

Αριθμός 519

Οι περί Υγιεινής Παραγωγής Τροφίμων Ζωικής Προέλευσης και Διάθεσής τους στην Αγορά (Έλεγχος Χρήσης Ορισμένων Ουσιών και Καταλοίπων στα Ζώα Ζωά και τα Προϊόντα τους) Κανονισμοί του 2004, οι οποίοι εκδόθηκαν από το Υπουργικό Συμβούλιο δυνάμει των διατάξεων του άρθρου 16, των περί Υγιεινής Παραγωγής Τροφίμων Ζωικής Προέλευσης και Διάθεσής τους στην Αγορά καθώς και για άλλα Συναφή Θέματα Νόμων του 2003 και 2004, αφού κατατέθηκαν στη Βουλή των Αντιπροσώπων και εγκρίθηκαν από αυτή, δημοσιεύονται στην Επίσημη Εφημερίδα της Δημοκρατίας σύμφωνα με το εδάφιο (3) του άρθρου 3 του περί Καταθέσεως στη Βουλή των Αντιπροσώπων των Κανονισμών που Εκδίδονται με Εξουσιοδότηση Νόμου, Νόμου (Ν. 99 του 1989 όπως τροποποιήθηκε με το Ν. 227 του 1990).

**ΟΙ ΠΕΡΙ ΥΓΙΕΙΝΗΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ ΤΡΟΦΙΜΩΝ ΖΩΙΚΗΣ ΠΡΟΕΛΕΥΣΗΣ ΚΑΙ
ΔΙΑΘΕΣΗΣ ΤΟΥΣ ΣΤΗΝ ΑΓΟΡΑ ΚΑΘΩΣ ΚΑΙ ΓΙΑ ΑΛΛΑ ΣΥΝΑΦΗ ΘΕΜΑΤΑ
ΝΟΜΟΙ ΤΟΥ 2003 ΚΑΙ 2004**

Κανονισμοί δυνάμει του άρθρου 16

Για σκοπούς εναρμόνισης με τις πράξεις της Ευρωπαϊκής Κοινότητας με τίτλο –

- (α) Οδηγία 96/22/ΕΚ του Συμβουλίου, της 29^{ης} Απριλίου 1996, περί απαγορεύσεως της χρησιμοποίησεως ορισμένων ουσιών με ορμονική ή θυρεοστατική δράση και των β-ανταγωνιστικών ουσιών στη ζωική παραγωγή για κερδοσκοπικούς λόγους και καταργήσεως των οδηγιών 81/602/ΕΟΚ, 88/146/ΕΟΚ και 88/299/ΕΟΚ (ΕΕ L125 της 23.05.1996, σ. 3), όπως τροποποιήθηκε από την Οδηγία 2003/74/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 22ας Σεπτεμβρίου 2003, για την τροποποίηση της Οδηγίας 96/22/ΕΚ του Συμβουλίου, περί απαγορεύσεως της χρησιμοποίησεως ορισμένων ουσιών με ορμονική ή θυρεοστατική δράση και των β-ανταγωνιστικών ουσιών στη ζωική παραγωγή για κερδοσκοπικούς λόγους (ΕΕ L 262 της 14.10.2003, σ. 17)
- (β) Οδηγία 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 1996, περί λήψεως μέτρων ελέγχου για ορισμένες ουσίες και τα κατάλοιπά τους σε ζώα ζωά και στα προϊόντα τους και καταργήσεως των οδηγιών 85/358/ΕΟΚ και 86/469/ΕΟΚ και των αποφάσεων

89/187/EOK και 91/664/EOK (ΕΕ L125 της 23.05.1996 σ. 10), όπως τροποποιήθηκε από τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 806/2003 του Συμβουλίου της 14^{ης} Απριλίου 2003, για την προσαρμογή στην Απόφαση 1999/468/ΕΚ των διατάξεων των σχετικών με τις επιτροπές που επικουρούν την Επιτροπή στην άσκηση των εκτελεστικών αρμοδιοτήτων της, οι οποίες προβλέπονται από πράξεις του Συμβουλίου που εκδόθηκαν σύμφωνα με τη διαδικασία συμβουλευτικής επιτροπής (ειδική πλειοψηφία) (ΕΕ L 122 της 16.5.2003, σ. 1).

(γ) Απόφαση 97/747/ΕΚ της Επιτροπής της 27^{ης} Οκτωβρίου 1997 για τον καθορισμό των επιπέδων και συχνοτήτων δειγματοληψίας που προβλέπονται στην Οδηγία 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου με σκοπό την ανίχνευση ορισμένων ουσιών και καταλοίπων που απαντώνται σε ορισμένα ζωικά προϊόντα (ΕΕ L 303 της 6.11.1997, σ. 12) και

(δ) Απόφαση 98/179 της Επιτροπής της 23^{ης} Φεβρουαρίου 1998 για τη θέσπιση λεπτομερών κανόνων όσον αφορά την επίσημη δειγματοληψία για τον έλεγχο της ανίχνευσης ορισμένων ουσιών και των καταλοίπων τους σε ζώα ζώα και στα προϊόντα τους (ΕΕ L 065 της 5.3.1998, σ. 31),

Το Υπουργικό Συμβούλιο, ασκώντας τις εξουσίες που χορηγούνται σ' αυτό από το άρθρο 16 των περί Υγιεινής Παραγωγής Τροφίμων Ζωικής Προέλευσης και Διάθεσής τους στην Αγορά καθώς και για άλλα Συναφή Θέματα Νόμων του 2003 και 2004, εκδίδει τους ακόλουθους Κανονισμούς:

150(Ι) του 2003
.....(Ι) του 2004.

Συνοπτικός τίτλος. 1. Οι παρόντες Κανονισμοί θα αναφέρονται ως οι περί Υγιεινής Παραγωγής Τροφίμων Ζωικής Προέλευσης και Διάθεσής τους στην Αγορά (Έλεγχος Χρήσης Ορισμένων Ουσιών και Καταλοίπων στα Ζώντα Ζώα και τα Προϊόντα τους) Κανονισμοί του 2004.

Ερμηνεία. 2-(1) Στους παρόντες Κανονισμούς, εκτός αν από το κείμενο προκύπτει διαφορετική έννοια –

Επίσημη
Εφημερίδα,
Παράρτημα
Τρίτο (I):
11.4.2003.

«αλιευτικά προϊόντα» σημαίνει όλα τα ζώα ή μέρη ζώων, γλυκών ή αλμυρών υδάτων, συμπεριλαμβανομένων των αυγών και του σπέρματός τους, εκτός των υδροβίων θηλαστικών, των βατράχων και των υδροβίων ζώων, που δεν εμπίπτουν στο πεδίο εφαρμογής των περί των Υγειονομικών Όρων για την Παραγωγή και τη Διάθεση στην Αγορά Αλιευτικών Προϊόντων Κανονισμών του 2003.

«Απόφαση 2000/159/EK» σημαίνει την Απόφαση της Επιτροπής, της 8^{ης} Φεβρουαρίου 2000, σχετικά με την προσωρινή έγκριση των σχεδίων καταλοίπων των τρίτων χωρών σύμφωνα με την Οδηγία 96/23/EK του Συμβουλίου (ΕΕ L 051 της 24.2.2000, σ. 30), όπως τροποποιήθηκε μέχρι και την Απόφαση 2003/702/EK της Επιτροπής, της 3^{ης} Οκτωβρίου 2003, για την τροποποίηση της Απόφασης 2000/159/EK σχετικά με την προσωρινή έγκριση των σχεδίων καταλοίπων των τρίτων χωρών, σύμφωνα με την Οδηγία 96/23/EK του Συμβουλίου (ΕΕ L 254 της 8.10.2003, σ. 29).

«β-ανταγωνιστής» σημαίνει β-αδρενοτροπικός ανταγωνιστής

«Δημοκρατία» σημαίνει την Κυπριακή Δημοκρατία.

«εγκεκριμένο εργαστήριο» σημαίνει εργαστήριο, εγκεκριμένο από την αρμόδια αρχή, στο οποίο εξετάζεται επίσημο δείγμα για την ανίχνευση παρουσίας καταλοίπων, το οποίο καθορίζεται σε γνωστοποίηση, η οποία εκδίδεται δυνάμει της υποπαραγράφου (iv) της παραγράφου (α) του άρθρου 8 του Νόμου.

Παράρτημα III.

«επίσημο δείγμα» σημαίνει δείγμα, το οποίο λήφθηκε από την αρμόδια αρχή και φέρει, για την ανίχνευση των ουσιών και/ ή των καταλοίπων, που καθορίζονται στο Παράρτημα III, ένδειξη είδους, φύσης, ποσότητας, μεθόδου δειγματοληψίας και στοιχεία για το φύλο και την προέλευση του ζώου ή του ζωικού προϊόντος.

Επίσημη
Εφημερίδα,
Παράρτημα
Τρίτο (I):
.....

«ζώα» έχει την έννοια, που αποδίδει στον όρο αυτό η παράγραφος 2 του περί Κτηνιατρικών Ελέγχων στο Ενδοκοινοτικό Εμπόριο και την Εισαγωγή από Τρίτες Χώρες Ζώων και Ζωικών Προϊόντων καθώς και για άλλα Συναφή Θέματα (Κτηνιατρικοί και Ζωοτεχνικοί Έλεγχοι) Διατάγματος του 2004.

«ζώα εκμετάλλευσης» σημαίνει κατοικίδια βοειδή, χοιροειδή, αιγοπρόβατα, μόνοπλα, πουλερικά και κατοικίδια κουνέλια, τα άγρια ζώα των προαναφερομένων ειδών και τα άγρια μηρυκαστικά, εφόσον τα εν λόγω άγρια ζώα και άγρια μηρυκαστικά εκτράφηκαν σε εκμετάλλευση.

«ζωοτεχνική αγωγή» σημαίνει τη χορήγηση –

(α) σε ζώο εκμετάλλευσης, μιας από τις δυσίες, οι οποίες επιτρέπονται, σύμφωνα με τον Κανονισμό 7, για το

συγχρονισμό του οίστρου και την προετοιμασία δοτριών και ληπτριών για την εμφύτευση εμβρύων, μετά από εξέταση του εν λόγω ζώου εκμετάλλευσης από κτηνίατρο ή, σύμφωνα με την παράγραφο (2) του Κανονισμού 7, υπ' ευθύνη του·

- (β) σε ζώο υδατοκαλλιέργειας, μίας από τις ουσίες, οι οποίες επιτρέπονται σύμφωνα με τον Κανονισμό 7, σε ομάδα ζώων αναπαραγωγής, με σκοπό την αλλαγή φύλου, με βάση εντολή κτηνιάτρου και υπ' ευθύνη του·

«θεραπευτική αγωγή» σημαίνει τη χορήγηση, σύμφωνα με τον Κανονισμό 6, σε ζώα εκμετάλλευσης μιας επιτρεπόμενης ουσίας για θεραπεία, μετά από εξέταση των εν λόγω ζώων εκμετάλλευσης από κτηνίατρο, προβλήματος γονιμότητας, συμπεριλαμβανομένης της διακοπής ανεπιθύμητης κύησης και, στην περίπτωση β-ανταγωνιστών, τη χορήγησή τους για τοκετόλυση στις αγελάδες και, στην περίπτωση ιπποειδών, που εκτρέφονται για σκοπούς άλλους από την παραγωγή κρέατος, τη χορήγηση, σύμφωνα με τον Κανονισμό 6, β-ανταγωνιστών για τοκετόλυση και βελτίωση αναπνευστικών προβλημάτων·

«Κανονισμός (ΕΟΚ) αριθ. 2377/90» σημαίνει τον Κανονισμό (ΕΟΚ) αριθ. 2377/90 του Συμβουλίου της 26^{ης} Ιουνίου 1990 για τη θέσπιση κοινοτικής διαδικασίας για τον καθορισμό ανώτατων ορίων καταλοίπων κτηνιατρικών φαρμάκων στα τρόφιμα ζωικής προέλευσης (ΕΕ L 224 της 18.8.1990, σ.1), όπως τροποποιήθηκε μέχρι και τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 2145/2003 της Επιτροπής της 8^{ης} Δεκεμβρίου 2003, για την τροποποίηση του Παραρτήματος I του Κανονισμού (ΕΟΚ) αριθ. 2377/90 του Συμβουλίου για τη θέσπιση κοινοτικής διαδικασίας για τον καθορισμό των ανώτατων ορίων

καταλοίπων κτηνιατρικών φαρμάκων στα τρόφιμα ζωικής προέλευσης (ΕΕ L 322 της 9.12.2003, σ.5).

«καρυκεύματα» σημαίνει το αλάτι, που προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση, τη μουστάρδα, τα αρτύματα και τα αρωματικά εκχυλίσματά τους, τα αρωματικά φυτά και τα αρωματικά εκχυλίσματά τους.

«κατάλοιπο» σημαίνει κατάλοιπο ουσίας με φαρμακολογική δράση, των προϊόντων μεταποίησής της και άλλης ουσίας, η οποία μεταδίδεται σε ζωικό προϊόν και δύναται να βλάψει την ανθρώπινη υγεία.

«κοινοτική κτηνιατρική νομοθεσία» σημαίνει το σύνολο των πράξεων της Ευρωπαϊκής Κοινότητας, οι οποίες, με τη μορφή κανονισμών, οδηγιών και αποφάσεων, ρυθμίζουν θέματα κτηνιατρικής φύσης και στοχεύουν στην προστασία της υγείας των ζώων και της δημόσιας υγείας στην εσωτερική αγορά και είναι δεσμευτική για όλα τα κράτη μέλη και περιλαμβάνει τον Κανονισμό (ΕΟΚ) αριθ. 2377/90.

«κοινοτικό εργαστήριο αναφοράς» σημαίνει τα εργαστήρια, που καθορίζονται στο Παράρτημα V της Οδηγίας 96/23/ΕΚ.

«κρέας» σημαίνει οποιοδήποτε κρέας, όπως ορίζεται -

Επίσημη
Εφημερίδα,
Παράρτημα
Τρίτο (I):
3.10.2003.

(α) στους περί Καθορισμού Υγειονομικών Όρων
Παραγωγής και Διάθεσης στην Αγορά Νωπού
Κρέατος Κανονισμούς του 2003,

Επίσημη
Εφημερίδα,
Παράρτημα
Τρίτο (I):
3.10.2003.

(β) στους περί Υγειονομικών Προβλημάτων
Παραγωγής και Διάθεσης στην Αγορά Νωπού
Κρέατος Πουλερικών Κανονισμούς του 2003,

Επίσημη
Εφημερίδα,
Παράρτημα
Τρίτο (I):
31.5.2002.

(γ) στους περί της Υγείας των Ζώων (Υγειονομικός Έλεγχος στον Τομέα του Εμπορίου Νωπών Κρεάτων) Κανονισμούς του 2002,

Επίσημη
Εφημερίδα,
Παράρτημα
Τρίτο (I):
.....

(δ) στο περί των Κτηνιατρικών Ελέγχων κατά την Εισαγωγή από Τρίτες Χώρες (Εισαγωγή Βοοειδών, Προβατοειδών, Αγοειδών, Χοίροειδών, Νωπών Κρεάτων και Προϊόντων με βάση το Κρέας) Διάταγμα του 2004,

Επίσημη
Εφημερίδα,
Παράρτημα
Τρίτο (I):
3.10.2003.

(ε) (i) στους περί Καθορισμού Υγειονομικών Κανόνων για Παραγωγή και Διάθεση στην Αγορά Κιμά Κανονισμούς του 2003· και

(ii) στους περί Καθορισμού Υγειονομικών Κανόνων για την Παρασκευή και τη Διάθεση στην Αγορά Παρασκευασμάτων Κρέατος Κανονισμούς του 2003,

Επίσημη
Εφημερίδα,
Παράρτημα
Τρίτο (I):
4.7.2003.

(στ) στην εκάστοτε ισχύουσα νομοθεσία που στοχεύει στην εναρμόνιση με την Οδηγία 91/495/ΕΟΚ του Συμβουλίου της 27^{ης} Νοεμβρίου 1990 για τα υγειονομικά προβλήματα και τα προβλήματα υγειονομικού ελέγχου σχετικά με την παραγωγή και τη διάθεση στην αγορά του κρέατος κουνελιών και του κρέατος εκτρεφόμενων θηραμάτων (ΕΕ L 268 της 24.9.1991, σ. 41) όπως τροποποιήθηκε μέχρι και τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 806/2003 του Συμβουλίου, της 14^{ης} Απριλίου 2003, για την προσαρμογή στην απόφαση 1999/468/ΕΚ των διατάξεων των σχετικών με τις επιτροπές, που επικουρούν την Επιτροπή στην άσκηση των

εκτελεστικών αρμοδιοτήτων της, οι οποίες προβλέπονται από πράξεις του Συμβουλίου που εκδόθηκαν σύμφωνα με τη διαδικασία συμβουλευτικής επιτροπής (ειδική πλειοψηφία) (ΕΕ L 122 της 16.5.2003, σ. 1),

Επίσημη
Εφημερίδα,
Παράρτημα
Τρίτο (I):
.....

(ζ) στους περί Υγειονομικών Προβλημάτων και Προβλημάτων Υγειονομικού Ελέγχου σχετικά με τη Θανάτωση Αγρίων Θηραμάτων και τη Διάθεση στην Αγορά Κρέατος αυτών Κανονισμούς του 2004·

«κτηνιατρική νομοθεσία» σημαίνει το σύνολο της εκάστοτε ισχύουσας στη Δημοκρατία, εναρμονιστικής και μη, πρωτογενούς και δευτερογενούς νομοθεσίας, που ρυθμίζει ειδικά θέματα κτηνιατρικής φύσης και στοχεύει στην προστασία της υγείας και ευημερίας των ζώων και της δημόσιας υγείας καθώς και την οργάνωση των κτηνιατρικών ελέγχων και τις εξουσίες και αρμοδιότητες των Κτηνιατρικών Υπηρεσιών, να επιλαμβάνονται ζητημάτων κτηνιατρικής φύσης·

116(I) του 2001
51(I) του 2002.

«κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν» έχει την έννοια, που αποδίδει στον όρο αυτό το άρθρο 2 των περί Κτηνιατρικών Φαρμακευτικών Προϊόντων (Έλεγχος Ποιότητας, Εγγραφή, Κυκλοφορία, Παρασκευή, Χορήγηση και Χρήση) Νόμων του 2001 και 2002·

«κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν υψηλής τεχνολογίας» έχει την έννοια που αποδίδει στον όρο αυτό το άρθρο 2 των περί Κτηνιατρικών Φαρμακευτικών Προϊόντων (Έλεγχος Ποιότητας, Εγγραφή, Κυκλοφορία, Παρασκευή, Χορήγηση και Χρήση) Νόμων του 2001 και 2002·

«μη επιτρεπόμενη ουσία ή προϊόν» σημαίνει την ουσία ή το προϊόν, του οποίου η χορήγηση σε ζώο απαγορεύεται, σύμφωνα με την κοινοτική κτηνιατρική νομοθεσία·

«νωπό κρέας» σημαίνει όλα τα τμήματα των ζώων, τα οποία είναι κατάλληλα για ανθρώπινη κατανάλωση και δεν υπέστησαν καμία επεξεργασία, που μπορεί να εξασφαλίσει την συντήρησή τους·

Νοείται ότι, τα συντηρούμενα δια του ψύχους κρέατα θεωρούνται ως νωπά·

«Οδηγία 96/22/ΕΚ» σημαίνει την Οδηγία 96/22/ΕΚ του Συμβουλίου, της 29^{ης} Απριλίου 1996, περί απαγορεύσεως της χρησιμοποίησεως ορισμένων ουσιών με ορμονική ή θυρεοστατική δράση και των β-ανταγωνιστικών ουσιών στη ζωική παραγωγή για κερδοσκοπικούς λόγους και καταργήσεως των οδηγιών 81/602/ΕΟΚ, 88/146/ΕΟΚ και 88/299/ΕΟΚ (ΕΕ L125 της 23.05.1996, σ. 3), όπως τροποποιήθηκε από την Οδηγία 2003/74/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 22ας Σεπτεμβρίου 2003, για την τροποποίηση της Οδηγίας 96/22/ΕΚ του Συμβουλίου, περί απαγορεύσεως της χρησιμοποίησεως ορισμένων ουσιών με ορμονική ή θυρεοστατική δράση και των β-ανταγωνιστικών ουσιών στη ζωική παραγωγή για κερδοσκοπικούς λόγους (ΕΕ L 262 της 14.10.2003, σ. 17)·

«Οδηγία 96/23/ΕΚ» σημαίνει την Οδηγία 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 1996, περί λήψεως μέτρων ελέγχου για ορισμένες ουσίες και τα κατάλοιπά τους σε ζώα ζώα και στα προϊόντα τους και καταργήσεως των οδηγιών 85/358/ΕΟΚ και 86/469/ΕΟΚ και των αποφάσεων

89/187/ΕΟΚ και 91/664/ΕΟΚ (ΕΕ L125 της 23.05.1996 σ. 10) όπως τροποποιήθηκε από τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 806/2003 του Συμβουλίου της 14^{ης} Απριλίου 2003, για την προσαρμογή στην Απόφαση 1999/468/ΕΚ των διατάξεων των σχετικών με τις επιτροπές που επικουρούν την Επιτροπή στην άσκηση των εκτελεστικών αρμοδιοτήτων της, οι οποίες προβλέπονται από πράξεις του Συμβουλίου που εκδόθηκαν σύμφωνα με τη διαδικασία συμβουλευτικής επιτροπής (ειδική πλειοψηφία) (ΕΕ L 122 της 16.5.2003, σ. 1).

«παράνομη αγωγή» σημαίνει-

- (α) τη χρησιμοποίηση μη επιτρεπόμενων ουσιών ή προϊόντων ή
- (β) τη χρησιμοποίηση ουσιών ή προϊόντων επιτρεπόμενων μεν από την κοινοτική κτηνιατρική νομοθεσία αλλά για σκοπούς άλλους ή υπό όρους διαφορετικούς από τους καθορισμένους στην εν λόγω νομοθεσία.

«παρασκευάσματα κρέατος» σημαίνει το κρέας, που αναφέρεται στις παραγράφους (α), (β), (στ) και (ζ) του ορισμού «κρέας», στο οποίο έχουν προστεθεί τρόφιμα, καρυκεύματα ή πρόσθετα ή το οποίο έχει υποβληθεί σε επεξεργασία που είναι ανεπαρκής για να μεταβάλει την κυτταρική δομή του κρέατος στο κέντρο του και να εξαφανίσει έτσι τα χαρακτηριστικά του νωπού κρέατος.

«παρτίδα ζώων» σημαίνει ομάδα ζώων του ίδιου είδους και της ίδιας ομάδας ηλικίας, τα οποία έχουν εκτραφεί στην ίδια εκμετάλλευση ταυτόχρονα και υπό ομοιόμορφες συνθήκες.

«προϊόντα με βάση το κρέας» σημαίνει τα προϊόντα που έχουν παρασκευαστεί από ή με κρέας, το οποίο έχει υποστεί επεξεργασία ώστε η επιφάνεια της εγκάρσιας τομής να επιτρέπει να διαπιστωθεί η απουσία των χαρακτηριστικών του νωπού κρέατος.

... Νοείται ότι, το κρέας που έχει υποστεί μόνο ψυκτική επεξεργασία και τα παρασκευάσματα κρέατος δεν θεωρούνται προϊόντα με βάση το κρέας.

«προϊόντα υδατοκαλλιέργειας» σημαίνει το σύνολο των αλιευτικών προϊόντων, που γεννώνται και εκτρέφονται υπό ελεγχόμενες συνθήκες ως ότου διατεθούν στην αγορά ως τρόφιμα, καθώς και οι ιχθείς ή τα μαλακόστρακα, γλυκών ή αλμυρών υδάτων, τα οποία αλιεύονται σε νεαρή ηλικία στο φυσικό τους περιβάλλον και διατηρούνται μέχρι να φτάσουν το εμπορικό μέγεθος, που είναι επιθυμητό για ανθρώπινη κατανάλωση:

Νοείται ότι, οι ιχθείς και τα μαλακόστρακα εμπορικού μεγέθους, που αλιεύονται στο φυσικό τους περιβάλλον και διατηρούνται στη ζωή ώστε να πωληθούν αργότερα δεν θεωρούνται προϊόντα υδατοκαλλιέργειας, εφόσον διατηρούνται απλώς στη ζωή και δεν καταβάλλεται καμιά προσπάθεια για την αύξηση του μεγέθους ή του βάρους τους.

98(Ι) του 2002.

«Συνοριακός Σταθμός Ελέγχου» έχει την έννοια, που αποδίδει στον όρο αυτό το άρθρο 2 του περί Κτηνιατρικών Ελέγχων στο Ενδοκοινοτικό Εμπόριο και την Εισαγωγή από τρίτες Χώρες Ζώων και Ζωικών Προϊόντων καθώς και για άλλα Συναφή Θέματα Νόμου του 2002.

«τοκετόλυση» σημαίνει διευκόλυνση τοκετού.

70(I) του 2001

83(I) του 2002.

«φαρμακευτικό προϊόν» έχει την έννοια, που αποδίδει στον όρο αυτό το άρθρο 2 των περί Φαρμάκων Ανθρώπινης Χρήσης (Έλεγχος Ποιότητας, Προμήθειας και Τιμών) Νόμων του 2001 και 2002.

(2) Οποιοιδήποτε άλλοι όροι, οι οποίοι χρησιμοποιούνται στους παρόντες Κανονισμούς και δεν ερμηνεύονται διαφορετικά σε αυτούς, έχουν την ίδια έννοια που αποδίδεται σε αυτούς από το Νόμο.

Σκοπός.

3. Σκοπός των παρόντων Κανονισμών είναι -

(α) η απαγόρευση χρησιμοποίησης ορισμένων ουσιών με ορμονική ή θυρεοστατική δράση και των β-ανταγωνιστικών ουσιών στη ζωική παραγωγή, και

(β) η θέσπιση μέτρων ελέγχου των ουσιών και των ομάδων καταλοίπων, που αναφέρονται στο Παράρτημα ΙΙΙ.

Παράρτημα ΙΙΙ.

Απαγορεύσεις
ορισμένων
ουσιών.
Παράρτημα Ι.

4.-(1) Απαγορεύεται η εμπορία των ουσιών που καθορίζονται στον Κατάλογο Α του Παραρτήματος Ι, με σκοπό τη χορήγησή τους σε ζώα οποιουδήποτε είδους.

Παράρτημα Ι.

(2) Απαγορεύεται η εμπορία των ουσιών, που καθορίζονται στον Κατάλογο Β του Παραρτήματος Ι, με σκοπό τη χορήγησή τους σε ζώα, των οποίων το κρέας και τα προϊόντα προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση, για σκοπούς άλλους από τους καθορισμένους στις παραγράφους (4), (5), (6) και (7) του Κανονισμού 6 και του

Κανονισμού 8.

Απαγορεύσεις και
προσωρινές
απαγορεύσεις,
αναφορικά με
ουσίες του
Παράρτηματος I
και II, αντίστοιχα.

5.-(1) Αναφορικά με τις ουσίες που καθορίζονται στο
Παράρτημα I, απαγορεύεται -

(α) η χορήγησή τους, με οποιονδήποτε τρόπο, σε
ζώα εκμετάλλευσης και σε ζώα
υδατοκαλλιέργειας·

(β)(i) η κατοχή σε εκμετάλλευση, εξαιρουμένης της
κατοχής υπό επίσημο έλεγχο, ζώων που
αναφέρονται στην υποπαράγραφο (α), και

(ii) η διάθεση στην αγορά ή σφαγή, με σκοπό την
ανθρώπινη κατανάλωση, των ζώων που
αναφέρονται στην υποπαράγραφο (α), στα
οποία περιέχονται οι ουσίες που καθορίζονται
στο Παράρτημα I ή στα οποία έχει διαπιστωθεί
η παρουσία των εν λόγω ουσιών·

Παράρτημα I.

Νοείται ότι, οι διατάξεις της παρούσας
υποπαραγράφου δεν εφαρμόζονται αν τα ζώα
που αναφέρονται στην υποπαράγραφο (α),
αποδεδειγμένα, έχουν υποβληθεί σε αγωγή,
σύμφωνα με τις διατάξεις των Κανονισμών 6, 7 ή
8.

(γ) η διάθεση στην αγορά, με σκοπό την ανθρώπινη
κατανάλωση, ζώων υδατοκαλλιέργειας, στα
οποία έχουν χορηγηθεί οι ουσίες, που
καθορίζονται στο Παράρτημα I καθώς και

Παράρτημα I.

μεταποιημένων προϊόντων, που προέρχονται από τα εν λόγω ζώα υδατοκαλλιέργειας·

(δ) η διάθεση στην αγορά κρέατος των ζώων, που αναφέρονται στην υποπαράγραφο (β)· και

(ε) η μεταποίηση του κρέατος, που αναφέρεται στην υποπαράγραφο (δ).

Παράρτημα II. (2) Αναφορικά με τις ουσίες, που καθορίζονται στο Παράρτημα II, ισχύουν, κατ' αναλογία, οι διατάξεις της παραγράφου (1), με τη διαφορά ότι η απαγόρευση θα είναι προσωρινή απαγόρευση.

Παρεκκλίσεις από τις διατάξεις των Κανονισμών 4 και 5.

6.-(1) Κατά παρέκκλιση από τις διατάξεις των Κανονισμών 4 και 5, η αρμόδια αρχή δύναται να επιτρέπει τη χορήγηση σε ζώα εκμετάλλευσης, για θεραπευτικό σκοπό, τεστοστερόνης, προγεστερόνης και παραγώγων τους, τα οποία δίδουν εύκολα την αρχική ένωση δι' υδρολύσεως, μετά από απορρόφηση στο σημείο έγχυσης. Τα κτηνιατρικά φαρμακευτικά προϊόντα, που χρησιμοποιούνται για θεραπευτική αγωγή, πρέπει να ανταποκρίνονται στις απαιτήσεις για την κυκλοφορία τους, που καθορίζονται στους περί Κτηνιατρικών Φαρμακευτικών Προϊόντων (Έλεγχος Ποιότητας, Εγγραφή, Κυκλοφορία, Παρασκευή, Χορήγηση και Χρήση) Νόμους του 2001 και 2002 και επιτρέπεται να χορηγούνται μόνο από κτηνίατρο και υπό ενέσιμο μορφή ή για τη θεραπεία της δυσλειτουργίας των ωοθηκών ως ενδοκολπικά σπειράματα, εξαιρουμένων των εμφυτευμάτων, σε ζώα εκμετάλλευσης.

(2) Η θεραπευτική αγωγή των ζώων εκμετάλλευσης, που αναφέρονται στην παράγραφο (1), καταγράφεται από τον

κτηνίατρο, ο οποίος καταχωρεί στο αρχείο, που καθορίζεται στο εδάφιο (5) του άρθρου 97 των περί Κτηνιατρικών Φαρμακευτικών Προϊόντων (Έλεγχος Ποιότητας, Εγγραφή, Κυκλοφορία, Παρασκευή, Χορήγηση και Χρήση) Νόμων του 2001 και 2002, τουλάχιστον -

- (i) τη φύση της θεραπευτικής αγωγής·
- (ii) το είδος των επιτρεπόμενων κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων·
- (iii) την ημερομηνία εκτέλεσης της θεραπευτικής αγωγής· και
- (iv) την ταυτότητα των ζώων εκμετάλλευσης, που υποβλήθηκαν σε θεραπευτική αγωγή·

(3) Το μητρώο, που αναφέρεται στην παράγραφο (2), τίθεται στη διάθεση της αρμόδιας αρχής, όταν αυτή το ζητήσει.

(4) Κατά παρέκκλιση από τις διατάξεις των Κανονισμών 4 και 5, η αρμόδια αρχή δύναται να επιτρέπει τη χορήγηση, για θεραπευτικούς σκοπούς, κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων, που κατέχουν άδεια κυκλοφορίας, σύμφωνα με τους περί Κτηνιατρικών Φαρμακευτικών Προϊόντων (Έλεγχος Ποιότητας, Εγγραφή, Κυκλοφορία, Παρασκευή, Χορήγηση και Χρήση) Νόμους του 2001 και 2002, τα οποία περιέχουν -

- (α) Trembolone allyle, για χορήγηση από το στόμα ή β-ανταγωνιστές, σε ιππότειδή και ζώα συντροφιάς, εφόσον χρησιμοποιούνται σύμφωνα με τις οδηγίες του παρασκευαστή·

(β) β-ανταγωνιστές, σε ενέσιμο μορφή, για τοκετόλυση στις αγελάδες.

(5) Η χορήγηση, που αναφέρεται στην παράγραφο (4), γίνεται από κτηνίατρο ή, εφόσον πρόκειται για τα κτηνιατρικά φαρμακευτικά προϊόντα της υποπαραγράφου (α) της παραγράφου (4), υπό την άμεση ευθύνη του. Η θεραπευτική αγωγή καταγράφεται από τον κτηνίατρο, ο οποίος καταχωρεί τουλάχιστον τις πληροφορίες που αναφέρονται στην παράγραφο (2).

(6) Απαγορεύεται η εκ μέρους του υπευθύνου της εκμετάλλευσης κατοχή κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων, που περιέχουν β-ανταγωνιστές, τα οποία μπορούν να χρησιμοποιηθούν για τοκετόλυση.

(7) Χωρίς επηρεασμό των διατάξεων της υποπαραγράφου (β), της παραγράφου (4), απαγορεύεται η θεραπευτική αγωγή για τα ζώα απόδοσης, συμπεριλαμβανομένων των ζώων αναπαραγωγής, που βρίσκονται στο τέλος της αναπαραγωγικής τους ζωής.

Παρεκκλίσεις από τις διατάξεις του Κανονισμού 5.

7.-(1) Κατά παρέκκλιση από τις διατάξεις της υποπαραγράφου (α) της παραγράφου (1) του Κανονισμού 5 και κατά παρέκκλιση από τις διατάξεις της υποπαραγράφου (α) της παραγράφου (1) του Κανονισμού 5, όπως αυτή εφαρμόζεται, κατ' αναλογία, δυνάμει των διατάξεων της παραγράφου (2) του Κανονισμού 5, και χωρίς επηρεασμό του Κανονισμού 4, η αρμόδια αρχή δύναται να επιτρέπει τη χορήγηση σε ζώα εκμετάλλευσης, για ζωοτεχνική αγωγή, κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων με οιστρογόνο, εξαιρουμένης της οιστραδιόλης 17β και των εστεροειδών παραγώγων της, ανδρογόνο ή γεσταγόνο δράση, τα οποία

επιτρέπονται, σύμφωνα με τους περί Κτηνιατρικών Φαρμακευτικών Προϊόντων (Έλεγχος Ποιότητας, Εγγραφή, Κυκλοφορία, Παρασκευή, Χορήγηση και Χρήση) Νόμους του 2001 και 2002. Η χορήγηση γίνεται από κτηνίατρο σε συγκεκριμένο ζώο εκμετάλλευσης και η ζωοτεχνική αγωγή καταγράφεται από τον κτηνίατρο, σύμφωνα με την παράγραφο (2) του Κανονισμού 6.

(2) Η αρμόδια αρχή δύναται να επιτρέψει όπως η διενέργεια του συγχρονισμού του οίστρου και της προετοιμασίας δοτρίων και ληπτριών για εμφύτευση εμβρύων, δεν γίνεται από τον ίδιο κτηνίατρο αλλά υπό την ευθύνη του κτηνιάτρου, που αναφέρεται στην παράγραφο (1).

