



Изм. № 394/15.06.2012 г.

**ДО
Н.П. Г-ЖА ДЕСИСЛАВА ТАНЕВА
ПРЕДСЕДАТЕЛ НА КОМИСИЯТА
ПО ЗЕМЕДЕЛИЕТО И ГОРИТЕ
КЪМ НАРОДНОТО СЪБРАНИЕ
РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ**

УВАЖАЕМА Г-ЖО ТАНЕВА,

Сдружение на производители и търговци на ветеринарномедицински продукти се запозна с документа, публикуван на страницата на Комисия по земеделието и горите към Народното събрание относно проведеното на 30.05.2012 г. второ разглеждане на проекта на Законопроект за изменение и допълнение на Закона за ветеринарномедицинската дейност.

Бихме желали да обърнем вниманието Ви на един от предложените от Народен представител текстове:

„§ 100. Член 408 се изменя така:

„Чл. 408. Забранява се директно влагане на фармакологично активни субстанции, предназначени за производство на ветеринарномедицински продукти, във фуражите и/или водата за пиене на животните, освен в случаите, когато животновъден обект с регистрирано ветеринарномедицинско заведение разполага с дозираци устройства към системите за поене и хранене.”

Приет по този начин, текстът на чл. 408 ще позволи, в противоречие с текстовете от Закона за ветеринарномедицинската дейност, Законопроекта за изменение и допълнение на Закона за ветеринарномедицинската дейност и нормативните актове на ЕС, да се използват активни субстанции за влагане във фуража или водата на животните.

По смисъла на предложения текст се разбира, че фармакологично активни субстанции ще могат да се използват във фермите при определени условия.

МОТИВИ: В Закона за ветеринарномедицинската дейност (ЗВД) и във всички нормативни документи на ЕС, касаещи ползването и разпространението на ветеринарни фармацевтични продукти, се забранява категорично

използването при животни под каквато и да е форма на фармацевтични активни субстанции, понеже това са технически суровини, а не готови лекарствени форми. Като такива (технически суровини) субстанциите нямат установени остатъчни количества в месото, млякото, яйцата и т.н. продукти от животински произход, използвани за храна на човека. Поради това обстоятелство, субстанциите нямат установени карентни срокове, т.е. няма установена продължителност на периода след последно третиране на животните, през който хората да не консумират месото и другите продукти от животински произход.

Според българското и европейското законодателство не се допуска за разпространение медикамент, който няма установени остатъчни количества на активното вещество и съответен карентен срок. За целта всяка фармацевтична компания прави огромни проучвания и отделя много средства, за да изпълни законовите изисквания за ветеринарномедицинските продукти (ВМП). Без данните от такива проучвания, ВМП не може да се регистрира за употреба.

Такива изисквания обаче няма за фармацевтичните активни субстанции, понеже те не са ветеринарномедицински продукти.

От друга страна, ползването на такива технически субстанции вместо регистрирани ветеринарни медикаменти води до неефективност на лечението и създаване на резистентност (нечувствителност) на причинителите на инфекции при животните и хората. Това е много опасно, поради което в ЕС се разработват специални стратегии за избягване на този процес.

Това са само част от доводите срещу разрешаването под каквато и да е форма на използването на фармацевтични активни субстанции за лечение на животните.

Очакваме, че ако текста се приеме в този вид, България ще бъде подложена на рестрикции, изразяващи се в пълна забрана за износ или търговия на продукти от животински произход, както в страните от ЕС, така и в трети страни. Това ще е огромен удар върху българския бизнес и икономика като цяло.

Допълнителен проблем за икономиката на страната ще бъде сезирането от страна на фирмите от фармацевтичния бранш на контролните органи на ЕС, свързани с контрола на производството и разпространението на ветеринарни и хуманни фармацевтични продукти, за нарушенията на българското законодателство.

Считаме, че правилната постановка ще е, ако условията посочени в § 100. Член 408 се отнасят за влагане на ветеринарно медицински продукти (ВМП). ВМП се регистрират и контролират по изискванията на закона, а това не важи за фармакологично активни субстанции. Тогава смисъла на текста придобива напълно законосъобразен и логичен вид.

ПРЕДЛАГАМЕ текстът на Чл. 408 да изглежда така:

„Чл. 408. (1) Забранява се директно влагане на фармакологично активни субстанции, предназначени за производство на ВМП, във фуражите и/или водата за пиене на животните.

(2) В случаите, когато животновъден обект с регистрирано ветеринарномедицинско заведение разполага с дозиращи устройства към системите за поене и хранене се допуска директно влагане на ветеринарномедицински продукти(ВМП), предназначени за фуражите и/или водата за пиене на животните.”

Надяваме се, че нашето предложение ще бъде прието като конструктивно и ще бъде навреме отразено в окончателния вариант на текста на проектозакона, предложен за второ гласуване в пленарна зала.

София, 15.06.2012г.

С уважение:

**Д-Р БОЯН ГУБЕРКОВ
ПРЕДСЕДАТЕЛ НА УС НА
СДРУЖЕНИЕ НА
ПРОИЗВОДИТЕЛИ И ТЪРГОВЦИ
НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИ
ПРОДУКТИ**

С уважение:

**ВАСИЛ ВЕЛЕВ
ПРЕДСЕДАТЕЛ НА УС НА
АСОЦИАЦИЯ НА
ИНДУСТРИАЛНИЯ
КАПИТАЛ В БЪЛГАРИЯ**