

**Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 2 июня 2020 г. N 74**  
**"Об утверждении Положения о проведении молекулярной генетической экспертизы племенной продукции государств - членов Евразийского экономического союза"**

В целях реализации [подпункта 4 пункта 1 статьи 95](#) Договора о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года и в соответствии со [статьей 3](#) Соглашения о мерах, направленных на унификацию проведения селекционно-племенной работы с сельскохозяйственными животными в рамках Евразийского экономического союза, от 25 октября 2019 года (далее - Соглашение) Коллегия Евразийской экономической комиссии решила:

1. Утвердить прилагаемое [Положение](#) о проведении молекулярной генетической экспертизы племенной продукции государств - членов Евразийского экономического союза.
2. Настоящее Решение вступает в силу по истечении 30 календарных дней с даты его [официального опубликования](#), но не ранее даты [вступления в силу](#) Соглашения.

Председатель Коллегии  
Евразийской экономической комиссии

М. Мясникович

**УТВЕРЖДЕНО**  
**[Решением](#) Коллегии**  
**Евразийской экономической комиссии**  
**от 2 июня 2020 г. N 74**

**Положение**  
**о проведении молекулярной генетической экспертизы племенной продукции**  
**государств - членов Евразийского экономического союза**

1. Настоящее Положение разработано в целях реализации [подпункта 4 пункта 1 статьи 95](#) Договора о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года и в соответствии со [статьей 3](#) Соглашения о мерах, направленных на унификацию проведения селекционно-племенной работы с сельскохозяйственными животными в рамках Евразийского экономического союза, от 25 октября 2019 года и определяет порядок проведения молекулярной генетической экспертизы и выдачи генетического сертификата.

2. Для целей настоящего Положения используются понятия, которые означают следующее:

"генетическая аномалия" - наследственно обусловленное генетическое отклонение от норм породы, не причиняющее вреда организму животного и не оказывающее отрицательного влияния на его продуктивность;

"генетически детерминированное заболевание" - наследственно обусловленное заболевание, вызванное изменениями ДНК, приводящее к развитию патологических процессов в организме потомства и нежелательное с точки зрения здоровья популяции;

"молекулярная генетическая экспертиза" - исследование биологического материала животного с использованием методов молекулярно-генетической

индивидуализации на уровне геномной ДНК, направленное на подтверждение достоверности происхождения племенной продукции и выявление у животных генетических аномалий, генетически детерминированных заболеваний;

"реестр учета племенных животных" - база данных, которая содержит сведения о племенных животных и племенных стадах и ведется в государстве - члене Евразийского экономического союза.

Иные понятия, используемые в настоящем Положении, применяются в значениях, определенных [Соглашением](#) о мерах, направленных на унификацию проведения селекционно-племенной работы с сельскохозяйственными животными в рамках Евразийского экономического союза, от 25 октября 2019 года.

В настоящем Положении используются сокращения, которые означают следующее:

ICAR (International Committee for Animal Recording) - Международный комитет по учету животных;

ISAG (International Society for Animal Genetics) - Международное общество генетики животных;

SNP - однонуклеотидный полиморфизм;

STR - короткие tandemные повторы.

3. Проведение [молекулярной генетической экспертизы](#) осуществляется лабораториями, аккредитованными в государственных (национальных) системах аккредитации государств - членов Евразийского экономического союза (далее государства-члены) либо ICAR.

4. По итогам проведения молекулярной генетической экспертизы выдается генетический сертификат.

5. Выдача генетического сертификата осуществляется в порядке, установленном законодательством государства-члена, лабораториями, аккредитованными в государственных (национальных) системах аккредитации государств-членов либо ICAR, а также уполномоченными органами государств-членов на основании данных, полученных от таких лабораторий.

6. Обязательной молекулярной генетической экспертизе подлежат племенные производители сельскохозяйственных животных (крупный рогатый скот, лошади, овцы, козы, свиньи, олени, верблюды), перемещаемые между государствами-членами, а также племенные производители и доноры эмбрионов сельскохозяйственных животных, спермопродукция и эмбрионы которых перемещаются между государствами-членами.