(3) Αναφορικά με τα ζώα υδατοκαλλιέργειας, τα ιχθύδια δύνανται να υποβάλλονται σε ζωοτεχνική αγωγή κατά τους τρεις πρώτους μήνες, με σκοπό την αλλαγή φύλου, με κτηνιατρικά φαρμακευτικά προϊόντα ανδρογόνου δράσης, τα οποία επιτρέπονται σύμφωνα με τους περί Κτηνιατρικών Φαρμακευτικών Προϊόντων (Έλεγχος Ποιότητας, Εγγραφή, Κυκλοφορία, Παρασκευή, Χορήγηση και Χρήση) Νόμους του 2001 και 2002.

(4) Στις περιπτώσεις που προβλέπονται στον παρόντα Κανονισμό, ο κτηνίατρος εκδίδει μη ανανεώσιμη συνταγή, στην οποία καθορίζει την προβλεπόμενη ζωοτεχνική αγωγή και την απαιτούμενη ποσότητα κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος και καταγράφει τα υποδεικνυόμενα κτηνιατρικά φαρμακευτικά προϊόντα.

(5) Απαγορεύεται η ζωοτεχνική αγωγή για τα ζώα απόδοσης, συμπεριλαμβανομένης της περιόδου πάχυνσης

των ζώων αναπαραγωγής, που βρίσκονται στο τέλος της αναπαραγωγικής τους ζωής.

Επιπρόσθετες
παρέκλισεις από
τις διατάξεις του
Κανονισμού 5.

8.-(1) Κατά παρέκκλιση από τις διατάξεις της υποπαραγράφου (α) της παραγράφου (1) του Κανονισμού 5 και κατά παρέκκλιση από τις διατάξεις της υποπαραγράφου (α) της παραγράφου (1) του Κανονισμού 5, όπως αυτή εφαρμόζεται, κατ' αναλογία, δυνάμει των διατάξεων της παραγράφου (2) του Κανονισμού 5, και χωρίς επηρεασμό του Κανονισμού 4, η αρμόδια αρχή δύναται να επιτρέπει τη χορήγηση, σε ζώα εκμετάλλευσης, κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων, που περιέχουν οιστραδιόλη 17β και εστεροειδή παράγωγά της, για τη θεραπεία της εμβροχής ή της μομιοποίησης του εμβρύου στα βοοειδή ή για τη θεραπεία της πυομήτρας στα βοοειδή, σύμφωνα με τις διατάξεις των περί Κτηνιατρικών Φαρμακευτικών Προϊόντων (Έλεγχος Ποιότητας, Εγγραφή, Κυκλοφορία, Παρασκευή, Χορήγηση και Χρήση) Νόμων του 2001 και 2002.

(2) Κατά παρέκκλιση από τις διατάξεις της υποπαραγράφου (α) της παραγράφου (1) του Κανονισμού 5 και κατά παρέκκλιση από τις διατάξεις της υποπαραγράφου (α) της παραγράφου (1) του Κανονισμού 5, όπως αυτή εφαρμόζεται, κατ' αναλογία, δυνάμει των διατάξεων της παραγράφου (2) του Κανονισμού 5, και χωρίς επηρεασμό του Κανονισμού 4, η αρμόδια αρχή δύναται να επιτρέπει τη χορήγηση σε ζώα εκμετάλλευσης κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων, που περιέχουν οιστραδιόλη 17β και εστεροειδή παράγωγά της, για την πρόκληση οίστρου στα βοοειδή, τους ίππους και τα αιγοπρόβατα, μέχρι την 14^η Οκτωβρίου 2006, σύμφωνα με τις διατάξεις των περί Κτηνιατρικών Φαρμακευτικών Προϊόντων (Έλεγχος

Ποιότητας, Εγγραφή, Κυκλοφορία, Παρασκευή, Χορήγηση και Χρήση) Νόμων του 2001 και 2002.

(3) Η αγωγή πραγματοποιείται απευθείας από κτηνίατρο σε ζώα εκμετάλλευσης με επακριβώς προσδιορισμένη ταυτότητα. Ο υπεύθυνος κτηνίατρος καταγράφει την εν λόγω αγωγή και σημειώνει στο αρχείο, που καθορίζεται στο εδάφιο (5) του άρθρου 97 των περί Κτηνιατρικών Φαρμακευτικών Προϊόντων (Έλεγχος Ποιότητας, Εγγραφή, Κυκλοφορία, Παρασκευή, Χορήγηση και Χρήση) Νόμων του 2001 και 2002, τουλάχιστον τα ακόλουθα στοιχεία:

(α) τον τύπο του χορηγούμενου κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος·

(β) τη φύση της αγωγής·

(γ) την ημερομηνία της αγωγής·

(δ) την ταυτότητα των ζώων, που υποβάλλονται στην αγωγή· και

(ε) την ημερομηνία λήξης του χρόνου αναμονής.

(4) Το μητρώο, που αναφέρεται στην παράγραφο (3), τίθεται στη διάθεση της αρμόδιας αρχής, μετά από αίτησή της.

(5) Απαγορεύεται η διατήρηση στην εκμετάλλευση από κατόχους ζώων εκτροφής, κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων, που περιέχουν οιστραδιόλη 17β ή εστεροειδή παράγωγά της.

Περιορισμοί στις
παρεκκλίσεις των
απαγορεύσεων
ορισμένων
ουσιών.

9.-(1) Με την επιφύλαξη της παραγράφου (2), τα ορμονικά κτηνιατρικά φαρμακευτικά προϊόντα και οι β-ανταγωνιστές, των οποίων επιτρέπεται η χορήγηση σε ζώα εκμετάλλευσης, σύμφωνα με τους Κανονισμούς 6, 7 ή 8, πρέπει να πληρούν τις απαιτήσεις των περί Κτηνιατρικών Φαρμακευτικών Προϊόντων (Έλεγχος Ποιότητας, Εγγραφή, Κυκλοφορία, Παρασκευή, Χορήγηση και Χρήση) Νόμων του 2001 και 2002.

(2) Απαγορεύεται η χορήγηση σε ζώα εκμετάλλευσης των ακόλουθων ορμονικών κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων -

(α) κτηνιατρικά φαρμακευτικά προϊόντα, που δρουν ως απόθεμα·

(β) κτηνιατρικά φαρμακευτικά προϊόντα, για τα οποία ο χρόνος αναμονής είναι μεγαλύτερος των 15 ημερών μετά το πέρας της αγωγής·

(γ) κτηνιατρικά φαρμακευτικά προϊόντα υψηλής τεχνολογίας -

(i) τα οποία είχαν λάβει άδεια εμπορίας, σύμφωνα με τους περί Φαρμάκων (Έλεγχος Ποιότητας, Προμήθειας και Τιμών) Νόμους του 1967 μέχρι 1995 (οι οποίοι καταργήθηκαν δυνάμει των περί Κτηνιατρικών Φαρμακευτικών Προϊόντων (Έλεγχος Ποιότητας, Εγγραφή, Κυκλοφορία, Παρασκευή, Χορήγηση και Χρήση) Νόμων του 2001 και 2002),

(ii) των οποίων οι όροι χρησιμοποίησης είναι

6 του 1967

30 του 1980

27 του 1986

237 του 1990

27(1) του 1995.

άγνωστοι, και

(iii) για τα οποία δεν υπάρχουν αντιδραστήρια και τα αναγκαία για τις μεθόδους ανάλυσης υλικά, προκειμένου να ανιχνεύεται η παρουσία καταλοίπων, που υπερβαίνουν τα επιτρεπόμενα όρια.

(3) Απαγορεύεται η χορήγηση σε ζώα εκμετάλλευσης κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων, που περιέχουν β-ανταγωνιστικές ουσίες, των οποίων ο χρόνος αναμονής είναι μεγαλύτερος των 28 ημερών μετά το πέρας της αγωγής.

Διάθεση στην αγορά ζώων αναπαραγωγής, που υποβλήθηκαν σε αγωγή, σύμφωνα με τους Κανονισμούς 6, 7 ή 8.

10.-(1) Με την επιφύλαξη της παραγράφου (2) και αναφορικά με το ενδοκοινοτικό εμπόριο, η αρμόδια αρχή δύναται να επιτρέπει -

(α) τη διάθεση στην αγορά ζώων για αναπαραγωγή και ζώων αναπαραγωγής, που βρίσκονται στο τέλος της αναπαραγωγικής τους ζωής, τα οποία, κατά τη διάρκεια της ζωής τους ως ζώα αναπαραγωγής, υποβλήθηκαν σε αγωγή, σύμφωνα με τους Κανονισμούς 6, 7 ή 8 και

(β) την επίθεση σφραγίδας σε κρέας, που προέρχεται από τα ζώα που αναφέρονται στην υποπαραγράφο (α), εφόσον τηρούνται οι προϋποθέσεις των Κανονισμών 6, 7 ή 8 και οι προθεσμίες αναμονής, που προβλέπονται στην άδεια κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος, αντιστοίχως.

(2) Η διάθεση στην αγορά ίππων μεγάλης αξίας και ιδιαίτερα ίππων, που προορίζονται για ιπποδρομίες, διαγωνισμούς, τσίρκα, οχεία ή εκθέσεις, συμπεριλαμβανομένων των ίππων που είναι εγγεγραμμένοι σε μητρώα στους οποίους χορηγήθηκαν κτηνιατρικά φαρμακευτικά προϊόντα που περιέχουν Trembolone allyle ή β-ανταγωνιστές για τους σκοπούς που αναφέρονται στον Κανονισμό 6, δύναται να πραγματοποιείται κατά τη διάρκεια της περιόδου αναμονής, εφόσον πληρούνται οι όροι χορήγησης, η φύση και η ημερομηνία της θεραπευτικής αγωγής, που αναγράφονται στο πιστοποιητικό ή το διαβατήριο, που συνοδεύει τους εν λόγω ίππους.

(3) Απαγορεύεται η διάθεση στην αγορά κρέατος ή προϊόντων, που προέρχονται από ζώα, στα οποία χορηγήθηκαν ουσίες με οιστρογόνο, ανδρογόνο ή γεσταγόνο δράση ή β-ανταγωνιστικές ουσίες, σύμφωνα με τους Κανονισμούς 6, 7 ή 8, για ανθρώπινη κατανάλωση, εκτός εάν τα συγκεκριμένα ζώα υποβλήθηκαν σε αγωγή με κτηνιατρικά φαρμακευτικά προϊόντα, τα οποία πληρούν τις απαιτήσεις του Κανονισμού 9 και εφόσον τηρήθηκε η περίοδος αναμονής πριν τη σφαγή των ζώων.

Απαιτήσεις
για επιχειρήσεις
που αγοράζουν ή
παράγουν ή
παρασκευάζουν
απαγορευμένες
ουσίες.

11.-(1) Χωρίς επηρεασμό των διατάξεων των περί Κτηνιατρικών Φαρμακευτικών Προϊόντων (Ελεγχος Ποιότητας, Εγγραφή, Κυκλοφορία, Παρασκευή, Χορήγηση και Χρήση) Νόμων του 2001 και 2002, επιχειρήσεις -

(α) οι οποίες αγοράζουν ή παράγουν ή παρασκευάζουν ουσίες με θυρεοστατική, οιστρογόνο, ανδρογόνο, γεσταγόνο δράση και β-ανταγωνιστικές ουσίες.

(β) στις οποίες επιτρέπεται, υπό οποιαδήποτε ιδιότητα, η εμπορία των ουσιών, οι οποίες αναφέρονται στην υποπαράγραφο (α)· και

(γ) οι οποίες αγοράζουν ή παρασκευάζουν φαρμακευτικά προϊόντα και κτηνιατρικά φαρμακευτικά προϊόντα, με βάση τις ουσίες, οι οποίες αναφέρονται στην υποπαράγραφο (α) -

καταγράφουν, κατά χρονολογική σειρά, τις παραχθείσες ή αγορασθείσες ποσότητες και τις ποσότητες, οι οποίες πωλούνται ή χρησιμοποιούνται για την παρασκευή φαρμακευτικών προϊόντων και κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων και τα πρόσωπα, προς τα οποία τις πωλούν ή από τα οποία τις αγοράζουν.

(2) Οι πληροφορίες, που αναφέρονται στην παράγραφο (1), τίθενται στη διάθεση της αρμόδιας αρχής, ύστερα από σχετική αίτησή της. Στην περίπτωση μηχανοργανωμένων αρχείων, οι πληροφορίες χορηγούνται υπό μορφή εντύπου.

Απαγόρευση
κατοχής
απαγορευμένων
ουσιών από
μη
εξουσιοδοτημένα
πρόσωπα.

12.-(1) Απαγορεύεται η κατοχή ουσιών, που αναφέρονται στους Κανονισμούς 4 και 5, εκτός εάν το πρόσωπο, που τις κατέχει πληροί τις απαιτήσεις της παραγράφου (ια) του εδαφίου (2) του άρθρου 8, της παραγράφου (α) του εδαφίου (1) του άρθρου 40, της παραγράφου (η) του εδαφίου (1) του άρθρου 41 και της παραγράφου (λ) του άρθρου 120 των περί Κτηνιατρικών Φαρμακευτικών Προϊόντων (Έλεγχος Ποιότητας, Εγγραφή, Κυκλοφορία, Παρασκευή, Χορήγηση και Χρήση) Νόμους του 2001 και 2002, αναφορικά με την εισαγωγή, παρασκευή, αποθήκευση, διανομή, πώληση και χρήση τους.

(2) Επιπρόσθετα από τους ελέγχους που προβλέπονται στην κτηνιατρική νομοθεσία, τήν αφορά το εμπόριο των εν λόγω προϊόντων, η αρμόδια αρχή δύναται να διενεργεί, χωρίς προειδοποίηση, τους ελέγχους, που προβλέπονται στις παραγράφους (1), (3), (4) και (5) του Κανονισμού 23, προκειμένου να ελέγχεται -

(α) η κατοχή ή παρουσία απαγορευμένων, σύμφωνα με τους Κανονισμούς 4 και 5, ουσιών, που προορίζονται να χορηγηθούν σε ζώα, με σκοπό την πάχυνση·

(β) η παράνομη αγωγή ζώων·

(γ) η μη τήρησή των περιόδων αναμονής, σύμφωνα με τον Κανονισμό 9·

(δ) η μη τήρηση των περιορισμών χρήσης ορισμένων ουσιών ή προϊόντων, σύμφωνα με τους Κανονισμούς 6, 7 και 8·

(3) Η ανίχνευση της παρουσίας -

(α) των ουσιών, που αναφέρονται στην παράγραφο (1), στα ζώα και στο νερό των ζώων καθώς και σε όλους τους χώρους, όπου εκτρέφονται ή διατηρούνται τα ζώα· και

(β) καταλοίπων των προαναφερόμενων ουσιών στα ζώντα ζώα, τα περιττώματά τους, τα βιολογικά υγρά τους, τους ζωικούς ιστούς και τα προϊόντά τους,

Παραρτήματα V
και VI.

διενεργείται, σύμφωνα με τις διατάξεις των Παραρτημάτων V και VI.

(4) Σε περίπτωση που κατά τους ελέγχους που διενεργούνται σύμφωνα με τις παραγράφους (2) και (3), διαπιστώνεται η παρουσία ουσιών ή προϊόντων, των οποίων η χρησιμοποίηση ή κατοχή απαγορεύονται, ή η παρουσία καταλοίπων ουσιών, η χορήγηση, των οποίων συνιστά παράνομη αγωγή, οι εν λόγω ουσίες ή προϊόντα κατάσχονται και τα ζώα που υποβλήθηκαν σε αγωγή ή το κρέας τους, τίθενται υπό επίσημο έλεγχο, μέχρις ότου ληφθούν τα κατάλληλα μέτρα από την αρμόδια αρχή, χωρίς επηρεασμό της δυνατότητας επιβολής ποινής έναντι του παραβάτη, δυνάμει του άρθρου 14 του Νόμου.

(5) Σε περίπτωση που, κατά τους ελέγχους, που διενεργούνται, σύμφωνα με τις παραγράφους (2) και (3), διαπιστώνεται παράβαση των διατάξεων των υποπαραγράφων (β) και (γ), της παραγράφου (2), η αρμόδια αρχή λαμβάνει τα ενδεχόμενα μέτρα, ανάλογα με τη σοβαρότητα της διαπιστωθείσας παράβασης.

Αμοιβαία
συνδρομή μεταξύ
αρμόδιας αρχής,
διοικητικής αρχής
κράτους μέλους
και Επιτροπής.

13. Σε περίπτωση που, μετά από ελέγχους στη Δημοκρατία, διαπιστώνεται ότι δεν πληρούνται οι διατάξεις των παρόντων Κανονισμών στη χώρα καταγωγής των ζώων ή των προϊόντων, η αρμόδια αρχή εφαρμόζει τις διατάξεις της εκάστοτε ισχύουσας νομοθεσίας που στοχεύει στην εναρμόνιση με την Οδηγία 89/608/ΕΟΚ του Συμβουλίου της 21^{ης} Νοεμβρίου 1989, για την αμοιβαία συνδρομή μεταξύ των διοικητικών αρχών των κρατών μελών και τη συνεργασία των αρχών αυτών με την Επιτροπή, με σκοπό τη διασφάλιση της ορθής εφαρμογής της κτηνιατρικής και ζωοτεχνικής νομοθεσίας (ΕΕ L 351 της 2.12.1989, σ. 34).

Εισαγωγή από
τρίτες χώρες ζώων
εκμετάλλευσης,
ζώων
υδατοκαλλιέργειας,
κρέατος ή
προϊόντων από τα
εν λόγω ζώα.

