

АГЕНЦИЈА ЗА ХРАНА И ВETERИНАРСТВО

4134.

Врз основа на член 71 став (5) од Законот за безбедност на храната („Службен весник на Република Македонија“ бр. 157/10, 53/11, 1/12, 164/13, 187/13, 43/14, 72/15, 129/15, 213/15, 39/16, 64/18 и „Службен весник на Република Северна Македонија“ бр. 209/23), директорот на Агенцијата за храна и ветеринарство објавува

Л И С Т А

НА СУПСТАНЦИИ И ПРОИЗВОДИ КОИ СЕ ЗАБРАНЕТИ ЗА УПОТРЕБА КАЈ ЖИВОТНИТЕ ЧИИ ПРОИЗВОДИ СЕ УПОТРЕБУВААТ ВО ИСХРАНАТА НА ЛУЃЕТО (*)

Член 1

Супстанции и производи кои се забранети за употреба кај животните чии производи се употребуваат во исхраната на луѓето се:

| | |
|--|---|
| Забранети супстанции | <ul style="list-style-type: none"> - Тироостатски супстанции - Стилбени, деривати на стилбени, нивни соли и естри - Естрадиол 17β и неговите деривати слични на естри - <i>Aristolochia spp.</i> и подготовки од него - Хлорамфеникол - Хлороформ - Хлорпромазин - Колхицин - Дапсон - Диметридазол - Метронидазол - Нитрофурани (вклучувајќи фуразолидон) - Ронидазол - Говедски соматотропин (BST) |
| Забранети супстанции со дерогации | <ul style="list-style-type: none"> - Бета агонисти |
| Привремено забранети супстанции | <ul style="list-style-type: none"> - Супстанции кои имаат естрогено (различни од естрадиол 17β и неговите деривати слични на естри), андрогено или гестагено дејство |

Член 2

Со денот на објавувањето на оваа листа престанува да важи Листата на супстанции и производи кои се забранети за употреба кај животните чии производи се употребуваат во исхраната на луѓето (*) („Службен весник на Република Северна Македонија“ бр. 290/22).

Член 3

Оваа листа се објавува во „Службен весник на Република Северна Македонија“.

Бр. 02-2237/2 Агенција за храна и ветеринарство
7 ноември 2023 година Директор,
Скопје в.д. **Николче Бабовски**, с.р.

* Со оваа листа се врши усогласување со Директивата на Советот 96/22/ЕЗ од 29 април 1996 година во врска со забраната за употреба на одредени супстанции кои имаат хормонално или тироостатско дејство во сточарството и бета-агонисти и укинување на Директивите 81/602/ЕЕЗ, 88/146/ЕЕЗ и 88/299/ЕЕЗ (CELEX бр. 31996L0022), Одлука на Советот бр. 897/1999/ЕЗ од 17 декември

