

ЮРИСПРУДЕНЦИЯ

Арустамян Эммилия Давидовна

студентка

Копченко Инна Евгеньевна

канд. ист. наук, доцент

ФГБОУ ВПО «Армавирская государственная педагогическая академия»

г. Армавир, Краснодарский край

ОБРАЩЕНИЕ БИОЛОГИЧЕСКИ АКТИВНЫХ ДОБАВОК: АДМИНИСТРАТИВНО-ПРАВОВОЙ АСПЕКТ

Аннотация: в данной статье автора поднимают актуальную проблему отсутствия культуры потребления БАД в России, порождающей деление общества на противников БАД и их защитников. Активный ввоз данной продукции из-за границы, широкое распространение рекламы, содержащей данные о свойствах и составе, не имеющие подтверждения, свидетельствуют о проблемах правового регулирования в данной сфере, что и определяет актуальность избранной для исследования темы.

Ключевые слова: биологически активные добавки, нутрицевтики, парафармацевтики, РАМН, экспертизы, препараты, государственная политика.

Для того чтобы понять становление регулирования рынка биологически активных добавок (БАД), необходимо рассмотреть историю развития нормативно-правовой базы в этой области. Понятие «биологически активные добавки к пище» появилось во второй половине XX века, благодаря развитию знаний о питании, о действии отдельных пищевых веществ на организм человека. Большинство литературных источников [1] свидетельствуют о том, что начало активного проникновения импортных биологически активных добавок к пище на российский рынок, а также разработка и внедрение в производство отечественных БАД относится к периоду 1990–1992 годов. Соответственно, их массовое применение

потребителями началось в этот же период времени. Появившиеся в России биологически активные добавки первоначально попадали под действие Закона РСФСР «О санитарно-эпидемиологическом благополучии населения» [2], именно им были заложены основы правового регулирования производства и оборота биологически активных добавок в 1991 году.

В постановлении указывалось, что оформление данного документа на пищевые добавки проводится только на федеральном уровне (Госкомсанэпиднадзором Российской Федерации). Министерством здравоохранения Российской Федерации начала проводиться работа по урегулированию вопросов производства, оборота биологически активных добавок к пище. В 1997 году впервые в российском законодательстве БАД были определены как самостоятельный продукт [3]. Приказ Минздрава №117 от 15 апреля 1997 года «О гигиенической сертификации биологически активных добавок к пище» [4] (документ утратил силу в связи с изданием приказа Минздравсоцразвития РФ в 2009 году) впервые определил эту группу продуктов как самостоятельную в ряду остальных пищевых продуктов, закрепил понятие, цели применения БАД. Приказ сопровождался положением «О порядке экспертизы и гигиенической сертификации биологически активных добавок к пище». Согласно документу, биологически активные добавки к пище (нутрицевтики и парафармацевтики) – это концентраты натуральных или идентичных натуральным биологически активные вещества, предназначенные для непосредственного приема или введения в состав пищевых продуктов с целью обогащения рациона питания человека отдельными биологически активными веществами или их комплексами. Нормы указанного приказа определили максимальные дозы активного вещества в препарате, закрепили право производства БАД за фармацевтическим фирмами и предприятиями пищевой промышленности. Приказ содержал нормы о необходимости гигиенической сертификации БАД Единым федеральным центром сертификации на базе Института питания РАМН (с выдачей гигиенического сертификата со сроком действия до 3 лет). Этим же документом запрещалось использование в составе БАД сильно-

действующих, наркотических и ядовитых веществ, растительного сырья, не применяемого в медицинской практике и не используемого в питании. Определялись способы реализации БАД: через магазины (отделы), торгующие диетическими продуктами, и аптеки. В развитие вышеуказанного приказа постановлением Главного государственного санитарного врача Российской Федерации №21 «О государственной регистрации биологически активных добавок к пище» [5] была введена процедура экспертной оценки и допуска на рынок данной группы продукции. Постановлением было утверждено положение «О государственной регистрации биологически активных добавок к пище» (документ утратил силу с 1 сентября 2003 года, в связи с изданием Постановления Главного государственного санитарного врача РФ от 18.08.2003 №147).

Согласно этой концепции, основой государственной политики являлась разработка и внедрение комплексных программ, направленных на создание условий, обеспечивающих удовлетворение потребностей различных групп населения в рациональном, здоровом питании с учетом их традиций, привычек, экономического положения и в соответствии с требованиями медицинской науки. В качестве неотложных мер по реализации Концепции было названо улучшение структуры питания, в том числе и за счет расширения применения и производства биологически активных добавок. «Концепцию государственной политики в области здорового питания населения Российской Федерации на период до 2005 года» можно рассматривать как документ, определявший позицию государства по отношению к биологически активным добавкам как к группе пищевых продуктов, то есть утверждавший их правовой статус.

Список литературы

1. Пономарева М.Н. БАД: «зеркало» рынка аптечной реализации //Российские аптеки, 2009 г., № 23-24, ГК «Ремедиум». С.12.
2. Закон РСФСР от 19 апреля 1991 года №1034-1 «О санитарно-эпидемиологическом благополучии населения» /«Ведомости СНД и ВС РСФСР», 16.05.1991, №20, ст. 641 (Документ утратил силу).

3. Сергеев Ю.Д., Храмова Ю.Р., Галь И.Г. Научно-практический комментарий к Федеральному закону «О качестве и безопасности пищевых продуктов». НАМП, 2005.

4. Приказ Минздравсоцразвития РФ от 15.04.1997 № 117 «О Порядке экспертизы и гигиенической сертификации биологически активных добавок к пище» (Документ утратил силу в связи с изданием приказа Министерства здравоохранения и социального развития РФ №325 от 18 июня 2009 г.) // Консультант Плюс, 2013.

5. Постановление Главного государственного санитарного врача Российской Федерации № 21 от 15.09.97 «О государственной регистрации биологически активных добавок к пище» (Документ утратил силу в связи с изданием Постановления Главного государственного санитарного врача Российской Федерации №147 от 18.08.2003 г.) // Консультант Плюс, 2013.