7. Молекулярная генетическая экспертиза племенной продукции осуществляется методом ДНК-типирирования с использованием методик, разработанных с учетом рекомендаций ISAG, в соответствии с областью аккредитации лаборатории.

8. Сведения о результатах проведения молекулярной генетической экспертизы по перечню согласно [приложению N 1](#) включаются в [реестр учета племенных животных](#) и вносятся в генетический сертификат.

9. Проведение молекулярной генетической экспертизы с целью подтверждения достоверности происхождения племенной продукции осуществляется методом генотипирования STR-маркеров (микросателлитов) или SNP-маркеров по перечню согласно [приложению N 2](#).

10. Проведение молекулярной генетической экспертизы племенной продукции с целью выявления [генетически детерминированных заболеваний](#) осуществляется методом генотипирования мутаций по перечню согласно [приложению N 3](#).

**ПРИЛОЖЕНИЕ N 1**  
к Положению о проведении молекулярной  
генетической экспертизы племенной  
продукции государств - членов  
Евразийского экономического союза

**Перечень**  
**сведений, включаемых в реестр учета племенных животных и генетический**  
**сертификат по результатам молекулярной генетической экспертизы**

1. Полное наименование организации, выдавшей генетический сертификат с обязательным указанием юридического адреса, телефона, электронной почты, интернет-сайта.
2. Регистрационный номер генетического сертификата.
3. Область аккредитации лаборатории, период аккредитации, номер свидетельства и орган аккредитации.
4. Дата проведения исследования.
5. Полная кличка животного (при наличии).
6. Идентификационный номер животного в реестре учета племенных животных.
7. Дата рождения животного в формате дд.мм.гггг (день, месяц, календарный год).
8. Пол животного.
9. Вид животного.
10. Порода (породность) животного.
11. Происхождение животного:  
мать - полная кличка животного (при наличии), идентификационный номер страны происхождения;  
отец - полная кличка животного (при наличии), идентификационный номер страны происхождения.
12. Результаты генетической экспертизы:
  - а) генетический профиль (совокупность определенных STR-маркеров (микросателлитов) или SNP-маркеров в геноме животного);
  - б) происхождение (подтверждается / не подтверждается);
  - в) генетические аномалии;
  - г) генетически детерминированные заболевания.
13. Дата выдачи генетического сертификата в формате дд.мм.гггг (день, месяц, календарный год), Ф. И. О., должность лица, подписавшего генетический сертификат, его подпись, печать организации, выдавшей генетический сертификат.
14. Иная информация, предусмотренная законодательством государства - члена Евразийского экономического союза.

Примечание. В настоящем перечне используются сокращения, которые означают следующее:

SNP - однонуклеотидный полиморфизм;

STR - короткие tandemные повторы.

**ПРИЛОЖЕНИЕ N 2**  
**к Положению о проведении молекулярной генетической экспертизы племенной продукции государств - членов Евразийского экономического союза**

**Перечень**

**STR-маркеров (микросателлитов) или SNP-маркеров для проведения молекулярной генетической экспертизы с целью подтверждения достоверности происхождения племенной продукции**

Вид сельскохозяйственных племенных животных	Количество STR-маркеров (микросателлитов) или SNP-маркеров	Наименование STR-маркеров (микросателлитов) или SNP-маркеров, рекомендованных ISAG
1. Крупный рогатый скот	не менее 12 STR-маркеров, включенных в базовую STR-панель ISAG, или SNP-маркеры в количестве, включенном в базовую SNP-панель ISAG	BM1818, BM1824, BM2113, ETH3, ETH10, ETH225, INRA023, SPS115, TGLA53, TGLA122, TGLA126, TGLA227
2. Овцы	не менее 13 STR-маркеров или не менее 100 SNP-маркеров	CSRD247, ETH152, INRA005, INRA006, INRA023, INRA063, INRA172, MAF065, MAF214, McM042, McM527, OarFCB20, AMEL
3. Козы	не менее 14 STR-маркеров или не менее 100 SNP-маркеров	CSRD247, ILSTS008, ILSTS19, ILSTS87, INRA005, INRA006, INRA023, INRA063, MAF065, McM527, OarFCB20, SRCRSP23, SRCRSP5, SRCRSP8
4. Свиньи	не менее 15 STR-маркеров, включенных в базовую STR-панель, или не менее 100 SNP-маркеров	S0005, S0090, S0101, S0155, S0227, S0228, S0355, S0386, SW24, SW240, SW72, SW857, SW911, SW936, SW951
5. Лошади	не менее 17 STR-маркеров или не менее 100 SNP-маркеров	ATH4, ATH5, ASB2, ASB17, ASB23, HMS2, HMS3, HMS6, HMS7, HTG4, HTG10, VHL20, CA425UCDEQ425, HMS1, HTG6, HTG7, LEX3

