგენილი წესით. ამ სახელმძღვანელო მითითებებში გათვალისწინებული უნდა იყოს ძირითად სახეობებზე ჩატარებული კვლევების შედეგების მეორეხარისხოვან სახეობებზე ექსტრაპოლაციის შესაძლებლობა.</p> <p>უფლებამოსილ ორგანოსთან კონსულტაციის შემდეგ, შესაძლებელია ამ მუხლის განხორციელებისთვის დამატებითი წესების დადგენა.</p> <p>კომისია უფლებამოსილია მიიღოს დელეგირებული აქტები 21a მუხლის შესაბამისად, ამ რეგულაციის შევსების მიზნით წესების შემუშავების საშუალებით, რათა იმ დანამატების აღიარებისთვის, რომლებიც უკვე აღიარებულია სურსათში გამოყენებისთვის, გამარტივებული დებულებები არსებობდეს.</p> <p>სხვა განმახორციელებელი წესები შეიძლება მიღებულ იქნეს 22 (2) მუხლში მითითებული მარეგულირებელი პროცედურის შესაბამისად. ამ წესებში, საჭიროების შემთხვევაში,</p>					
---	--	--	--	--	--

	<p>გათვალისწინებული უნდა იყოს, რომ საკვები დანამატების მოთხოვნები განსხვავებული უნდა იყოს სურსათის მწარმოებელი ცხოველებისა და სხვა ცხოველებისთვის, კერძოდ, შინაური ბინადარი ცხოველებისთვის.</p> <p>უფლებამოსილმა ორგანომ უნდა გამოაქვეყნოს დეტალური მითითებები, რათა დაეხმაროს განმცხადებელს მისი განაცხადის მომზადებასა და წარდგენაში.</p>					
8	<p>უფლებამოსილი ორგანო მოამზადებს დასკვნას მოქმედი განაცხადის მიღებიდან ექვსი თვის განმავლობაში. ეს ვადა უნდა გაგრძელდეს, როდესაც ორგანო მოითხოვს განმცხადებლისგან დამატებით ინფორმაციას მე-2 პუნქტის შესაბამისად.</p> <p>უფლებამოსილი ორგანოს შეუძლია, ორგანოს მიერ განსაზღვრულ ვადაში განმცხადებელთან კონსულტაციის შემდეგ და საჭიროების შემთხვევაში, მოსთხოვოს განმცხადებელს, წარადგინოს განცხადების თანმხლები მონაცემები.</p> <p>დასკვნის მომზადებისთვის ორგანომ:</p> <p>(a) უნდა დაადასტუროს, რომ განმცხადებლის მიერ წარმოდგენილი მონაცემები და დოკუმენტები შეესაბამება მე-7 მუხლს და უნდა ჩაატაროს შეფასება, რათა დაადგინოს, რამდენად შეესაბამება ცხოველის საკვების დანამატი მე-5 მუხლში მითითებულ პირობებს;</p>				ას	ავტორიზაციის მოთხოვნებარ მიერთებასაქართველოს ვინაიდან საქ

	<p>(b) უნდა შეამოწმოს თანამეგობრობის რეფერენს ლაბორატორიის ანგარიში.</p> <p>იმ შემთხვევაში, როდესაც დასკვნა საკვების დანამატის აღიარებას უჭერს მხარს, იგი უნდა მოიცავდეს შემდეგ ელემენტებს:</p> <p>(a) განმცხადებლის სახელს და მისამართს;</p> <p>(b) საკვების დანამატის აღწერას, შესაბამისი კატეგორიისა და ფუნქციური ჯგუფის ჩათვლით, როგორც ეს განსაზღვრულია მე-6 მუხლში, დანამატის სპეციფიკაციას, საჭიროების შემთხვევაში სისუფთავის კრიტერიუმებს და ანალიზის მეთოდს;</p> <p>(c) შეფასების შედეგის მიხედვით, ექსპლოატაციის, რეალიზაციის შემდგომი მონიტორინგის მოთხოვნების და გამოყენების სპეციფიკური პირობებს ან შეზღუდვებს, ცხოველთა სახეობებისა და ცხოველების იმ კატეგორიის ჩათვლით, რომელთათვისაც გათვალისწინებულია დანამატის გამოყენება;</p> <p>(d) სპეციფიკურ დამატებით მოთხოვნებს საკვების დანამატის ეტიკეტირებისთვის, რომელიც აუცილებელია (c) პუნქტით დადგენილი პირობებისა და შეზღუდვების საფუძველზე;</p> <p>(e) ცხოველური წარმოშობის შესაბამის საკვებ პროდუქტებში ნარჩენების მაქსიმალური დასაშვები დონის (MRL)</p>					<p>არ თვე ლო არ ახ დე ნს დან ამა ტებ ის ავტ ორ იზა ცია ს და იყე ნებ ს მხო ლი დ უკვ ე ავტ ორ იზე ბუ ლ დან ამა ტებ ს.</p>
--	--	--	--	--	--	---

	<p>დაწესების შესახებ შემოთავაზებას, გარდა იმ შემთხვევისა, როდესაც უფლებამოსილი ორგანოს დასკვნა მიუთითებს, რომ ნარჩენების მაქსიმალური დასაშვები დონის (MRL) დადგენა არ არის აუცილებელი მომხმარებელთა დასაცავად ან ნარჩენების მაქსიმალური დასაშვები დონეები (MRL) უკვე დადგენილია საბჭოს 1990 წლის 26 ივნისის ცხოველური წარმოშობის საკვებში ვეტერინარული სამკურნალო საშუალებების ნარჩენების მაქსიმალური დასაშვები დონის დაწესების თანამეგობრობის პროცედურის შესახებ No 2377/90 რეგულაციის I და III დანართებში.</p> <p>უფლებამოსილმა ორგანომ დასკვნა დაუყოვნებლივ უნდა გადასცეს კომისიას, წევრ სახელმწიფოებს და განმცხადებელს; ამასთან, დასკვნა უნდა მოიცავდეს ანგარიშს, რომელშიც აღწერილი უნდა იყოს ცხოველის საკვების დანამატის შეფასება და დასკვნის მიზეზები.</p> <p>უფლებამოსილმა ორგანომ უნდა გამოაქვეყნოს თავისი მოსაზრება, მას შემდეგ რაც წაშლის ყველა კონფიდენციალურ ინფორმაციას მე - 18(2) მუხლის შესაბამისად.</p>				<p>შესაბამისად ავტორიზაციას დაკავშირებული პროცედურები არ გამოგვსახავს ქართულ კანონმდებლობაში</p>
--	---	--	--	--	--

<p>9</p>	<p>უფლებამოსილი ორგანოს დასკვნის მიღებიდან სამი თვის განმავლობაში კომისია მოამზადებს რეგულაციის პროექტს აღიარების მინიჭების ან აღიარების უარყოფის შესახებ. ეს პროექტი ითვალისწინებს მე-5 მუხლის მე-2 და მე-3 პუნქტების მოთხოვნებს, თანამეგობრობის კანონმდებლობას და სხვა ლეგიტიმურ ფაქტორებს, რომლებიც ეხება განსახილველ საკითხს, კერძოდ სარგებელს ცხოველების ჯანმრთელობისა და კეთილდღეობისთვის და ცხოველური პროდუქტების მომხმარებელთათვის.</p> <p>თუ განაცხადი არ შეესაბამება უფლებამოსილი ორგანოს დასკვნას, იგი უნდა განმარტავდეს განსხვავებების მიზეზებს.</p> <p>განსაკუთრებით რთულ შემთხვევებში, შესაძლებელია სამთვიანი ვადის გახანგრძლივება.</p> <p>პროექტის მიღება უნდა მოხდეს 22 (2) მუხლში მითითებული პროცედურის შესაბამისად. ამ მუხლის განხორციელების წესები, განსაკუთრებით აღიარებული დანამატების საიდენტიფიკაციო ნომრის შესახებ, შეიძლება დადგინდეს 22(2) მუხლში მითითებული პროცედურის შესაბამისად.</p> <p>კომისიამ დაუყოვნებლივ უნდა აცნობოს განმცხადებელს მე -2 პუნქტის შესაბამისად მიღებული რეგულაციის შესახებ.</p> <p>რეგულაცია აღიარების მინიჭების შესახებ უნდა მოიცავდეს ელემენტებს, რომლებიც მითითებულია მე -8 მუხლის მე -4 პუნქტის „ბ“,</p>				<p>ას</p>	<p>ავტორიზაციის მოთხოვნება არ მიერთებულია საქართველოს ვინაიდან საქართველო არ ახდენს დანამატების ავტორიზაციის</p>
----------	--	--	--	--	-----------	--

<p>„c“, „d“ და „e“ პუნქტებში და საიდენტიფიკაციო ნომერს.</p> <p>რეგულაცია, რომელიც აღიარებას ანიჭებს დანამატებს, რომლებიც მიეკუთვნება მე-6(1) მუხლში განსაზღვრულ (d) და (e) კატეგორიებს, და აგრეთვე დანამატებს, რომლებიც შედგება, შეიცავს ან წარმოებულია გენმოდიფიცირებული ორგანიზმებისგან (გმო), უნდა მოიცავდეს აღიარების მფლობელის სახელს, და, საჭიროების შემთხვევაში, გმო-ს უნიკალურ იდენტიფიკატორს, როგორც ეს მითითებულია ევროპარლამენტისა და საბჭოს 2003 წლის 22 სექტემბრის №1830/2003 რეგულაციაში, გენმოდიფიცირებული ორგანიზმების მიკვლევადობის და ეტიკეტირების და გენმოდიფიცირებული ორგანიზმებისგან წარმოებული სურსათისა და ცხოველის საკვების მიკვლევადობის შესახებ და რომელსაც შესწორება შეაქვს 2001/18 / EC დირექტივაში.</p> <p>თუ ამ დანამატის ნარჩენების დონემ სურსათში, რომელიც მიღებულია ცხოველებისგან, რომლებსაც კვებავდნენ დანამატებით, შეიძლება მავნე ზეგავლენა იქონიოს ადამიანის ჯანმრთელობაზე, რეგულაცია უნდა მოიცავდეს ცხოველური წარმოშობის შესაბამის საკვებში ნარჩენების მაქსიმალურ დასაშვებ დონეებს (MRL) აქტიური ნივთიერების ან მისი მეტაბოლიტებისათვის. ამ შემთხვევაში, გამოიყენება აქტიური ნივთიერების განმარტება, რომელიც განსაზღვრულია საბჭოს 96/23/EC დირექტივის მიზნებისათვის, ამ დირექტივის I დანართში. თუ შესაბამისი</p>				<p>ორ იზა ცია ს და იყე ნებ ს მხო ლი დ უკვ ე ავტ ორ იზე ბუ ლ დან ამა ტებ ს. შეს აბა მის ად ავტ ორ იზა ცია სთა ნ დაკ ავს ირე</p>
---	--	--	--	--

