

ПРАВИЛНИК

ЗА НАЧИНОТ НА ВРШЕЊЕ НА ОФИЦИЈАЛНИТЕ
КОНТРОЛИ И ПОСТАПКИТЕ ЗА МОНИТОРИНГ НА
АНТИМИКРОБНАТА ОТПОРНОСТ И МЕРКИТЕ
КОИ СЕ ПРЕЗЕМААТ ВО СЛУЧАЈ НА СОМНЕНИЕ
И НА ПОЗИТИВЕН НАОД НА АНТИМИКРОБНАТА
ОТПОРНОСТ И ОПШТИТЕ И ПОСЕБНИТЕ БАРА-
ЊА И УСЛОВИ И АКТИВНОСТИ КОИ ТРЕБА ДА ГИ
ИСПОЛНАТ И СПРОВЕДАТ ОПЕРАТОРИТЕ СО
ХРАНА ЗА СПРЕЧУВАЊЕ И ЕЛИМИНИРАЊЕ НА
ПОЈАВАТА НА АНТИМИКРОБНА ОТПОРНОСТ,
НАЧИНОТ НА СЛЕДЕЊЕ, ПРЕВЕНТИВА И КОН-
ТРОЛА НА АНТИМИКРОБНАТА РЕЗИСТЕНЦИЈА
КАЈ ЖИВОТНИТЕ^(*)

Член 1

Со овој правилник се пропишува:

- 1) начинот на вршење на официјалните контроли и постапките за мониторинг на антимикробната отпорност;
- 2) мерките кои се преземаат во случај на сомнение и на позитивен наод на антимикробната отпорност и
- 3) општите и посебните барања и услови и активности кои треба да ги исполнат и спроведат операторите со храна за спречување и елиминирање на појавата на антимикробна отпорност, начинот на следење, превентива и контрола на антимикробната резистенција кај животните.

Дефиниции

Член 2

Поимите дефинирани во Законот за безбедност на храната^(*), Законот за ветеринарно здравство^(**), Законот за заштита на населението од заразни болести и Правилникот за посебните барања кои се однесуваат на микробиолошките критериуми за храната^(*), имаат исто значење и во овој правилник.

Одделни поими употребени во овој правилник го имаат следното значење:

1. Минималните инхибиторни концентрации (МИК, лат. MIC) се најниски концентрации на антимикроби кои го инхибираат видливиот раст на микроорганизмот по инкубацијата преку ноќ;
2. Минималните бактерицидни концентрации (МБИЦ, лат. MBC) се најниските концентрации на антимикроби што го спречуваат растот на организмот по субкултура на медиуми без антибиотици;
3. Антимикробните средства или антибиотици се лекови или ветеринарно – медицински препарати (природни, полусинтетски и синтетски продукти, вклучувајќи ги и антивирусните средства, фунгостатите и лековите против протозои и хелминти кои имаат клиничка делотворност) кои ги убиваат или го спречуваат растот на микроорганизмите во телото на човекот и животните, а кои можат да се користат за лекување или спречување на инфекциите кај човекот и животните;

Врз основа на член 73 став (3) 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 донесе

* Со овој правилник се врши усогласување со Директива (ЕЕЗ) бр. 99/2003 на Европскиот парламент и на Советот од 17 ноември 2003 година за следење на зоонозите и предизвикувачите на зоонози, изменувајќи ја Одлуката (ЕЕЗ) бр. 424/90 на Советот и укинувајќи ја Директивата (ЕЕЗ) бр. 117/92 на Советот (CELEX бр. 32003L0099).

4. Отпорност на антимикробно средство е доколку МИК (MIC) ја надминува граничната точка или епидемиолошката гранична вредност;

5. Резистенција (отпорност) на микроорганизмот е состојба кога антибиотикот во дозите во кои вообичаено се аплицира не е делотворен врз тој микроорганизам, а ефект ќе нема ниту употребата на максимално дозволената доза;

6. Осетливост (чувствителност) на микроорганизмот кон испитуваниот антибиотик е состојба кога антибиотикот се претпоставува дека ќе делува врз микроорганизмите, употребен во вообичаените дози;

7. Умерена осетливост на микроорганизмот кон антибиотикот е состојба кога антибиотикот се претпоставува дека ќе делува врз микроорганизмите ако се зголемат вообичаените дози (доколку тоа го дозволува здравствената состојбата на пациентот, видот на лекот и др.);

