

МОТИВИ

към проекта на Наредба за изменение и допълнение на Наредба № 4 от 2015 г. за изискванията към използване на добавки в храните
(обн., ДВ, бр. 12 от 2015 г.)

1. Причини, които налагат приемането на акта:

С Решение № 35 на Министерския съвет от 19 януари 2017 година е приет План за действие за 2017 г. с мерките, произтичащи от членството на Република България в Европейския съюз.

С оглед прилагането на европейското право в националното законодателство, в Плана за действие за 2017 г. е заложено осигуряване прилагането на Регламент (ЕС) № 231/2012 на Комисията от 9 март 2012 година за определяне на спецификации на добавките в храните, включени в списъците в приложения II и III към Регламент (ЕО) № 1333/2008 на Европейския парламент и на Съвета (ОВ L 83, 22.3.2012 г.).

В националното законодателство е осигурено прилагането на Регламент (ЕО) № 1333/2008 на Европейския парламент и на Съвета от 16 декември 2008 г. относно добавките в храните (ОВ, L 354, 31.12.2008 г.) с Наредба № 4 от 2015 г. за изискванията към използване на добавки в храните.

За добавките в храните, включени в списъците на Съюза в приложения II и III към Регламент (ЕО) № 1333/2008, с Регламент (ЕС) № 231/2012 са приети спецификации относно техния произход, критерии за чистота и друга необходима информация.

Във връзка с гореизложеното, Наредба № 4 от 2015 г. следва да бъде съответно изменена и допълнена.

2. Цели, които се поставят:

Основна цел на изменения подзаконов нормативен акт е да се премахне противоречието между пряко действащото хармонизирано законодателство и националните разпоредби.

3. Финансови и други средства, необходими за прилагането на новата уредба:

Предложеният проект на акт няма да окаже пряко и/или косвено въздействие върху държавния бюджет в текущата и/или в следващите години. Прилагането на нормативния акт не изисква и допълнителни финансови и/или други средства, които да бъдат направени от производителите и/или търговците на храни.

4. Очакваните резултати от прилагането

Очакваният резултат от прилагането на наредбата е спазване на еквивалентни за всички държави в Европейския съюз спецификации на употребяваните добавки в храните, което ще гарантира по-голяма безопасност на предлаганите храни на пазара и опазване здравето на потребителите.

5. Анализ за съответствие с правото на Европейския съюз

По проекта на нормативен акт не се налага да бъде изготвен анализ за съответствие с правото на Европейския съюз, тъй като Регламент (ЕС) № 231/2012 е с пряко приложение и в националното законодателство не се транспонират текстове на документа, изискващи такъв анализ.