	<p>ნივთიერების ნარჩენების მაქსიმალური დასაშვები დონე (MRL) უკვე დადგენილია თანამეგობრობის წესებში, ეს ნარჩენების მაქსიმალური დასაშვები დონე (MRL) ასევე ვრცელდება აქტიური ნივთიერების ან მისი მეტაბოლიტების ნარჩენებზე, რომლებიც წარმოიქმნება ამ ნივთიერების ცხოველის საკვებ დანამატად გამოყენების შემთხვევაში.</p> <p>ამ რეგულაციით დადგენილი პროცედურის შესაბამისად გაცემული აღიარება ძალაშია თანამეგობრობის მთელ ტერიტორიაზე 10 წლის განმავლობაში და მისი განახლება უნდა მოხდეს მე -14 მუხლის შესაბამისად.</p> <p>აღიარებული საკვების დანამატი უნდა შეიტანონ მე-17 მუხლში მითითებულ რეესტრში (შემდგომში მითითებული როგორც რეესტრი). რეესტრის თითოეული ჩანაწერი უნდა მიუთითებდეს აღიარების თარიღს და უნდა შეიცავდეს მე-5, მე-6 და მე-7 პუნქტებში მითითებულ მონაცემებს.</p> <p>აღიარების მინიჭებამ არ უნდა შეზღუდოს ნებისმიერი ცხოველის საკვების ოპერატორის ზოგადი სამოქალაქო და სისხლისსამართლებრივი პასუხისმგებლობა მოცემულ საკვების დანამატთან მიმართებაში.</p>					<p>ბუ ლი პრ ოცე დუ რებ ი არ გა დმ ოგვ აქვ ს ქარ თუ ლ კან ონმ დე ბლ ობა ში</p>
10	<p>მე-3 მუხლიდან გადახვევის საფუძველზე, საკვები დანამატი, რომელიც ბაზარზე განთავსდა 70/524/EEC დირექტივის შესაბამისად და შარდოვანა და წარმოებულები, ამინომჟავა, ამინომჟავის მარილი ან ანალოგიური ნივთიერება, რომელიც ჩამოთვლილია 82/471/EEC დირექტივის დანართის მე-2.1, მე-3 და მე-4 პუნქტებში შეიძლება განთავსდეს ბაზარზე და</p>				ას	<p>ავტ ორ იზა ციი ს მო თხ ოვნ ება არ</p>

	<p>გამოყენებულ იქნეს 70/524/EEC ან 82/471/EEC დირექტივებში მითითებული პირობების და მათი განხორციელების ზომების, რომლებიც მოიცავს კომბინირებული საკვებისა და საკვები მასალების ეტიკეტირების სპეციფიკურ დებულებებს, თანახმად, თუ შესრულებულია შემდეგი პირობები:</p> <p>(a) ამ რეგულაციის ძალაში შესვლიდან ერთი წლის განმავლობაში პირებმა, რომლებსაც პირველად შეაქვთ ბაზარზე ცხოველის საკვების დანამატი ან სხვა დაინტერესებულმა მხარეებმა, ამის შესახებ უნდა აცნობონ კომისიას. ამავდროულად, მე -7 მუხლის მე -3 პუნქტის „a“, „b“ და „c“ ქვეპუნქტებში მითითებული მონაცემები პირდაპირ უნდა გაეგზავნოს უფლებამოსილ ორგანოს;</p> <p>(b) პუნქტში მითითებული შეტყობინებიდან ერთი წლის განმავლობაში, უფლებამოსილმა ორგანომ, გადამოწმების შემდეგ, რომ წარდგენილია ყველა საჭირო ინფორმაცია, უნდა აცნობოს კომისიას, რომ მან მიიღო ამ მუხლით გათვალისწინებული ინფორმაცია. შესაბამისი პროდუქტები უნდა აღირიცხოს რეესტრში. რეესტრში თითოეული ჩანაწერი უნდა მიუთითებდეს თარიღს, როდესაც შესაბამისი პროდუქტი პირველად იქნა შეტანილი რეესტრში და, საჭიროების შემთხვევაში, არსებული აღიარების მოქმედების ვადის ამოწურვის თარიღს.</p>				<p>მიე მარ თე ბა საქ არ თვე ლო ს, ვინ აი დან საქ არ თვე ლო არ ახ დე ნს დან ამა ტებ ის ავტ ორ იზა ცია ს და იყე ნებ ს მხო ლი</p>
--	---	--	--	--	--

	<p>განაცხადის წარდგენა უნდა მოხდეს მე-7 მუხლის შესაბამისად, შეზღუდული უფლებამოსილების ვადის მქონე დანამატების შემთხვევაში არაუგვიანეს ერთი წლის მანძილზე აღიარების მოქმედების ვადის გასვლის თარიღამდე, რომელიც დანამატს მინიჭებული აქვს 70/524/EEC დირექტივის შესაბამისად, და დანამატების შემთხვევაში, რომელთაც აღიარება მინიჭებული აქვთ უვადოდ 82/471/EEC დირექტივის შესაბამისად, მაქსიმუმ შვიდი წლის განმავლობაში ამ რეგულაციის ძალაში შესვლის შემდეგ. დეტალური განრიგის დადგენა, რომელიც მოიცავს პრიორიტეტების მიხედვით დალაგებულ იმ დანამატების ჩამონათვალს, რომლის ხელახალი შეფასება უნდა მოხდეს, შეიძლება განხორციელდეს 22(2) მუხლში მითითებული პროცედურის შესაბამისად. ჩამონათვალის შედგენისას უნდა გაიარონ კონსულტაცია უფლებამოსილ ორგანოსთან.</p> <p>რეესტრში შეტანილი პროდუქტები ექვემდებარება ამ რეგულაციის დებულებებს, კერძოდ, მე -8, მე -9, მე -12, მე -13, მე -14 და მე -16 მუხლებს, რომლებიც 1-ლი პუნქტის შესაბამისად ეტიკეტირების, ბაზარზე განთავსებისა და თითოეული მათგანის გამოყენების სპეციფიკურ პირობების შეზღუდვის გარეშე ვრცელდება ისეთ პროდუქტებზე, თითქოს ისინი აღიარებულია მე-9 მუხლის შესაბამისად.</p> <p>თუ აღიარება არ არის გაცემული კონკრეტული მფლობელისთვის, ნებისმიერ პირს, რომელსაც</p>				<p>დ უკვ ე ავტ ორ იზე ბუ ლ დან ამა ტებ ს. შეს აბა მის ად ავტ ორ იზა ცია სთა ნ დაკ ავშ ირე ბუ ლი პრ ოცე დუ რებ ი არ გა დმ</p>
--	---	--	--	--	--

<p>შემოაქვს ან აწარმოებს ამ მუხლში მითითებულ პროდუქციას ან სხვა დაინტერესებულ მხარეს, შეუძლია კომისიას წარუდგინოს 1-ლი პუნქტით გათვალისწინებული ინფორმაცია ან განაცხადი, როგორც ეს მითითებულია მე-2 პუნქტში.</p> <p>თუ 1(a) პუნქტში მითითებული შეტყობინების და თანმხლები მონაცემების წარდგენა არ მოხდა მითითებულ ვადაში ან თუ წარდგენილი ინფორმაცია არასწორია, ან თუ განაცხადი არ არის წარდგენილი მე-2 პუნქტით გათვალისწინებული მოთხოვნის შესაბამისად განსაზღვრულ ვადაში, რეგულაციის მიღება მოხდება 22(2)-ე მუხლში მითითებული პროცედურის შესაბამისად, რომელიც ითვალისწინებს შესაბამისი დანამატების ბაზრიდან გატანას. ასეთი ღონისძიება შეიძლება ითვალისწინებდეს შეზღუდულ პერიოდს, რომლის განმავლობაშიც შეიძლება მოხდეს მთელი არსებული მარაგის დახარჯვა.</p> <p>თუ განმცხადებლის კონტროლს მიღმა არსებული მიზეზების გამო არ იქნა მიღებული გადაწყვეტილება აღიარების განახლების შესახებ მისი მოქმედების ვადის გასვლამდე, პროდუქტის აღიარების ვადა ავტომატურად გაგრძელდება, კომისიის მიერ გადაწყვეტილების მიღებამდე. კომისიამ უნდა აცნობოს განმცხადებელს აღიარების ვადის გაგრძელების შესახებ.</p> <p>მე-3 მუხლიდან გადახვევის გზით, ნივთიერებები, მიკროორგანიზმები და პრეპარატები, რომლებიც გამოიყენება</p>				<p>ოგვ აქვ ს ქარ თუ ლ კან ონმ დე ბლ ობა ში</p>
---	--	--	--	--

	<p>თანამეგობრობაში სილოსის დანამატების სახით 26 (2) მუხლში მითითებულ ვადაზე, შეიძლება განთავსდეს ბაზარზე და გამოყენებულ იქნეს, თუ შესრულებულია 1 – ლი და მე-2 პუნქტების (a) და (b) ქვეპუნქტები. შესაბამისად უნდა გავრცელდეს მე- 3 და მე-4 პუნქტები. ამ ნივთიერებებისთვის განაცხადის მიღების ბოლო ვადა, როგორც ეს მითითებულია მე -2 პუნქტში, უნდა იყოს ამ რეგულაციის ძალაში შესვლიდან შვიდი წელი.</p>					
11	<p>2012 წლის 31 დეკემბრამდე კოქციდიოსტატებისა და ჰისტომონოსტატების, როგორც ცხოველის საკვებდანამატების, წარმოებიდან მოხსნის შესახებ გადაწყვეტილების მიღების მიზნით, კომისიამ 2008 წლის 1 იანვრამდე ევროპარლამენტს და საბჭოს უნდა წარუდგინოს მოხსენება ამ ნივთიერებების, როგორც ცხოველის საკვების დანამატების, გამოყენების და ხელმისაწვდომი ალტერნატივების შესახებ, რომელსაც, საჭიროების შემთხვევაში, დართული უნდა ჰქონდეს საკანონმდებლო წინადადებები.</p> <p>მე -10 მუხლიდან გადახვევის გზით და მე -13 მუხლის შეზღუდვის გარეშე, ანტიბიოტიკები, გარდა კოქციდიოსტატებისა და ჰისტომონოსტატებისა, შეიძლება გაიყიდოს და გამოყენებულ იქნას საკვებდანამატებად მხოლოდ 2005 წლის 31 დეკემბრამდე; 2006 წლის 1 იანვრიდან ეს ნივთიერებები წაიშლება რეესტრიდან.</p>				ას	ავტორიზაციის მოთხოვნება არ მიემართება არცერთ სექტორს, ვინაიდან სექტორ

						თვე ლო არ ახ დე ნს დან ამა ტებ ის ავტ ორ იზა ცია ს და იყე ნებ ს მხო ლი რ უკვ ე ავტ ორ იზე ბუ ლო დან ამა ტებ ს. შეს აბა
--	--	--	--	--	--	--

						მის ად ავტ ორ იზა ცია სთა ნ დაკ ავს ირე ბუ ლი პრ ოცე დუ რებ ი არ გა დმ ოგვ აქვ ს ქარ თუ ლ კან ონმ დე ბლ ობა ში
12	ამ რეგულაციის შესაბამისად დანამატის				ას	ავტ ორ

	<p>ალიარების შემდეგ, ნებისმიერმა პირმა, რომელიც ამ ნივთიერებას იყენებს ან ბაზარზე გააქვს, ან ცხოველის საკვები პროდუქტის ალიარების შემდეგ, რომლის შემადგენლობაშიც ეს დანამატი შედის, ან სხვა დაინტერესებულმა მხარემ უნდა უზრუნველყოს ნებისმიერი პირობის ან შეზღუდვის დაცვა, რომელიც ეხება ამ დანამატს ან ამ დანამატის შემცველი ცხოველის საკვები პროდუქტის ბაზარზე განთავსებას, გამოყენებას და ექსპლოატაციას. იმ შემთხვევაში, თუ მე-8(4)(c) მუხლის შესაბამისად დაწესებულია მონიტორინგის მოთხოვნები, ალიარების მფლობელმა უნდა უზრუნველყოს მონიტორინგის განხორციელება და ანგარიშები უნდა წარუდგინოს კომისიას ალიარების შესაბამისად. ალიარების მფლობელმა დაუყოვნებლივ უნდა აცნობოს კომისიას ნებისმიერი ახალი ინფორმაცია, რომელმაც შეიძლება გავლენა იქონიოს საკვების დანამატის გამოყენების უსაფრთხოების შეფასებაზე, კერძოდ, დანამატის მიმართ მომხმარებელთა კონკრეტული კატეგორიის მგრძობელობაზე. ალიარების მფლობელმა დაუყოვნებლივ უნდა აცნობოს კომისიას იმ ნებისმიერი მესამე ქვეყნის უფლებამოსილი ორგანოს მიერ დაწესებული ნებისმიერი აკრძალვის ან შეზღუდვის შესახებ, რომელშიც საკვების დანამატი განთავსებულია ბაზარზე.</p>				<p>იზა ციი ს მო თხ ოვნ ება არ მიე მარ თე ბა საქ არ თვე ლო ს, ვინ აი დან საქ არ თვე ლო არ ახ დე ნს დან ამა ტებ ის ავტ ორ იზა</p>
--	---	--	--	--	---

