

ФГБУ «ВНИИЗЖ»



ДАЙДЖЕСТ

Международного регулирования
в сфере сельского хозяйства

Ноябрь 2025



ОГЛАВЛЕНИЕ

МЕЖДУНАРОДНЫЕ ОРГАНИЗАЦИИ

[На 48 сессии Комиссии «Кодекс Алиментариус» ФАО/ВОЗ были приняты новые стандарты](#)

ЕВРОПА

[ЕС: EFSA разъясняет требования к данным о микроорганизмах, используемых в пищевой промышленности](#)

[ЕС: Суд ЕС признал незаконным автоматическое продление разрешений на использование пестицидов](#)

[Великобритания: Полногеномное секвенирование выявило высокое генетическое разнообразие и устойчивость к антибиотикам среди кишечных палочек в продуктах питания](#)

АМЕРИКА

[США: Новый законопроект, направленный на ужесточение контроля за ингредиентами, признанными традиционно безопасными \(GRAS\)](#)

[Канада предлагает изменить регулирование продуктов, полученных от клонированных коров и свиней](#)

ЮЖНАЯ АФРИКА

[Южная Африка публикует четыре проекта нормативных актов в области охраны здоровья растений для общественного обсуждения](#)

АЗИЯ

[Индия: Поправки к правилам импорта](#)

[Индонезия предлагает новую систему сертификации безопасности и качества пищевых продуктов \(SMKPO\) для оборота переработанных пищевых продуктов](#)

[Индонезия расширяет перечень товаров, подлежащих обязательной сертификации «Халяль»](#)

[Китай: Требования к регистрации и декларированию импортируемой сельскохозяйственной продукции](#)

[Китай: Пересмотренный национальный стандарт безопасности пищевых продуктов, устанавливающий предельно допустимые уровни содержания загрязняющих веществ в продуктах питания](#)

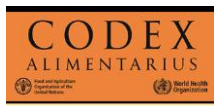
[Таиланд предлагает поправки для упрощения правил регистрации и маркировки продуктов питания](#)

[Южная Корея предлагает внести поправки в правила применения Закона об импортных продуктах питания](#)

[Южная Корея предлагает отменить выездные проверки для добросовестных импортёров](#)

[Южная Корея предлагает внести изменения в требования к импорту кормов для домашних животных](#)

[Япония: Итоги 270-й сессии Группы по безопасности пищевых продуктов](#)



Комиссия Кодекс Алиментариус

20 ноября 2025 года

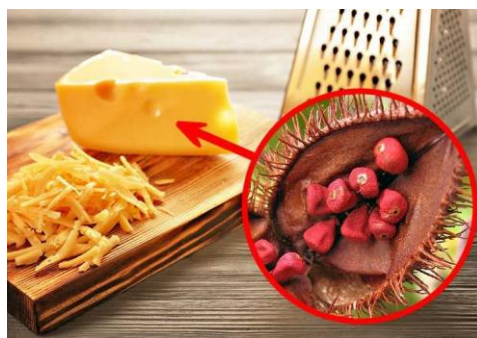
На 48 сессии Комиссии «Кодекс Алиментариус» ФАО/ВОЗ были приняты новые стандарты

С 10 по 14 ноября 2025 года состоялось заседание Комиссии «Кодекс Алиментариус» при Организации Объединённых Наций, на котором были приняты стандарты безопасности и качества пищевых продуктов.

1) Изменения в *Общем стандарте пищевых добавок* (GSFA, CXS 192-1995)

Было проанализировано более 500 положений о пищевых добавках, при этом особое внимание уделялось использованию красителей в различных категориях продуктов питания. В результате этой работы было отменено несколько положений, в том числе об использовании экстрактов аннато на основе биксина (INS 160b(i)) в кисломолочных продуктах (обычных), а другие

положения были приняты впервые, например об использовании экстрактов аннато на основе норбиксина (INS 160b(ii)) в консервированных или бутилированных (пастеризованных) фруктах.



Некоторые положения, в том числе использование эритрозина (INS 127) в консервированной малине и клубнике, всё ещё находятся на рассмотрении. Эти обновления отражают неизменную приверженность обеспечению безопасности пищевых добавок, включённых в *Общий стандарт пищевых добавок* (GSFA), и их технологической обоснованности в соответствии с принципами, изложенными в преамбуле.