14.-(1) Τηρουμένων των διατάξεων της Απόφασης 2000/159/ΕΚ, απαγορεύεται η εισαγωγή ζώων εκμετάλλευσης, ζώων υδατοκαλλιέργειας, κρέατος από τα εν λόγω ζώα ή προϊόντων λαμβανομένων από τα εν λόγω ζώα, από τρίτη χώρα, η οποία επιτρέπει τη διάθεση στην αγορά και τη χορήγηση σιτλβενίων, αλάτων ή των εστέρων τους καθώς και θυρεοστατικών με σκοπό τη χορήγησή τους σε ζώα, οποιουδήποτε είδους.

(2) Απαγορεύεται η εισαγωγή από τις τρίτες χώρες, που αναφέρονται στην παράγραφο (1) -

(α) ζώων εκμετάλλευσης ή ζώων υδατοκαλλιέργειας-

Παράρτημα Ι.

Παράρτημα Ι.

Παράρτημα ΙΙ.

- (i) στα οποία χορηγήθηκαν, με οποιονδήποτε τρόπο, προϊόντα ή ουσίες, που αναφέρονται στον Κατάλογο Α του Παραρτήματος Ι,
- (ii) στα οποία χορηγήθηκαν οι ουσίες, που αναφέρονται στον Κατάλογο Β του Παραρτήματος Ι και στο Παράρτημα ΙΙ, εκτός εάν κατά τη χορήγηση αυτή τηρήθηκαν οι διατάξεις των Κανονισμών 6, 7, 8 και 10 καθώς και οι προθεσμίες αναμονής, που προβλέπονται στις διεθνείς συστάσεις.

(β) κρέατος ή προϊόντων, προερχομένων από τα ζώα εκμετάλλευσης και τα ζώα υδατοκαλλιέργειας, των οποίων η εισαγωγή απαγορεύεται, σύμφωνα με την υποπαράγραφο (α).

(3) Απαγορεύεται η εισαγωγή από τρίτη χώρα ζώων αναπαραγωγής και ζώων αναπαραγωγής, που βρίσκονται στο τέλος της αναπαραγωγικής τους ζωής ή του κρέατος των εν λόγω ζώων, εκτός εάν πληρούν όρους τουλάχιστον ισοδύναμους με αυτούς των παρόντων Κανονισμών.

(4) Οι έλεγχοι των εισαγωγών από τρίτες χώρες, που αναφέρονται στον παρόντα Κανονισμό, διενεργούνται, σύμφωνα με –

Επίσημη
Εφημερίδα,
Παράρτημα
Τρίτο(I):
.....

(α) την υποπαράγραφο (2)(γ) της παραγράφου 5 του περί Κτηνιατρικών Ελέγχων κατά τις Εισαγωγές από Τρίτες Χώρες (Εισαγωγή Ζώων) Διατάγματος του 2004, και

Επίσημη
Εφημερίδα,
Παράρτημα
Τρίτο(I):
.....

(β) την υποπαράγραφο (4)(β) της παραγράφου 5 του περί Κτηνιατρικών Ελέγχων κατά την Εισαγωγή από Τρίτες Χώρες (Εισαγωγή Προϊόντων) Διατάγματος του 2004.

Επιτήρηση
αλυσίδας
παραγωγής ζώων
και πρωτογενών
προϊόντων ζωικής
προέλευσης.
Παράρτημα III.

15. Η επιτήρηση της αλυσίδας παραγωγής ζώων και πρωτογενών προϊόντων ζωικής προέλευσης, για ανίχνευση καταλοίπων και ουσιών, που αναφέρονται στο Παράρτημα III στα ζώντα ζώα, τα περιττώματά τους, τα βιολογικά υγρά τους, στους ιστούς, τα ζωικά προϊόντα, τις ζωοτροφές και το πόσιμο νερό, διενεργείται σύμφωνα με τις διατάξεις του παρόντος Κανονισμού και των Κανονισμών 16, 17 και 19.

Εξουσίες αρμόδιας
αρχής.

16.-(1) Ο συντονισμός των ερευνών, στην επικράτεια της Δημοκρατίας, που προβλέπονται στον παρόντα Κανονισμό και στους Κανονισμούς 15, 17 και 19, διενεργούνται από την αρμόδια αρχή, η οποία έχει τις ακόλουθες αρμοδιότητες ή/και εξουσίες:

(α) την εκπόνηση του σχεδίου επιτήρησης, που προβλέπεται στον Κανονισμό 17, προκειμένου να διεξάγονται οι απαιτούμενες έρευνες·

(β) το συντονισμό των δραστηριοτήτων των κεντρικών και περιφερειακών υπηρεσιών, που επιτηρούν τα διάφορα κατάλοιπα, ο οποίος επεκτείνεται σε όλες τις υπηρεσίες, που συμμετέχουν στην καταπολέμηση της παράνομης χρησιμοποίησης ουσιών ή προϊόντων σε εκμεταλλεύσεις·

(γ) τη συγκέντρωση των αναγκαίων πληροφοριών, για αξιολόγηση των χρησιμοποιηθέντων μέσων και των επιτυγχανόμενων αποτελεσμάτων κατά την υλοποίηση των μέτρων, που προβλέπονται στον παρόντα Κανονισμό και στους Κανονισμούς 15, 17 και 19·

(δ) τη διαβίβαση, κάθε χρόνο, στην Επιτροπή, το αργότερο μέχρι την 31^η Μαρτίου, των πληροφοριών και των αποτελεσμάτων, που αναφέρονται στην υποπαράγραφο (γ), συμπεριλαμβανομένων των αποτελεσμάτων των ερευνών, που έχουν αναληφθεί.

(2) Οι διατάξεις της παραγράφου (1) εφαρμόζονται χωρίς επηρεασμό των διατάξεων -

13(Ι) του 1993

34(Ι) του 2001.

(α) των περί Ζωοτροφών και Προσθετικών των Ζωοτροφών (Έλεγχος Ποιότητας, Προμήθειας και Χρήσεως) Νόμων του 1993 και του 2001·

Επίσημη
Εφημερίδα,
Παράρτημα
Τρίτο (I):
19.3.2001.

(β) των περί Ζωοτροφών και Προσθετικών των
Ζωοτροφών (Έλεγχος Ποιότητας, Προμήθειας
και Χρήσεως) Κανονισμών του 2001.

Επίσημη
Εφημερίδα,
Παράρτημα
Τρίτο (I):
24.5.2002.

(γ) του περί Ζωοτροφών και Προσθετικών των
Ζωοτροφών (Έλεγχος Ποιότητας, Προμήθειας
και Χρήσεως) (Τροποποίηση Παραρτημάτων)
Διατάγματος του 2002,

που αφορούν στον έλεγχο της διατροφής των ζώων.

Σχέδιο
επιτήρησης.

17.-(1) Η αρμόδια αρχή υποβάλλει στην Επιτροπή σχέδιο
επιτήρησης των μέτρων, που θα εφαρμοστούν κατά το έτος
έναρξης του σχεδίου επιτήρησης και, στη συνέχεια,
υποβάλλει στην Επιτροπή κάθε αναπροσαρμογή του εν
λόγω σχεδίου, η οποία εγκρίνεται, σύμφωνα με τις διατάξεις
του Κανονισμού 20, με βάση την πείρα προηγούμενων
ετών, το αργότερο την 31^η Μαρτίου του έτους
αναπροσαρμογής.

(2) Το σχέδιο επιτήρησης, που αναφέρεται στην
παράγραφο (1) -

Παράρτημα IV.

(α) καλύπτει την ανίχνευση ομάδων καταλοίπων ή
ουσιών, ανάλογα με τον τύπο των ζώων,
σύμφωνα με το Παράρτημα IV.

(β) διευκρινίζει ιδιαίτερα τα μέτρα ανίχνευσης -

(i) ουσιών, που αναφέρονται στην
παράγραφο (α) σε ζώα και στο νερό
ζώων και σε χώρους, όπου εκτρέφονται ή

διατηρούνται τα ζώα, και

- (ii) καταλοίπων των ουσιών, που αναφέρονται στην παράγραφο (α), σε ζώντα ζώα, τα περιττώματά τους, τα βιολογικά υγρά τους, σε ιστούς και προϊόντα ζωικής προέλευσης, όπως κρέας, γάλα, αυγά και μέλι και

- (γ) καθορίζει τους κανόνες, τα επίπεδα και τη συχνότητα δειγματοληψίας, σύμφωνα με τις διατάξεις των Παράρτημάτων V και VI.

Παράρτηματα V
και VI.

Σχέδιο επιτήρησης
και δειγματοληψία.
Παράρτημα VI.

18.-(1) Το σχέδιο επιτήρησης πρέπει να τηρεί τα επίπεδα και τις συχνότητες δειγματοληψίας, που καθορίζονται στο Παράρτημα VI.

Παράρτημα VI.

(2) Η αρμόδια αρχή δύναται να υποβάλει αίτηση στην Επιτροπή, όπως αυτή προσαρμόσει τις απαιτήσεις στοιχειώδους ελέγχου του Παραρτήματος VI, σε περίπτωση που η αρμόδια αρχή κρίνει, αποδεδειγμένα, ότι η προσαρμογή αυτή αυξάνει τη γενική αποτελεσματικότητα του σχεδίου επιτήρησης στη Δημοκρατία και δεν ελαττώνει, με οποιονδήποτε τρόπο, τις δυνατότητες εντοπισμού των καταλοίπων ή των περιπτώσεων παράνομης αγωγής με ουσίες, που καθορίζονται στο Παράρτημα III.

Παράρτημα III.

Περιεχόμενο
σχεδίου
επιτήρησης.

19. Το αρχικό σχέδιο επιτήρησης, που αναφέρεται στην παράγραφο (1) του Κανονισμού 17, λαμβάνει υπόψη τις ιδιαιτερότητες της Δημοκρατίας και περιέχει διευκρινιστικές πληροφορίες, αναφορικά με -

Παράρτημα III.

- (α) την κτηνιατρική νομοθεσία, για τη χρησιμοποίηση ουσιών, που αναφέρονται στο Παράρτημα III και ιδιαίτερα σχετικά με την απαγόρευση ή την έγκριση, τη διανομή, τη διάθεση στην αγορά και τους κανόνες χορήγησης των εν λόγω ουσιών
- (β) την υπηρεσιακή υποδομή, αναφέροντας ιδιαίτερα τη φύση και το μέγεθος των υπηρεσιών, που συμμετέχουν στην εκτέλεση του σχεδίου επιτήρησης
- (γ) τον κατάλογο των εγκεκριμένων εργαστηρίων, επισήμαινοντας τη δυνατότητά τους να επεξεργάζονται επίσημα δείγματα
- (δ) τα εθνικά όρια ανοχής επιτρεπόμενων ουσιών, όπως καθορίζονται από την κτηνιατρική νομοθεσία, στην περίπτωση που δεν έχουν θεσπιστεί κοινοτικά ανώτατα όρια καταλοίπων, σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΟΚ) αριθ. 2377/90 και την εκάστοτε ισχύουσα νομοθεσία που στοχεύει στην εναρμόνιση με την Οδηγία 86/363/ΕΟΚ του Συμβουλίου της 24^{ης} Ιουλίου 1986 που αφορά τον καθορισμό των ανωτάτων περιεκτικότητων για τα κατάλοιπα φυτοφαρμάκων πάνω και μέσα στα τρόφιμα ζωικής προέλευσης (ΕΕ L 221 της 7.8.1986, σ. 43) όπως τροποποιήθηκε μέχρι και την Οδηγία 2004/2/ΕΚ της Επιτροπής της 9^{ης} Ιανουαρίου 2004, που τροποποιεί τις οδηγίες του Συμβουλίου 86/362/ΕΟΚ, 86/363/ΕΟΚ και 90/642/ΕΟΚ σχετικά με τα ανώτατα όρια

καταλοίπων fenamiphos (ΕΕ L 014 της 21.1.2004, σ. 10).

Παράρτημα ΙΙΙ.

(ε) τον κατάλογο των ερευνώμενων ουσιών, τις μεθόδους ανάλυσης καθώς και τους κανόνες ερμηνείας των αποτελεσμάτων και, για τις ουσίες, που αναφέρονται στο Παράρτημα ΙΙΙ, τον αριθμό των δειγματοληψιών, που πρέπει να διενεργούνται, μαζί με αιτιολόγηση της συχνότητας δειγματοληψιών.

Παράρτημα VI.

(στ) τον αριθμό των επίσημων δειγμάτων, που πρέπει να λαμβάνονται, σε σχέση με τον αριθμό των ζώων των συγκεκριμένων ειδών, που εσφάγησαν στα προηγούμενα έτη, σύμφωνα με τα επίπεδα και τις συχνότητες δειγματοληψίας, που καθορίζονται στο Παράρτημα VI.

(ζ) τους κανόνες, που ακολουθούνται κατά τη συγκέντρωση των επίσημων δειγμάτων και ιδιαίτερα τις ενδείξεις, που πρέπει να αναγράφονται στα επίσημα δείγματα.

(η) τη φύση των μέτρων, που προβλέπονται από την αρμόδια αρχή, όσον αφορά τα ζώα ή τα προϊόντα, στα οποία έχει διαπιστωθεί παρουσία καταλοίπων.

Ενημέρωση
Επιτροπής.

20.-(1) Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή συμπληρώνει το σχέδιο επιτήρησης, σε περίπτωση που αυτό της ζητείται από την Επιτροπή.

(2) Η αρμόδια αρχή δύναται να υποβάλει αίτηση στην Επιτροπή για τροποποίηση ή συμπλήρωση του σχεδίου επιτήρησης, όπως αυτό εγκρίθηκε από την Επιτροπή, προκειμένου να ληφθούν υπόψη -

(α) η εξέλιξη της κατάστασης στη Δημοκρατία ή σε μία από τις περιοχές της Δημοκρατίας,

(β) τα αποτελέσματα των ερευνών και διαπιστώσεων, που πραγματοποιούνται, σύμφωνα με τις διατάξεις των Κανονισμών 27 και 28.

(3) Σε περίπτωση που η Επιτροπή διαβιβάζει στην αρμόδια αρχή τις ετήσιες τροποποιήσεις αρχικού σχεδίου επιτήρησης άλλου κράτους μέλους, η αρμόδια αρχή διαβιβάζει τις παρατηρήσεις της στην Επιτροπή εντός 10 εργάσιμων ημερών από την παραλαβή των εν λόγω τροποποιήσεων.

(4) Κάθε εξάμηνο, η αρμόδια αρχή ενημερώνει την Επιτροπή και τα άλλα κράτη μέλη σχετικά με την εκτέλεση του σχεδίου επιτήρησης και την εξέλιξη της κατάστασης.

(5) Η αρμόδια αρχή κοινοποιεί ετησίως στην Επιτροπή, την 31^η Μαρτίου το αργότερο, τα αποτελέσματα του σχεδίου επιτήρησης και τα αποτελέσματα των ελέγχων που διενεργεί.

(6) Ο Υπουργός, με γνωστοποίηση, που δημοσιεύεται στην Επίσημη Εφημερίδα της Δημοκρατίας, δημοσιεύει τα αποτελέσματα του σχεδίου επιτήρησης.

Καθήκοντα
ιδιοκτητών και
υπευθύνων
εκμεταλλεύσεων
και
εγκαταστάσεων.

21.-(1) Ο ιδιοκτήτης, ο υπεύθυνος της εκμετάλλευσης ή πρόσωπο, το οποίο διαθέτει στην αγορά ζώα εκμετάλλευσης, λαμβάνει τα κατάλληλα μέτρα για -

(α) την καταχώρηση της εκμετάλλευσης στα μητρώα, που καθορίζονται στα άρθρα 7 και 8 του περί Κτηνιατρικών Ελέγχων στο Ενδοκοινοτικό Εμπόριο και την Εισαγωγή από Τρίτες Χώρες Ζώων και Ζωικών Προϊόντων καθώς και για άλλα Συναφή Θέματα Νόμου του 2002,

(β) την τήρηση των αρχείων, που καθορίζονται στο άρθρο 11 του νόμου, που αναφέρεται στην υποπαραγράφο (α),

(γ) την τήρηση των διατάξεων των υποπαραγράφων (3), (4), (5), (6), (7), (8) και (9) της παραγράφου 9 και της παραγράφου 10 του περί Κτηνιατρικών Ελέγχων στο Ενδοκοινοτικό Εμπόριο και την Εισαγωγή από Τρίτες Χώρες Ζώων και Ζωικών Προϊόντων καθώς και για άλλα Συναφή Θέματα (Κτηνιατρικοί και Ζωοτεχνικοί Έλεγχοι) Διατάγματος του 2004.

(2) Ο ασκών την εκμετάλλευση της εγκατάστασης, ο ιδιοκτήτης ή ο υπεύθυνος εγκατάστασης πρώτης μεταποίησης πρωτογενών προϊόντων ζωικής προέλευσης, λαμβάνει, μέσω αυτοελέγχου, όλα τα αναγκαία μέτρα ώστε:

(α) να δέχεται, είτε κατά τις απευθείας παραδόσεις είτε μέσω μεσάζοντος, μόνο ζώα, για τα οποία ο

παραγωγός είναι σε θέση να εγγυηθεί ότι τηρήθηκαν οι περίοδοι αναμονής·

(β) να βεβαιώνεται ότι τα ζώα εκμετάλλευσης ή τα προϊόντα, που εισάγονται στην εγκατάσταση -

- (i) δεν παρουσιάζουν επίπεδα καταλοίπων, που υπερβαίνουν τα ανώτατα επιτρεπόμενα όρια, και
- (ii) δεν παρουσιάζουν κανένα ίχνος απαγορευμένων ουσιών ή προϊόντων.