8. Нерационална/погрешна примена на антибиотици е примена на повеќе антибиотици во лекувањето на еден пациент (и во случај кога само еден е доволен) или животно, определување на непотребно долги периоди на употреба, употреба на антибиотици кај самоизлекувачки инфекции (најчесто вирусни) за кои антибиотиците не се потребни, употреба на антибиотици како профилакса пред и по оперативен зафат подолго и почесто отколку што е потребно;

9. Гранична вредност (Cut-off value) е вредност на прагот, избрана за разликување на негативните и позитивните резултати, кои може да вклучуваат неодредена или сомнителна зона;

10. Случаен примерок е примерок во кој се одржани карактеристите на серијата од која е извлечен и кој се зема под статистичко разгледување за да се обезбедат репрезентативни податоци;

11. Мостра е збир составен од една или неколку единици, или дел од материја, избрана со различни средства во популација, или важно количество од материјата, која обезбедува информација за дадени карактеристики на популацијата или материјата што се истражува, да обезбедува основа за одлука што се однесува на популацијата или материјата во прашање или се однесува на процесот, во кој се добиени;

12. Вид на примерок е карактеристика на категоријата на примерокот (т.е. животно, храна, храна за животни или примерок од околината) и типот на примерокот (на пример, фекес, лимфни јазли);

13. Стратегија за земање примероци е процедура за избор на примероци од популација и за спроведување на земање примероци со цел да се добијат потребните информации;

14. Проба (Specimen) е единица или дел од материја што се зема за мостра и треба да се анализира;

15. Програма за контрола е програма кај која се применуваат мерки со цел да ја намалат фреквенцијата на постоечки инфекции или контаминација до нивоа што се биолошки и / или економски оправдани или на друг начин незначителни;

16. Програма за искоренување е програма со која применетите мерки се насочени кон елиминирање на избрани предизвикувачи на зоонози од одредена област;

17. Цензус (Census) е стратегија во која се земаат примероци од сите единици на популација.

18. Објективно земање примероци е стратегија која се основа на избор на случаен примерок, што е статистички репрезентативен на популацијата што треба да се анализира;

19. Селективно земање примероци е стратегија, каде што изборот на примерокот е од претходно дефинирани „популации со висок ризик“;

20. Земање на примероци под сомнение е непредвидена селекција на примерок, каде што се избираат поединечни единици врз основа на неодамнешна проценка и искуство во врска со популацијата, партијата или примерокот, на пр. претходно позитивни примероци. Примероците добиени од оваа постапка не се случајно извлечени;

21. Антимикробна превенција на болест (профилакса) е апликација на антимикробно средство на индивидуално животно или на популација на животни, со цел да се намали ризикот од стекнување на болест или инфекција, односно нема ниту еден доказ за заболување или инфекција, кога пренесувањето на постојните недијагностицирани инфекции или воведувањето на патогени, а се предвидува врз основа на историјата, клиничката проценка или епидемиолошкото знаење;

22. Антимикробна контрола на болеста (метафилакса) е апликација на антимикробно средство на индивидуално животно или на популација на животни со субклиничка инфекција, се со цел да се намали ризикот од инфекција и инфекцијата да стане клинички очигледна, да се шири на други ткива или органи или да се пренесува на други животни, односно да се намали инцидентцата на заразни болести кај група на животни кај кои за некои животни има доказ за заразна болест или доказ за инфекција;

23. Терапевтска употреба е апликација на антимикробно средство како лек на индивидуално животно или животни во популација на животни со докази за заразни болести;

24. Метафилакса е апликација на антимикробно средство во терапевтска доза на сите животни во популација на животни, од кои некои индивидуи прикажале инфекција. Метафилаксата делува и како третман за оние животни кои се моментално инфицирани и превентивна мерка кај оние животни кои се здрави, но ризикуваат да бидат инфицирани и

25. Профилакса е апликација на антимикробно средство на приемчиви, но здрави животни, со цел превенција на појавата на заразна болест.

Начин на вршење на официјалните контроли и постапките за мониторинг на антимикробната отпорност и мерките кои се преземаат во случај на сомнение и на позитивен наод на антимикробната отпорност

Член 3

Мониторингот и известувањето на антимикробната отпорност на бактерии земени од примероци од одредени популации на животни кои се одгледуваат за производство на храна во Република Северна Македонија, како и од одредени видови храна се вршат согласно Програмата за антимикробна отпорност за периодот 2022-2026 година (*4).

Бактериските видови за кои се врши мониторинг на антимикробна отпорност се дадени во член 1 ставови (2) и (3) од Програмата за антимикробна отпорност за периодот 2022-2026 година (*4).

