



СОДЕРЖАНИЕ

От редакции/From editors	2
Тема номера/Issue theme/:	
Средства для ушей/Funds for the ears	
Иновации в профилактике и лечении отитов у животных	4
Мониторинг московской розницы (обзор рынка розничных цен)	7
Новости/News/	11
Корма и лакомства для птиц и грызунов /Food and snacks for birds and rodents/	
(оптовые цены)	13
Ветеринарные препараты/Veterinary medicines/ (оптовые цены)	14
Витамины и кормовые добавки /Vitamins and food additives/	
(оптовые цены)	17
Аксессуары и средства по уходу /Accessories and care products/	
(оптовые цены)	19
Наполнители/Fillers for cat litter/ (оптовые цены)	20
Закон есть закон/The law is the law СПЗ: Биобезопасность. Угрозы нового проекта	21
Исследования и прогнозы Studies and forecasts/ Исследование розницы ветеринарных препаратов и кормовых добавок: Зачем это нужно?	22
Выставки/Exhibitions/	24
Диагностика и профилактика инфекционных болезней собак и кошек	31
Список фирм/List of companies/	32

Биобезопасность. Угрозы нового проекта

В НАЧАЛЕ ДЕКАБРЯ 2019 ГОДА ПРАВИТЕЛЬСТВО ВНЕСЛО В ГОСУДАРСТВЕННУЮ ДУМУ ПРОЕКТ ЗАКОНА «О БИОЛОГИЧЕСКОЙ БЕЗОПАСНОСТИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ». ЗАКОН ВВОДИТ «КОМПЛЕКС МЕР, НАПРАВЛЕННЫХ НА ЗАЩИТУ НАСЕЛЕНИЯ И ОХРАНУ ОКРУЖАЮЩЕЙ СРЕДЫ ОТ ВОЗДЕЙСТВИЯ ОПАСНЫХ БИОЛОГИЧЕСКИХ ФАКТОРОВ, НА ПРЕДОТВРАЩЕНИЕ БИОЛОГИЧЕСКИХ УГРОЗ, СОЗДАНИЕ И РАЗВИТИЕ СИСТЕМЫ МОНИТОРИНГА БИОЛОГИЧЕСКИХ РИСКОВ». НАПРЯМУЮ ПРОЕКТ КАСАЕТСЯ И ПРОИЗВОДИТЕЛЕЙ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ.

В пояснительной записке к проекту говорилось, что он восполняет существующий правовой пробел и определяет содержание деятельности по обеспечению биологической безопасности, в том числе путем введения понятийного аппарата. Среди новых вводимых терминов — биологическая безопасность, опасный биологический фактор, биологический риск, допустимый биологический риск, биологическая угроза (опасность), биологическая защита, патогенные биологические агенты (патогены), патогенные микроорганизмы, условно-патогенные микроорганизмы, коллекция патогенных микроорганизмов и вирусов, устойчивость к лекарственным препаратам, химическим и (или) биологическим средствам (резистентность), синтетическая биология, синтетический биологический агент. Также в документе прописаны особенности работы государственной информационной системы в области обеспечения биологической безопасности, создаваемой в целях управления рисками в данной сфере.

За описанием благих целей проекта и перечислением новой терминологии стоят не просто слова — проект напрямую касается производителей в том числе препаратов для ветеринарного применения. Эксперты Союза предприятий зообизнеса проанализировали его текст и пришли к неутешительным выводам: многие положения закона могут помешать ведению бизнеса.



СОЮЗ ПРЕДПРИЯТИЙ ЗООБИЗНЕСА

Продолжение на стр. 21

Учредитель ЗАО НПО «Сельскохозяйственные технологии»

Тел./факс редакции: (495) 374-56-50, 919-44-52, e-mail: zoomedvet@mail.ru, www.zoomedvet.ru.

Адрес редакции: 109472, Москва, ул. Ташкентская, д. 34, корп. 4, офис 1.

Отпечатано на собственной полиграфической базе. Издатель — ООО Издательство «Сельскохозяйственные технологии»

Тираж 2500 экз.

Свидетельство о регистрации средства массовой информации ПИ №ФС77—28753

Редакция не несет ответственности за содержание рекламных объявлений и статей.

Перепечатка материалов из журнала только по согласованию с редакцией,

при цитировании ссылка на журнал обязательна.

Начало на стр. 3

Биобезопасность. Угрозы нового проекта

Так, в соответствии с частью 8 статьи 10 законопроекта штаммы патогенных микроорганизмов и вирусов, используемые при производстве лекарственных средств, подлежат обязательному депонированию в коллекциях патогенных микроорганизмов и вирусов, порядок ведения которых в уполномоченных федеральных органах исполнительной власти устанавливается Правительством. Указанная норма устанавливает следующее правило: с даты вступления закона в силу все штаммы патогенных организмов и вирусов, используемых при производстве, должны быть физически переданы на хранение в коллекцию микроорганизмов, созданную на территории РФ.

При этом разработчик законопроекта не учел, что штаммы патогенных микроорганизмов и вирусов, используемые для производства, как правило, закупаются производителями соответствующей продукции у третьих лиц — разработчиков штаммов. Это означает, что, с одной стороны, производитель не имеет собственной коллекции штаммов патогенных агентов, а с другой — у него отсутствуют исключительные права на такие штаммы. Иными словами, производитель, приобретший штамм, не имеет права передать его в коллекцию микроорганизмов в силу отсутствия у него исключительных прав, это может сделать только разработчик штамма. При этом производитель просто не может оказать влияние на разработчика штаммов и принудить его к депонированию штаммов в России.

При этом, по логике авторов законопроекта, отказ разработчика штамма патогенного агента от его депонирования в соответствии с законодательством должен повлечь за собой автоматический отказ в государственной регистрации либо в подтверждении государственной регистрации.

Помимо этого, проект не предусматривает никаких гарантий прав интеллектуальной собственности

разработчиков штаммов патогенных микроорганизмов; не предусматривает конкретные направления использования уполномоченными федеральными органами штаммов патогенных агентов, размещенных на хранение в коллекциях в России; не содержит никаких механизмов компенсации и возмещения убытков разработчиков штаммов в случае несанкционированной (без согласия правообладателя) передачи штаммов третьим лицам; не предусматривает запрет на передачу уполномоченным органом размещенных на хранение штаммов для производства лекарственных средств.

Также следует отметить, что, по идее разработчиков проекта, указанное требование (часть 8 статьи 10 законопроекта) должно вступить в силу с 31 марта 2020 года, никакого переходного периода проект не устанавливает. Исполнение указанного требования может привести к тому, что по формальному признаку здравоохранение и ветеринария России могут почти одновременно лишиться вакцин, необходимых для обеспечения санитарного благополучия и благоприятной эпизоотической ситуации на территории страны (под действие запрета попадут как иностранные, так и отечественные производители).

Замечания Союза предприятий зообизнеса были направлены в несколько комитетов Госдумы. 16 января состоялось заседание Комитета Госдумы по охране здоровья, на котором обсуждались замечания, высказанные министерствами, ведомствами и общественными объединениями. Было принято решение создать рабочую группу по доработке проекта ко второму чтению. От Союза предприятий зообизнеса в рабочую группу вошла генеральный директор Татьяна Колчанова.



СОЮЗ ПРЕДПРИЯТИЙ ЗООБИЗНЕСА