						ცია ს და იყე ნებ ს მხო ლი დ უკვ ე ავტ ორ იზე ბუ ლ დან ამა ტებ ს. შეს აბა მის ად ავტ ორ იზა ცია სთა ნ დაკ ავს ირე ბუ ლი
--	--	--	--	--	--	--

						პრ ოცე დუ რებ ი არ გა დმ ოგვ აქვ ს ქარ თუ ლ კან ონმ დე ბლ ობა ში
13	<p>საკუთარი ინიციატივით ან წევრი სახელმწიფოს ან კომისიის თხოვნის საფუძველზე, უფლებამოსილმა ორგანომ უნდა გამოაქვეყნოს დასკვნა იმის შესახებ, ისევ აკმაყოფილებს თუ არა აღიარება ამ რეგულაციით დადგენილ პირობებს. მან ეს დასკვნა დაუყოვნებლივ უნდა წარუდგინოს კომისიას, წევრ სახელმწიფოებს და, საჭიროების შემთხვევაში, აღიარების მფლობელს. ეს დასკვნა უნდა გასაჯაროვდეს.</p> <p>კომისიამ დაუყოვნებლივ უნდა განიხილოს უფლებამოსილი ორგანოს დასკვნა. ნებისმიერი შესაბამისი ზომა მიღებული უნდა იქნას No 178/2002 რეგულაციის 53-ე და 54-ე</p>				ას	ავტ ორ იზა ციი ს მო თხ ოვნ ება არ მიე მარ თე ბა საქ

	<p>მუხლების შესაბამისად. გადაწყვეტილება აღიარებაში ცვლილების შეტანის, მისი შეჩერების ან გაუქმების შესახებ მიიღებული უნდა იყოს ამ დებულების 22 (2) მუხლში მითითებული პროცედურის შესაბამისად.</p> <p>თუ აღიარების მფლობელი აღიარების პირობებში ცვლილების შეტანის მიზნით კომისიას წარუდგენს განაცხადს შესაბამის მონაცემებთან ერთად, რომელიც ამყარებს მოთხოვნას ცვლილებების შესახებ, უფლებამოსილმა ორგანომ განაცხადის შესახებ თავისი დასკვნა უნდა წარუდგინოს კომისიასა და წევრ სახელმწიფოებს. კომისიამ დაუყოვნებლივ უნდა შეისწავლოს უფლებამოსილი ორგანოს დასკვნა და მიიღოს გადაწყვეტილება 22(2) მუხლში მითითებული პროცედურის შესაბამისად.</p> <p>კომისიამ დაუყოვნებლად უნდა აცნობს განმცხადებელს მიღებული გადაწყვეტილების შესახებ. რეესტრში ცვლილებების შეტანა უნდა მოხდეს საჭიროების მიხედვით.</p> <p>შესაბამისად ვრცელდება 7(1) და (2), 8 და 9 მუხლები.</p>				<p>არ თვე ლო ს, ვინ აი დან საქ არ თვე ლო არ ახ დე ნს დან ამა ტებ ის ავტ ორ იზა ცია ს და იყე ნებ ს მხო ლი დ უკვ ე ავტ ორ</p>
--	---	--	--	--	---

						იხე ბუ ლო დან ამა ტებ ს. შეს აბა მის ად ავტ ორ იზა ცია სთა ნ დაკ ავს ირე ბუ ლი პრ ოცე დუ რებ ი არ გა დმ ოგვ აქვ ს ქარ თუ
--	--	--	--	--	--	--

						ლ კან ონმ დე ბლ ობა ში
14	<p>ამ რეგულაციის შესაბამისად აღიარება უნდა განახლდეს 10 წლის ვადით. განაცხადი განახლების შესახებ კომისიას უნდა გაეგზავნოს არაუგვიანეს ერთი წლით ადრე ავტორიზაციის ვადის ამოწურვამდე.</p> <p>იმ შემთხვევაში, თუ აღიარება არ არის გაცემული კონკრეტულ მფლობელზე, ნებისმიერ პირს, რომელიც პირველად განათავსებს დანამატს ბაზარზე ან სხვა დაინტერესებულ მხარეს, შეუძლია განაცხადი წარუდგინოს კომისიას და განიხილებოდეს როგორც განმცხადებელი.</p> <p>კონკრეტული მფლობელისთვის გაცემული აღიარების შემთხვევაში, აღიარების მფლობელს ან მის უფლებამონაცვლეს ან უფლებამონაცვლეებს შეუძლიათ წარუდგინონ კომისიას განაცხადი და ისინი ჩაითვლებიან განმცხადებლად.</p> <p>განაცხადის შეტანის დროს განმცხადებელმა უფლებამოსილ ორგანოს პირდაპირ უნდა გაუგზავნოს შემდეგი მონაცემები და დოკუმენტები:</p>			ას	ავტ ორ იზა ციი ს მო თხ ოვნ ება არ მიე მარ თე ბა საქ არ თვე ლო ს, ვინ აი დან საქ არ თვე ლო არ ახ	

	<p>(a) ცხოველის საკვების დანამატის ბაზარზე განთავსების ნებართვის ასლი;</p> <p>(b) ანგარიში რეალიზაციის შემდგომი მონიტორინგის შედეგების შესახებ, თუ აღიარებაში განსაზღვრულია მოთხოვნები მონიტორინგის შესახებ;</p> <p>(c) ნებისმიერი სხვა ახალი ინფორმაცია, რომელიც ხელმისაწვდომი გახდა ცხოველის საკვების დანამატის გამოყენების უსაფრთხოებისა და ცხოველის, ადამიანისა და გარემოს მიმართ საკვების დანამატის რისკების შეფასების შესახებ;</p> <p>(d) საჭიროების შემთხვევაში, წინადადება თავდაპირველი აღიარების პირობებში ცვლილებების ან დამატების შეტანის შესახებ, მათ შორის, შემდგომი მონიტორინგის პირობებში.</p> <p>მუხლები 7 (1), (2), (4) და (5), 8 და 9 უნდა გავრცელდეს შესაბამისად.</p> <p>თუ განმცხადებლის კონტროლს მიღმა არსებული მიზეზების გამო არ იქნა მიღებული გადაწყვეტილება აღიარების განახლების შესახებ მისი მოქმედების ვადის გასვლამდე, პროდუქტის აღიარების ვადა ავტომატურად</p>				<p>დენს დანამატების ავტორიზაციას და იყენებს მხოლოდ უკვე ავტორიზებულ დანამატებს. შესაბამისად ავტორ</p>
--	--	--	--	--	---

	<p>გაგრძელდება, კომისიის მიერ გადაწყვეტილების მიღებამდე. ინფორმაცია აღიარების გაგრძელების შესახებ საზოგადოებისათვის ხელმისაწვდომი უნდა იყოს რეესტრში, რომელიც მითითებულია მე - 17 მუხლში.</p>					<p>იზაცია სთან დაკავს ირე ბუღი პრ ოცე დუ რებ ი არ გამ დმ ოგვ აქვ ს ქარ თუ ლ კან ონმ დე ბლ ობა ში</p>
15	<p>კონკრეტულ შემთხვევებში, როდესაც ცხოველთა კეთილდღეობის დაცვის უზრუნველსაყოფად საჭიროა გადაუდებელი აღიარება, კომისიას შეუძლია 22 (2) მუხლში მითითებული</p>				ას	<p>ავტ ორ იზაცია ს მო</p>

	<p>პროცედურის შესაბამისად, მაქსიმუმ ხუთი წლის ვადით დროებით გასცეს აღიარება.</p>				<p>თხ ოვნ ება არ მე მარ თე ბა საქ არ თვე ლო ს, ვინ აი დან საქ არ თვე ლო არ ახ დე ნს დან ამა ტებ ის ავტ ორ იზა ცია ს და იყე</p>
--	--	--	--	--	--

						ნებს ს მხო ლი დ უკვ ე ავტ ორ იზე ბუ ლო დან ამა ტებ ს. შეს აბა მის ად ავტ ორ იზა ცია სთა ნ დაკ ავს ირე ბუ ლი პრ ოცე დუ რებ
--	--	--	--	--	--	---

						ი არ გა დმ ოგვ აქვ ს ქარ თუ ლ კან ონმ დე ბლ ობა ში
16.1	<p>ცხოველის საკვების დანამატის ან დანამატების პრემიქსის ბაზარზე განთავსება მხოლოდ მაშინ არის დასაშვები, თუ მისი შეფუთვა ან ტარა ეტიკეტირებულია თანამეგობრობაში დაფუძნებული მწარმოებლის, დამფასოებლის, იმპორტიორის, გამყიდველის ან დისტრიბუტორის პასუხისმგებლობით და მასალის თითოეულ დანამატთან მიმართებაში მოიცავს ქვემოთ მითითებულ ინფორმაციას, რომელიც არის თვალსაჩინო, ნათლად იკითხება, შეუძლებელია წაშლა და მოცემულია იმ წევრი ქვეყნის მინიმუმ ერთ ენაზე ან ენებზე, რომელშიც ეს პროდუქტი განთავსებულია ბაზარზე:</p> <p>(ა) სპეციფიკური სახელწოდება, რომელიც მინიჭებული აქვს აღიარების შემდეგ, რომელსაც წინ უსწრებს ფუნქციური ჯგუფის სახელი, როგორც ეს</p>	№ 1	6.1	<p>დაუშვებელია ბაზარზე ცხოველის საკვები დანამატის ან საკვები დანამატების პრემიქსის განთავსება, თუ მისი შეფუთვა ან კონტეინერი არ არის ეტიკეტირებული მწარმოებლის, შემფუთავის, იმპორტიორის, გამყიდველის ან დისტრიბუტორის პასუხისმგებლობით და არ არის დემონსტრირებული ქართულ ენაზე თვალსაჩინო ადგილას შემდეგი ინფორმაცია, რომელიც ნათლად იკითხება და ადვილად არ იშლება მასალის შემადგენლობაში შემავალ თითოეულ დანამატთან მიმართებაში:</p> <p>ა) სპეციფიკური დასახელება, რომელიც ენიჭება ცხოველის საკვებ დანამატს ავტორიზაციის საფუძველზე, წინ უძღვის ფუნქციური ჯგუფის დასახელებას, როგორც ეს ავტორიზაციაშია ნახსენები;</p> <p>ბ) პირის სახელი/საფირმო დასახელება და მისამართი ან საქმიანობის განმახორციელებელი</p>	სშ	

