

П Р А В И Л Н И К
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 ^{(*)1}, Законот за ветеринарно здравство ^(**2), Законот за заштита на населението од заразни болести и Правилникот за посебните барања кои се однесуваат на микробиолошките критериуми за храната ^(**3), 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 (МБЦ, 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, фунгостатиците 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 (МИС) 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 антибиотикот 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 зголемаат 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 случаи кога само еден е доволен) или животното, 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 карактеристиките 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. животното, храна, храна за животни или примерок од околината) и типот на примерокот (на пример, фецес, 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 инфекција 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 избраните 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 животното 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 животното или на популација на животни со субклиничка инфекција, 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 инциденцата 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 животното 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 земено 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^(*).

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^(*).

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 зоознози и предизвикувачи на зоознози во согласност со член 9 од Правилникот за начинот на вршење на официјалните контроли и постапките за мониторинг на зоознози и предизвикувачи на зоознози и листа на зоознози и предизвикувачи на зоознози 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 зоознози и предизвикувачи на зоознози и листа на зоознози и предизвикувачи на зоознози 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 зоознози и причинители на зоознози и антимикробна отпорност.

Операторите со храна треба да ги исполнуваат и да ги применуваат 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 вкрстена 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 дезинфектанти и биоциди во производството на храна или на површините за производство на храна;

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

- снабдувањето, ракувањето и преработката на суровините 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-