2) Пересмотр *Свода правил по предотвращению и снижению содержания афлатоксина в арахисе* (CXS 55-2004)

Этот документ был впервые принят более двадцати лет назад с учётом опасности афлатоксинов для здоровья человека. В связи с появлением новой информации о снижении содержания афлатоксинов в арахисе Комитет обновил текст, внося в него следующие изменения: пояснения, когда сбор урожая наиболее оптимален; добавление информации о кормах, поскольку побочные продукты переработки арахиса могут использоваться в качестве корма; а также новый раздел о влиянии обжарки, позволяющей снизить содержание афлатоксинов.



3) Максимальное содержание свинца в некоторых специях и пряных травах



Комиссия «Кодекс Алиментариус» утвердила максимально допустимые уровни содержания свинца в специях и пряных травах, в частности в сушёной коре (корице) и сушёных пряных травах.

4) Руководство по контролю чистоты и стабильности эталонных материалов и соответствующих стандартных растворов пестицидов при длительном хранении

Комиссия «Кодекс Алиментариус» приняла руководство о системе контроля чистоты и стабильности эталонных материалов в определённых условиях и позволяет продолжать их использование после истечения срока их годности, если их чистота остаётся в допустимых пределах. Это позволяет сократить текущие расходы, свести к минимуму количество отходов и обеспечить надёжность анализа остатков пестицидов.

Дополнительная информация:

Комиссия «Кодекс Алиментариус», созданная для защиты здоровья потребителей и обеспечения добросовестной практики в сфере торговли продуктами питания, является совместной инициативой Продовольственной и сельскохозяйственной организации Объединённых Наций (ФАО) и Всемирной организации здравоохранения (ВОЗ).



Европейский союз

4 ноября 2025 года

EFSA разъясняет требования к данным о микроорганизмах, используемых в пищевой промышленности

Европейское агентство по безопасности продуктов питания (EFSA) опубликовало *новый руководящий документ*, в котором подробно описаны научные требования к определению характеристик и оценке рисков, связанных с микроорганизмами — как генетически модифицированными (ГМ), так и не ГМ, — используемыми в пищевой промышленности.



Руководство распространяется на регулируемые продукты, содержащие микроорганизмы, полученные из них или произведенные с их использованием, в том числе бактерии, дрожжи, плесневые грибы, микроводоросли, простейшие и вирусы. В нем изложены данные, необходимые для оценки рисков, связанных с микроорганизмами или их продуктами, на основе микробной идентичности штамма, генетических модификаций, генов устойчивости к противомикробным препаратам (УПП), токсигенности и воздействия на окружающую среду.

Основные требования к описанию микроорганизмов

В целом, EFSA предписывает полногеномное секвенирование (WGS) для таксономической идентификации и обнаружения генов, вызывающих беспокойство, таких как те, которые вызывают противомикробную резистентность (AMR) или продуцируют токсины. Для ГМ-микроорганизмов требуются подробные описания вставленных или удаленных последовательностей, характеристик переносчиков и фенотипических изменений.

В руководстве также подчеркивается необходимость депонирования штаммов в признанных коллекциях культур и использования тщательно отобранных баз данных для биоинформатического анализа.

Устойчивость к противомикробным препаратам и токсигенность

Оценка AMR в первую очередь проводится с помощью анализа WGS (метод полного геномного секвенирования). Когда WGS идентифицирует ген AMR, следует определить, является ли этот ген внутренним или приобретенным, что может потребовать дальнейшего фенотипического тестирования и поиска литературы для различения. Для дрожжей и грибов должна быть продемонстрирована чувствительность по крайней мере к двум классам противогрибковых препаратов.



Руководство также рекомендует проводить тестирование на цитотоксичность *Bacillus* и таксономически родственных видов, а также скрининг факторов вирулентности на основе полногеномного секвенирования *Enterococcus* и *Bacillus cereus* штаммов.

