



## Перечень документов

### для регистрации кормовых добавок для животных

1. Заявление о государственной регистрации кормовой добавки в 2-х экз.
2. Юридический адрес организации - производителя кормовой добавки (+ банковские реквизиты)- 1 экз.
3. Названия кормовой добавки, включая международное непатентованное название, научное название на латинском языке, основные синонимы – 1 экз.
4. Оригинальное название кормовой добавки, если оно зарегистрировано как торговый знак в соответствии с законодательством Российской Федерации о торговых знаках, знаках обслуживания и наименованиях мест происхождения товаров – 1 экз.
5. Перечень компонентов, входящих в состав кормовой добавки, их количество (с указанием количественного содержания компонентов, входящих в состав кормовой добавки, гарантированный аналитический состав с указанием диапазонов действующих веществ; применительно к микроорганизмам устанавливается количество жизнеспособных клеток, выраженное в КОЕ/г; применительно к ферментам представляется количество единиц активности) – 1 экз.
6. Инструкция по применению кормовой добавки (проект инструкции по применению кормовой добавки размещен [ТУТ](#)) - 6 экз. (4 подписанных экз. с печатью + 2 не подписанных экз. без печати)
7. Сертификат качества кормовой добавки (сертификат анализа, паспорт качества) - 1 экз.
8. Данные о производстве кормовой добавки- 1 экз.
9. Методы контроля качества кормовой добавки (для отечественных производителей нормативный документ: технические условия или стандарт организации) - 1 экз. (для отечественных кормовых добавок рекомендуется представить 2 экз. нормативного документа и 3-4 титульных листа).
10. Результаты доклинических исследований кормовой добавки -1 экз.





11. Результаты фармакологических и токсикологических исследований кормовой добавки -1 экз.

12. Результаты ветеринарных исследований кормовой добавки -1 экз.

13. Предложения по цене кормовой добавки -1 экз.

14. Документы, подтверждающие регистрацию кормовой добавки, если она зарегистрирована вне пределов Российской Федерации -1 экз.

15. Доверенности

– заверенная в установленном порядке доверенность (или договор) от разработчика продукции на производителя с указанием возложенных полномочий -1 экз.

– заверенная в установленном порядке доверенность от производителя продукции на заявителя с указанием возложенных полномочий (в случае, если документы представляются на регистрацию не производителем)- 1 экз.

– заверенная в установленном порядке доверенность от заявителя на представителя заявителя с указанием возложенных полномочий (в случае, если документы представляются на регистрацию не производителем)- 1 экз.

16. Опись представленных регистрационных документов- 2 экз.

**!ПРИМЕЧАНИЕ!:**

- Для кормовых добавок, содержащих живые или инактивированные штаммы микроорганизмов, а также для кормовых добавок, полученных путем микробиологического синтеза (аминокислоты, витамины и др. полученные с применением штаммов-продуцентов) представляются паспорта штаммов, депонированных в международных или национальных коллекциях, с указанием таксономической и видовой принадлежности, основных биологических свойств, отсутствием генетических манипуляций, безвредности и безопасности.
- Для кормовых добавок, предназначенных для усиления пигментации продукции птицеводства и рыбоводства (красители), представляется токсиколого-гигиеническая оценка о возможности использования этих кормовых добавок с целью усиления пигментации продукции птицеводства и рыбоводства.





### **Требования к оформлению документов**

Регистрационные документы предоставляются в Россельхознадзор пронумерованные, с вложенной описью, с указанием нумерации страниц или количества страниц в каждом документе.

После принятия Россельхознадзором решения о проведении Экспертизы кормовой добавки, информация о принятом заявлении размещается на официальном сайте Россельхознадзора, после чего Заявитель направляет в ФГБУ «ВГНКИ» образцы кормовой добавки для проведения экспертизы ее качества, в количестве, необходимом для воспроизведения заявленных методов контроля качества.

Заявитель представляет для анализа лабораторную пробу в четырех повторностях (одной партии): для проведения испытаний по показателям качества и безопасности, для проведения микробиологического контроля, микологического контроля, контроля на ГМО.

Отбор лабораторных проб проводят с учетом требований нормативного или технического документа на конкретную продукцию в соответствии с ГОСТ 13496.0.

#### **ПРИ ЭТОМ:**

- для микробиологического контроля заявитель предоставляет 1 упаковку добавки в потребительской таре, но не менее 100 г (мл). Если масса (объем) потребительской упаковки превышает массу (объем) лабораторной пробы ее отбирают асептическим способом (исключая микробное загрязнение продукции из окружающей среды) в стерильные емкости, полиэтиленовые пакеты, фольгу;
- для микологического контроля заявитель предоставляет 1 упаковку добавки в потребительской таре, но не менее 100 г (мл). Если масса (объем) потребительской упаковки превышает массу (объем) лабораторной пробы ее отбирают асептическим способом (исключая микробное загрязнение продукции из окружающей среды) в стерильные емкости, полиэтиленовые пакеты, фольгу;





- для контроля на ГМО заявитель предоставляет 1 упаковку добавки в потребительской таре, но не менее 100 г (мл). Если масса (объем) потребительской упаковки превышает массу (объем) лабораторной пробы ее отбирают в отдельные емкости, полиэтиленовые пакеты, фольгу.

**ЛАБОРАТОРНУЮ ПРОБУ МАРКИРУЮТ С УКАЗАНИЕМ:**

- наименования организации-производителя добавки, ее адреса;
- наименования и назначения добавки;
- номера и объема партии;
- даты изготовления;
- срока хранения добавки;
- даты отбора лабораторной пробы;
- массы (объема) пробы;
- должность и фамилию лица, осуществляющего отбор пробы.

К образцам прилагается акт отбора проб с указанием места и времени отбора, номера партии, сроков изготовления кормовой добавки и окончания хранения, При необходимости следует предоставить стандарты на образцы предприятий.