6. Верблюды	не менее 8 STR-маркеров, включенных в базовую STR-панель, или YWLL29, YWLL44	LCA8, LCA19, LCA37,
7. Олени	не менее 100 SNP-маркеров	не менее 9 STR- маркеров RT6, BMS1788, RT30, RT1, RT9, RT7, RT24, FCB193, BMS745, NVHRT16, OHEQ, C217, C32, T40, C276, C143

Примечание. В настоящем перечне используются сокращения, которые означают следующее:

ISAG (International Society for Animal Genetics) - Международное общество генетики животных;

SNP - однонуклеотидный полиморфизм;

STR - короткие tandemные повторы.

**ПРИЛОЖЕНИЕ N 3**  
**к Положению о проведении молекулярной генетической экспертизы племенной продукции государств - членов Евразийского экономического союза**

**Перечень  
генетически детерминированных заболеваний сельскохозяйственных  
племенных животных**

Вид (порода) сельскохозяйственных племенных животных	Наименование генетически детерминированных заболеваний (согласно ID в OMIA)
1. Крупный рогатый скот:  голштинская черно-пестрая порода, голштинская красно-пестрая порода и голштинизированный скот других пород	HCD - голштинской гаплотип, ассоциированный с дефицитом холестерина (OMIA ID 001965-9913); BY - брахиспина (OMIA ID 000151 -9913); HH5 - голштинской гаплотип 5 (OMIA ID 001941-9913); HH3 - голштинской гаплотип 3 (OMIA ID 001824-9913); HH4 - голштинской гаплотип 4 (OMIA ID 001826-9913); HH2 - голштинской гаплотип 2 (OMIA ID 001823-9913); HH1 - голштинской гаплотип 1 (OMIA ID 000001-9913); HH6 - голштинской гаплотип 6 (OMIA ID 002149-9913);

	BLAD - дефицит лейкоцитарной адгезии (OMIA ID 000595-9913); CVM - комплексный порок позвоночника (OMIA ID 001340-9913); DUMPS - дефицит уридинмонофосфатсингтазы (OMIA ID 000262-9913); BC - цитруллинемия (OMIA ID 000194-9913); FXID - дефицит фактора XI (одиннадцать) крови (OMIA ID 000363-9913); MF - синдактилия (OMIA ID 000963-9913).
красные европейские породы (айрширская, красная шведская, красная датская, англерская, Viking Red) и породы, полученные в результате скрещивания с красными европейскими породами	AH1 - айрширский гаплотип 1 (OMIA ID 001934-9913); AH2 - айрширский гаплотип 2 (OMIA ID 002134-9913); FM03 - синдромом рыбного запаха (OMIA ID 001360-9913); ARMC3 - синдром укороченного жгутика сперматозоида KPC (OMIA ID 001334-9913).
абердин-ангусская порода и породы, полученные в результате скрещивания с абердин-ангусской породой	DD - дупликации при развитии (OMIA ID 001226-9913); OS - остеопетроз (OMIA ID 001485-9913); AM - множественный артогрипоз (OMIA ID 001465-9913); NH - нейропатическая гидроцефалия (OMIA ID 000487-9913); CA - контрактурная арахнодактилия (OMIA ID 001511-9913); M1 - мутация миостатина, гипертрофия мускулатуры (OMIA ID 000683-9913); PRKG2 - карликовость ангусов (OMIA ID 001485-9913); A-MAN - альфа-маннозидоз (OMIA ID 000625-9913).
бурые породы (бурая швицкая, алатауская, костромская) и породы, полученные в результате скрещивания с бурыми породами	BH2 - гаплотип 2 бурой швицкой породы (OMIA ID 001939-9913); SDM - спинальная демиелинизация (OMIA ID 001247-9913); SAA - синдром арахномеллии и артогрипаза (OMIA ID 000059-9913); SMA - спинальная мышечная атрофия (OMIA ID 000939-9913); Weaver syndrome - синдром Вивера (OMIA ID 000827-9913).
герфордская, казахская белоголовая породы и породы, полученные в результате скрещивания с герфордской породой	IE-эпилепсия (OMIA ID 000344-9913); HY - гипотрихоз (OMIA ID 001544-9913); DL - дилютор (OMIA ID 001545-9913).