Оценка экологических рисков

Оценка экологических рисков (ОЭР) требуется как для немодифицированных активных веществ, которые считаются опасными, так и для всех модифицированных активных веществ, а также для модифицированной и немодифицированной биомассы, которые считаются опасными. К основным областям риска относятся стойкость и инвазивность, горизонтальный перенос генов, воздействие на нецелевые организмы, окружающую среду и биогеохимические процессы, а также влияние методов управления.



Результаты обеспечения безопасности

Негенетически модифицированные активные вещества считаются безопасными, если микроорганизмы соответствуют критериям списка «Условная презумпция безопасности» (Qualified Presumption of Safety, QPS) или:

ЕВРОПА

- Не имеют проблемных генов (например, приобретенной устойчивости к противомикробным препаратам) или достаточно чувствительны к противогрибковым соединениям
- Не вырабатывают вредные метаболиты или противомикробные средства
- Не являются патогенными или не оказывают негативного воздействия на нецелевые виды
- Не оказывают негативного воздействия на окружающую среду.



Те же условия безопасности распространяются на продукты, содержащие генно-модифицированные активные вещества, которые не несут в себе вызывающих опасения генов в результате генетической модификации.

Однако использование активного вещества, которое не соответствует одному или нескольким условиям безопасности, предъявляемым к его таксономической единице (например, бактериям, дрожжам или грибам, микроводорослям или простейшим, вирусам), считается опасным для животных, людей и/или окружающей среды.

4 ноября 2025 года

Суд ЕС признал незаконным автоматическое продление разрешений на использование пестицидов

Суд Европейского союза вынес постановление, разъясняющее, что временное продление срока действия разрешений на использование пестицидов не может предоставляться автоматически или на систематической основе из-за задержек в процессе повторной оценки безопасности.



Постановление было вынесено в ответ на иски, поданные некоммерческими организациями, которые оспаривали продление Европейской комиссией (ЕК) срока действия разрешений на использование

ЕВРОПА

активных веществ пестицидов боскалида, димоксистробина и глифосата. Постановление также аннулировало продленные разрешения на использование трех химических веществ.

Таким образом, согласно решению, Европейская комиссия не сможет систематически и автоматически продлевать действие разрешений на использование пестицидов в случае задержек в процессе повторной оценки.



Великобритания

7 ноября 2025 года

Полногеномное секвенирование выявило высокое генетическое разнообразие и устойчивость к антибиотикам среди кишечных палочек в продуктах питания в Великобритании

Новое исследование выявило значительное генетическое разнообразие и устойчивость к противомикробным препаратам (AMR) среди кишечной палочки, выделенной из пищевых продуктов, продаваемых в розницу в Великобритании. Результаты, которые стали возможными только благодаря использованию подхода с использованием нескольких изолятов полногеномного секвенирования (WGS), подчеркивают ограничения традиционных методов тестирования и подчеркивают необходимость геномного надзора для лучшей оценки риска безопасности пищевых продуктов, особенно риска, создаваемого синантропными или оппортунистическими линиями *Escherichia coli*.

Дополнительная информация:

Данное исследование, опубликованное в издании «Microbial Genomics», было проведено учёными из Института Квадрам при поддержке Совета по исследованиям и инновациям в области биотехнологий и биологических наук Великобритании (UKRI BBSRC).

АМЕРИКА



Соединенные штаты Америки

10 ноября 2025 года

Новый законопроект, направленный на ужесточение контроля за ингредиентами, признанными традиционно безопасными (GRAS)

6 ноября 2025 года сенатор Роджер Маршалл (республиканец от штата Канзас) представил «Закон о более качественном раскрытии информации о продуктах питания от 2025 года» (S. 3122), который реформирует правовую базу «Общепризнанных безопасных» (GRAS) веществ, обязав Управление по санитарному надзору за качеством пищевых продуктов и медикаментов США (FDA) вести общедоступный список всех без исключения GRAS-веществ.

В случае принятия закона любое вещество, продаваемое на основании определения GRAS, включая широко используемые пищевые ингредиенты, вещества, контактирующие с пищевыми продуктами, или ароматизаторы, одобренные Ассоциацией производителей экстрактов ароматизаторов (FEMA), будет считаться фальсифицированным, если оно не включено в список FDA.