(3) Τα πρόσωπα, που αναφέρονται στις παραγράφους (1) και (2), διαθέτουν στην αγορά μόνο -

(α) ζώα, στα οποία δεν χορηγήθηκαν μη επιτρεπόμενες ουσίες ή προϊόντα ή τα οποία δεν υποβλήθηκαν σε παράνομη αγωγή,

(β) ζώα, για τα οποία, στην περίπτωση χορήγησης επιτρεπόμενων ουσιών ή προϊόντων, τηρήθηκε η καθορισμένη προθεσμία αναμονής για τις εν λόγω ουσίες ή προϊόντα,

(γ) προϊόντα, προερχόμενα από ζώα, τα οποία αναφέρονται στις υποπαραγράφους (α) και (β).

(4) Σε περίπτωση που ζώο προσκομίζεται σε εγκατάσταση πρώτης μεταποίησης από πρόσωπο διαφορετικό από τον παραγωγό, οι υποχρεώσεις που αναφέρονται στην παράγραφο (3), βαρύνουν το πρόσωπο αυτό.

(5) Η αρμόδια αρχή γνωστοποιεί στην Επιτροπή και στα κράτη μέλη, αν της ζητηθεί, τυχόν μέτρα, που θεσπίζονται, στα πλαίσια των ελέγχων, που προβλέπονται στις υποπαραγράφους (α) και (β) της παραγράφου (3).

(6) Για το σκοπό της εφαρμογής των διατάξεων του παρόντος Κανονισμού, οι διάφοροι ενεχόμενοι φορείς οφείλουν να επιτηρούν την ποιότητα της αλυσίδας παραγωγής ζώων και προϊόντων και να τηρούν τα μέτρα αυτοεπιτήρησης, αναφορικά με τη συγγραφή των υποχρεώσεων του σήματος ή της ετικέτας.

Υποχρεώσεις
κτηνιάτρου και
κτηνοτρόφου.

22.-(1) Κτηνίατρος, ο οποίος παρακολουθεί εκμετάλλευση -

(α) ελέγχει τις συνθήκες εκτροφής·

(β) ελέγχει τις μορφές θεραπευτικής αγωγής, που αναφέρονται στους παρόντες Κανονισμούς και

(γ) καταχωρεί σε μητρώο, που τηρείται στην εκμετάλλευση, τη φύση και την ημερομηνία της θεραπευτικής αγωγής, για την οποία χορήγησε συνταγή ή η οποία εκτελέστηκε, τα στοιχεία αναγνώρισης των ζώων και τις αντίστοιχες περιόδους αναμονής.

(2) Ο κτηνοτρόφος οφείλει να -

(α) καταχωρεί στο μητρώο, που καθορίζεται στο εδάφιο (2) του άρθρου 98 των περί Κτηνιατρικών Φαρμακευτικών Προϊόντων (Έλεγχος Ποιότητας, Εγγραφή, Κυκλοφορία, Παρασκευή, Χορήγηση και Χρήση) Νόμων του

2001 και 2002, την ημερομηνία και τη φύση της
θεραπευτικής αγωγής, που πραγματοποιήθηκε.

(β) βεβαιώνεται ότι, τηρούνται οι περίοδοι
αναμονής και

(γ) διατηρεί, επί πέντε έτη, τις σχετικές συνταγές.

(3) Τόσο ο κτηνοτρόφος όσο και ο κτηνίατρος, που
αναφέρεται στην παράγραφο (1), παρέχουν στην αρμόδια
αρχή, μετά από σχετική αίτησή της, κάθε πληροφορία και
στον επίσημο κτηνίατρο του σφαγείου, πληροφορίες για την
τήρηση των απαιτήσεων των παρόντων Κανονισμών από
συγκεκριμένη εκμετάλλευση.

Αιφνιδιαστικοί
έλεγχοι από την
αρμόδια αρχή.

23.-(1) Χωρίς επηρεασμό των ελέγχων, που διενεργούνται
στο πλαίσιο της εφαρμογής σχεδίου επιτήρησης, που
προβλέπεται στον Κανονισμό 17, η αρμόδια αρχή διενεργεί
αιφνιδιαστικούς ελέγχους -

Παράρτημα III.

(α) στο στάδιο της παρασκευής των ουσιών, που
αναφέρονται στην Ομάδα Α του Παραρτήματος
III, καθώς και στο στάδιο του χειρισμού, της
αποθήκευσης, της μεταφοράς, της διανομής
και της πώλησης ή της απόκτησής τους.

(β) στο στάδιο της αλυσίδας παραγωγής και της
διανομής ζωοτροφών.

(γ) σε ολόκληρη την αλυσίδα παραγωγής ζώων
και πρωτογενών προϊόντων ζωικής
προέλευσης, τα οποία εμπίπτουν στο πεδίο
εφαρμογής των παρόντων Κανονισμών.

(2) Ο κάτοχος ζώων, ή ο νομιμοποιούμενος να διαθέτει στην αγορά ζώα ή αντιπρόσωπός τους, οφείλει να διευκολύνει τις εργασίες επιθεώρησης πριν τη σφαγή και, ειδικότερα, επικουρεί τον επίσημο κτηνίατρο, εντεταλμένο κτηνίατρο ή κτηνιατρικό επιθεωρητή, όπου χρειάζεται.

(3) Οι έλεγχοι, που αναφέρονται στην παράγραφο (1), έχουν σκοπό την εξακρίβωση κατοχής ή παρουσίας απαγορευμένων ουσιών ή προϊόντων, τα οποία προορίζονται για χορήγηση σε ζώα, με σκοπό την πάχυνση ή την παράνομη αγωγή.

(4) Όταν πιθανολογείται απάτη και σε περίπτωση θετικού αποτελέσματος ενός από τους ελέγχους, που αναφέρονται στην παράγραφο (1), εφαρμόζονται οι διατάξεις των Κανονισμών 27, 28, 29, 33, 34 και 35.

(5) Η αρμόδια αρχή δύναται να μειώνει τους ελέγχους, που προβλέπονται στο σφαγείο ή κατά την πρώτη πώληση ζώων υδατοκαλλιέργειας και αλιευτικών προϊόντων, μετά την είσοδο της εκμετάλλευσης καταγωγής σε δίκτυο επιτήρησης επιδημιών ή σε κύκλωμα προαγωγής της ποιότητας, το οποίο αναφέρεται στην παράγραφο (6) του Κανονισμού 21.

Εξουσίες
επίσημου
κτηνιάτρου,
εντεταλμένου
κτηνιάτρου ή
κτηνιατρικού
επιθεωρητή.

24.-(1) Σε περίπτωση που υπάρχουν υπόνοιες παράνομης αγωγής, επίσημος κτηνίατρος, εντεταλμένος κτηνίατρος ή κτηνιατρικός επιθεωρητής ζητά από τον ιδιοκτήτη, τον κάτοχο των ζώων ή τον κτηνίατρο που είναι υπεύθυνος για την εκμετάλλευση, να υποβάλει τα δικαιολογητικά της θεραπευτικής αγωγής.

(2) Σε περίπτωση που η έρευνα επιβεβαιώνει την παράνομη αγωγή ή σε περίπτωση χρήσης ή εύλογης

υπόνοιας χρήσης μη επιτρεπόμενων ουσιών ή προϊόντων, επίσημος κτηνίατρος, εντεταλμένος κτηνίατρος ή κτηνιατρικός επιθεωρητής, πραγματοποιεί ή ζητά να διενεργηθούν-

(α) δειγματοληπτικοί έλεγχοι στα ζώα και στις εκμεταλλεύσεις καταγωγής ή προέλευσής τους, για ανίχνευση της χρήσης αυτής και ιδιαίτερα για τη διαπίστωση τυχόν ιχνών εμφυτευμάτων· οι εν λόγω έλεγχοι δύνανται να περιλαμβάνουν και επίσημη δειγματοληψία,

(β) έλεγχοι για ανίχνευση της παρουσίας ουσιών, των οποίων η χρήση απαγορεύεται, ή μη επιτρεπόμενων ουσιών ή προϊόντων, στις εκμεταλλεύσεις, όπου τα ζώα εκτρέφονται, διατηρούνται ή παχύνονται, συμπεριλαμβανομένων των εκμεταλλεύσεων, που συνδέονται διοικητικά με τις εν λόγω εκμεταλλεύσεις ή στις εκμεταλλεύσεις καταγωγής ή προέλευσης των εν λόγω ζώων· για το σκοπό αυτό, απαιτείται επίσημη δειγματοληψία του νερού και της τροφής των ζώων,

(γ) δειγματοληπτικοί έλεγχοι στις ζωοτροφές και στο νερό, στην εκμετάλλευση καταγωγής ή προέλευσης, ή προκειμένου για ζώα υδατοκαλλιέργειας, στα ύδατα συλλογής,

(δ) οι έλεγχοι, που προβλέπονται στην υποπαράγραφο (α) της παραγράφου (1) του Κανονισμού 23,

(ε) όλοι οι απαραίτητοι έλεγχοι, για τη διευκρίνιση της καταγωγής των μη επιτρεπόμενων ουσιών ή προϊόντων ή των ζώων, που υφίστανται θεραπευτική αγωγή.

(3) Σε περίπτωση υπέρβασης των ανωτάτων ορίων καταλοίπων, όπως αυτά καθορίζονται στην κοινοτική κτηνιατρική νομοθεσία ή, ελλείψει αυτής, στην κτηνιατρική νομοθεσία, επίσημος κτηνίατρος, εντεταλμένος κτηνίατρος ή κτηνιατρικός επιθεωρητής, ζητά τη διενέργεια κάθε ενέργειας και έρευνας, που κρίνει αναγκαία, ανάλογα με το πόρισμα.

Εθνικό
Εργαστήριο
Αναφοράς.

25.-(1) Για κάθε κατάλοιπο ή ομάδα καταλοίπων, είναι αρμόδιο ένα και μόνο Εθνικό Εργαστήριο Αναφοράς.

(2) Το Εθνικό Εργαστήριο Αναφοράς είναι υπεύθυνο για -

(α) το συντονισμό των δραστηριοτήτων των εργαστηρίων ρουτίνας στη Δημοκρατία, που είναι υπεύθυνα για τις αναλύσεις καταλοίπων και, ειδικότερα, το συντονισμό των κανόνων και μεθόδων ανάλυσης για κάθε κατάλοιπο ή ομάδα καταλοίπων.

(β) την παροχή βοήθειας προς την αρμόδια αρχή, σχετικά με την οργάνωση του σχεδίου επιτήρησης.

(γ) την περιοδική οργάνωση συγκριτικών ελέγχων για κάθε κατάλοιπο ή ομάδα καταλοίπων της αρμοδιότητάς του.

(δ) την εξασφάλιση της τήρησης των καθορισμένων ορίων από τα εργαστήρια ρουτίνας·

(ε) τη διάδοση των πληροφοριών, που παρέχονται από τα κοινοτικά εργαστήρια αναφοράς·

(στ) την παροχή, στο προσωπικό του, της δυνατότητας παρακολούθησης μαθημάτων μετεκπαίδευσης, που οργανώνονται από την Επιτροπή ή από κοινοτικό εργαστήριο αναφοράς.

Επίσημη
δειγματοληψία.
Παράρτημα V
και VI.

26.-(1) Η επίσημη δειγματοληψία, στα πλαίσια ελέγχου από εγκεκριμένο εργαστήριο, διενεργείται σύμφωνα με τα Παράρτημα V και VI.

Παράρτημα VII.

Παράρτημα VI.

(2) Τα επίπεδα και η συχνότητα των δειγματοληψιών, για την ανίχνευση ορισμένων ουσιών και των καταλοίπων τους στο γάλα, στα αυγά, στο κρέας κουνελιού και στο κρέας αγρίων και εκτρεφόμενων θηραμάτων καθώς επίσης και στο μέλι, καθορίζονται στο Παράρτημα VII, το οποίο συμπληρώνει τα επίπεδα και τις συχνότητες των δειγματοληψιών, που αναφέρονται στο Παράρτημα VI. Τα επίπεδα και η συχνότητα των εν λόγω δειγματοληψιών πρέπει να συμφωνούν με το ενημερωμένο σχέδιο επιτήρησης.

(3) Κατά την έκδοση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος, που πρόκειται να χορηγηθεί σε ζώο, του οποίου το κρέας ή το προϊόν του οποίου προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση, η αρμόδια αρχή κοινοποιεί στα Εθνικά Εργαστήρια Αναφοράς και στα

κοινοτικά εργαστήρια αναφοράς, που ανέλαβαν την ανίχνευση καταλοίπων, τις τρέχουσες μεθόδους ανάλυσης, σύμφωνα με την παράγραφο (3) του εδαφίου (1) του άρθρου 10 των περί Κτηνιατρικών Φαρμακευτικών Προϊόντων (Έλεγχος Ποιότητας, Εγγραφή, Κυκλοφορία, Παρασκευή, Χορήγηση και Χρήση) Νόμων του 2001 και 2002 και το άρθρο 7 του Κανονισμού (ΕΟΚ) αριθ. 2377/90.

(4) Οι λεπτομερείς κανόνες για την επίσημη δειγματοληψία, συμπεριλαμβανομένων των κριτηρίων επιλογής στόχων, καθορίζονται στο Μέρος Β του Παραρτήματος V.

Παράρτημα V.

(5) Για τις ουσίες της ομάδας Α του Παραρτήματος III, όλα τα θετικά αποτελέσματα, που διαπιστώνονται, σε περίπτωση εφαρμογής μιας τρέχουσας μεθόδου αντί μιας μεθόδου αναφοράς, επιβεβαιώνονται από εγκεκριμένο εργαστήριο, με τις μεθόδους αναφοράς, που θεσπίζονται, σύμφωνα με το άρθρο 33 της Οδηγίας 96/23/ΕΚ. Για όλες τις ουσίες, σε περίπτωση αμφισβήτησης βάσει ανάλυσης κατ' αντιμωλία, τα αποτελέσματα αυτά επιβεβαιώνονται από το εθνικό εργαστήριο αναφοράς, για τη συγκεκριμένη ουσία ή κατάλοιπο. Η επιβεβαίωση διενεργείται με έξοδα του καταγγέλλοντος, σε περίπτωση επιβεβαίωσης.

Παράρτημα III.

(6) Όταν, με την εξέταση επίσημου δείγματος, αποδεικνύεται παράνομη αγωγή, εφαρμόζονται οι διατάξεις των Κανονισμών 27, 28, των παραγράφων (1), (2) και (3) του Κανονισμού 29 και του Κανονισμού 30. Όταν η εν λόγω εξέταση αποδεικνύει την παρουσία καταλοίπων επιτρεπόμενων ουσιών ή μολυσματικών ουσιών, που υπερβαίνουν τα όρια της κοινοτικής κτηνιατρικής νομοθεσίας ή, ελλείψει αυτής, της κτηνιατρικής νομοθεσίας,

εφαρμόζονται οι διατάξεις των παραγράφων (1), (2) και (3) του Κανονισμού 29 και του Κανονισμού 30.

(7) Όταν η εξέταση, που αναφέρεται στην παράγραφο (6), διενεργήθηκε σε ζώα ή προϊόντα ζωικής προέλευσης, που προέρχονται από άλλο κράτος μέλος, η αρμόδια αρχή δύναται να υποβάλει αιτιολογημένη αίτηση στην αρμόδια αρχή του κράτους μέλους καταγωγής, όπως αυτή εφαρμόσει στις εκμεταλλεύσεις καταγωγής ή προέλευσης, τις διατάξεις της παραγράφου 2 του άρθρου 16 και των άρθρων 17, 18 και 19 της Οδηγίας 96/23/ΕΚ καθώς και τα μέτρα, που προβλέπονται στο Κεφάλαιο V της εν λόγω Οδηγίας.

(8) Σε περίπτωση που η αρμόδια αρχή λαμβάνει αιτιολογημένη αίτηση από την αρμόδια αρχή κράτους μέλους, που διενήργησε εξέταση, σύμφωνα με την παράγραφο 3 του άρθρου 15 της Οδηγίας 96/23/ΕΚ, η αρμόδια αρχή εφαρμόζει στις εκμεταλλεύσεις καταγωγής ή προέλευσης, τις διατάξεις της παραγράφου (2) του Κανονισμού 27, του Κανονισμού 28, των παραγράφων (1), (2) και (3) του Κανονισμού 29 και του Κανονισμού 30 και τα μέτρα, που προβλέπονται στην παράγραφο (4) του Κανονισμού 29 και στους Κανονισμούς 33, 34 και 35.

(9) Όταν η εξέταση, που αναφέρεται στην παράγραφο (6), αφορά προϊόντα ή ζώα, που εισάγονται από τρίτη χώρα, η αρμόδια αρχή υποβάλλει το θέμα στην Επιτροπή.

Θετικά
αποτελέσματα
δειγματοληψίας.

27.-(1) Η αρμόδια αρχή μεριμνά ώστε, όταν υφίστανται θετικά αποτελέσματα, όπως καθορίζονται στον Κανονισμό 26, να λαμβάνονται, χωρίς καθυστέρηση -

(α) όλα τα απαραίτητα στοιχεία για εξακρίβωση της

ταυτότητας του ζώου και της εκμετάλλευσης
καταγωγής ή προέλευσης

- (β) οι απαραίτητες διευκρινίσεις, αναφορικά με την εξέταση και τα αποτελέσματά της σε περίπτωση που, μετά από έλεγχο στη Δημοκρατία, διαπιστώνεται η ανάγκη έρευνας ή δράσης στη Δημοκρατία και σε κράτος μέλος ή σε τρίτη χώρα, η αρμόδια αρχή ενημερώνει το κράτος μέλος, όπου η διεξαγωγή έρευνας ή η ανάληψη δράσης κρίνεται αναγκαία.

(2) Επιπρόσθετα, η αρμόδια αρχή διενεργεί -

- (α) έρευνα στην εκμετάλλευση καταγωγής ή προέλευσης, ανάλογα με την περίπτωση, με σκοπό τον καθορισμό των λόγων της παρουσίας καταλοίπων
- (β) σε περίπτωση παράνομης αγωγής, έρευνα επί της πηγής των εν λόγω ουσιών ή προϊόντων, ανάλογα με την περίπτωση, σε επίπεδο παρασκευής, χειρισμού, αποθήκευσης, μεταφοράς, χορήγησης, διανομής ή πώλησης
- (γ) όλες τις αναγκαίες συμπληρωματικές έρευνες.