джерсейская порода и породы, полученные в результате скрещивания с джерсейской породой	JH1 - джерсейский гаплотип 1 (OMIA ID 001697-9913); BLAD - дефицит лейкоцитарной адгезии (OMIA ID 000595-9913); DUMPS - дефицит уридинмонофосфатсингтазы (OMIA ID 000262-9913); SMA - спинальная мышечная атрофия (OMIA ID 000939-9913).
монбельярдская порода и породы, полученные в результате скрещивания с монбельярдской породой	SHGC - синдром гипоплазии (OMIA ID 001502-9913); MH1 - монбельярдский гаплотип 1 (OMIA ID 001827-9913); MH2 - монбельярдский гаплотип 2 (OMIA ID 001828-9913).
симментальская молочная, симментальская мясная породы и породы, полученные в результате скрещивания с палевыми породами	A - арахномиелия (OMIA ID 001541-9913); BMS - субфертильность быков (OMIA ID 001902-9913); ZDL - врожденный дефицит цинка (OMIA ID 001935-9913); TP - тромбопатия (OMIA ID 001003-9913); GON4L - карликовость симменталов (OMIA ID 001985-9913); BH2 - гаплотип 2 бурой швейцарской породы (OMIA ID 001939-9913); FH2 - симментальский гаплотип 2 (OMIA ID 001958-9913); FH4 - симментальский гаплотип 4 (OMIA ID 001960-9913); заболевания, указанные в настоящем перечне, для голштинской и монбельярдской породы. TH - гемимелия большой берцовой кости (OMIA ID 001009).
шортгорнская молочная, шортгорнская мясная, галловейская, кианская породы и породы, полученные в результате скрещивания с шортгорнской породой	
2. Овцы, козы	Рекомендованы исследования на скрепи (OMIA ID 000944).
романовская порода	Подлежит обязательному исследованию на скрепи (OMIA ID 000944).
3. Свиньи	Подлежит обязательному исследованию на RYR-синдром, злокачественную гипертермию (OMIA ID 000621). Рекомендованы исследования на: DMD-стресс-синдром (OMIA ID 001685); RN-синдром (OMIA ID 001085) - для свиней породы гемпшир и других пород, полученных в

результате скрещивания с породой гемпшир; ISTS-синдром (OMIA ID 001334) - для свиней породы йоркшир и других пород, полученных в результате скрещивания с породой йоркшир.

4. Лошади:

арабская порода и другие породы лошадей с примесью арабской породы	Подлежит обязательному исследованию на SCID - тяжелый комбинированный иммунодефицит лошадей (OMIA ID 000220-9796).
верховые породы	Подлежит обязательному исследованию на HYPP - периодический паралич лошадей (OMIA ID 000785-9796).

Примечание. В настоящем перечне используются сокращения, которые означают следующее:

ID - уникальный идентификационный номер генетических аномалий и генетически детерминированных заболеваний;

OMIA - международная база данных мутаций животных с менделевским типом наследования.