Податоците за појава на антимикробна отпорност и информациите поврзани со нив се собираат, анализираат и објавуваат без одложување во согласност со барањата од членот 7 од овој правилник и другите прописи од областа на ветеринарното здравство и безбедноста на храната и се потврдуваат од страна на Агенцијата за храна и ветеринарство (во натамошниот текст: Агенцијата).

Агенцијата ги објавува резултатите од анализите пријавени во согласност со Програмата за антимикробна отпорност за периодот 2022-2026 година (*4) во Годишниот извештај за движењата и жариштата на зоонози и предизвикувачи на зоонози во согласност со член 9 од Правилникот за начинот на вршење на официјалните контроли и постапките за мониторинг на зоонози и предизвикувачи на зоонози и листа на зоонози и предизвикувачи на зоонози кои се редовно предмет на мониторингот (*5), кои се редовно предмет на мониторинг на веб страната на Агенцијата.

Од страна на Агенцијата за детектираната антимикробна отпорност по службена должност се известува Ветеринарна комора на Република Северна Македонија за секое поединечно одгледувалиште со детектираната отпорност на антимикробни супстанции, за понатамошно информирање на одговорното ветеринарно друштво кое врши спроведување на ветеринарни мерки на самото одгледувалиште за рационална употреба на антимикробните средства.

Член 4

Мониторингот за антимикробна отпорност од страна на Агенцијата се врши согласно Правилникот за начинот на вршење на официјалните контроли и постапките за мониторинг на зоонози и предизвикувачи на зоонози и листа на зоонози и предизвикувачи на зоонози кои се редовно предмет на мониторингот (*5).

Член 5

Потеклото на мострите, фреквенцијата, бројот на примероци и планот на земање на примероци се дадени во Годишниот план за следење и известување на антимикробна отпорност, кој е во согласност со Програмата од член 3 став 2 од овој правилник и е составен дел на Годишната наредба за извршување на ветеринарните мерки и контроли за заштита на јавното здравство од контаминенти или резидуи кои се пренесуваат од животни или производи од животинско потекло.

Општи и посебни барања и услови и активности кои треба да ги исполнат и спроведат операторите со храна за спречување и елиминирање на појавата на антимикробна отпорност.

Член 6

Операторите со храна кои се регистрирани или одобрени согласно Законот за ветеринарно здравство (*2), односно Законот за безбедност на храната (*1), потребно е да ги задоволуваат општите и посебните хигиенски барања за нивниот вид на активност, да ги применат НАССР принципите и да подлежат на службени контроли, како и да ги исполнуваат општите и посебни барања кои се однесуваат на зоонози и причинители на зоонози и антимикробна отпорност.

Операторите со храна треба да ги исполнува и да ги применува барањата пропишани во:

- Правилникот за општите барања за примарно производство и придружни операции, како и општите барања за храна (*6);

- Правилникот за посебните барања за безбедност на храната од животинско потекло (*7);

- Правилникот за посебните барања кои се однесуваат на микробиолошките критериуми за храната (*3).

Освен барањата од ставот 2 на овој член, операторите со храна треба:

- да спречат вклучена контаминација по процесуирањето на храната (колење) со антибиотик-резистентни бактерии или антимикробни резистентни гени кои потекнуваат од други видови храна во текот на ракувањето со храната од страна на операторот со храна;

- да ја намалат или да ја исклучат употребата на деzinфектанти и биоциди во производството на храна или на површините за производство на храна;

- да ги намалат или да ги исклучат од употреба микроборганизмите кои може да содржат антимикробни резистентни гени, кои со намера се додаваат заради технички причини, како што се стартер култури, пробиотици, биопререзервативни микроорганизми и бактериофаги;

- снабдувањето, ракувањето и преработката на сировините и прехранбените производи да се под нивна контрола и да се изведуваат на начин со кој се запазени критериумите за безбедност на храна и хигиена на процесот, и

- да ги исполнат условите за безбедност на прехранбените производи применливи за време на рокот на употреба при разумно предвидливи услови на дистрибуција, складирање и употреба.

Општи и посебни барања за следење на антимикробна отпорност

Член 7

Со општите барања за следење на антимикробната отпорност треба да се обезбедуваат најмалку следните информации:

1. Животински видови вклучени во следењето;
2. Бактериски видови и/или соеви вклучени во следењето;
3. Стратегија за земање мостри применета при следењето;
4. Антимикробни средства вклучени во следењето;
5. Лабораториска методологија употребена за откривање на резистентноста;
6. Лабораториска методологија употребена за идентификација на микробиолошките изолати и
7. Методите употребени за собирање на податоците.