(3) Η αρμόδια αρχή λαμβάνει όλα τα κατάλληλα μέτρα ώστε να προσδιορίζεται σαφώς η ταυτότητα των ζώων, στα οποία πραγματοποιήθηκε η δειγματοληψία. Επιπρόσθετα, η αρμόδια αρχή λαμβάνει μέτρα, ώστε τα εν λόγω ζώα να μην εγκαταλείπουν την εκμετάλλευση πριν γίνουν γνωστά τα αποτελέσματα των ελέγχων.

Διαπίστωση
παράνομης
αγωγής και
υπέρβαση
ανώτατων ορίων
καταλοίπων.

28.-(1) Σε περίπτωση παράνομης αγωγής, επίσημος κτηνίατρος, εντεταλμένος κτηνίατρος ή κτηνιατρικός επιθεωρητής, μεριμνά ώστε, οι εκμεταλλεύσεις, για τις οποίες δημιουργούνται υπόνοιες, με βάση τις έρευνες, που διεξάγονται, σύμφωνα με την παράγραφο (2) του Κανονισμού 24, να τίθενται αμέσως υπό τον έλεγχο της αρμόδιας αρχής.

(2) Επιπλέον, η αρμόδια αρχή βεβαιώνεται ότι, σε όλα τα ζώα, τα οποία αφορά το μέτρο, επιτίθεται σήμα ή επίσημο αναγνωριστικό σημείο και διενεργείται, ως πρώτο βήμα, μια επίσημη δειγματοληψία, σε στατιστικώς αντιπροσωπευτικό δείγμα, που βασίζεται σε διεθνώς αναγνωρισμένες επιστημονικές βάσεις.

Υπέρβαση
ανώτατων ορίων
καταλοίπων.

29.-(1) Όταν διαπιστώνεται η παρουσία καταλοίπων επιτρεπόμενων ουσιών ή προϊόντων, σε επίπεδο, το οποίο υπερβαίνει το ανώτατο όριο καταλοίπων, επίσημος κτηνίατρος, εντεταλμένος κτηνίατρος ή κτηνιατρικός επιθεωρητής, διενεργεί έρευνα στην εκμετάλλευση καταγωγής ή προέλευσης, ανάλογα με την περίπτωση, για να προσδιορίσει τους λόγους υπέρβασης.

(2) Ανάλογα με τα αποτελέσματα της έρευνας, η αρμόδια αρχή λαμβάνει όλα τα αναγκαία μέτρα για την προστασία της δημόσιας υγείας, τα οποία δύνανται να συνίστανται -

(α) σε απαγόρευση εξόδου των ζώων από τη συγκεκριμένη εκμετάλλευση, ή

(β) σε απαγόρευση εξόδου των προϊόντων της συγκεκριμένης εκμετάλλευσης ή εγκατάστασης, για καθορισμένη περίοδο.

(3) Σε περίπτωση επανειλημμένων παραβάσεων των ανωτάτων ορίων καταλοίπων, κατά τη διάθεση στην αγορά ζώων ή προϊόντων από κτηνοτρόφο ή από εγκατάσταση μεταποίησης, η αρμόδια αρχή -

(α) διενεργεί, επί έξι τουλάχιστον μήνες, ενισχυμένο έλεγχο των ζώων και προϊόντων της συγκεκριμένης εκμετάλλευσής ή/ και εγκατάστασης, παρακρατώντας προϊόντα ή σφάγια, μέχρις ότου γίνουν γνωστά τα αποτελέσματα της ανάλυσης των ληφθέντων δειγμάτων

(β) χαρακτηρίζει τα συγκεκριμένα σφάγια ή προϊόντα ως ακατάλληλα για ανθρώπινη κατανάλωση και τα αποσύρει από την αγορά, όταν το αποτέλεσμα αποδεικνύει υπέρβαση του ανωτάτου ορίου καταλοίπων

Παράρτημα III.

(4) Σε περίπτωση διαπίστωσης παρουσίας μη επιτρεπόμενων ουσιών ή προϊόντων ή διαπίστωσης παρουσίας ουσιών, που αναφέρονται στην Ομάδα Α του Παραρτήματος III ή των ουσιών, που αναφέρονται στις υποομάδες 1 και 2 της Ομάδας Β του Παραρτήματος III, σε εκμετάλλευση ή εγκατάσταση ή στην κατοχή μη εξουσιοδοτημένου προσώπου, οι συγκεκριμένες ουσίες ή προϊόντα τίθενται υπό επίσημο έλεγχο, μέχρις ότου ληφθούν τα κατάλληλα μέτρα από την αρμόδια αρχή, χωρίς επηρεασμό της δυνατότητας επιβολής ποινής έναντι του παραβάτη, δυνάμει του άρθρου 14 του Νόμου.

Κόστος ερευνών και ελέγχων.

30.-(1) Το κόστος των ερευνών και των ελέγχων, που προβλέπονται από τον Κανονισμό 27, βαρύνει τον ιδιοκτήτη ή τον κάτοχο των ζώων. Όταν η έρευνα επιβεβαιώνει το

βάσιμο της υπόνοιας, το κόστος των αναλύσεων, που πραγματοποιούνται, σύμφωνα με τις διατάξεις των Κανονισμών 28 και 29, βαρύνει τον ιδιοκτήτη ή τον κάτοχο των ζώων.

(2) Χωρίς επηρεασμό των ποινικών κυρώσεων, που μπορούν να επιβληθούν δυνάμει του άρθρου 14 του Νόμου, η καταστροφή των θετικών ή των θεωρούμενων ως θετικών ζώων, σύμφωνα με τις προϋποθέσεις του Κανονισμού 33, πραγματοποιείται με δαπάνες του ιδιοκτήτη των ζώων και χωρίς καμία αποζημίωση ή αντιστάθμισμα.

Συνεργασία
αρμόδιας αρχής
με κράτη μέλη.

31.-(1) Όταν η αρμόδια αρχή θεωρεί ότι σε κράτος μέλος οι έλεγχοι, που πρέπει να διενεργούνται δυνάμει της Οδηγίας 96/23/EK δεν διενεργούνται ή σταμάτησαν να διενεργούνται, ενημερώνει την αρμόδια αρχή του εν λόγω κράτους μέλους.

(2) Σε περίπτωση που η αρμόδια αρχή ενημερώνεται από κράτος μέλος, σύμφωνα με τις διατάξεις του άρθρου 20(2) της Οδηγίας 96/23/EK, η αρμόδια αρχή διεξάγει έρευνα, σύμφωνα με την παράγραφο (2) του Κανονισμού 27 και λαμβάνει όλα τα αναγκαία μέτρα. Η αρμόδια αρχή ανακοινώνει, το συντομότερο, στην αρμόδια αρχή του εν λόγω κράτους μέλους τις αποφάσεις, που λαμβάνονται και το αιτιολογικό τους.

(3) Σε περίπτωση που η αρμόδια αρχή ενημερώνει την αρμόδια αρχή κράτους μέλους, σύμφωνα με την παράγραφο (1) και η αρμόδια αρχή του εν λόγω κράτους μέλους ανακοινώνει στην αρμόδια αρχή τις αποφάσεις της και το αιτιολογικό τους και η αρμόδια αρχή θεωρεί ότι τα μέτρα αυτά δεν λήφθηκαν ή είναι ανεπαρκή, αναζητεί, σε

συνεργασία με το εν λόγω κράτος μέλος, τρόπους για την αντιμετώπιση της κατάστασης, κατά περίπτωση, με επιτόπου επίσκεψη.

(4) Η αρμόδια αρχή και η αρμόδια αρχή του εν λόγω κράτους μέλους ενημερώνουν την Επιτροπή σχετικά με τις διαφορές και την επίλυσή τους.

(5) Σε περίπτωση που, η αρμόδια αρχή και η αρμόδια αρχή του εν λόγω κράτους μέλους δεν συμφωνούν, η αρμόδια αρχή δύναται να απευθυνθεί, εντός εύλογης προθεσμίας, στην Επιτροπή, για να αναθέσει σε έναν ή περισσότερους εμπειρογνώμονες κτηνιάτρους της Επιτροπής να διατυπώσουν γνώμη.

(6) Εν αναμονή της γνώμοδοτήσης των εμπειρογνώμόνων κτηνιάτρων της Επιτροπής, η αρμόδια αρχή δύναται να ελέγχει τα προϊόντα, που προέρχονται από εγκατάσταση ή εκμετάλλευση, που αφορά η διαφορά και, σε περίπτωση θετικού αποτελέσματος, να λαμβάνει μέτρα παρεμφερή, με εκείνα που προβλέπονται στην υποπαράγραφο (3) της παραγράφου 11 του περί Κτηνιατρικών Ελέγχων στο Ενδοκοινοτικό Εμπόριο (Διενέργεια Κτηνιατρικών Ελέγχων σε Ζωικά Προϊόντα) Διάταγμα του 2004.

Επίσημη
Εφημερίδα,
Παράρτημα
Τρίτο(I):
.....

Συνεργασία
εμπειρογνώμόνων
κτηνιάτρων της
Επιτροπής και
αρμόδιας αρχής.

32.-(1) Οι εμπειρογνώμονες κτηνίατροι της Επιτροπής, σε συνεργασία με την αρμόδια αρχή, δύνανται να ελέγχουν επιτόπια την ομοιόμορφη εφαρμογή του σχεδίου επιτήρησης και το σύστημα ελέγχου του σχεδίου επιτήρησης από την αρμόδια αρχή.

-(2) Η αρμόδια αρχή, όπου γίνεται έλεγχος, παρέχει κάθε

συνδρομή στους εμπειρογνώμονες κτηνιάτρους της Επιτροπής κατά την εκτέλεση της αποστολής τους.

(3) Η αρμόδια αρχή, αφού λάβει από την Επιτροπή το πόρισμα του ελέγχου, λαμβάνει τα αναγκαία μέτρα, λαμβάνοντας υπόψη το πόρισμα του ελέγχου, και κοινοποιεί στην Επιτροπή τα ληφθέντα μέτρα.

Ληφθέντα μέτρα
σε περίπτωση
παράβασης των
Κανονισμών.

33.-(1) Κατά την περίοδο παρακράτησης των ζώων, που αναφέρονται στον Κανονισμό 28, τα ζώα της συγκεκριμένης εκμετάλλευσης δύνανται να εξέρχονται από την εκμετάλλευση καταγωγής ή να μεταβιβάζονται σε άλλο πρόσωπο, μόνο υπό επίσημο έλεγχο.

(2) Η αρμόδια αρχή λαμβάνει τα δέοντα συντηρητικά μέτρα, αναλόγως της ουσίας, που διαπιστώθηκε.

(3) Μετά από δειγματοληψία, η οποία διεξάγεται δυνάμει του Κανονισμού 28, σε περίπτωση επιβεβαίωσης παράνομης αγωγής, τα ζώα που βρέθηκαν θετικά θανατώνονται αμέσως επιτόπου ή οδηγούνται κατευθείαν στο οριζόμενο σφαγείο ή στην εγκατάσταση αξιοποιήσεως καταλοίπων ζωικής προελεύσεως, συνοδευόμενα από επίσημο κτηνιατρικό πιστοποιητικό, προκειμένου να θανατωθούν. Τα ζώα που θανατώνονται κατ' αυτόν τον τρόπο, παραδίδονται σε μεταποιητική μονάδα υψηλού κινδύνου, σύμφωνα με τα περί Πρόληψης Μεταδοτικών Νόσων των Ζώων (Ρύθμιση Ζωικών Αποβλήτων και Ζωοτροφών Ζωικής Προέλευσης) Διατάγματα του 1993 και 2001. Στην περίπτωση αυτή, διενεργείται δειγματοληψία, με δαπάνες της εκμετάλλευσης, σε όλες τις υπόπτες παρτίδες ζώων, που της ανήκουν.

Επίσημη
Εφημερίδα,
Παράρτημα
Τρίτο (I):
27.2.98
12.1.2001.

(4) Σε περίπτωση που το ήμισυ τουλάχιστον των δειγματοληψιών, που λαμβάνονται από αντιπροσωπευτικό δείγμα, σύμφωνα με τον Κανονισμό 28, είναι θετικό, ο κτηνοτρόφος δύναται να επιλέγει μεταξύ -

(α) του ελέγχου των ύποπτων ζώων της εκμετάλλευσης, ή

(β) της θανάτωσης των ύποπτων ζώων της εκμετάλλευσης.

(5) Κατά τη διάρκεια περαιτέρω περιόδου δώδεκα τουλάχιστον μηνών, κάθε εκμετάλλευση, που ανήκει στον ίδιο ιδιοκτήτη, υποβάλλεται σε ενισχυμένο έλεγχο, για την ανίχνευση των συγκεκριμένων καταλοίπων. Σε περίπτωση που υπήρχε οργανωμένο σύστημα αυτοεπιτήρησής, ο ιδιοκτήτης ή ο υπεύθυνος της εκμετάλλευσης χάνει το ωφέλημα αυτό, κατά την εν λόγω περίοδο.

(6) Αναλόγως της διαπιστωθείσας παράβασης -

(α) οι εκμεταλλεύσεις ή εγκαταστάσεις τροφοδότησης της συγκεκριμένης εκμετάλλευσης, υποβάλλονται σε έλεγχο, πέραν του ελέγχου, που διενεργείται δυνάμει της παράγραφου (1) του Κανονισμού 23, για την ανίχνευση της καταγωγής της συγκεκριμένης ουσίας·

(β) οι εκμεταλλεύσεις και εγκαταστάσεις, που ανήκουν στην ίδια με την εκμετάλλευση καταγωγής ή προέλευσης αλυσίδα τροφοδότησης σε ζώα και ζωοτρόφες,

υποβάλλονται σε έλεγχο, πέραν του ελέγχου, που διενεργείται δυνάμει της παραγράφου (1) του Κανονισμού 23, για την ανίχνευση της καταγωγής της συγκεκριμένης ουσίας.

Εξουσίες
επίσημου
κτηνιάτρου του
σφαγείου.

34.-(1) Ο επίσημος κτηνίατρος ενός σφαγείου οφείλει, αν υποψιάζεται ή έχει στοιχεία, που του επιτρέπουν να συμπεράνει ότι, τα προσκομιζόμενα ζώα υποβλήθηκαν σε παράνομη αγωγή ή ότι έλαβαν μη επιτρεπόμενες ουσίες ή προϊόντα-

(α) να φροντίζει ώστε, τα ζώα να σφάζονται χωριστά από τις άλλες παρτίδες, που προσκομίζονται στο σφαγείο,

(β) να παρακρατεί τα σφάγια και τα παραπροϊόντα και να αναθέτει τη διενέργεια όλων των δειγματοληψιών προς ανίχνευση των εν λόγω μη επιτρεπόμενων ουσιών ή προϊόντων,

(γ) σε περίπτωση θετικών αποτελεσμάτων, να διατάσσει την παράδοση του κρέατος και των παραπροϊόντων σε μεταποιητική μονάδα υψηλού κινδύνου, σύμφωνα με τα περί Πρόληψης Μεταδοτικών Νόσων των Ζώων (Ρύθμιση Ζωικών Αποβλήτων και Ζωοτροφών Ζωικής Προέλευσης) Διατάγματα του 1998 και 2001, χωρίς αποζημίωση ή αντιστάθμισμα.

(2) Επιπρόσθετα από τις διατάξεις της παραγράφου (1), εφαρμόζονται και οι διατάξεις της παραγράφου (4) του Κανονισμού 29 και των Κανονισμών 31, 32 και 33.

(3) Ο επίσημος κτηνίατρος ενός σφαγείου οφείλει, αν υποψιάζεται ή έχει στοιχεία, που του επιτρέπουν να συμπεράνει ότι, τα προσκομιζόμενα ζώα υποβλήθηκαν σε επιτρεπόμενη μεν θεραπευτική αγωγή αλλά δεν τηρήθηκαν οι σχετικές περίοδοι αναμονής, να αναβάλει τη σφαγή των ζώων, μέχρις ότου βεβαιωθεί ότι η ποσότητα καταλοίπων δεν υπερβαίνει τα επιτρεπόμενα επίπεδα. Η περίοδος αυτή δεν μπορεί να είναι μικρότερη από την περίοδο αναμονής, που αναφέρεται στην παράγραφο (3) του Κανονισμού 9 για τις συγκεκριμένες ουσίες ή από τις περιόδους αναμονής, που προβλέπονται στην άδεια κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος.

(4) Κατ' εξαίρεση των διατάξεων της παραγράφου (3), σε επείγουσες περιπτώσεις ή όταν απαιτείται, λόγω των συνθηκών διαβίωσης των ζώων ή όταν η υποδομή ή ο εξοπλισμός του σφαγείου, δεν επιτρέπουν στον επίσημο κτηνίατρο του σφαγείου να αναβάλει τη σφαγή των ζώων, τα ζώα είναι δυνατόν να σφάζονται πριν το τέλος της περιόδου απαγόρευσης ή αναβολής. Το κρέας και τα παραπροϊόντα παρακρατούνται, μέχρις ότου γίνουν γνωστά τα αποτελέσματα των επίσημων ελέγχων, που διενεργεί ο επίσημος κτηνίατρος του σφαγείου. Μόνο το κρέας και τα παραπροϊόντα, των οποίων η ποσότητα καταλοίπων δεν υπερβαίνει τα επιτρεπόμενα επίπεδα, διατίθενται προς ανθρώπινη κατανάλωση.

(5) Ο επίσημος κτηνίατρος ενός σφαγείου οφείλει να αποσύρει από την ανθρώπινη κατανάλωση τα σφάγια και τα προϊόντα, των οποίων τα κατάλοιπα υπερβαίνουν τα ανώτατα όρια της κοινοτικής κτηνιατρικής νομοθεσίας ή της κτηνιατρικής νομοθεσίας.