врднување 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* Enteritidis 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* Enteritidis 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 примената 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 кои 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* Enteritidis 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* Enteritidis 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* Enteritidis 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 болеста 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* Enteritidis 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 Регулјативата (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), Регулјативата (ЕЗ) 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), Регулјативата (ЕЗ) бр. 852/2004 на Европскиот парламент и на Советот од 29 април 2004 година за хигиена на прехранбените производи (CELEX бр. 32004R0852), Регулјативата (ЕЗ) 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), Регулјативата (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 Регулјативите (ЕЗ) бр. 1924/2006 и 1925/2006 на Европскиот парламент и на Советот и укинување на Директивата на Комисијата (ЕЕЗ) бр. 250/87, Директивата на Советот (ЕЕЗ) бр. 496/90, Директивата на Комисијата (ЕЗ) бр. 10/1999, Директивата (ЕЗ) бр. 13/2000 на Европскиот парламент и на Советот, Директивите на Комисијата (ЕЗ) бр. 67/2002 и 5/2008 и Регулјативата на Комисијата (ЕК) бр. 608/2004 (CELEX бр. 32011R1169) и Одлуката на Комисијата бр. 677/2006 од 29 септември 2006 година за утврдување на упатствата за утврдување на критериуми за спроведување на ревизиите согласно Регулјативата (ЕЗ) 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 (ЕЕЗ) 432/64 на Советот од 26 јуни 1964 година за здравствените проблеми кои влијаат на трговијата во Заедницата со говеда и свињи (CELEX бр. 31964L0432), Директивата (ЕЕЗ) бр. 894/82 на Советот од 21 декември 1982 година за известувања за заболувања кај животни во Заедницата (CELEX бр. 31982L0894), Директивата на Советот (ЕЕЗ) 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 (ЕЕЗ) 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 свињи (CELEX бр. 31990L0429), Директивата на Советот (ЕЕЗ) бр. 68/91 на Советот од 28 јануари 1991 година за здравјето на животните кои се регулира трговијата во Заедницата на овци и кози (CELEX бр. 31991L0068), Директивата (ЕЕЗ) 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 Директивите (ЕЕЗ) бр. 662/89, 425/90 и 675/90 (CELEX бр. 31991L0496), Директивата (ЕЕЗ) бр. 65/92 на Советот од 13 јули 1992 година за утврдување на здравствени услови за животни со кои се регулира 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 (ЕЕЗ) бр. 425/90 (CELEX бр. 31992L0065), Директивата (ЕЗ) 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), Одлуката на Комисијата (ЕЗ) бр. 812/2001 од 21 ноември 2001 година за утврдување на барањата за одобрување на гранични инспекциски пунктови одговорни за ветеринарни проверки на производи внесени во Заедницата од трети земји (CELEX бр. 32001D0812), Директивата на Советот (ЕЗ) бр. 85/2003 од 29 септември 2003 година за мерките на Заедницата за контрола на лигавка и шап за укинување на Директивата (ЕЕЗ) бр. 511/85 и Решенијата (ЕЕЗ) бр. 531/89 и 665/91 и за изменување на Директивата (ЕЕЗ) 46/92 (CELEX бр. 32003L0085), Директивата (ЕЗ) бр. 89/2001 на Советот од 23 октомври 2001 година за мерките на Заедницата за контрола на класична свинска чума (CELEX бр. 32001L0089), Директивата (ЕЗ) бр. 60/2002 на Советот од 27 јуни 2002 година за утврдување на специфични одредби за контрола на африканска свинска чума и изменување и дополнување на Директивата (ЕЕЗ) бр. 119/92 во однос на Тескеновата болест и африканската свинска чума (CELEX бр. 32002L0060), Директивата (ЕЗ) бр. 99/2002 на Советот од 16 декември 2002 година со која се утврдуваат правилата 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 (ЕЗ) бр. 99/2003 на Европскиот парламент и на Советот од 17 ноември 2003 година за мониторинг на зоонози и зоолошки агенсии, за изменување и дополнување на Одлуката на Советот (ЕЕЗ) бр. 424/90 и укинување на Директивата на Советот (ЕЕЗ) бр. 117/92 (CELEX бр. 32003L0099), Регулјатива 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 на Советот (ЕЗ) 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), Регулјативата (ЕЗ) бр. 1251/2008 на Комисијата од 12 декември 2008 година за спроведување на Директивата на Советот (ЕЗ) 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 (ЕЗ) бр. 158/2009 на Советот од 30 ноември 2009 година за здравствени услови за животни со кои се регулира 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 Регулјативата (ЕЗ) бр. 2073/2005 од 15 ноември 2005 година за микробиолошките критериуми за храна (CELEX бр. 32005P2073), Регулјативата (ЕЗ) бр. 209/2013 од 11 март 2013 година со која се врши изменување на Регулјативата (ЕЗ) бр. 2073/2005 за микробиолошките критериуми за „руцли и правила за земање на мостри од трупови од живина и свежо живинско месо (CELEX бр. 32013R0209), Регулјативата на Комисијата (ЕУ) бр. 1019/2013 од 23 октомври 2013 година со која се врши изменување на Анекс I од Регулјативата (ЕЗ) бр. 2073/2005 во врска со хистами во производи од риба (CELEX бр. 32013R1019), Регулјативата на Комисијата (ЕУ) бр. 217/2014 од 7 март 2014 година со која се врши изменување на Регулјативата (ЕЗ) бр. 2073/2005 во врска со салмонела во трупови од свињи (CELEX бр. 32014R0217), Регулјативата на Комисијата (ЕУ) 2285/2015 од 8 декември 2015 година со која се врши изменување на Анекс II од Регулјативата (ЕЗ) бр. 854/2004 на Европскиот Парламент и на Советот во која се пропишани посебни барања за организација на официјални контроли на производи од животинско потекло наменети за исхрана на луѓе во однос на одредени барања за живи бивални мекотели, ехинодерми, туникати и морски гастроподи и на Анекс I од Регулјативата (ЕЗ) бр. 2073/2005 за микробиолошки критериуми на храна (CELEX бр. 32015R2285) и Регулјативата на Комисијата (ЕУ) бр. 1495/2017 од 23 август 2017 година за изменување и дополнување на Регулјативата (ЕЗ) бр. 2073/2005 во однос на *Salmonella* 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 зооноски и комесални бактерии и укинување на Имплементирачката Одлука (ЕУ) бр. 652/2013 (CELEX бр. 32020D1729).