Со посебните барања за следење на антимикробната отпорност се обезбедуваат релевантните информации во најмала мерка во поглед на ретроспективниот број на изолати на *Salmonella spp.*, *Campylobacter jejuni* и *Campylobacter coli* од говеда, свињи и живина и храна од животинско потекло од тие видови.

Мерки во случај на сомнение или позитивен наод на антимикробна отпорност

Член 8

Во случај на сомнение или позитивен наод на бактериските видови од член 1 ставови (2) и (3) од Програмата за антимикробна отпорност за периодот 2022-2026 година (*4), се преземаат мерки во случај за ут-

врдување на серотипови кои не се од значење за јавното здравство по спроведено официјално земање примероци и мерки во случај на сомневање или наод на серотипови на бактеријата *Salmonella* spp. - *Salmonella Enteriditidis* и/или *Salmonella Typhimurium* по спроведено официјално земање примероци.

Мерки во случај на сомнение или позитивен наод на утврдување на серотипови кои не се од значење за јавното здравство

Член 9

Во случај на сомнение или позитивен наод на утврдување на серотипови кои не се од значење за јавното здравство од страна на официјален ветеринар, во соработка со лицето одговорно на одгледувалиштето, се спроведува епидемиолошко испитување со цел проверка и верификација на ефикасноста на мерките насочени кон спречување на внесувањето и ширењето на бактериски видови од член 1 став (2) точки (б), (в), (г) и (д) и став (3) од Програмата за антимикробна отпорност за периодот 2022-2026 година ^(*) во одгледувалиштето, освен за серотиповите *Salmonella Enteriditidis* и/или *Salmonella Typhimurium* по добиен наод за сомнение или позитивен наод на серотипови кои не се од значење за јавното здравство од страна на овластена лабораторија.

Во случај кога во самото одгледувалиште и по применета на дополнителни мерки, во понатамошните земања примероци се изолираат бактериските видови од член 2 од Програмата за антимикробна отпорност за периодот 2022-2026 година ^(*) кои не се од значење за јавното здравство, од страна на Агенцијата може да се надополни епидемиолошкото испитување и да се побара изменување/дополнување на мерките за биосигурност. Во тој случај, фреквенцијата на официјални контроли се зголемува со цел да се провери ефикасноста на усвоените санитарни мерки.

Официјалниот ветеринар треба да го извести надлежното ветеринарно друштво за потврдената антимикробна отпорност на утврдените бактериски видови на антимикробните средства наведени во Програмата за антимикробна отпорност за периодот 2022-2026 година ^(*).

Ветеринарното друштво треба да го исклучи од понатамошната употреба антимикробното средство за кое е докажана антимикробна отпорност, се со цел прекумерно и рационално користење на антибиотиците на кое што микроорганизмите имаат докажано антимикробна отпорност.

Од страна на официјалниот ветеринар треба континуирано да се врши следење на резистенцијата на бактериите кон антибиотиците и превенција на нејзиното ширење во одгледувалиштата каде што постои потврден случај на антимикробна отпорност и најмалку еднаш годишно од одгледувалиштето да се зема и доставува мостри за испитување на антимикробна отпорност, на сметка на сопственикот на ветеринарното друштво надлежно за одгледувалиштето, со цел континуирано следење на движењето на антимикробната отпорност.

Следењето и контролата на рационалната употреба на антибиотици во терапијата на бактериските инфекции (намалување на морбидитет и морталитет кои се непосредна последица на инфекциите предизвикани од микроорганизмите резистентни на голем број на антимикробни средства) се врши од страна на официјалните ветеринари согласно Правилникот за начинот на

вршење на официјални контроли на ветеринарно - медицинските препарати ^(*).

Мерки во случај на сомнение или позитивен наод на *Salmonella Enteriditidis* и/или *Salmonella Typhimurium*

Член 10

Во случај на сомнение или позитивен наод на појава на болест кај животните која задолжително се пријавува, од страна на официјалниот ветеринар веднаш се ставаат под службен надзор одгледувалиштата во кои е потврдено присуството на *Salmonella Enteriditidis* и/или *Salmonella Typhimurium*.

Епидемиолошко испитување се врши согласно Правилникот за начинот на вршење на официјалните контроли и постапките за мониторинг на зоонози и предизвикувачи на зоонози и листа на зоонози и предизвикувачи на зоонози кои се редовно предмет на мониторингот ^(*).