Κυρώσεις.

35.-(1) Χωρίς επηρεασμό της εξουσίας επιβολής ποινικών κυρώσεων δυνάμει του άρθρου 14 του Νόμου -

(α) σε περίπτωση αποδεδειγμένης κατοχής, χρησιμοποίησης ή παρασκευής μη επιτρεπόμενων ουσιών ή προϊόντων σε εγκατάσταση, οι άδειες ή εγκρίσεις, που χορηγήθηκαν στην εν λόγω εγκατάσταση αναστέλλονται, κατά το διάστημα διενέργειας ενισχυμένου ελέγχου στην εγκατάσταση αυτή·

(β) σε περίπτωση υποτροπής, οι άδειες ή εγκρίσεις αυτές αφαιρούνται οριστικά·

(2) Σε περίπτωση παράδοσης ή χορήγησης απαγορευμένων ουσιών ή προϊόντων, ή σε περίπτωση χορήγησης επιτρεπόμενων ουσιών ή προϊόντων για σκοπούς διαφορετικούς από τους προβλεπόμενους στην κοινοτική κτηνιατρική νομοθεσία, λαμβάνονται τα κατάλληλα διοικητικά μέτρα κατά παντός υπευθύνου, χωρίς επηρεασμό της εξουσίας των δικαστηρίων για επιβολή ποινικών κυρώσεων, δυνάμει του άρθρου 14 του Νόμου ή των πειθαρχικών ή άλλων κυρώσεων, που επιβάλλονται από επαγγελματικό σώμα.

(3) Κάθε έλλειψη συνεργασίας με την αρμόδια αρχή ή κάθε παρακώλυση από-

(α) το προσωπικό σφαγείου, ή

(β) τον υπεύθυνο του σφαγείου, ή

- (γ) στην περίπτωση ιδιωτικής επιχείρησης, τον ιδιοκτήτη του σφαγείου, ή τον κάτοχο ή τον ιδιοκτήτη των ζώων,

κατά τη διενέργεια των επιθεωρήσεων και των απαραίτητων δειγματοληψιών, για την εφαρμογή του σχεδίου επιτήρησης και τη διεξαγωγή των ερευνών και των ελέγχων, που προβλέπονται από τους παρόντες Κανονισμούς, απαγορεύεται.

(4) Σε περίπτωση που ο ιδιοκτήτης ή ο υπεύθυνος σφαγείου καταδικάζεται, δυνάμει των διατάξεων του άρθρου 14 του Νόμου, για αδίκημα σχετικό με τη συγκάλυψη παράνομης χρησιμοποίησης απαγορευμένων ουσιών, η αρμόδια αρχή δεν επιτρέπει στον καταδικασθέντα να εισπράξει ή να ζητήσει κοινοτική ενίσχυση για περίοδο δώδεκα μηνών.

(5) Το δικαίωμα ένστασης, που προβλέπεται στο άρθρο 10 του Νόμου, κατά των αποφάσεων, που λαμβάνει η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με τους Κανονισμούς 33 και 34.

Εισαγωγή από
τρίτη χώρα.

36.-(1) Η αρμόδια αρχή δύναται να υποβάλει αίτηση στην Επιτροπή, όπως η εγγραφή τρίτης χώρας στους καταλόγους τρίτων χωρών που προβλέπονται από την κοινοτική κτηνιατρική νομοθεσία, από τις οποίες τα κράτη μέλη μπορούν να εισάγουν ζώα και προϊόντα ζωικής προέλευσης, ανασταλεί, σε περίπτωση που η τήρηση των απαιτήσεων και εγγυήσεων, που αναφέρονται στα σχέδια που υποβάλλονται από την εν λόγω τρίτη χώρα δεν επαληθεύονται από τους ελέγχους που διενεργούνται, σύμφωνα με –

(α) την υποπαράγραφο (1) της παραγράφου 6 του περί Κτηνιατρικών Ελέγχων κατά την Εισαγωγή από Τρίτες Χώρες (Εισαγωγή Βοοειδών, Προβατοειδών, Αιγοειδών, Χοιροειδών, Νωπών Κρεάτων και Προϊόντων με βάση το Κρέας) Διατάγματος του 2004·

(β) το περί Κτηνιατρικών Ελέγχων κατά την Εισαγωγή από Τρίτες Χώρες (Εισαγωγή Προϊόντων) Διάταγμα του 2004·

(γ) το περί Κτηνιατρικών Ελέγχων κατά τις Εισαγωγές από Τρίτες Χώρες (Εισαγωγή Ζώων) Διάταγμα του 2004·

(δ) τον περί Κτηνιατρικών Ελέγχων στο Ενδοκοινοτικό Εμπόριο και την Εισαγωγή από Τρίτες Χώρες Ζώων και Ζωικών Προϊόντων καθώς και για άλλα Συναφή Θέματα Νόμο του 2002.

(2) Η αρμόδια αρχή ανακοινώνει στην Επιτροπή, ετησίως, τα αποτελέσματα των ελέγχων που διενεργεί για την παρουσία καταλοίπων σε ζώα και ζωικά προϊόντα, που εισάγονται από τρίτες χώρες, σύμφωνα με -

(α) τον περί Κτηνιατρικών Ελέγχων στο Ενδοκοινοτικό Εμπόριο και την Εισαγωγή από Τρίτες Χώρες Ζώων και Ζωικών Προϊόντων καθώς και για άλλα Συναφή Θέματα Νόμο του 2002·

(β) το περί Κτηνιατρικών Ελέγχων κατά τις

Εισαγωγές από Τρίτες Χώρες (Εισαγωγή Ζώων) Διάταγμα του 2004.

- (γ) το περί Κτηνιατρικών Ελέγχων κατά την Εισαγωγή από Τρίτες Χώρες (Εισαγωγή Προϊόντων) Διάταγμα του 2004.

Μέτρα αναφορικά με ζώα και προϊόντα που έχουν εισαχθεί από τρίτη χώρα.

37.-(1) Σε περίπτωση που κατά τους ελέγχους που διενεργούνται σύμφωνα με το περί Κτηνιατρικών Ελέγχων κατά την Εισαγωγή από Τρίτες Χώρες (Εισαγωγή Προϊόντων) Διάταγμα του 2004, τον περί Κτηνιατρικών Ελέγχων στο Ενδοκοινοτικό Εμπόριο και την Εισαγωγή από Τρίτες Χώρες Ζώων και Ζωικών Προϊόντων καθώς και για άλλα Συναφή Θέματα Νόμο του 2002 και το περί Κτηνιατρικών Ελέγχων κατά τις Εισαγωγές από Τρίτες Χώρες (Εισαγωγή Ζώων) Διάταγμα του 2004, διαπιστώνεται-

- (α) η χρησιμοποίηση μη επιτρεπόμενων ουσιών ή προϊόντων για την αγωγή μιας συγκεκριμένης παρτίδας ζώων, η οποία εισήχθη από τρίτη χώρα, ή
- (β) η παρουσία μη επιτρεπόμενων ουσιών ή προϊόντων, σε ολόκληρη την παρτίδα, που προέρχεται από την ίδια εκμετάλλευση της τρίτης χώρας ή σε τμήμα αυτής,

τότε η αρμόδια αρχή λαμβάνει τα μέτρα, που καθορίζονται στην παράγραφο (2), αναφορικά με τα ζώα και προϊόντα, που αφορά τη χρήση των εν λόγω μη επιτρεπόμενων ουσιών και προϊόντων.

(2) Στις περιπτώσεις που αναφέρονται στην παράγραφο (1), η αρμόδια αρχή -

(α) ενημερώνει την Επιτροπή σχετικά με τη φύση των χρησιμοποιηθέντων μη επιτρεπόμενων ουσιών ή προϊόντων και τη συγκεκριμένη παρτίδα,

(β) ενισχύει τους ελέγχους όλων των παρτίδων ζώων ή προϊόντων της ίδιας καταγωγής· οι 10 επόμενες παρτίδες της ίδιας καταγωγής παρακρατούνται, με την κατάθεση εγγύησης για τα έξοδα του ελέγχου στον Συνόριακό Σταθμό Ελέγχου, προκειμένου να υποβληθούν σε έλεγχο ανίχνευσης καταλοίπων, μέσω λήψης δείγματος, αντιπροσωπευτικού της εν λόγω παρτίδας ή του τμήματος της παρτίδας.

(3) Όταν οι έλεγχοι, που αναφέρονται στην υποπαράγραφο (β) της παραγράφου (2) καταδεικνύουν την παρουσία μη επιτρεπόμενων ουσιών ή προϊόντων ή καταλοίπων των εν λόγω ουσιών ή προϊόντων -

(α) η συγκεκριμένη παρτίδα ή το συγκεκριμένο τμήμα της παρτίδας, επιστρέφεται στην τρίτη χώρα καταγωγής, με έξοδα του αποστολέα ή του εντολοδόχου του, αναφέροντας σαφώς στο σχετικό πιστοποιητικό τους λόγους επιστροφής,

(β) ανάλογα με τη φύση της παράβασης και του εξ' αυτής κινδύνου, παρέχεται στον αποστολέα η δυνατότητα επιλογής μεταξύ της επιστροφής της συγκεκριμένης παρτίδας ή του συγκεκριμένου

τμήματος παρτίδας και της καταστροφής της ή της χρησιμοποίησής της για άλλους σκοπούς, που επιτρέπονται από την κοινοτική κτηνιατρική νομοθεσία, χωρίς αποζημίωση ή αντιστάθμισμα.

(4) Η αρμόδια αρχή ενημερώνει την Επιτροπή για τα αποτελέσματα των ενισχυμένων ελέγχων.

(5) Σε περίπτωση που οι έλεγχοι που διενεργούνται, σύμφωνα με το περί Κτηνιατρικών Ελέγχων κατά την Εισαγωγή από Τρίτες Χώρες (Εισαγωγή Προϊόντων) Διάταγμα του 2004 καταδεικνύουν υπέρβαση των ανωτάτων ορίων καταλοίπων τότε διενεργούνται οι έλεγχοι, που αναφέρονται στην παράγραφο (3).

(6) Για τους σκοπούς του παρόντος Κανονισμού, «παρτίδα» σημαίνει ποσότητα ζώων του αυτού είδους, που καλύπτεται από κοινό κτηνιατρικό πιστοποιητικό ή έγγραφο, μεταφέρεται με το ίδιο μεταφορικό μέσο και προέρχεται από την ίδια τρίτη χώρα ή το ίδιο τμήμα τρίτης χώρας.

Έναρξη της
ισχύος των
παρόντων
Κανονισμών.

38. Οι παρόντες Κανονισμοί τίθενται σε ισχύ από την ημερομηνία έναρξης ισχύος των περί Υγιεινής Παραγωγής Τροφίμων Ζωικής Προέλευσης και Διάθεσής τους στην Αγορά καθώς και για άλλα Συναφή Θέματα Νόμων του 2003 και 2004.

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι

Κανονισμοί 4, 5 και 14

Κατάλογος Απαγορευμένων Ουσιών

Κατάλογος Α	Κατάλογος Β
Θυρεοστατικά	οιστραδιόλη 17β και εστεροειδή παράγωγά της
σιλβένια, παράγωγα σιλβενίου, άλατα και εστέρες τους	β-ανταγωνιστές

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ II

Κανονισμοί 5 και 14

Κατάλογος προσωρινά απαγορευμένων ουσιών

Ουσίες με οιστρογόνο (εκτός από την οιστραδιόλη 17β και τα εστεροειδή παράγωγά της), ανδρογόνο ή γεσταγόνο δράση.

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙΙ

Κανονισμοί 2, 3, 15, 18, 19, 23, 26 και 29

ΑΠΑΓΟΡΕΥΜΕΝΕΣ ΟΥΣΙΕΣ

ΟΜΑΔΑ Α	ΟΜΑΔΑ Β
Ουσίες με αναβολική δράση και μη επιτρεπόμενες ουσίες	Κτηνιατρικά φαρμακευτικά προϊόντα(1) και επιβλαβείς ουσίες
1. Στιλβένια, παράγωγα στιλβενίων, τα άλατα και οι εστέρες τους.	1. Αντιβακτηριακές ουσίες, συμπεριλαμβανομένων των σουλφαμιδών και των κινολονών.
2. Θυρεοστατικές ουσίες.	2. Άλλα κτηνιατρικά φαρμακευτικά προϊόντα:
3. Στεροειδή.	(α) Ανθελμινθικά.
4. Λακτόνες του ρεσορκυλικού οξέως, συμπεριλαμβανομένου του Zexanol.	(β) Κοκκιδιοστατικά, συμπεριλαμβανομένων των νιτροϊμιδαζολίων.
5. β-ανταγωνιστές.	(γ) Καρβαμικές και πυρεθροειδείς ενώσεις.
6. οι ουσίες που καθορίζονται στο Παράρτημα IV του Κανονισμού (ΕΟΚ) αριθ. 2377/90.	(δ) Ηρεμιστικά.
	(ε) Μη στεροειδή αντιφλεγμονώδη (ΜΣΑΦ).
	(στ) Άλλες ουσίες με φαρμακολογική δράση.
	3. Άλλες ουσίες και επιβλαβείς ουσίες υπάρχουσες στο περιβάλλον:
	(α) Οργανοχλωριούχες ενώσεις, συμπεριλαμβανομένων των PCB.

	(β) Οργανοφωσφορικές ενώσεις.
	(γ) Χημικά στοιχεία.
	(δ) Μυκοτοξίνες.
	(ε) Χρωστικές.
	στ) Άλλα.

(¹) Συμπεριλαμβανομένων των μη εγκεκριμένων ουσιών, που χρησιμοποιούνται ενδεχομένως για κτηνιατρικούς σκοπούς.

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ IV

Κανονισμός 17

ΟΜΑΔΕΣ ΚΑΤΑΛΟΙΠΩΝ Ή ΟΥΣΙΩΝ ΠΟΥ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΑΝΙΧΝΕΥΟΝΤΑΙ
ΑΝΑ ΤΥΠΟ ΖΩΩΝ, ΖΩΟΤΡΟΦΩΝ ΚΑΙ ΝΕΡΟΥ ΠΟΤΙΣΜΑΤΟΣ ΚΑΙ
ΠΡΩΤΟΓΕΝΩΝ ΖΩΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

Τύπος ζωικών προϊόντων.	Βοοειδή, αιγοπρό- βατα, χοίροι, ίππτοι	Πουλερικά	Ζώα υδατοκαλ- λιέργειας	Γάλα	Αυγά	Κρέας κουνελιού και κρέας εκτρεφόμενων θηραμάτων, Άγρια θηράματα ⁽¹⁾	Μέλι
Ομάδες ουσιών.							
A1	X	X	X			X	
2	X	X				X	
3	X	X	X			X	
4	X	X				X	
5	X	X				X	
6	X	X	X	X	X	X	
B1	X	X	X	X	X	X	X
2α	X	X	X	X		X	
β	X	X			X	X	
γ	X	X				X	X
δ	X						
ε	X	X		X		X	
στ							
3α	X	X	X	X	X	X	X
β	X			X			X

(¹) Για τα άγρια θηράματα ανιχνεύονται μόνο τα χημικά στοιχεία.

4774

Υ	X	X	X	X		X	X
Θ	X	X	X	X			
Ε			X				
ΟΤ							

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ V

Κανονισμοί 12, 17 και 26

ΜΕΡΟΣ Α - ΣΤΡΑΤΗΓΙΚΗ ΔΕΙΓΜΑΤΟΛΗΨΙΑΣ

1. Το σχέδιο επιτήρησης αποσκοπεί στη διερεύνηση και τον προσδιορισμό των λόγων των κινδύνων παρουσίας καταλοίπων σε τρόφιμα ζωικής προέλευσης σε επίπεδο κτηνοτροφικών εκμεταλλεύσεων, σφαγείων, γαλακτοβιομηχανιών, εγκαταστάσεων μεταποίησης ψαριών και κέντρων συλλογής και συσκευασίας αυγών.

2. Τα επίσημα δείγματα πρέπει να λαμβάνονται σύμφωνα με το Παράρτημα VI. Ανεξαρτήτως του τύπου, όπου λαμβάνονται τα επίσημα δείγματα, η δειγματοληψία πρέπει να είναι απρόβλεπτη και αιφνίδια και να διενεργείται σε μη καθορισμένες χρονικές στιγμές και σε μη συγκεκριμένες μέρες της εβδομάδας. Η αρμόδια αρχή λαμβάνει κάθε αναγκαία προφύλαξη ώστε να εξασφαλίζει ότι διατηρείται πάντα το αιφνιδιαστικό στοιχείο των ελέγχων.

3. Αναφορικά με τις ουσίες της Ομάδας Α του Παραρτήματος III, η επιτήρηση πρέπει να αφορά, αντίστοιχα, την ανίχνευση της παράνομης χορήγησης απαγορευμένων ουσιών και της καταχρηστικής χορήγησης επιτρεπόμενων ουσιών. Ο στόχος της σχετικής δειγματοληψίας πρέπει να καθορίζεται σύμφωνα με το Παράρτημα VI. Τα δείγματα πρέπει να στοχοθετούνται σύμφωνα με τα ακόλουθα κριτήρια:

(α) το φύλο, την ηλικία και το σύστημα πάχυνσης

(β) οποιαδήποτε πληροφορία διαθέτει η αρμόδια αρχή

και

- (γ) οποιαδήποτε ένδειξη μη ορθής χρήσης ή κατάχρησης ουσιών της ομάδας αυτής.

Οι λεπτομέρειες των κριτηρίων στοχοθέτησης καθορίζονται με απόφαση της Επιτροπής, η οποία προβλέπεται στο άρθρο 5 παράγραφος 1 της Οδηγίας 96/23/EK.