	<p>მითითებულია აღიარებაში;</p> <p>(b) იმ პირის სახელი, ან ბიზნეს სახელი და მისამართი ან საქმიანობის რეგისტრირებული ადგილი, რომელიც პასუხისმგებელია ამ მუხლში მითითებულ ინფორმაციაზე;</p> <p>(c) სუფთა წონა ან, თხევადი დანამატების და პრემიქსების შემთხვევაში, სუფთა მოცულობა ან სუფთა წონა;</p> <p>(d) საჭიროების შემთხვევაში, 2005 წლის 12 იანვრის ევროპარლამენტისა და საბჭოს ცხოველის საკვების ჰიგიენის შესახებ (EC) No183/2005 რეგულაციის მე -10 მუხლის ან, საჭიროების შემთხვევაში, 95/69/EC დირექტივის მე-5 მუხლის შესაბამისად ცხოველის საკვები დანამატის ან პრემიქსის მწარმოებელი ან ბაზარზე განმათავსებელი დაწესებულების დადასტურების ნომერი.</p> <p>(e) გამოყენების მითითებები და უსაფრთხოების რეკომენდაციები გამოყენებისთვის და, საჭიროების შემთხვევაში, აღიარებაში მითითებული სპეციფიკური მოთხოვნები, მათ შორის ცხოველთა სახეობები და კატეგორიები, რომელთათვისაც განკუთვნილია დანამატი ან დანამატების პრემიქსები;</p> <p>(f) საიდენტიფიკაციო ნომერი;</p> <p>(g) რეფერენს კოდი და წარმოების თარიღი.</p>			<p>პირის იურიდიული მისამართი, რომელიც პასუხისმგებელია ამ მუხლში მოცემულ დეტალებზე;</p> <p>გ) სუფთა წონა ან თხევადი ცხოველის საკვები დანამატისა და პრემიქსის შემთხვევაში, სუფთა მოცულობა ან წონა;</p> <p>დ) საჭიროების შემთხვევაში, აღიარების ნომერი, რომელიც მინიჭებული აქვს ცხოველის საკვები დანამატის ან პრემიქსის მწარმოებელს ან ბაზარზე განმათავსებელს „ცხოველის საკვების ჰიგიენის წესის დამტკიცების შესახებ“ საქართველოს მთავრობის 2020 წლის 13 მარტის N173 დადგენილების შესაბამისად ან სარეგისტრაციო ნომერი;</p> <p>ე) გამოყენების ინსტრუქციები და ნებისმიერი უსაფრთხოების რეკომენდაციები გამოყენების შესახებ და, საჭიროების შემთხვევაში, ავტორიზაციაში მითითებული სპეციფიკური მოთხოვნები, მათ შორის ცხოველთა სახეობები და კატეგორიები, რომელთათვისაც გამიზნულია ცხოველის საკვები დანამატი ან დანამატების პრემიქსი;</p> <p>ვ) საიდენტიფიკაციო ნომერი;</p> <p>ზ) პარტიის ნომერი და წარმოების თარიღი;</p> <p>თ) პრემიქსების შემთხვევაში ამ პუნქტის „ბ“, „დ“, „ე“ და „ზ“ ქვეპუნქტებით განსაზღვრული მოთხოვნები არ ვრცელდება პრემიქსების შემადგენელ დანამატებზე.</p>		
--	--	--	--	---	--	--

	პრემიქსების შემთხვევაში შემადგენელი დანამატებისთვის არ ვრცელდება (b), (d), (e) და (g) პუნქტები.				
16.2	არომატული კომპონენტების შემთხვევაში, დანამატების სია შეიძლება შეიცვალოს სიტყვებით „არომატული კომპონენტების ნარევი“. ეს არ შეეხება არომატულ კომპონენტებს, რომლებიც საკვებ და სასმელ წყალში გამოყენებისას რაოდენობრივ შეზღუდვას ექვემდებარება.	№ 1	6.2	არომატიზატორებისთვის, ცხოველის საკვები დანამატების ჩამონათვალი შეიძლება შეიცვალოს სიტყვებით "არომატიზატორების ნარევი". ეს არ შეეხება არომატიზატორებს, რომლებიც რაოდენობრივ შეზღუდვას ექვემდებარება ცხოველის საკვებში და სასმელ წყალში გამოყენებისას.	სშ
16.3	1-ლი პუნქტით განსაზღვრული ინფორმაციის გარდა, საკვები დანამატის, რომელიც მიეკუთვნება III დანართში მითითებულ ფუნქციურ ჯგუფს ან III დანართში მითითებულ ფუნქციური ჯგუფის დანამატის შემცველი პრემიქსის, შეფუთვა ან ტარა უნდა მოიცავდეს ამ დანართში მითითებულ ინფორმაციას, რომელიც თვალსაჩინოდ უნდა იყოს მოცემული, ნათლად იკითხებოდეს და შეუძლებელი იყოს მისი წაშლა.	№ 1	6.3	ამ წესის პირველი პუნქტით განსაზღვრული ინფორმაციის გარდა, ამ წესის დანართი N2-ით „ეტიკეტირების სპეციალური მოთხოვნები ზოგიერთი ცხოველის საკვები დანამატებისა და პრემიქსისთვის“ განსაზღვრულ ფუნქციურ ჯგუფს მიკუთვნებული ცხოველის საკვები დანამატის შეფუთვა ან კონტეინერი უნდა შეიცავდეს ამ დანართში მითითებულ ინფორმაციას თვალსაჩინოდ ადგილას, უნდა იყოს მკაფიოდ მითითებული და არ უნდა იყოს წაშლადი.	სშ
16.4	პრემიქსების შემთხვევაში, ეტიკეტზე უნდა მიეთითოს სიტყვა „პრემიქსი“. ცხოველის საკვებ მასალების შემთხვევაში აღნიშნული უნდა იყოს გადამტანები (მატარებლები), ევროპარლამენტისა და საბჭოს 2009 წლის 13 ივლისის ცხოველის საკვების გამოყენებისა და ბაზარზე განთავსების შესახებ No 767/2009 რეგულაციის 17(1)(e) მუხლის შესაბამისად, და თუ გადამტანის სახით წყლის გამოყენება ხდება, მითითებული უნდა იყოს პრემიქსში	№ 1	6.4	პრემიქსის შემთხვევაში, ეტიკეტზე მკაფიოდ უნდა იქნეს მითითებული სიტყვა "პრემიქსი" (შედარებით დიდი ზომის ასოებით) და დეკლარირებული უნდა იქნეს გადამტანი ნივთიერება „ცხოველის საკვების გამოყენებისა და ბაზარზე განთავსების წესის დამტკიცების შესახებ“ - საქართველოს მთავრობის 2021 წლის 8 თებერვლის N 58 დადგენილების მე-17 მუხლის პირველი პუნქტის „ე“ ქვეპუნქტის შესაბამისად. პრემიქსის სინესტის შემცველობა უნდა იქნეს	სშ

	წყლის შემცველობა. მთლიანობაში თითოეული შერევისთვის შეიძლება მითითებული იყოს შენახვის მხოლოდ ერთი მინიმალური ვადა; შენახვის მინიმალური ვადა განისაზღვრება მისი თითოეული კომპონენტის მინიმალური შენახვის ვადის საფუძველზე.			დეკლარირებული თუ გადამტანად გამოყენებულია წყალი. მხოლოდ შენახვის ერთი მინიმალური ვადა შეიძლება იქნეს გამოყენებული თითოეულ პრემიქსზე, როგორც ერთიანზე. ასეთი შენახვის მინიმალური ვადა უნდა დადგინდეს პრემიქსის თითოეული კომპონენტის შენახვის მინიმალური ვადის საფუძველზე.		
16.5	დანამატებისა და პრემიქსების რეალიზაცია უნდა განხორციელდეს მხოლოდ დახურულ შეფუთვებში ან დახურულ ტარაში, რომლებიც უნდა დაიხუროს ისე, რომ გახსნისას დაზიანდეს შესაკრავი და შეუძლებელი იყოს მისი ხელახალი გამოყენება.	№ 1	6.5	ცხოველის საკვები დანამატისა და პრემიქსის რეალიზაცია უნდა განხორციელდეს მხოლოდ დახურულ შეფუთვებში ან დახურულ ჭურჭელში/კონტეინერში/ტარაში, რომლებიც უნდა დაიხუროს ისე, რომ გახსნისას შესაკრავი დაზიანდეს და შეუძლებელი იქნეს მისი ხელახალი გამოყენება.	სშ	
16.6	კომისია უფლებამოსილია მიიღოს დელეგირებული აქტები 21a მუხლის შესაბამისად, რომელსაც ცვლილებები შეაქვს III დანართში, ტექნოლოგიური პროგრესის და სამეცნიერო განვითარების გათვალისწინების მიზნით.	№ 1	6.6	ტექნოლოგიური წინსვლისა და სამეცნიერო განვითარების გათვალისწინების შესაბამისად შეიძლება ცვლილებები იქნეს შეტანილი ამ წესის დანართ N2-ში.	სშ	
17.1	კომისიამ უნდა დაადგინოს და განაახლოს ცხოველის საკვების დანამატების თანამეგობრობის რეესტრი.				ას	კომისიის საქმიანობას არარიუსული

						ვან ტუ რი საქ არ თვე ლო სთ ვის
17.2	რეესტრი ხელმისაწვდომი უნდა იყოს საზოგადოებისათვის.	№ 1	7.1	ცხოველის საკვები დანამატების რეესტრი ხელმისაწვდომია შემდეგ ვებ-გვერდზე: https://ec.europa.eu/food/safety/animal-feed/feed-additives/eu-register_en	სშ	
18	<p>განმცხადებელს შეუძლია მიუთითოს ამ რეგულაციის შესაბამისად წარდგენილი რომელი ინფორმაცია სურს, რომ კონფიდენციალურად იყოს განხილული იმის გამო, რომ მისმა გამოქვეყნებამ შეიძლება მნიშვნელოვნად დააზიანოს მისი კონკურენტული მდგომარეობა. ასეთ შემთხვევებში წარმოდგენილი უნდა იყოს დასაბუთებული მიზეზები.</p> <p>კომისიამ განმცხადებელთან კონსულტაციის შემდეგ უნდა განსაზღვროს, მე-3 პუნქტში მითითებული ინფორმაციის გარდა, თუ რომელი სხვა ინფორმაცია უნდა იყოს კონფიდენციალური და უნდა აცნობოს განმცხადებელს მისი გადაწყვეტილების შესახებ.</p> <p>რეგულაციის (EC) No 178/2002 39-ე მუხლის მე-2 ქვეპუნქტში მითითებული ჩამოთვლილ</p>				ას	კომ ისი ის საქ მია ნობ ა არ არი ს რე ლე ვან ტუ რი საქ არ თვე ლო სთ ვის

	<p>ინფორმაციასთან ერთად და ამავე მუხლიდ მე-3 პუნქტის შესაბამისად, უფლებამოსილ ორგანოს ასევე შეუძლია კონფიდენციალურობა გამოიჩინოს შემდეგი ინფორმაციის მიმართ, როდესაც განმცხადებელის მიერ მოწოდებული ინფორმაციის გამჟღავნება საფრთხეს შეუქმნის:</p> <p>(a) საკვები დანამატის ეფექტურობის შესახებ ჩატარებული კვლევის გეგმა, რომელიც წინამდებარე დებულების მე-6 მუხლის 1-ლი პუნქტით და I დანართით განსაზღვრული მიზნობრივი გამოყენების; და</p> <p>(b) აქტიური ნივთიერების მინარევების სპეციფიკაციები და განმცხადებლის მიერ შინაგანად შემუშავებული ანალიზის შესაბამისი მეთოდები, გარდა მინარევებისა, რომლებმაც შეიძლება უარყოფითი გავლენა მოახდინონ ცხოველების ჯანმრთელობაზე, ადამიანის ჯანმრთელობაზე ან გარემოზე</p> <p>ეს მუხლი შესაბამისობაშია (EC) No 178/2002 რეგულაციასის 41 მუხლთან</p>					
19	<p>ნებისმიერი გადაწყვეტილება, რომლის მიღების უფლებამოსილებას უფლებამოსილ ორგანოს ეს რეგულაცია ანიჭებს, ან უფლებამოსილი ორგანოს მიერ ამ რეგულაციით მინიჭებული უფლებამოსილებების შეუსრულებლობა, შესაძლებელია კომისიამ განიხილოს</p>				ას	კომისიის საქმია ნობ აარი