Во случај кога до Агенцијата е пријавена појава на жариште на болест или сомневање за појава на жариште на болест предизвикана од *Salmonella Enteriditidis* и/или *Salmonella Typhimurium*, која задолжително се пријавува во согласност со Законот за заштита на населението од заразни болести, официјалниот ветеринар веднаш врши испитување за природата, карактеристиките и причината за појава на болест или сомневањето за појава на болест и по извршеното испитување се изрекуваат мерки во согласност со членовите 54 и 55 од Законот за ветеринарно здравство ^(*).

По потврдата на жариштето на *Salmonella Enteriditidis* и/или *Salmonella Typhimurium*, одгледувалиштето се става под службен надзор и се преземаат мерки согласно член 54 став 2 од Законот за ветеринарно здравство ^(*) и Националниот контролен план за намалување на присуството на салмонелоза кај кокошки несилки, матични јата, бројлери и инкубаторски станици во Република Северна Македонија.

Од страна на официјалниот ветеринар континуирано се врши следење на резистенцијата на бактериите кон антибиотиците и превенција на нејзиното ширење во одгледувалиштата каде што постои потврден случај на антимикробна отпорност и најмалку еднаш годишно од одгледувалиштето се зема и доставува мостри за испитување на антимикробна отпорност, на сметка на сопственикот на одгледувалиштето, со цел континуирано следење на движењето на антимикробната отпорност.

Следливоста и контролата на рационалната употреба на антибиотици во терапијата на бактериските инфекции (намалување на морбидитет и морталитет кои се непосредна последица на инфекциите предизвикани од микроорганизмите резистентни на голем број на антимикробни средства) се врши од страна на официјалните ветеринари согласно Правилникот за начинот на вршење на официјални контроли на ветеринарно - медицинските препарати ^(*).

Член 11

Овој правилник влегува во сила осмиот ден од денот на објавувањето во „Службен весник на Република Северна Македонија”, а ќе се објави по претходно добиена согласност од Владата на Република Северна Македонија.

Бр. 02-2790/1
5 октомври 2023 година
Скопје

Агенција за храна и ветеринарство
Директор,
в.д. **Николче Бабовски**, с.р.

(*)1) Законот за безбедност на храната е усогласен со Регулативата (ЕК) бр. 178/2002 на Европскиот парламент и на Советот од 28 јануари 2002 година за утврдување на општите принципи и барања на Законот за храна, основање на Европска Агенција за безбедност на храна и утврдување на постапките во однос на безбедноста на храната (CELEX бр. 32002R0178), Регулативата (Е3) бр. 882/2004 на Европскиот парламент и на Советот од 29 април 2004 година за вршење на службени контроли за да се обезбеди верификација на усогласеноста со Законот за добиточна храна и храна, правилата за здравјето на животните и благосостојбата на животните (CELEX бр. 32004R0082). Регулативата (Е3) бр. 852/2004 на Европскиот парламент и на Советот од 29 април 2004 година за хигиена на прехранбените производи (CELEX бр. 32004R0852). Регулативата (Е3) бр. 853/2004 на Европскиот парламент и на Советот од 29 април 2004 година за утврдување на специфични правила за хигиена на храна од животинско потекло (CELEX бр. 32004R0853). Регулативата (ЕУ) бр. 1169/2011 на Европскиот парламент и на Советот од 25 октомври 2011 година за давање на информации за храна на потрошувачите, за изменување и дополнување на Регулативите (Е3) бр. 1924/2006 и 1925/2006 на Европскиот парламент и на Советот и укинување на Директивата на Комисијата (ЕЕ3) бр. 250/87, Директивата на Советот (ЕЕ3) бр. 496/90, Директивата на Комисијата (Е3) бр. 10/1999, Директивата (Е3) бр. 13/2000 на Европскиот парламент и на Советот, Директивите на Комисијата (Е3) бр. 67/2002 и 5/2008 и Регулативата на Комисијата (ЕК) бр. 608/2004 (CELEX бр. 32011R1169) и Одлука на Комисијата бр. 677/2006 од 29 септември 2006 година за утврдување на упатствата за утврдување на критериуми за спроведување на ревизии согласно Регулативата (Е3) бр. 882/2004 на Европскиот парламент и на Советот за службени контроли за проверка на усогласеноста со Законот за храна за животни и храна, здравјето на животните и правилата за благосостојба на животните (CELEX бр. 32006D0677).