(*5) 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 придружни операции, како и општите барања за храна е усогласен со Регулјативата (ЕЗ) бр. 852/2004 на Европскиот парламент и Советот од 29 април 2004 година за хигиена на храната (CELEX бр. 32004R0852), Регулјативата на Комисијата (ЕК) бр. 579/2014 од 28 мај 2014 година со која се одобрува отстапување од одредбите во Анекс II на Регулјативата (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), Регулјативата на Комисијата (ЕУ) бр. 238/2016 од 19 февруари 2016 година за изменување и дополнување на Анексот на Регулјативата (ЕУ) бр. 579/2014 што овозможува одредени отстапувања од одредени одредби од Анекс II од Регулјативата (ЕЗ) бр. 852/2004 на Европскиот парламент и на Советот за транспортот на течни масла и масти по морски пат (CELEX бр. 32016R0238) и Регулјативата на Комисијата (ЕУ) бр. 978/2019 од 14 јуни 2019 година за изменување и дополнување на Анексот на Регулјативата (ЕУ) бр. 579/2014 со кој се дозволува отстапување од одредени одредби од Анекс II на Регулјативата (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 Регулјативата (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), Регулјативата 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), Регулјативата на Комисијата (ЕК) бр. 2074/2005 од 5 декември 2005 година со која се пропишуваат мерките за имплементација на одредени производи од Регулјативата (ЕК) бр. 853/2004 на Европскиот парламент и на Советот и на организација на службените контроли од Регулјативата (ЕК) бр. 854/2004 на Европскиот парламент и на Советот и Регулјативата (ЕК) бр. 882/2004 на Европскиот парламент и на Советот, дерогациите од Регулјативата (ЕК) бр. 852/2004 на Европскиот парламент и на Советот и за надолнување на Регулјативите (ЕК) бр. 853/2004 и бр. 854/2004 (CELEX број 32005R2074), Регулјатива на Комисијата (ЕУ) бр. 355/2016 од 11 март 2016 година со која се надолнува Анекс III на Регулјативата (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 луѓето (CELEX бр. 32016R0355), Регулјативата на Комисијата (ЕЗ) бр. 2074/2005 од 5 декември 2005 која ги пропишува мерките за имплементирање на одредени производи според Регулјативата на Европскиот парламент и на Советот (ЕЗ) бр. 853/2004 и за организацијата на службените контроли според Регулјативата на Европскиот парламент и на Советот (ЕЗ) бр. 854/2004 и на Регулјативата на Европскиот парламент и на Советот (ЕЗ) бр. 882/2004, отстапувања од Регулјативата на Европскиот парламент и на Советот (ЕЗ) бр. 852/2004 и изменување на Регулјативите (ЕЗ) бр. 853/2004 и бр. 854/2004 (CELEX бр. 32005R2074), Регулјативата на Комисијата (ЕУ) бр. 1978/2017 од 31 октомври 2017 година со која се надолнува Анекс III на Регулјативата (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); Регулјативата на Комисијата (ЕУ) бр. 1980/2017 од 31 октомври 2017 година за измена на Анекс III на Регулјативата (ЕЗ) бр. 2074/2005 во поглед на метод за откривање на паразитички отров од школки (PSP) (CELEX бр. 32017R1980) и Регулјативата на Комисијата (ЕУ) бр. 1981/2017 од 31 октомври 2017 година со која се надолнува Анекс III на Регулјативата (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 Регулјативата (ЕК) бр. 470/2009 на Европскиот парламент и на Советот од 6 мај 2009 година (CELEX бр. 32009R0470), изменета и надолнетата со Директивата (ЕК) бр. 53/2009 на Европскиот парламент и на Советот од 18 јуни 2009 година (CELEX бр. 32009L0053), изменета и дополнета со Регулјативата (ЕК) бр. 596/2009 на Европскиот парламент и на Советот од 18 јуни 2009 година (CELEX бр. 32009R0596).