Для пищевых продуктов, в состав которых в настоящее время входят вещества GRAS (на основе регламента, уведомления или самооценки), законодательство потребует, чтобы в течение двух лет после вступления в силу FDA было уведомлено об использовании пищевого вещества GRAS.

Вещество GRAS, предполагающее первое применение после вступления законопроекта в силу, будет подлежать обязательному уведомлению FDA о предполагаемом использовании не менее чем за 120 дней до первого использования вещества. В течение 180 дней с момента получения уведомления у FDA будет два варианта: (1) внести вещество в общедоступный перечень или (2) вынести предварительное определение об исключении вещества из списка. В случае, если FDA выберет второй вариант, в течение 180 дней уведомитель должен будет (1) представить данные и информацию для получения окончательного определения FDA, что вещество является GRAS, (2) подать петицию о пищевой добавке или (3) представить план поэтапного прекращения использования вещества.

АМЕРИКА

Законопроект также будет включать основу для пострыночной оценки пищевых добавок, красителей и веществ GRAS, проводимой FDA. Законопроект не содержит прямого положения о преимущественном использовании.

Дополнительная информация:

GRAS (Generally Recognized As Safe) — это обозначение, присваиваемое Управлением по санитарному надзору за качеством пищевых продуктов и медикаментов США (FDA) химическим веществам, которые признаны экспертами безопасными для использования в пищевых продуктах при определённых условиях. Вещество считается безопасным, если существует общее единодушное мнение квалифицированных экспертов, подтверждённое научными доказательствами, что оно не представляет опасности для здоровья при ожидаемом уровне употребления.

Статус GRAS может быть присвоен пищевым добавкам, подсластителям, консервантам, растительным экстрактам и другим ингредиентам. Для получения статуса производитель проводит исследования и предоставляет результаты в FDA, которая проверяет данные и оценивает безопасность.

Согласно предлагаемому законопроекту, любой пищевой продукт, содержащий пищевую субстанцию, продаваемую на основе GRAS, будет считаться фальсифицированным, если вещество не включено в список FDA, или вещество не находится на рассмотрении FDA.



Канада

19 ноября 2025 года

Канада предлагает изменить регулирование продуктов, полученных от клонированных коров и свиней

Министерство здравоохранения Канады пришло к выводу, что продукты, полученные от клонированного крупного рогатого скота и свиней, *безопасны и больше не должны считаться новыми продуктами*. Министерство предложило внести изменения в политику, чтобы регулировать оборот этих продуктов так же, как и традиционных.

АМЕРИКА

В 2003 году Министерство здравоохранения Канады ввело в действие временную политику в отношении продуктов, полученных из клонов соматических клеток с ядерным переносом (SCNT) и их потомства. Согласно этой политике, такие продукты определяются как «новые продукты» в соответствии с федеральными Правилами в отношении пищевых продуктов и лекарственных средств (FDR), а значит, на них распространяются правила в отношении новых продуктов, такие как обязательная предпродажная оценка в соответствии с FDR Раздел 28, Часть В.



Дополнительная информация:

В Канаде Novel Foods — это продукты питания, которые считаются новыми или изменёнными по сравнению с традиционной пищей. Согласно правилам Канадского агентства по контролю за продуктами питания (Health Canada), такие продукты включают: продукты, которые ранее никогда не использовались в пищу; продукты, созданные с помощью новых технологий или процессов, ранее не применявшихся в производстве пищи; продукты, которые претерпели генетическую модификацию и приобрели новые свойства.

Решение Канады основано на научных заключениях международных организаций, включая Европейское агентство по безопасности продуктов питания (EFSA) и Японскую комиссию по пищевой безопасности, которые подтверждают безопасность продуктов от здоровых клонов и их потомства. При этом продукты от клонированных коз и овец по-прежнему требуют отдельной оценки как новые продукты. Изменения были внесены без широкой огласки, что вызвало критику за недостаток прозрачности.

Южная Африка

19 ноября 2025 г.

Южная Африка публикует четыре проекта нормативных актов в области охраны здоровья растений для общественного обсуждения

Министерство сельского хозяйства ЮАР опубликовало четыре проекта нормативных актов в соответствии с Законом о здоровье растений от 2024 года (Закон № 35 от 2024 года) для общественного обсуждения.