(*)2) Законот за ветеринарно здравство е усогласен со Директивата на Советот (ЕЕ3) 432/64 на Советот од 26 јуни 1964 година за здравствените проблеми кои влијаат на трговијата во Заедницата со говеда и свини (CELEX бр. 31964L0432). Директивата (ЕЕ3) бр. 894/82 на Советот од 21 декември 1982 година за известување за заболувања кај животни во Заедницата (CELEX бр. 31982L0894), Директивата на Советот (ЕЕ3) бр. 425/90 од 26 јуни 1990 година во врска со ветеринарните и зоотехнички проверки што се применуваат во трговијата во Заедницата со одредени живи животни и производи со цел завршување на внатрешниот пазар (CELEX бр. 31990L0425). Директивата на Советот (ЕЕ3) бр. 429/90 на Советот од 26 јуни 1990 година за утврдување на барањата за здравјето на животните што се применуваат за трговија во рамки на Заедницата и увоз на семе од домашни животни од видовите свини (CELEX бр. 31990L0429), Директивата на Советот (ЕЕ3) бр. 68/91 на Советот од 28 јануари 1991 година за здравјето на животните кои се регулираат трговијата во Заедницата на овци и кози (CELEX бр. 31991L0068). Директивата (ЕЕ3) бр. 496/91 на Советот од 15 јули 1991 година за утврдување на принципите за организирање на ветеринарни проверки на животни кои влегуваат во Заедницата од трети земји и за изменување и дополнување на Директивата (ЕЕ3) бр. 662/89, 425/90 и 675/90 (CELEX бр. 31991L0496). Директивата (ЕЕ3) бр. 65/92 на Советот од 13 јули 1992 година за утврдување на здравствени услови за животни со кои се регулираат трговијата и увозот во Заедницата на животни, семе, јајца, клетки и ембриони кои не подлежат на здравствени барања на животните утврдени со специфичните правила на Заедницата, наведени во Анекс А (I) на Директивата (ЕЕ3) бр. 425/90 (CELEX бр. 31992L0065). Директивата (Е3) бр. 78/97 на Советот од 18 декември 1997 година за утврдување на принципите за уредување на ветеринарни проверки на производи што влегуваат во Заедницата од трети земји (CELEX бр. 31997L0078). Одлука на Комисијата (Е3) бр. 812/2001 од 21 ноември 2001 година за утврдување на барањата за одобрување на гранични инспекциски пунктови одговорни проверки на производи внесени во Заедницата од трети земји (CELEX бр. 32001D0812). Директивата на Советот (Е3) бр. 85/2003 од 29 септември 2003 година за мерките на Заедницата за контрола на лигавка и шап за укинување на Директивата (ЕЕ3) бр. 511/85 и Решенијата (ЕЕ3) бр. 531/89 и 665/91 и за изменување на Директивата (ЕЕ3) 46/92 (CELEX бр. 32003L0085), Директивата (Е3) бр. 89/2001 на Советот од 23 октомври 2001 година за мерките на Заедницата за контрола на класична свинска чума (CELEX бр. 32001L0089), Директивата (Е3) бр. 60/2002 на Советот од 27 јуни 2002 година за утврдување на специфични одредби за контрола на африканска свинска чума изменување и дополнување на Директивата (ЕЕ3) бр. 119/92 во однос на Тескеновата болест и африканската свинска чума (CELEX бр. 32002L0060). Директивата (Е3) бр. 99/2002 на Советот од 16 декември 2002 година со која се утврдуваат правила за здравствена заштита на животните со кои се регулира производството, преработка, дистрибуција и воведување на производи од животинско потекло за човечка потрошувачка (CELEX бр. 32002L0099). Директивата (Е3) бр. 99/2003 на Европскиот парламент и на Советот од 17 ноември 2003 година за мониторинг на зоонози и зоолошки агенси, за изменување и дополнување на Одлука на Советот (ЕЕ3) бр. 424/90 и укинување на Директивата на Советот (ЕЕ3) бр. 117/92 (CELEX бр. 32003L0099). Регулатива на Комисијата (ЕК) бр. 282/2004 од 18 февруари 2004 година за воведување на документ за декларација и ветеринарни проверки на животни од трети земји кои влегуваат во Заедницата (CELEX бр. 32004R0282). Директивата (Е3) бр. 88/2006 од 24 октомври 2006 година за здравствените барања за условите за акватични животни и производи од нив, како и за спречување и контрола на одредени болести кај акватични животни (CELEX бр. 32006L0088). Регулативата (Е3) бр. 1251/2008 на Комисијата од 12 декември 2008 година за спроведување на Директивата на Советот (Е3) бр. 88/2006 во однос на условите и барањата за сертификација за пласирање на пазарот и увозот во Заедницата на животни од аквакултура и нивни производи и утврдување на список на векторски видови (CELEX бр. 32008R1251) и Директивата на Советот (Е3) бр. 158/2009 на Советот од 30 ноември 2009 година за здравствени услови за животни со кои се регулираат трговијата во рамките на Заедницата и увоз од трети земји, живина и јајца за јадење (CELEX бр. 32009L0158).