	<p>საკუთარი ინიციატივით ან წევრი სახელმწიფოს ან პირდაპირ და ინდივიდუალურად დაინტერესებული პირის მოთხოვნის საფუძველზე.</p> <p>ამ მიზნით, კომისიას უნდა წარედგინოს თხოვნა ორი თვის განმავლობაში იმ დღის შემდეგ, როდესაც დაინტერესებულმა მხარემ შეიტყო განსახილველი მოქმედების ან უმოქმედობის შესახებ.</p> <p>კომისია მიიღებს გადაწყვეტილებას ორი თვის განმავლობაში, საჭიროების შემთხვევაში, უფლებამოსილ ორგანოს მოსთხოვს გადაწყვეტილების გაუქმებას ან უფლებამოსილების შეუსრულებლობის გამოსწორებას დადგენილ ვადაში.</p>					ს რე ლე ვან ტუ რი საქ არ თვე ლო სთ ვის
20	<p>სამეცნიერო მონაცემები და განაცხადის დოსიეს სხვა ინფორმაცია, რომელიც მოთხოვილია მე -7 მუხლის შესაბამისად, არ შეიძლება გამოყენებულ იქნეს სხვა განმცხადებლის სასარგებლოდ აღიარების დღიდან 10 წლის განმავლობაში, გარდა იმ შემთხვევისა, როდესაც სხვა განმცხადებელი შეუთანხმდა წინა განმცხადებელს ამ მონაცემების და ინფორმაციის გამოყენების შესახებ.</p> <p>მეორეხარისხოვანი სახეობებისთვის საკვები დანამატების გამოყენების აღიარების მოპოვების პროცესის ხელის შეწყობის მიზნით, როდესაც ეს საკვები დანამატები უკვე აღიარებულია სხვა სახეობებისთვის, მონაცემთა დაცვის 10-წლიანი ვადა ერთი წლით გაგრძელდება თითოეული</p>				ას	კომ ისი ის საქ მია ნობ ა არ არი ს რე ლე ვან ტუ რი საქ არ თვე

	<p>მეორეხარისხოვანი სახეობის შემთხვევაში, რომლისთვისაც გაცემულია აღიარების გამოყენების გაფართოების ნებართვა.</p> <p>განმცხადებელმა და წინა განმცხადებელმა უნდა მიიღონ ყველა აუცილებელი ზომა ინფორმაციის გამოყენების გაზიარების შესახებ შეთანხმების მისაღწევად, რათა თავიდან აირიდონ ხერხემლიან ცხოველებზე ტოქსიკოლოგიური ტესტების განმეორებით ჩატარება. თუკი ინფორმაციის მიღებასთან დაკავშირებით ასეთი შეთანხმება არ იქნა მიღწეული, კომისიას შეუძლია გადაწყვიტოს გამოაქვეყნოს საჭირო ინფორმაცია ხერხემლიან ცხოველებზე ტოქსიკოლოგიური ტესტების გამეორების თავიდან აცილების მიზნით, და ამავე დროს უზრუნველყოს გონივრული ბალანსი მხარეების ინტერესებს შორის.</p> <p>10 წლიანი ვადის ამოწურვის შემდეგ, უფლებამოსილ ორგანოს შეუძლია სხვა განმცხადებლის სასარგებლოდ გამოიყენოს ყველა შეფასების ან ზოგიერთი მათგანის შედეგები, რომლებიც განხორციელდა სამეცნიერო მონაცემებისა და ინფორმაციის საფუძველზე და ინფორმაცია, რომელსაც შეიცავს განაცხადის დოსიე.</p>					ლო სთ ვის
21	<p>თანამეგობრობის რეფერენს ლაბორატორია და მისი მოვალეობები და ამოცანები მითითებულია II დანართში.</p> <p>დანამატების აღიარებისთვის განმცხადებლებმა უნდა განახორციელონ</p>				ას	რე ფე რენ ს ლა ბო რა

	<p>თანამეგობრობის რეფერენს ლაბორატორიისა და II დანართში აღნიშნული ეროვნული რეფერენს ლაბორატორიების კონსორციუმის მიერ განხორციელებული სერვისების სუბსიდირება.</p> <p>II დანართის განხორციელების დეტალური წესების მიღება უნდა მოხდეს 22 (2) მუხლში მითითებული მარეგულირებელი პროცედურის შესაბამისად.</p> <p>კომისია უფლებამოსილია მიიღოს დელეგირებული აქტები 21a დანართის შესაბამისად, რომელსაც ცვლილება შეაქვს II დანართში.</p>				<p>ტო რი ის საქ მია ნობ ები არ არი ს რე ლე ვან ტუ რი საქ არ თვე ლო სთ ვის , ვინ აი დან რე ფე რენ ს ლა ბო რა ტო რიე ბი</p>
--	--	--	--	--	---

						წარ მოა დგ ენე ნ ევრ ოკა ვში რის წევ რი ქვე ყნე ბის ლა ბო რა ტო რიე ბს და მათ აქვ თ ტავ იან თი ში და პრ ოცე დუ რებ ი.
--	--	--	--	--	--	--

21.a	<p>დელეგირებული აქტების მიღების უფლებამოსილება კომისიას ენიჭება ამ მუხლით განსაზღვრული პირობების შესაბამისად.</p> <p>დელეგირებული აქტების მიღების უფლებამოსილება, რომლებიც მითითებულია მე -3(5), მე-6(3), მე-7(5), მე-16(6) და 21-ე მუხლებში, უნდა მიენიჭოს კომისიას ხუთი წლის ვადით 2019 წლის 26 ივლისიდან. კომისიამ უფლებამოსილების დელეგირების შესახებ უნდა შეადგინოს ანგარიში ხუთწლიანი პერიოდის დასრულებამდე არა უგვიანეს ცხრა თვით ადრე. უფლებამოსილების დელეგირება ავტომატურად გაგრძელდება იდენტური ხანგრძლივობის პერიოდებით, გარდა იმ შემთხვევებისა, როდესაც ევროპარლამენტი ან საბჭო შეეწინააღმდეგებიან ამ ვადის გაგრძელებას არა უგვიანეს სამი თვით ადრე მოცემული პერიოდის დამთავრებამდე.</p> <p>უფლებამოსილების დელეგირება, რომელიც მითითებულია მე -3(5), მე-6(3), მე-7(5), მე-16(6) და 21-ე მუხლებში შეიძლება ნებისმიერ დროს გაუქმდეს ევროპარლამენტის ან საბჭოს მიერ. გაუქმების შესახებ გადაწყვეტილება წყვეტს ამ გადაწყვეტილებით განსაზღვრული უფლებამოსილების გადაცემას. იგი ძალაში შევა ევროკავშირის ოფიციალურ ჟურნალში გადაწყვეტილების გამოქვეყნების მომდევნო დღეს ან მასში მითითებულ უფრო გვიან თარიღზე. ამან არ უნდა მოახდინოს გავლენა მოქმედი დელეგირებული აქტების მოქმედებაზე.</p>				ას	კომისიის საქმიანობა არ არის რეგულვანტური საქართველოს
------	--	--	--	--	----	--

	<p>დელეგირებული აქტის მიღებამდე კომისიამ კონსულტაცია უნდა გაიაროს ესპერტებთან, რომლებიც დანიშნულია თითოეული წევრი ქვეყნის მიერ 2016 წლის 13 აპრილის უკეთესი კანონმდებლობის შექმნის შესახებ ინტერინსტიტუციონალური ხელშეკრულების წესების შესაბამისად.</p> <p>დელეგირებული აქტის მიღებისთანავე კომისიამ ამის შესახებ ერთდოულად უნდა აცნობოს ევროპარლამენტს და საბჭოს.</p> <p>მე-3(5), მე-6(3), მე-7(5), მე-16(6) და 21-ე მუხლების შესაბამისად მიღებული დელეგირებული აქტები ძალაში შევა მხოლოდ იმ შემთხვევაში, თუ საწინააღმდეგო მოსაზრებას არ გამოთქვამენ ევროპარლამენტი ან საბჭო ამ აქტის შესახებ შეტყობინების მიღებიდან ორი თვის ვადაში, ან თუ ამ პერიოდის ამოწურვამდე ევროპარლამენტი და საბჭო აცნობებენ კომისიას, რომ ისინი წინააღმდეგი არ არიან. ევროპარლამენტის ან საბჭოს ინიციატივით ეს ვადა ორი თვით უნდა გაგრძელდეს.</p>					
22	<p>კომისიას ეხმარება კვებითი ჯაჭვისა და ცხოველთა ჯანმრთელობის მუდმივმოქმედი კომიტეტი, რომელიც შექმნილია No 178/2002 EC რეგულაციის 58-ე მუხლით (შემდგომში - კომიტეტი).</p> <p>ამ მუხლის მითითებისას გამოიყენება 1999/468/EC გადაწყვეტილების მე -5 და მე -7 მუხლები, მისი მე -8 მუხლის დებულებების გათვალისწინებით.</p> <p>1999/468/EC გადაწყვეტილების მე-5(6)</p>				ას	კომ იტე ტი ს საქ მია ნობ ა და პრ

	<p>მუხლით განსაზღვრული ვადა განისაზღვრება სამი თვით.</p>					<p>ოცე დუ რეზ ი არ არი ს რე ლე ვან ტუ რი საქ არ თვე ლო სთ ვის</p>
23	<p>დირექტივა 70/524/EEC ძალადაკარგულად უნდა გამოცხადდეს ამ რეგულაციის გამოყენების დღიდან. თუმცა, 70/524 / EEC დირექტივის მე -16 მუხლი ძალაში რჩება 79/373 / EEC დირექტივის შეცვლამდე; ამ ცვლილების მიზანიადირექტივაში დანამატებს შემცველი ცხოველის საკვები პროდუქტისთვის ეტიკეტირების წესების შეტანა.</p> <p>82/471 / EEC დირექტივის დანართის 2.1, 3 და 4 პუნქტები ამოღებულ უნდა იქნეს ამ რეგულაციის გამოყენების დღიდან.</p> <p>87/153 / EEC დირექტივა ძალადაკარგულად უნდა გამოცხადდეს ამ</p>				ას	<p>ევრ ოკა ვში რის დი რექ ტი ვებ შ ცვ ლი ლებ ი საქ არ თვე</p>

	<p>რეგულაციის გამოყენების დღიდან. ამასთან, ამ დირექტივის დანართი ძალაშია ამ რეგულაციის მე -7(4) მუხლით გათვალისწინებული განმახორციელებელი წესების მიღებამდე.</p> <p>70/524 / EEC დირექტივის მითითება ნიშნავს ამ რეგულაციის მითითებას.</p>					ლო სთ ვის რე ლე ვან ტუ რი არ არი ს
24	<p>წევრმა სახელმწიფოებმა უნდა განსაზღვრონ საჯარიმო წესები ამ დებულების დარღვევის შემთხვევაში და მიიღონ ყველა საჭირო ზომა მათი შესრულების უზრუნველსაყოფად. გათვალისწინებული ჯარიმები უნდა იყოს ეფექტიანი, თანაზომიერი და გადამწყვეტი.</p> <p>წევრმა სახელმწიფოებმა უნდა აცნობონ კომისიას ამ წესებისა და ზომების შესახებ არა უგვიანეს 12 თვის შემდეგ ამ რეგულაციის გამოქვეყნების დღიდან და დაუყოვნებლივ უნდა აცნობონ ნებისმიერი მომდევნო ცვლილებების შესახებ, რომელიც მათზე ზეგავლენას ახდენს.</p>				ას	მუხ ლი ს მოქ მე დე ბა ვრც ელ დე ბა ევრ ოკა ვში რის წევ რ სახ ელ მწი ფო ებუ ე