Нормативный акт № 1 устанавливает правила борьбы с вредителями, в том числе карантинные меры и ограничения на перемещение заражённого растительного материала. В нормативном акте № 2 изложены требования к экспорту, в том числе получение фитосанитарных сертификатов, соответствующих стандартам страны-импортёра. В Положении 3 перечислены товары, которые можно ввозить без разрешения при соблюдении определённых условий. Положение 4 требует наличия разрешения на ввоз товаров, подлежащих регулированию.

Положения были опубликованы 26 сентября 2025 года, а срок подачи комментариев для общественности составляет 30 дней с даты публикации.



АЗИЯ



Индия

19 ноября 2025 года

Поправки к правилам импорта

Управление по контролю за безопасностью пищевых продуктов и стандартами Индии (FSSAI) опубликовало поправки к правилам импорта продуктов питания. Согласно поправкам, лаборатории, аккредитованные FSSAI или получившие от него разрешение, могут использовать утвержденные методы анализа, рекомендованные AOAC/ISO/Pearson's/Jacob/IUPAC/Food Chemicals CODEX/BIS/Codex Alimentarius/Woodmen/Winton-Winton/Joslyn или любым другим международно-признанным регулирующим органом, если метод анализа не указан в руководстве. Кроме того, согласно поправке, лаборатории должны предоставлять должным образом заверенный отчет об анализе по форме 2 в течение пяти дней с момента получения образца продукции. Поправка вступит в силу 1 мая 2026 года.



Индонезия

18 ноября 2025 года

Индонезия предлагает новую систему сертификации безопасности и качества пищевых продуктов (SMKPO) для оборота переработанных пищевых продуктов

17 ноября 2025 года индонезийское Агентство по надзору за лекарствами и продуктами питания Индонезии (BPOM) опубликовала проект постановления, касающегося внедрения системы обеспечения безопасности и качества (SMKPO) для обработанных пищевых продуктов, находящихся в обращении. Этот проект, призванный заменить Постановление BPOM № 21 от 2021 года, направлен на повышение безопасности пищевых продуктов и контроля качества по всей пищевой цепи. BPOM приглашает общественность прокомментировать проект до 24 ноября 2025 года.

Согласно новому проекту постановления, все участники цепочки оборота переработанных пищевых продуктов, включая импортеров, должны будут получить

АЗИЯ

сертификат Системы обеспечения безопасности и качества пищевых продуктов (Food Safety and Quality Assurance System, SMKPO). Постановление вводит два вида сертификатов в зависимости от бизнес-рисков: «Сертификат выполнения обязательств» для небольших розничных сетей и более полный «Стандартный сертификат выполнения обязательств» для импортеров, дистрибьюторов и крупных супермаркетов.

11 ноября 2025 г.

Индонезия расширяет перечень товаров, подлежащих обязательной сертификации «Халяль»



6 ноября 2025 года Индонезия уведомила ВТО через G/TBT/N/IDN/160/Add.2 о согласованных о кодах ТН ВЭД для видов продукции, которые должны быть сертифицированы как халяльные.

Постановление содержит рекомендации для импортеров и производителей по регистрации в Агентстве по обеспечению халяльной продукции (BPJPH) или признанных иностранных организациях. Постановление распространяется не только на продукты питания и напитки, но и на пищевые добавки, косметику и натуральные лекарства с более подробной разбивкой по кодам ТН ВЭД.



Китай

19 ноября 2025 года

Требования к регистрации и декларированию импортируемой сельскохозяйственной продукции

7 ноября 2025 года Главное таможенное управление Китая (GACC) опубликовало «Объявление о требованиях к декларированию импортируемой сельскохозяйственной продукции зарубежными предприятиями», которое вступит в силу 15 декабря 2025 года.

АЗИЯ

17 ноября 2025 г.