(*)3) Правилникот за посебните барања кои се однесуваат на микробиолошките критериуми за храната е усогласен со Регулативата (Е3) бр. 2073/2005 од 15 ноември 2005 година за микробиолошките критериуми за храна (CELEX бр. 32005P2073), Регулативата (Е3) бр. 209/2013 од 11 март 2013 година со која се врши изменување на Регулативата (Е3) бр. 2073/2005 за микробиолошките критериуми за „ркулци“ и правила за земање на мостири од трупови од живина и свежо живинско месо (CELEX бр. 32013R0209). Регулативата на Комисијата (ЕУ) бр. 1019/2013 од 23 октомври 2013 година со која се врши изменување на Анекс I од Регулативата (Е3) бр. 2073/2005 во 2005 во врска со хистамин во производи од риба (CELEX бр. 32013R1019), Регулативата на Комисијата (ЕУ) бр. 217/2014 од 7 март 2014 година со која се врши изменување на Регулативата (Е3) бр. 2073/2005 во врска со салмонела во трупови од свини (CELEX бр. 32014R0217), Регулативата на Комисијата (ЕУ) 2285/2015 од 8 декември 2015 година со која се врши изменување на Анекс II од Регулативата (Е3) бр. 854/2004 на Европскиот Парламент и на Советот во која се пропишани посебни барања за организација на официјални контроли на производи од животински потекло наменети за исхрана на луѓе во однос на одредени барања за живи бивални мекотели, ехинодерми, тунците и морски гастраподи и на Анекс I од Регулативата (Е3) бр. 2073/2005 за микробиолошки критериуми за храна (CELEX бр. 32015R2285) и Регулативата на Комисијата (ЕУ) бр. 1495/2017 од 23 август 2017 година за изменување и дополнување на Регулативата (Е3) бр. 2073/2005 во однос на Campylobacter кај трупови од бројлери (CELEX бр. 32017R1495).

(*)4) Програмата за антимикробна отпорност за периодот 2022-2026 година е усогласена со одредбите на Имплементирачката Одлука на Комисијата (ЕУ) бр. 1729/2020 од 17 ноември 2020 година за следење и известување за антимикробна отпорност кај зоонотски и коменсални бактерии и укинување на Имплементирачката Одлука (ЕУ) бр. 652/2013 (CELEX бр. 32020D1729).

(⁶) Правилникот за начинот на вршење на официјалните контроли и постапките за мониторинг на зоонози и предизвикувачи на зоонози и листа на зоонози и предизвикувачи на зоонози кои се редовно предмет на мониторинг е усогласен со Директивата (ЕК) бр. 99/2003 од Европскиот парламент и од Советот од 17 ноември 2003 година за мониторинг на зоонози и предизвикувачи на зоонози и амандман на Одлуката на Советот (ЕЕЗ) бр. 424/90 кој се однесува на Директивата на Советот (ЕЕЗ) бр. 117/92 (CELEX бр. 32003L0099).

(⁶) Правилникот за општите барања за примарно производство и придржани операции, како и општите барања за храна е усогласен со Регулативата (ЕЗ) бр. 852/2004 на Европскиот парламент и Советот од 29 април 2004 година за хигиена на храната (CELEX бр. 32004R0852), Регулативата на Комисијата (ЕК) бр. 579/2014 од 28 мај 2014 година со која се одобрува отстапување од одредбите во Анекс II на Регулативата (ЕЗ) бр. 852/2004 на Европскиот парламент и на Советот во врска со транспортот на течни масла и масти по морски пат (CELEX бр. 32014R0579), Регулативата на Комисијата (ЕУ) бр. 238/2016 од 19 февруари 2016 година за изменување и дополнување на Анексот на Регулативата (ЕУ) бр. 579/2014 што овозможува одредени отстапувања од одредени одредби од Анекс II од Регулативата (ЕЗ) бр. 852/2004 на Европскиот парламент и на Советот за транспортот на течни масла и масти по морски пат (CELEX бр. 32016R0238) и Регулативата на Комисијата (ЕУ) бр. 978/2019 од 14 јуни 2019 година за изменување и дополнувања на Анексот на Регулативата (ЕУ) бр. 579/2014 со кој се дозволува отстапување од одредени одредби од Анекс II на Регулативата (ЕЗ) бр. 852/2004 на Европскиот парламент и на Советот која се однесува на транспортот на течни масла и масти по морски пат (CELEX бр. 32019R0978).