25	<p>განაცხადები, რომლებიც წარდგენილია 70/524 / EEC დირექტივის მე-4 მუხლის შესაბამისად ამ რეგულაციის გამოყენების თარიღამდე, განხილული უნდა იყოს მე-7 მუხლის შესაბამისად, თუ 70/524 დირექტივის მე -4(4) მუხლით გათვალისწინებული პირველადი კომენტარები ჯერ არ არის გაგზავნილი კომისიისთვის. ნებისმიერმა წევრმა სახელმწიფომ, რომელიც ნებისმიერი ასეთი განაცხადის შემთხვევაში შეირჩევა მომხსენებლად, დაუყოვნებლივ უნდა გაუგზავნოს კომისიას დოსიე, რომელიც წარმოდგენილია ამ განაცხადის გასამყარებლად. 23 (1) მუხლის მიუხედავად, ასეთი განაცხადების განხილვა გაგრძელდება 70/524 / EEC დირექტივის მე -4 მუხლის შესაბამისად, თუ 70/524 / EEC დირექტივის მე -4(4) მუხლით გათვალისწინებული პირველადი კომენტარები უკვე გაგზავნილია კომისიისთვის.</p> <p>III თავში განსაზღვრული ეტიკეტირების მოთხოვნები არ ვრცელდება იმ პროდუქტებზე, რომლებიც კანონიერად არის დამზადებული და ეტიკეტირებული თანამეგობრობის ტერიტორიაზე ან რომლებიც კანონიერად არის შემოტანილი თანამეგობრობის ტერიტორიაზე და გაშვებულია მიმოქცევაში ამ რეგულაციის გამოყენების დღემდე.</p>				ას	ევროკავშირის დირექტივები არ მიემართება საქართველოს
26	<p>წინამდებარე რეგულაცია ძალაში შედის მისი ევროკავშირის ოფიციალურ ჟურნალში გამოქვეყნებიდან მეოცე დღეს.</p> <p>იგი გამოიყენება ამ რეგულაციის</p>				ას	მუხლის მოქმე

	<p>დაბეჭდიდან 12 თვის შემდეგ.</p> <p>წინამდებარე რეგულაცია მთლიანად სავალდებულოა და ის უშუალოდ ვრცელდება წევრ სახელმწიფოებზე.</p>					<p>დე ბა ვრც ელ დე ბა ევრ ოკა ვში რის წევ რ სახ ელ მწი ფო ებზე</p>
<p>დანართი I</p>	<p>1. „<i>ტექნოლოგიური დანამატების</i>“ კატეგორიაში შედის შემდეგი ფუნქციური ჯგუფები:</p> <p>(a) კონსერვანტები: ნივთიერებები ან, შესაძლებელია, მიკროორგანიზმები, რომლებიც იცავს საკვებს მიკროორგანიზმებით ან მათი მეტაბოლიტებით გამოწვეული გაფუჭებისგან;</p> <p>(b) ანტიოქსიდანტები: ნივთიერებები, რომლებიც იცავს ცხოველის საკვებსა და საკვებ მასალებს ჟანგვითი პროცესებით გამოწვეული გაფუჭებისგან და ახანგრძლივებს მათ ვარგისიანობის ვადას;</p>	<p>№ 1</p>	<p>დანართი 1 1.1</p>	<p>ა) კონსერვანტი: ნივთიერება ან, საჭიროების შემთხვევაში, მიკროორგანიზმები, რომელიც იცავს ცხოველის საკვებს მიკროორგანიზმების ან მათი მეტაბოლიტებით გამოწვეული გაფუჭებისაგან;</p> <p>ბ) ანტიოქსიდანტები: ნივთიერება, რომელიც იცავს ცხოველის საკვებს და ცხოველის საკვების მასალას ჟანგვითი პროცესებით გამოწვეული გაფუჭებისაგან და ახანგრძლივებს მისი ვარგისიანობის ვადას;</p> <p>გ) ემულგატორები: ნივთიერება, რომლის საშუალებით შესაძლებელია ჰომოგენური ნარევის წარმოქმნა ან შენარჩუნება ორი ან მეტი ისეთი ფაზისაგან, რომელთა შერევა არ ხდება;</p>	<p>სშ</p>	

	<p>(c) ემულგატორები: ნივთიერებები, რომელთა საშუალებით შესაძლებელია ჰომოგენური ნარევის წარმოქმნა ან შენარჩუნება საკვებში ორი ან მეტი ისეთი ფაზისგან, რომელთა შერევა არ ხდება;</p> <p>(d) სტაბილიზატორები: ნივთიერებები, რომელთა საშუალებითაც შესაძლებელია საკვები პროდუქტების ფიზიკურ-ქიმიური მდგომარეობის შენარჩუნება;</p> <p>(e) შემასქელებლები: ნივთიერებები, რომლებიც ზრდის საკვები პროდუქტების სიბლანტეს;</p> <p>(f) ჟელეს წარმომქმნელი აგენტები: ნივთიერებები, რომლებიც ცვლის საკვები პროდუქტის ტექსტურას ჟელეს წარმოქმნის გზით;</p> <p>(g) შემკვრელები: ნივთიერებები, რომლებიც ზრდის საკვები ნივთიერებების ნაწილაკების შეწებების უნარს;</p> <p>(h) რადიონუკლიდების კონტროლის ნივთიერებები: ნივთიერებები, რომლებიც თრგუნავენ რადიონუკლიდების შეწოვას ან ხელს უწყობენ მათ გამოყოფას;</p> <p>(i) შეკოშტვის საწინააღმდეგო საშუალებები: ნივთიერებები, რომლებიც აფერხებს საკვების ცალკეული ნაწილაკების ერთმანეთთან შეწებებას;</p>			<p>დ) სტაბილიზატორები: ნივთიერება, რომლის საშუალებით შესაძლებელია ცხოველის საკვების ქიმიური და ფიზიკური მდგომარეობის შენარჩუნება;</p> <p>ე) შემასქელებლები: ნივთიერება, რომელიც ზრდის ცხოველის საკვების სიბლანტეს;</p> <p>ვ) ჟელეს წარმომქმნელი აგენტი: ნივთიერება, რომელიც გელის (ლაბის) წარმოქმნის გამო ცხოველის საკვებს აძლევს ტექსტურას;</p> <p>ზ) შემკვრელები: ნივთიერებები, რომლებიც ზრდის ცხოველის საკვების ნაწილაკების შეწებების უნარს;</p> <p>თ) ნივთიერებები რადიონუკლიდური დაბინძურების კონტროლისთვის: ნივთიერებები, რომლებიც თრგუნავენ რადიონუკლიდების შეწოვას ან ხელს უწყობენ მათ ექსკრეციას;</p> <p>ი) შეწებების (შეკოშტვის) საწინააღმდეგო აგენტი: ნივთიერება, რომელიც აფერხებს ცხოველის საკვების ცალკეული ნაწილაკების ერთმანეთთან შეწებებას;</p> <p>კ) მჟავიანობის რეგულატორი – ნივთიერება, რომელიც არეგულირებს pH (მჟავიანობას (სიმჟავეს) ან ტუტეობას) ცხოველის საკვებში;</p> <p>ლ) სილოსის დანამატები: ნივთიერებები, მათ შორის ფერმენტები ან მიკროორგანიზმები, რომლებიც გამიზნულია ცხოველის საკვებში შესატანად, სილოსის წარმოების გასაუმჯობესებლად;</p> <p>მ) დენატურაციის გამომწვევები: ნივთიერებები, რომლებიც</p>		
--	---	--	--	--	--	--

	<p>(j) მჟავიანობის მარეგულირებელი საშუალებები: ნივთიერებები, რომლებიც არეგულირებს საკვების pH- ს;</p> <p>(k) სილოსის დანამატები: ნივთიერებები, ფერმენტების ან მიკროორგანიზმების ჩათვლით, რომლებიც განკუთვნილია საკვებში სილოსის წარმოების გასაუმჯობესებლად;</p> <p>(l) დენატურატები: ნივთიერებები, რომელთა გამოყენებისას გადამუშავებული საკვები პროდუქტების წარმოებაში შესაძლებელია კონკრეტული საკვების ან საკვები მასალების წარმოშობის იდენტიფიკაცია;</p> <p>(m) ნივთიერებები მიკოტოქსინებით საკვების დაბინძურების შესამცირებლად: ნივთიერებები, რომლებსაც შეუძლია შეაჩეროს ან შეამციროს მიკოტოქსინების შეწოვა, ხელი შეუწყოს მიკოტოქსინების გამოყოფას ან შეცვალოს მათი მოქმედება;</p> <p>(n) ჰიგიენური მდგომარეობის გამაძლიერებლები: ნივთიერებები ან, შესაძლებელია, მიკროორგანიზმები, რომლებიც დადებითად მოქმედებს საკვების ჰიგიენურ მახასიათებლებზე სპეციფიკური მიკრობიოლოგიური დაბინძურების შემცირების გზით;</p> <p>(o) სხვა ტექნოლოგიური დანამატები: ნივთიერებები ან, შესაძლებელია, მიკროორგანიზმები, რომლებიც საკვებს</p>			<p>გადამუშავებული ცხოველის საკვების წარმოებაში გამოყენებისას, კონკრეტული სურსათის ან ცხოველის საკვების მასალის იდენტიფიკაციის შესაძლებლობას იძლევა;</p> <p>ნ) ნივთიერებები ცხოველის საკვების მიკოტოქსინებით დაბინძურების შემცირებისათვის: ნივთიერებები, რომელთაც შეუძლიათ შეწოვის შესუსტება ან შემცირება, ხელი შეუწყონ მიკოტოქსინების ექსკრეციას ან მათი მოქმედების რეჟიმის შეცვლას;</p> <p>ო) ჰიგიენის მდგომარეობის გასაუმჯობესებლები: ნივთიერებები ან, საჭიროების შემთხვევაში მიკროორგანიზმები, რომლებიც დადებით გავლენას ახდენენ ცხოველის საკვების ჰიგიენურ მახასიათებლებზე, კონკრეტული მიკრობიოლოგიური დაბინძურების შემცირებით;</p> <p>პ) სხვა ტექნოლოგიური დანამატები: ნივთიერებები ან საჭიროების შემთხვევაში მიკროორგანიზმები, რომლებიც ტექნოლოგიური მიზნებისათვის ემატება ცხოველის საკვებს და დადებითად მოქმედებს ცხოველის საკვების მახასიათებლებზე.</p>		
--	---	--	--	---	--	--

	<p>ემატება ტექნოლოგიური მიზნებისთვის და რომლებიც დადებით გავლენას ახდენს საკვების მახასიათებლებზე.</p>				
<p>დანართი I</p>	<p>2 კატეგორიაში "სენსორული დანამატები" შედის შემდეგი ფუნქციური ჯგუფები:</p> <p>(a) საღებავები;</p> <p>(i) ნივთიერებები, რომლებიც ანიჭებს ან აღადგენს ფერს საკვებში;</p> <p>(ii) ნივთიერებები, რომლებიც, ცხოველის საკვებში დამატების შემთხვევაში, ანიჭებს ფერს ცხოველური წარმოშობის სურსათს;</p> <p>(iii) ნივთიერებები, რომლებიც დადებითად მოქმედებს დეკორატიული თევზისა და ფრინველის ფერზე;</p> <p>(b) არომატული კომპონენტები: ნივთიერებები, რომელთა ჩართვა საკვებ ნივთიერებებში აძლიერებს საკვების სუნს ან გემოს (არომატს).</p>	<p>№ 1</p>	<p>დანართი 1</p> <p>1.2</p>	<p>სენსორული დანამატების კატეგორია მოიცავს შემდეგ ფუნქციურ ჯგუფებს:</p> <p>ა) საღებავები:</p> <p>ა.ა) ნივთიერებები, რომლებიც უმატებს(აძლიერებს) ან აღადგენს ფერს ცხოველის საკვებში;</p> <p>ა.ბ) ნივთიერება, რომლებითაც თუ კვებავენ ცხოველს, უმატებს (აძლიერებს) ცხოველური წარმოშობის სურსათის ფერს;</p> <p>ა.გ) ნივთიერება, რომელიც დადებითად მოქმედებს დეკორატიული თევზის ან ფრინველის ფერზე;</p> <p>ბ) არომატიზატორები: ნივთიერება, რომელიც აძლიერებს ცხოველის საკვების გემოს და/ან არომატს.</p>	<p>სშ</p>