1999 година за ставање во промет и аплицирање на говедски соматотропин (BST) и за укинување на Одлуката 90/218/ЕЕЗ (CELEX бр. 31999D0879), Директивата 2003/74/ЕК на Европскиот Парламент и на Советот од 22 септември 2003 година за изменување на Директивата на Советот 96/22/ЕЗ од 29 април 1996 година во врска со забраната за употреба на одредени супстанции кои имаат хормонално или тироостатско дејство во сточарството и бета-агонисти (CELEX бр. 32003L0074), Директивата 2008/97/ЕК на Европскиот Парламент и на Советот од 19 ноември 2008 година за изменување на Директивата на Советот 96/22/ЕЗ од 29 април 1996 година во врска со забраната за употреба на одредени супстанции кои имаат хормонално или тироостатско дејство во сточарството и бета-агонисти (CELEX бр. 32008L0097), Регулативата на Комисијата (ЕУ) бр. 37/2010 од 22 декември 2009 година за фармаколошки активни супстанции и нивна класификација во однос на максимално дозволеното ниво на резидуи во храна од животинско потекло (CELEX бр. 32010R0037), изменета и надополнета со Регулативата на Комисијата бр. 758/2010 од 24 август 2010 година за надополнување на анексот на Регулатива (ЕУ) бр. 37/2010 за фармаколошки активни супстанции и нивна класификација во однос на максимално дозволеното ниво на резидуи во храна од животинско потекло, во врска со супстанцијата „валнемулин“ (CELEX бр. 32010R0758), Регулатива на Комисијата бр. 759/2010 од 24 август 2010 година за надополнување на анексот на Регулативата (ЕУ) бр. 37/2010 за фармаколошки активни супстанции и нивна класификација во однос на максимално дозволеното ниво на резидуи во храна од животинско потекло, во врска со супстанцијата „тилдипирозин“ (CELEX бр. 32010R0759), Регулатива на Комисијата бр. 761/2010 од 25 август 2010 година за надополнување на анексот на Регулативата (ЕУ) бр. 37/2010 за фармаколошки активни супстанции и нивна класификација во однос на максимално дозволеното ниво на резидуи во храна од животинско потекло, во врска со супстанцијата „метилпреднизолон“ (CELEX бр. 32010R0761), Регулатива на Комисијата бр. 890/2010 од 8 октомври 2010 година за надополнување на анексот на Регулативата (ЕУ) бр. 37/2010 за фармаколошки активни супстанции и нивна класификација во однос на максимално дозволеното ниво на резидуи во храна од животинско потекло, во врска со супстанцијата „дерквантел“ (CELEX бр. 32010R0890), Регулатива на Комисијата (ЕУ) бр. 914/2010 од 12 октомври 2010 година за надополнување на анексот на Регулативата (ЕУ) бр. 37/2010 во врска со супстанцијата „натриум салицилат“ (CELEX бр. 32010R0914), Регулатива на Комисијата (ЕУ) бр. 362/2011 од 13 април 2011 година за надополнување на анексот на Регулативата (ЕУ) бр. 37/2010 за фармаколошки активни супстанции и нивна класификација во однос на максимално дозволеното ниво на резидуи во храна од животинско потекло, во врска со супстанцијата „монепантел“ (CELEX бр. 32011R0362), Регулатива на Комисијата (ЕУ) бр. 363/2011 од 13 април 2011 година за надополнување на анексот на Регулативата (ЕУ) бр. 37/2010 за фармаколошки активни супстанции и нивна класификација во однос на максимално дозволеното ниво на резидуи во храна од животинско потекло, во врска со супстанцијата „изоугенол“ (CELEX бр. 32011R0363), Имплементирачка Регулатива на Комисијата (ЕУ) бр. 84/2012 од 1 февруари 2012 година за надополнување на анексот на Регулативата (ЕУ) бр. 37/2010 за фармаколошки активни супстанции и нивна класификација во однос на максимално дозволеното ниво на резидуи во храна од животинско потекло, во врска со супстанцијата „феноксиметилпеницилин“ (CELEX бр. 32012R0084), Имплементирачка Регулатива на Комисијата (ЕУ) бр. 85/2012 од 1 февруари 2012 година за надополнување на анексот на Регулативата (ЕУ) бр. 37/2010 за фармаколошки активни супстанции и нивна класификација во однос на максимално дозволеното ниво на резидуи во храна од животинско потекло, во врска со супстанцијата „алтреногест“ (CELEX бр. 32012R0085), Имплементирачка Регулатива на Комисијата (ЕУ) бр. 86/2012 од 1 февруари 2012 година за надополнување на анексот на Регулативата (ЕУ) бр. 37/2010 за фармаколошки активни супстанции и нивна класификација во однос на максимално дозволеното ниво на резидуи во храна од животинско потекло, во врска со супстанцијата „ласалоцил“ (CELEX бр. 32012R0086), Имплементирачка Регулатива на Комисијата (ЕУ) бр. 107/2012 од 8 февруари 2012 година за надополнување на анексот на Регулативата (ЕУ) бр. 37/2010 за фармаколошки активни супстанции и нивна класификација во однос на максимално дозволеното ниво на резидуи во храна од животинско потекло, во врска со супстанцијата „октенидин дихидрохлорид“ (CELEX бр. 32012R0107), Имплементирачка Регулатива на Комисијата (ЕУ) бр. 122/2012 од 13 февруари 2012 година за надополнување на анексот на Регулативата (ЕУ) бр. 37/2010 за фармаколошки активни супстанции и нивна класификација во однос на максимално дозволеното ниво на резидуи во храна од животинско потекло, во врска со