(⁷) Правилникот за посебните барања за безбедност на храната од животинско потекло е усогласен со Регулативата (ЕЗ) бр. 853/2004 на Европскиот парламент и на Советот од 29 април 2004 година за утврдување на посебни хигиенски правила за храна од животинско потекло (CELEX бр. 32004R0853), Регулативата на Комисијата (ЕУ) бр. 1474/2015 од 27 август 2015 година во врска со употребата на рециклирана топла вода за отстранување на микробиолошка контаминација на површината од трупови од животни (CELEX бр. 32015R1474), Регулативата на Комисијата (ЕК) бр. 2074/2005 од 5 декември 2005 година со која се пропишуваат мерките за имплементација на одредени производи од Регулативата (ЕК) бр. 853/2004 на Европскиот парламент и на Советот и на организација на службените контроли од Регулативата (ЕК) бр. 854/2004 на Европскиот парламент и на Советот и Регулативата (ЕК) бр. 882/2004 на Европскиот парламент и на Советот, дерогациите од Регулативата (ЕК) бр. 852/2004 на Европскиот парламент и на Советот и за надополнување на Регулативите (ЕК) бр. 853/2004 и бр. 854/2004 (CELEX број 32005R2074), Регулативата на Комисијата (ЕУ) бр. 355/2016 од 11 март 2016 година со која се надополнува Анекс III на Регулативата (ЕК) бр. 853/2004 на Европскиот парламент и на Советот во однос на посебните барања за желатин, колаген и високо рафинирани производи од животинско потекло наменети за исхрана на лутето (CELEX бр. 32016R0355), Регулативата на Комисијата (ЕЗ) бр. 2074/2005 од 5 декември 2005 која ги пропишува мерките за имплементирање на одредени производи според Регулативата на Европскиот парламент и на Советот (ЕЗ) бр. 853/2004 и за организацијата на службените контроли според Регулатива на Европскиот парламент и на Советот (ЕЗ) бр. 854/2004 и на Регулативата на Европскиот парламент и на Советот (ЕЗ) бр. 882/2004, отстапувања од Регулативата на Европскиот парламент и на Советот (ЕЗ) бр. 852/2004 и изменување на Регулативите (ЕЗ) бр. 853/2004 и бр. 854/2004 (CELEX бр. 32005R2074), Регулативата на Комисијата (ЕУ) бр. 1978/2017 од 31 октомври 2017 година со која се надополнува Анекс III на Регулативата (ЕК) бр. 853/2004 на Европскиот парламент и на Советот која ги пропишува посебните хигиенски барања за храна со животинско потекло во однос на иглокожи заловени надвор од класифицираните производни области (CELEX бр. 32017R1978); Регулативата на Комисијата (ЕУ) бр. 1980/2017 од 31 октомври 2017 година за измена на Анекс III на Регулативата (ЕЗ) бр. 2074/2005 во поглед на метод за откривање на паралитички отров од школки (PSP) (CELEX бр. 32017R1980) и Регулативата на Комисијата (ЕУ) бр. 1981/2017 од 31 октомври 2017 година со која се надополнува Анекс III на Регулативата (ЕК) бр. 853/2004 на Европскиот парламент и на Советот во однос на температурните барања за време на транспортот на месото (CELEX бр. 32017R1981).

(⁸) Правилникот за начинот на вршење на официјални контроли на ветеринарно - медицинските препарати е усогласен со одредбите на Директивата (ЕК) бр. 82/2001 на Европскиот парламент и на Советот од 6 ноември 2001 година за Кодекс во однос на ветеринарно - медицинските препарати на Заедницата (CELEX бр. 32001L0082), изменета и дополнета со Директивата (ЕК) бр. 28/2004 на Европскиот парламент и на Советот од 10 февруари 2004 година (CELEX бр. 32004L0028), изменета и дополнета со Директивата (ЕК) бр. 9/2009 (CELEX бр. 32009L0009), изменета и дополнета со Регулативата (ЕК) бр. 470/2009 на Европскиот парламент и на Советот од 6 мај 2009 година (CELEX бр. 32009R0470), изменета и надополнета со Директивата (ЕК) бр. 53/2009 на Европскиот парламент и на Советот од 18 јуни 2009 година (CELEX бр. 32009L0053), изменета и дополнета со Регулативата (ЕК) бр. 596/2009 на Европскиот парламент и на Советот од 18 јуни 2009 година (CELEX бр. 32009R0596).