<p>დანართი I</p>	<p>3. კატეგორიაში "კვებითი დანამატები" შედის შემდეგი ფუნქციური ჯგუფები:</p> <ul style="list-style-type: none"> (a) ვიტამინები, პროვიტამინები და ქიმიურად კარგად განსაზღვრულ ნივთიერებები, რომლებსაც აქვთ მსგავსი ეფექტი; (b) მიკროელემენტები; (c) ამინომჟავები, მათი მარილები და ანალოგები; (d) შარდოვანა და მისი წარმოებულები. 	<p>№ 1</p>	<p>დანართი 1</p> <p>1.3</p>	<p>ნუტრიციული (კვებითი) დანამატების კატეგორია მოიცავს შემდეგ ფუნქციურ ჯგუფებს:</p> <ul style="list-style-type: none"> ა) ვიტამინები და პროვიტამინები, ასევე ანალოგიური მოქმედების მქონე მკაფიოდ განსაზღვრული ქიმიური სტრუქტურის ნივთიერებები; ბ) კვალის ელემენტების ნაერთები; გ) ამინომჟავები, მათი მარილები და ანალოგები; დ) შარდოვანა და მისი დერივატები; 	<p>სშ</p>	
	<p>4. კატეგორიაში "ზოოტექნიკური დანამატები" შედის შემდეგი ფუნქციური ჯგუფები:</p> <ul style="list-style-type: none"> (a) საჭმლის მონელების გამაძლიერებელი აგენტები: ნივთიერებები, რომლებიც აუმჯობესებს საკვების მონელებას, სამიზნე საკვებ მასალებზე მოქმედების საშუალებით; (b) ნაწლავის ფლორის სტაბილიზატორები: მიკროორგანიზმები ან ქიმიურად განსაზღვრული სხვა ნივთიერებები, რომლებიც დადებითად მოქმედებს ნაწლავის ფლორაზე; (c) ნივთიერებები, რომლებიც დადებით გავლენას ახდენს გარემოზე; (d) სხვა ზოოტექნიკური დანამატები; 	<p>№ 1</p>	<p>სანართი 1</p> <p>1.4</p>	<p>ზოოტექნიკური დანამატების კატეგორია მოიცავს შემდეგ ფუნქციურ ჯგუფებს:</p> <ul style="list-style-type: none"> ა) მონელების გამაძლიერებლები - ნივთიერებები, რომელთაც ახასიათებთ ცხოველის საკვების მასალაზე მიზნობრივი მოქმედება და მათი გამოყენება ზრდის საკვების შეთვისებას; ბ) ნაწლავის ფლორის სტაბილიზატორები - მიკროორგანიზმები ან განსაზღვრული სტრუქტურის მქონე ნივთიერებები, რომლებიც ცხოველზე მიცემის შემთხვევაში დადებითად მოქმედებენ ცხოველის ნაწლავის მიკროფლორაზე; გ) ნივთიერებები, რომლებიც დადებითად მოქმედებენ გარემოზე; დ) სხვა ზოოტექნიკური დანამატები; ე) ფიზიოლოგიური მდგომარეობის სტაბილიზატორები: ნივთიერებები ან, საჭიროების შემთხვევაში მიკროორგანიზმები, რომლებითაც თუ ჯანმრთელ ცხოველებს კვებავენ, დადებით გავლენას ახდენს მათ ფიზიოლოგიურ 	<p>სშ</p>	

	<p>(e) ფიზიოლოგიური მდგომარეობის სტაბილიზატორები: ნივთიერებები ან, შესაძლებელია, მიკროორგანიზმები, რომლებიც დადებითად მოქმედებს ცხოველის ფიზიოლოგიურ მდგომარეობაზე, სტრესული ფაქტორებისადმი მდგრადობის ჩათვლით.</p>			<p>მდგომარეობაზე, მათ შორის, სტრესული ფაქტორების მიმართ მედეგობაზე.</p>		
<p>დანართი II</p>	<p>1. თანამეგობრობის რეფერენს ლაბორატორია (CRL), რომელიც მითითებულია 21-ე მუხლში, წარმოადგენს კომისიის ერთობლივი კვლევების ცენტრს (JRC).</p> <p>2. ამ დანართში განსაზღვრული მოვალეობებისა და ამოცანების შესრულების მიზნით თანამეგობრობის რეფერენს ლაბორატორიას შეიძლება დაეხმაროს ეროვნული რეფერენს ლაბორატორიების კონსორციუმი.</p> <p>თანამეგობრობის რეფერენს ლაბორატორია პასუხისმგებელია შემდეგზე:</p> <p>2.1 განმცხადებლის მიერ გაგზავნილი ცხოველის საკვების დანამატის ნიმუშების მიღება და შენახვა, როგორც ეს გათვალისწინებულია მე -7(3)(f) მუხლით;</p> <p>2.2 ცხოველის საკვების დანამატის ანალიზის მეთოდისა და ანალიზის სხვა შესაბამისი მეთოდების შეფასება ცხოველის საკვების დანამატის</p>				<p>ას</p>	<p>რეფერენს ლაბორატორიის საქმიანობები არ არის რეგულირებული</p>

	<p>ალიარების განაცხადში მოცემული მონაცემების საფუძველზე, მისი ოფიციალური კონტროლისთვის შესაბამისობის მიხედვით, მე-7(4) და (5) მუხლებში მითითებული განმახორციელებელი წესებისა და უფლებამოსილი ორგანოს სახელმძღვანელო მითითებების შესაბამისად, რომლებიც მოცემულია მე-7(6) მუხლში;</p> <p>2.3 ამ დანართში მითითებული მოვალეობებისა და ამოცანების შედეგების შესახებ შეფასების ანგარიშის წარდგენა უფლებამოსილი ორგანოსთვის;</p> <p>2.4 საჭიროების შემთხვევაში, ანალიზის მეთოდის (მეთოდების) ტესტირება.</p> <p>3. თანამეგობრობის რეფერენს ლაბორატორია პასუხისმგებელია დანამატის ანალიზის მეთოდის (ების) ვალიდაციის კოორდინაციაზე, (EC)No 378/2005 რეგულაციის მე -10 მუხლით გათვალისწინებული პროცედურის შესაბამისად. ეს ამოცანა შეიძლება მოიცავდეს ცხოველის საკვების ან ცხოველის საკვების სატესტო მასალის მომზადებას.</p> <p>4. ევროპარლამენტისა და საბჭოს (EC) No 882/2004 რეგულაციის მე-11 და 32-ე მუხლების შეზღუდვის გარეშე, თანამეგობრობის რეფერენს ლაბორატორია უზრუნველყოფს კომისიისთვის სამეცნიერო და</p>				<p>თვე ლო სთ ვის , ვინ აი დან რე ფე რენ ს ლა ბო რა ტო რიე ბი წარ მოა დგ ენე ნ ევრ ოკა ვში რის წევ რი ქვე ყნე ბის ლა ბო რა</p>
--	--	--	--	--	---

	<p>ტექნიკურ დახმარებას, განსაკუთრებით იმ შემთხვევებში, როდესაც წვერი სახელმწიფოებისთვის სადავოა ამ დანართში მითითებულ მოვალეობებსა და ამოცანებთან დაკავშირებული ანალიზის შედეგები.</p> <p>5. ასევე, კომისიის მოთხოვნით, თანამეგობრობის რეფერენს ლაბორატორია შეიძლება პასუხისმგებელი იყოს სპეციალური ანალიტიკური ან მასთან დაკავშირებული სხვა კვლევების ჩატარებაზე, თუ ეს პასუხისმგებლობა მე -2 პუნქტში მითითებული მოვალეობებისა და ამოცანების მსგავსია. ამას შესაძლებელია ადგილი ჰქონდეს, კერძოდ, არსებული პროდუქტების შემთხვევაში, როდესაც შეტყობინება გაგზავნილია მე -10 მუხლის შესაბამისად და შეტანილია რეესტრში და იმ პერიოდის განმავლობაში, როდესაც აღიარების განაცხადი წარდგენილია მე -10(2) მუხლის შესაბამისად.</p> <p>6. თანამეგობრობის რეფერენს ლაბორატორია პასუხისმგებელია ეროვნული რეფერენს ლაბორატორიების კონსორციუმის კოორდინაციაზე. თანამეგობრობის რეფერენს ლაბორატორიამ უნდა უზრუნველყოს, რომ განაცხადების შესახებ შესაბამისი ინფორმაცია ხელმისაწვდომი იყოს ლაბორატორიებისთვის.</p>				<p>ტო რიე ბს და მათ აქვ თ ტავ იან თი ში და პრ ოცე დუ რებ ი.</p>
--	--	--	--	--	---

	<p>7. თანამეგობრობის რეფერენს ლაბორატორიის პასუხისმგებლობის შეზღუდვის გარეშე, რომელიც მითითებულია (EC)No882/2004 რეგულაციის 32-ე მუხლში, თანამეგობრობის რეფერენს ლაბორატორიას შეუძლია შექმნას ანალიზის მეთოდების მონაცემთა ბაზა, რომელიც ხელმისაწვდომი იქნება წევრი ქვეყნების ოფიციალური საკონტროლო ლაბორატორიებისთვის და სხვა დაინტერესებული მხარეებისთვის.</p>					
<p>დანართი III</p>	<p>1. ეტიკეტირების სპეციფიკური მოთხოვნები გარკვეული დანამატებისა და პრემექსებისთვის.</p> <p>(ა) ზოოტექნიკური დანამატები, კოქციდიოსტატები და ჰისტომონოსტატები:</p> <ul style="list-style-type: none"> — საგარანტიო ვადა ან ვარგისიანობის ვადა წარმოების დღიდან, — გამოყენების მითითებები და — კონცენტრაცია. <p>(ბ) ფერმენტები, ზემოთ აღნიშნულ მითითებებთან ერთად:</p> <ul style="list-style-type: none"> - აქტიური კომპონენტის ან კომპონენტების სპეციფიკური დასახელება მათი ფერმენტული აქტივობების შესაბამისად, მოცემული აღიარების შესაბამისად. - ბიოქიმიის საერთაშორისო კავშირის 	<p>№ 1</p>	<p>დანართი 2 ნაწილი I</p>	<p>ზოოტექნიკური დანამატების, კოქციდიოსტატების და ჰისტომონოსტატების შემთხვევაში ეტიკეტზე უნდა მიეთითოს:</p> <p>ა.ა) გარანტიის მოქმედების ვადა ან შენახვის ვადა წარმოების დღიდან;</p> <p>ა.ბ) მითითებები გამოყენების შესახებ;</p> <p>ა.გ) კონცენტრაცია;</p> <p>ბ) ფერმენტების შემთხვევაში, „ა“ პუნქტით განსაზღვრულ მოთხოვნებთან ერთად ეტიკეტზე მიეთითება:</p> <p>ბ.ა) აქტიური კომპონენტის ან კომპონენტების სპეციფიკური დასახელება მათი ფერმენტული მოქმედების შესაბამისად, გაცემული ავტორიზაციის თანახმად;</p> <p>ბ.ბ) ბიოქიმიის საერთაშორისო კავშირის საიდენტიფიკაციო ნომერი;</p> <p>ბ.გ) კონცენტრაციის ნაცვლად: აქტივობის ერთეულები (აქტივობის ერთეული გრამზე ან აქტივობის ერთეული მილილიტრზე);</p> <p>გ) მიკროორგანიზმების შემთხვევაში ეტიკეტზე უნდა მიეთითოს:</p>	<p>სშ</p>	