Пересмотренный национальный стандарт безопасности пищевых продуктов, устанавливающий предельно допустимые уровни содержания загрязняющих веществ в продуктах питания

25 сентября 2025 года Национальная комиссия по здравоохранению и здравоохранению КНР и Управление по санитарному надзору за качеством пищевых продуктов и медикаментов совместно опубликовали пересмотренный Национальный стандарт безопасности пищевых продуктов в отношении максимальных уровней содержания загрязняющих веществ в продуктах питания (GB 2762-2025). Этот обновлённый стандарт устанавливает предельные значения содержания загрязняющих веществ в продуктах питания. Стандарт не распространяется на остатки пестицидов, ветеринарных препаратов, биотоксинов и радиоактивных материалов. Окончательный вариант стандарта вступит в силу 2 сентября 2026 года.



Таиланд

13 ноября 2025 года

Таиланд предлагает поправки для упрощения правил регистрации и маркировки продуктов питания

10 ноября 2025 года Управление по санитарному надзору за качеством пищевых продуктов и медикаментов Таиланда (Thai FDA) опубликовало проект постановления, направленного на упрощение процесса утверждения пищевых продуктов и уточнение правил внесения незначительных изменений в маркировку. Предложение под названием Проект постановления Управления по санитарному надзору за качеством пищевых продуктов и медикаментов о процедурах присвоения регистрационных номеров пищевым продуктам (№ 2), 2568 год по буддийскому календарю (2025 г.) открыто для общественного обсуждения до 28 ноября 2025 года.

Предлагаемые поправки включают отсрочку подачи отчётов о проверке качества импортируемых товаров и пересмотренные правила внесения изменений в электронные этикетки.



Южная Корея

18 ноября 2025 года

Южная Корея предлагает внести поправки в правила применения Закона об импортных продуктах питания

17 ноября 2025 года Министерство безопасности пищевых продуктов и лекарственных средств Южной Кореи объявило о предлагаемых поправках к Правилам применения Специального закона о контроле безопасности импортируемых пищевых продуктов. Заинтересованные стороны могут направить свои комментарии до 29 декабря 2025 года.



Расширен перечень электронных сертификатов для импортной декларации. Облегчено условное принятие импортной декларации для товаров с незначительными нарушениями в маркировке. Для агентов, совершающих онлайн-покупки, требуется рекламное уведомление, которое поможет потребителям найти информацию о безопасности MFDS. Снижена деловая нагрузка на импортеров за счет возможности совместного использования помещений на основании соглашения об использовании объекта.

11 ноября 2025 года

Южная Корея предлагает отменить выездные проверки для добросовестных импортёров

10 ноября 2025 года Министерство безопасности пищевых продуктов и лекарственных средств Южной Кореи (MFDS) опубликовало проект поправок к Стандартам регистрации и управления для добросовестных импортёров. Это предложение направлено на оптимизацию процесса регистрации добросовестных импортёров, чтобы стимулировать более активное участие в добровольной программе. Заинтересованные стороны могут направить свои комментарии до 30 ноября 2025 года.

АЗИЯ

4 ноября 2025 г.

Южная Корея предлагает внести изменения в требования к импорту кормов для домашних животных



4 ноября 2025 года Министерство сельского хозяйства, продовольствия и сельских территорий Южной Кореи (MAFRA) уведомило Всемирную торговую организацию (ВТО) о предлагаемых поправках к требованиям к импорту кормов для домашних животных.

Комментарии можно будет оставить в течение 30 дней с момента уведомления ВТО.

Изменения включают в себя:

1. Продление переходного периода для получения разрешения на продажу кормов для домашних животных и оформления ветеринарных сертификатов до 31 декабря 2027 года.
2. Пересмотр правил закупки ингредиентов с целью разрешить ввоз некоторых материалов животного происхождения, полученных законным путём, при условии их термической обработки, и запретить ввоз белков жвачных животных.
3. Освобождение некоторых видов стерилизованных кормов для домашних животных от требований по охране здоровья при импорте, за исключением случаев, когда они содержат продукты переработки жвачных животных.



Япония

19 ноября 2025 года

Итоги 270-й сессии Группы по безопасности пищевых продуктов Японии

Агентство по делам потребителей (Consumer Affairs Agency, CAA) Японии предложило пересмотреть максимально допустимые уровни содержания семи сельскохозяйственных химикатов (*бензиладенина, изоциклосерама, фенмедифама, пифлубумида, квизалофоп-этила и квизалофоп-П-тефурила, брофланилида и оксолиновой кислоты*) в различных сельскохозяйственных продуктах.