<p>საიდენტიფიკაციო ნომერი და</p> <ul style="list-style-type: none"> - კონცენტრაციის ნაცვლად: აქტივობის ერთეულები (აქტივობის ერთეული ერთ გრამში ან აქტივობის ერთეული ერთ მილილიტრში). (c) მიკროორგანიზმები: <ul style="list-style-type: none"> — საგარანტიო ვადა ან ვარგისიანობის ვადა წარმოების დღიდან, — გამოყენების მითითებები, — შტამის საიდენტიფიკაციო ნომერი და — კოლონიის წარმომქმნელი ერთეულების რაოდენობა 1 გრამზე გადაანგარიშებით. (d) კვებითი დანამატები: <ul style="list-style-type: none"> — აქტიური ნივთიერების დონე და — ამ დონის საგარანტიო ვადა ან ვარგისიანობის ვადა დამზადების დღიდან. (e) ტექნოლოგიური და სენსორული დანამატები არომატული კომპონენტების გარდა: <ul style="list-style-type: none"> — აქტიური ნივთიერების დონე. (f) არომატული კომპონენტები: <ul style="list-style-type: none"> — პრემიქსში დამატების მაჩვენებელი. 			<ul style="list-style-type: none"> გ.ა) გარანტიის ვადის გასვლის თარიღი ან შენახვის ვადა წარმოების დღიდან; გ.ბ) მითითებები გამოყენების შესახებ; გ.გ) შტამის საიდენტიფიკაციო ნომერი; გ.დ) კოლონიის წარმომქმნელი ერთეულების რაოდენობა გრამზე; დ) ნუტრიციული (კვებითი) დანამატები: <ul style="list-style-type: none"> დ.ა) აქტიური ნივთიერების შემცველობა; დ.ბ) ამ პუნქტის „დ.ა“ ქვეპუნქტით განსაზღვრული შემცველობის გარანტიის ან შენახვის ვადის გასვლის თარიღი წარმოების დღიდან; ე) ტექნოლოგიური და სენსორული დანამატები, გარდა არომატიზატორებისა: <ul style="list-style-type: none"> ე.ა) აქტიური ნივთიერების შემცველობა; ვ) არომატიზატორები: <ul style="list-style-type: none"> ვ.ა) პრემიქსების წილი 		
--	--	--	--	--	--

<p>დანართი III</p>	<p>2. ეტიკეტირების დამატებითი და ინფორმაციის მოთხოვნები პრეპარატების შემცველი გარკვეული დანამატების და ასეთი პრეპარატების შემცველი პრემიქსებისთვის.</p> <p>(a) დანამატები, რომლებიც მიეკუთვნებიან მე-6(1)(a), (b) მუხლში განსაზღვრულ კატეგორიებს და (c) რომლებიც შედგება პრეპარატებისგან:</p> <p>(i) შეფუთვაზე ან ტარაზე მითითებული სპეციფიკური დასახელება, საიდენტიფიკაციო ნომერი და ნებისმიერი ტექნოლოგიური დანამატის დონე, რომელსაც შეიცავს პრეპარატი, და რომლის შემცველობის მაქსიმალური დონე მითითებულია შესაბამის აღიარებაში;</p> <p>(ii) შემდეგი ინფორმაცია, რომელიც წარმოდგენილი უნდა იყოს წერილობითი სახით ან დართული უნდა ჰქონდეს პრეპარატს:</p> <p>- პრეპარატის შემადგენლობაში არსებული ნებისმიერი ტექნოლოგიური დანამატის სპეციფიკური სახელი და საიდენტიფიკაციო ნომერი და</p>	<p>№ 1</p>	<p>დანართი 2</p> <p>ნაწილი II</p>	<p>1. ცხოველის საკვები დანამატები, რომლებიც მიეკუთვნება ამ წესის მე-5 მუხლის პირველი პუნქტის „ა“, „ბ“ ქვეპუნქტის და „გ“ ქვეპუნქტით განსაზღვრულ კატეგორიებს და შედგება პრეპარატებისგან:</p> <p>ა) უნდა მიეთითოს სპეციფიკური დასახელება შეფუთვაზე ან კონტეინერზე, ასევე საიდენტიფიკაციო ნომერი და ნებისმიერი ტექნოლოგიური დანამატის შემცველობა (რაოდენობა), რომელიც შეიცავს პრეპარატს, რომლისთვისაც შესაბამისი ავტორიზაციით დადგენილია მაქსიმალური შემცველობა;</p> <p>ბ) თან უნდა ახლდეს პრეპარატის შესახებ ნებისმიერი წერილობითი საშუალებით შემდეგი ინფორმაცია:</p> <p>ბ.ა) სპეციფიკური დასახელება და ნებისმიერი ტექნოლოგიური დანამატის საიდენტიფიკაციო ნომერი, რომელსაც შეიცავს პრეპარატი;</p> <p>ბ.ბ) პრეპარატში შემავალი ნებისმიერი სხვა ნივთიერების ან პროდუქტის დასახელება, წონის კლებადობის მიხედვით.</p> <p>2. პრემიქსები, რომლებიც შეიცავს ამ წესის მე-5 მუხლის პირველი პუნქტის „ა“, „ბ“ და „გ“ ქვეპუნქტით განსაზღვრულ ცხოველის საკვებ დანამატების კატეგორიებს და შედგება პრეპარატებისგან უნდა მიეთითოს:</p> <p>ა) საჭიროების შემთხვევაში, შეფუთვაზე ან კონტეინერზე, რომ პრემიქსი შეიცავს ტექნოლოგიურ დანამატებს, რომლებიც შედის დანამატების პრეპარატებში, რომელთათვისაც მაქსიმალური</p>	<p>სშ</p>
--------------------	---	------------	-----------------------------------	---	-----------

	<p>- წონის კლებადობის მიხედვით მითითებული ნებისმიერი სხვა ნივთიერების ან პროდუქტის დასახელება, რომელიც შედის პრეპარატის შემადგენლობაში.</p> <p>(b) პრემიქსები, რომლებიც შეიცავს დანამატებს, რომლებიც მიეკუთვნება ნ(1)(a), (b) და (c) მუხლებში ჩამოთვლილ კატეგორიებს და შედგება პრეპარატებისგან:</p> <p>(i) საჭიროების შემთხვევაში, შეფუთვაზე ან ტარაზე უნდა მიეთითოს, რომ პრემიქსი შეიცავს ტექნოლოგიურ დანამატებს, რომლებსაც შეიცავს დანამატის პრეპარატები, რომელთათვისაც მაქსიმალური დონე განსაზღვრულია შესაბამის აღიარებაში;</p> <p>(ii) მომხმარებლის თხოვნის საფუძველზე, ინფორმაცია სპეციფიკური დასახელების, საიდენტიფიკაციო ნომრისა და დანამატის პრეპარატების შემადგენლობაში შემავალი ტექნოლოგიური დანამატის დონე, რომელიც აღნიშნულია ამ პუნქტის (i) ქვეპუნქტში.</p>			<p>შემცველობა განსაზღვრულია შესაბამის ავტორიზაციაში;</p> <p>ბ) შემსყიდველის ან გამომყენებლის თხოვნის საფუძველზე, ინფორმაცია კონკრეტული სახელის, საიდენტიფიკაციო ნომრის შესახებ და ამ პუნქტის „ა“ ქვეპუნქტით განსაზღვრული ტექნოლოგიური დანამატების, რომლებიც შედის დანამატების პრეპარატებში, შემცველობა.</p>		
--	--	--	--	---	--	--

დანართი IV	1. დანამატების რაოდენობა, რომლებიც ბუნებრივ მდგომარეობაშიც არსებობს ცხოველი გარკვეულ საკვებ მასალებში, უნდა გაანგარიშდეს ისე, რომ დამატებული ელემენტების რაოდენობისა და ბუნებრივად არსებული ელემენტების რაოდენობის ჯამი არ აღემატებოდეს აღიარების რეგულაციით განსაზღვრულ მაქსიმალურ დონეს.	№ 1	დანართი 3 3.1	ცხოველის საკვები დანამატების რაოდენობა, რომლებიც ბუნებრივ მდგომარეობაშიც არსებობს ცხოველის საკვებ ზოგიერთ მასალებში, უნდა გაანგარიშდეს ისე, რომ დამატებული ელემენტების ჯამური რაოდენობა და ბუნებრივად არსებული ელემენტები არ აღემატებოდეს ავტორიზაციის დებულებით გათვალისწინებულ მაქსიმალურ დონეს.	სშ	
დანართი IV	2. დანამატების შერევა დასაშვებია მხოლოდ იმ პრემიქსებისა და ცხოველის საკვები პროდუქტების შემთხვევაში, სადაც ნარევის კომპონენტებს შორის არსებობს ფიზიკურ-ქიმიური და ბიოლოგიური თავსებადობა სასურველ ზეგავლენასთან მიმართებაში.	№ 1	დანართი 3 3.2	ცხოველის საკვები დანამატების შერევა დასაშვებია მხოლოდ პრემიქსსა და ცხოველის საკვებში, სადაც ნარევის კომპონენტებს შორის არსებობს ფიზიკურ-ქიმიური და ბიოლოგიური თავსებადობა სასურველ ეფექტებთან მიმართებაში.	სშ	
დანართი IV	3. შესაბამისად განზავებულ ცხოველის დამატებით საკვებ პროდუქტებში დანამატების დონე არ უნდა აღემატებოდეს ცხოველის მზა საკვები პროდუქტებისთვის განსაზღვრულ დონეს	№ 1	დანართი 3 3.1	მოთხოვნის შესაბამისად განზავებული ცხოველის დამატებითი საკვები, არ შეიძლება შეიცავდეს ცხოველის საკვებ დანამატების იმ რაოდენობას, რომელიც აღემატება ცხოველის სრულყოფილ (ბალანსირებულ) საკვებისთვის დადგენილს.	სშ	

დანართი IV	4. პრემიქსების შემთხვევაში, რომლებიც შეიცავს სილოსის დანამატებს, ეტიკეტზე „სილოსის დანამატი“ ნათლად უნდა იყოს მითითებული „პრემიქსის“ შემდეგ.	№ 1	დანართი 3 3.1	პრემიქსის შემთხვევაში, რომელიც შეიცავს „სილოსის დანამატებს“ ეტიკეტზე ”პრემიქსი” - ის შემდეგ თვალსაჩინოდ უნდა დაემატოს სიტყვები ”სილოსის დანამატები”.	სშ	
დანართი IV	5. ტექნოლოგიური დანამატები ან სხვა ნივთიერებები ან პროდუქტები, რომლებიც შეიცავს პრეპარატების შემცველ დანამატებს, მხოლოდ პრეპარატის აქტიური ნივთიერების ფიზიკურ-ქიმიურ მახასიათებლებს უნდა ცვლიდეს და უნდა გამოიყენებოდეს მათი აღიარების პირობების შესაბამისად, თუ ეს პირობები არსებობს. პრეპარატის კომპონენტებს შორის უზრუნველყოფილი უნდა იყოს ფიზიკურ-ქიმიური და ბიოლოგიური თავსებადობა სასურველ ეფექტებთან მიმართებაში.	№ 1	დანართი 3 3.1	ტექნოლოგიური დანამატები ან სხვა ნივთიერებები ან პროდუქტები, რომლებიც შეიცავენ ცხოველის საკვების დანამატებს, რომლებიც შედგება პრეპარატებისაგან, უნდა მოახდინოს მხოლოდ პრეპარატის აქტიური ნივთიერების ფიზიკურ-ქიმიური მახასიათებლების მოდიფიცირება და გამოიყენებოდეს მათი ავტორიზაციის პირობების შესაბამისად, სადაც ასეთი მითითებაა მოცემული. უზრუნველყოფილი უნდა იქნეს პრეპარატის კომპონენტებს შორის ფიზიკურ-ქიმიური და ბიოლოგიური თავსებადობა სასურველ ეფექტთან მიმართებაში.	სშ	