4. Αναφορικά με τις ουσίες που αναφέρονται στην Ομάδα Β του Παραρτήματος III -

- (α) η επιτήρηση πρέπει να αφορά τον έλεγχο συμμόρφωσης των καταλοίπων κτηνιατρικών φαρμάκευτικών προϊόντων προς τα ανώτατα όρια καταλοίπων που καθορίζονται στα Παραρτήματα I και III του Κανονισμού (ΕΟΚ) αριθ. 2377/90 και των καταλοίπων φυτοφαρμάκων προς τα ανώτατα όρια που καθορίζονται στην εκάστοτε ισχύουσα νομοθεσία που στοχεύει στην εναρμόνιση με την Οδηγία 86/363/ΕΟΚ του Συμβουλίου της 24^{ης} Ιουλίου 1986 που αφορά τον καθορισμό των ανωτάτων περιεκτικοτήτων για τα κατάλοιπα φυτοφαρμάκων πάνω και μέσα στα τρόφιμα ζωικής προέλευσης (ΕΕ L 221 της 7.8.1986, σ. 43) όπως τροποποιήθηκε μέχρι και την Οδηγία 2004/2/ΕΚ της Επιτροπής της 9^{ης} Ιανουαρίου 2004, που τροποποιεί τις οδηγίες του Συμβουλίου 86/362/ΕΟΚ, 86/363/ΕΟΚ και 90/642/ΕΟΚ σχετικά με τα ανώτατα όρια καταλοίπων fenamiphos (ΕΕ L 014 της 21.1.2004, σ. 10), καθώς και τον έλεγχο της συγκέντρωσης των επιβλαβών ουσιών από το περιβάλλον.

(β) όλα τα δείγματα πρέπει να στοχοθετούνται σύμφωνα με κριτήρια, που καθορίζονται με απόφαση της Επιτροπής σύμφωνα με το άρθρο 15 παράγραφος 1 της Οδηγίας 96/23/ΕΚ, εκτός εάν η Δημοκρατία δύναται να αιτιολογήσει την τυχαία δειγματοληψία κατά την υποβολή στην Επιτροπή του σχεδίου επιτήρησης.

ΜΕΡΟΣ Β- ΚΑΝΟΝΕΣ ΓΙΑ ΤΙΣ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΕΣ ΕΠΙΣΗΜΗΣ ΔΕΙΓΜΑΤΟΛΗΨΙΑΣ ΚΑΙ ΕΠΕΞΕΡΓΑΣΙΑΣ ΕΠΙΣΗΜΩΝ ΔΕΙΓΜΑΤΩΝ

1. Αρμοδιότητες

1.1. Επίσημος Κτηνίατρος

Ο επίσημος κτηνίατρος είναι υπεύθυνος για την παραλαβή, την καταχώρηση, την προετοιμασία και την οργάνωση της μεταφοράς των επίσημων δειγμάτων, υπό τις κατάλληλες συνθήκες.

1.2. Εγκεκριμένα εργαστήρια

Η ανάλυση των επίσημων δειγμάτων πραγματοποιείται αποκλειστικά από εγκεκριμένα εργαστήρια για την ανίχνευση παρουσίας καταλοίπων.

Τα εγκεκριμένα εργαστήρια υποχρεούνται να συμμετάσχουν σε ένα εξωτερικό σύστημα, διεθνώς αναγνωρισμένο, αξιολόγησης και διαπίστευσης του ελέγχου της ποιότητας.

Τα εγκεκριμένα εργαστήρια πρέπει να αποδείξουν την καταλληλότητά τους, με κανονική και επιτυχή συμμετοχή σε κατάλληλα συστήματα κατάδειξης της επαγγελματικής ικανότητας, τα οποία αναγνωρίζονται ή οργανώνονται από το Εθνικό Εργαστήριο Αναφοράς ή από κοινοτικό εργαστήριο αναφοράς.

2. Επίσημη Δειγματοληψία

2.1. Βασικές αρχές

Ανεξαρτήτως του τύπου, όπου λαμβάνονται τα επίσημα δείγματα, η δειγματοληψία πρέπει να είναι απρόβλεπτη και αιφνίδια και να διενεργείται σε μη καθορισμένες χρονικές στιγμές και σε μη συγκεκριμένες ημέρες της εβδομάδας. Η αρμόδια αρχή πρέπει να λαμβάνει όλες τις αναγκαίες προφυλάξεις ώστε να εξασφαλίζει ότι διατηρείται πάντα το αιφνιδιαστικό στοιχείο των ελέγχων.

Η δειγματοληψία διενεργείται σε μεταβλητά χρονικά διαστήματα, καθ' όλη τη διάρκεια του έτους, στις εγκαταστάσεις, που αναφέρονται στα σημεία 1 και 2 του Μέρους Α του παρόντος Παραρτήματος. Στο πλαίσιο αυτό, πρέπει να λαμβάνεται υπόψη το γεγονός ότι ένας ορισμένος αριθμός ουσιών χορηγείται μόνο σε συγκεκριμένες περιόδους.

Χωρίς επηρεασμό των διατάξεων του σχεδίου επιτήρησης, άλλες διαθέσιμες πληροφορίες πρέπει να λαμβάνονται υπόψη κατά την επιλογή των επίσημων δειγμάτων, όπως η χρησιμοποίηση ουσιών που είναι ακόμα άγνωστες, η ξαφνική εμφάνιση ασθενειών σε καθορισμένες περιοχές και ενδείξεις για αθέμιτες ενέργειες.

2.2. Στρατηγική δειγματοληψίας

Το σχέδιο επιτήρησης αποσκοπεί -

- (α) στην ανίχνευση οποιασδήποτε παράνομης αγωγής·
- (β) στον έλεγχο της συμμόρφωσης των καταλοίπων κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων προς τα ανώτατα όρια καταλοίπων που καθορίζονται στα Παραρτήματα I και III του Κανονισμού (ΕΟΚ) αριθ. 2377/90, των καταλοίπων φυτοφαρμάκων προς τα ανώτατα επίπεδα που καθορίζονται στην εκάστοτε ισχύουσα νομοθεσία που στοχεύει στην εναρμόνιση με την Οδηγία 86/363/ΕΟΚ του Συμβουλίου της 24^{ης} Ιουλίου 1986 που αφορά τον καθορισμό των ανωτάτων περιεκτικοτήτων για τα κατάλοιπα φυτοφαρμάκων πάνω και μέσα στα τρόφιμα ζωικής προέλευσης (ΕΕ L 221 της 7.8.1986, σ. 43) όπως τροποποιήθηκε μέχρι και την Οδηγία 2004/2/ΕΚ της Επιτροπής της 9^{ης} Ιανουαρίου 2004, που τροποποιεί τις οδηγίες του Συμβουλίου 86/362/ΕΟΚ, 86/363/ΕΟΚ και 90/642/ΕΟΚ σχετικά με τα ανώτατα όρια καταλοίπων fenamiphos (ΕΕ L 014 της 21.1.2004, σ. 10), ή από την ισχύουσα νομοθεσία που ρυθμίζει τους περιβαλλοντικούς ρύπους·
- (γ) στη διερεύνηση και τον προσδιορισμό των λόγων της παρουσίας καταλοίπων στα τρόφιμα ζωικής προέλευσης.

2.3. Συλλογή των επισημών δειγμάτων

2.3.1. Ορισμοί

2.3.1.1. Στοχοθετημένο δείγμα

Το στοχοθετημένο δείγμα είναι ένα δείγμα, το οποίο λαμβάνεται σύμφωνα με τη στρατηγική δειγματοληψίας που καθορίζεται στο σημείο 2.2 ανωτέρω.

2.3.1.2. Υπόπτο δείγμα

Υπόπτο δείγμα είναι ένα δείγμα, το οποίο λαμβάνεται -

(α) μετά από θετικά αποτελέσματα, που διαπιστώθηκαν στα δείγματα, που ελήφθησαν, σύμφωνα με τον Κανονισμό 17

(β) μετά την εφαρμογή των παραγράφων (1), (3), (4) και (5) του Κανονισμού 23* και

(γ) σύμφωνα με τις απαιτήσεις του Κανονισμού 34*

2.3.1.3. Τυχαίο δείγμα

Ένα τυχαίο δείγμα είναι ένα δείγμα, το οποίο λαμβάνεται σύμφωνα με στατιστικά κριτήρια, που διασφαλίζουν αντιπροσωπευτικά δεδομένα.

2.3.2. Στοχοθετημένη δειγματοληψία στην εκμετάλλευση.

2.3.2.1. Κριτήρια για την επιλογή του στοχοθετημένου δείγματος.

Οι εκμεταλλεύσεις, που θα αποτελέσουν αντικείμενο στοχοθετημένης δειγματοληψίας δύνανται να επιλεγούν με βάση τις γνώσεις, που υπάρχουν σχετικά με την περιοχή ή με βάση οποιαδήποτε άλλη σχετική πληροφορία, όπως το είδος του συστήματος πάχυνσης, τη φυλή ή το φύλο του ζώου. Ο επίσημος κτηνίατρος προβαίνει σε αξιολόγηση όλου του κοπαδιού, που βρίσκεται στην εκμετάλλευση, προκειμένου να επιλεγούν τα ζώα, τα οποία θα χρησιμεύσουν ως δείγματα. Η εν λόγω αξιολόγηση πρέπει κυρίως να στηρίζεται στα ακόλουθα κριτήρια:

- (α) ένδειξη της χρησιμοποίησης ουσιών με φαρμακολογική δράση·
- (β) δευτερεύοντα χαρακτηριστικά, που αφορούν το φύλο·
- (γ) αλλαγές στη συμπεριφορά·
- (δ) το ίδιο επίπεδο ανάπτυξης σε ομάδα ζώων διαφορετικών φυλών ή κατηγοριών·
- (ε) ζώα με καλή διάπλαση και λίγο λίπος·

2.3.2.2. Είδος του στοχοθετημένου δείγματος προς επιλογή

Για την ανίχνευση των ουσιών με φαρμακολογική δράση, τα αντίστοιχα κατάλληλα επίσημα δείγματα λαμβάνονται, σύμφωνα με τις διατάξεις του σχεδίου επιτήρησης.

2.3.3. Στοχοθετημένη δειγματοληψία σε εγκαταστάσεις πρώτης μεταποίησης

2.3.3.1. Κριτήρια επιλογής

Κατά την αξιολόγηση των σφαγίων ζώων ή/ και των ζωικών προϊόντων προς δειγματοληψία, ο επίσημος κτηνίατρος εφαρμόζει, μεταξύ άλλων, τα ακόλουθα κριτήρια:

- (α) φύλο, ηλικία, είδος και σύστημα εκτροφής·
- (β) πληροφορίες σχετικά με τον παραγωγό·
- (γ) ένδειξη της χρησιμοποίησης ουσιών με φαρμακολογική δράση·
- (δ) πρακτική, που ακολουθείται όσον αφορά τη χορήγηση ειδικών ουσιών με φαρμακολογική δράση στο αντίστοιχο σύστημα εκτροφής·

Όταν λαμβάνονται τα επίσημα δείγματα πρέπει να γίνονται προσπάθειες ώστε να αποφεύγεται η πολλαπλή δειγματοληψία από τον ίδιο παραγωγό.

2.3.3.2. Είδος των λαμβανόμενων επίσημων δειγμάτων

Για την ανίχνευση των ουσιών με φαρμακολογική δράση, τα αντίστοιχα κατάλληλα επίσημα δείγματα λαμβάνονται, σύμφωνα με τις διατάξεις του σχεδίου επιτήρησης.

2.4. Ποσότητα επίσημων δειγμάτων

Η ελάχιστη ποσότητα επίσημων δειγμάτων καθορίζεται στο σχέδιο επιτήρησης και πρέπει να είναι επαρκής, ώστε να μπορέσουν τα εγκεκριμένα εργαστήρια να διενεργήσουν τις αναλυτικές διαδικασίες, που είναι απαραίτητες για την ολοκλήρωση των προκαταρκτικών αναλύσεων και των αναλύσεων επιβεβαίωσης.

2.5. Διαίρεση σε επιμέρους δείγματα

Κάθε επίσημο δείγμα πρέπει να διαιρείται σε δύο τουλάχιστον ισοδύναμα επιμέρους δείγματα, κάθε ένα από τα οποία επιτρέπει την πλήρη αναλυτική διαδικασία, εκτός εάν αυτό είναι τεχνικώς αδύνατο ή δεν απαιτείται από την κτηνιατρική νομοθεσία. Η διαίρεση σε επιμέρους δείγματα μπορεί να λάβει χώρα στο χώρο δειγματοληψίας ή στο εγκεκριμένο εργαστήριο.

2.6. Δοχεία για τη συλλογή των επίσημων δειγμάτων

Τα επίσημα δείγματα πρέπει να συλλέγονται σε κατάλληλα δοχεία, ώστε να διατηρείται η ακεραιότητα και ο εντοπισμός της προέλευσής του επίσημου δείγματος. Συγκεκριμένα, τα δοχεία πρέπει να είναι έτσι κατασκευασμένα ώστε να αποφεύγεται η υποκατάσταση, η έμμεση μόλυνση και η αλλοίωση. Τα δοχεία πρέπει να σφραγίζονται επισήμως.

2.7. Έκθεση δειγματοληψίας

Μετά από κάθε διαδικασία δειγματοληψίας συντάσσεται έκθεση.

Ο επίσημος κτηνίατρος καταγράφει τουλάχιστον τα ακόλουθα στοιχεία στην έκθεση δειγματοληψίας-

- (α) τη διεύθυνση της αρμόδιας αρχής
- (β) το ονοματεπώνυμο του επίσημου κτηνίατρου ή τον κωδικό ταυτοποίησης
- (γ) τον επίσημο κωδικό αριθμό του επισήμου δείγματος
- (δ) την ημερομηνία δειγματοληψίας
- (ε) το ονοματεπώνυμο και τη διεύθυνση του ιδιοκτήτη ή του προσώπου, που είναι υπεύθυνο για το ζώο ή τα ζωικά προϊόντα
- (στ) σε περίπτωση που η δειγματοληψία λαμβάνει χώρα σε εκμετάλλευση, το όνομα και τη διεύθυνση της εκμετάλλευσης καταγωγής του ζώου
- (ζ) τον αριθμό καταχώρησης της εκμετάλλευσης ή τον αριθμό του σφαγείου
- (η) την ταυτοποίηση του ζώου ή του προϊόντος
- (θ) το είδος του ζώου
- (ι) το είδος υλικού του δείγματος
- (ια) σε περίπτωση που η δειγματοληψία λαμβάνει χώρα στην εκμετάλλευση, τη χορήγηση κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων κατά τις τέσσερις τελευταίες εβδομάδες πριν από τη δειγματοληψία

(ιβ) την ουσία ή τις ομάδες ουσιών προς ανάλυση·

(ιγ) ειδικές παρατηρήσεις·

Αντίγραφα της έκθεσης προβλέπονται, ανάλογα με τη διαδικασία δειγματοληψίας. Η έκθεση δειγματοληψίας και τα αντίγραφά της υπογράφονται τουλάχιστον από τον επίσημο κτηνίατρο. Σε περίπτωση δειγματοληψίας στην εκμετάλλευση, ο κτηνοτρόφος ή αντιπρόσωπός του μπορούν να κληθούν να υπογράψουν το πρωτότυπο της έκθεσης δειγματοληψίας.

Το πρωτότυπο της έκθεσης δειγματοληψίας παραμένει στην αρμόδια αρχή, η οποία εγγυάται ότι, πρόσωπα, τα οποία δεν είναι δεόντως εξουσιοδοτημένα, δεν έχουν πρόσβαση στο πρωτότυπο της έκθεσης δειγματοληψίας.

2.8. Έκθεση εγκεκριμένου εργαστηρίου

Η έκθεση του εγκεκριμένου εργαστηρίου, που συντάσσεται από την αρμόδια αρχή, περιλαμβάνει τουλάχιστον τις ακόλουθες πληροφορίες:

(α) τη διεύθυνση της αρμόδιας αρχής ή τον κωδικό ταυτοποίησης·

(β) το ονοματεπώνυμο ή τον αριθμό προσωπικού του επίσημου κτηνίατρου·

(γ) τον επίσημο κωδικό αριθμό του επισήμου δείγματος·

(δ) την ημερομηνία δειγματοληψίας·

(ε) το είδος του ζώου·

(στ) το είδος υλικού του επισήμου δείγματος·

(ζ) τις ουσίες ή τις ομάδες ουσιών προς ανάλυση·

(η) ειδικές παρατηρήσεις.

Η έκθεση αυτή διανέμεται στο εργαστήριο αναλύσεων ρουτίνας, μαζί με τα επίσημα δείγματα.

2.9. Μεταφορά και αποθήκευση

Το σχέδιο επιτήρησης προσδιορίζει τις κατάλληλες συνθήκες αποθήκευσης και μεταφοράς για κάθε συνδυασμό της προς ανάλυση ουσίας ή υλικού του επισήμου δείγματος, για να εξασφαλισθεί η σταθερότητα της προς ανάλυση ουσίας και η ακεραιότητα του επισήμου δείγματος. Δίδεται ιδιαίτερη προσοχή στις συσκευασίες μεταφοράς, στη θερμοκρασία και στις προθεσμίες παράδοσης στο αρμόδιο εργαστήριο.

Σε περίπτωση μη συμμόρφωσης με τις απαιτήσεις του σχεδίου επιτήρησης, το εργαστήριο ενημερώνει αμέσως την αρμόδια αρχή.

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ VI**Κανονισμοί 12, 17, 18, 19 και 26****ΕΠΙΠΕΔΑ ΚΑΙ ΣΥΧΝΟΤΗΤΑ ΔΕΙΓΜΑΤΟΛΗΨΙΑΣ**

Στο παρόν Παράρτημα καθορίζεται ο κατώτατος αριθμός ζώων, από τα οποία πρέπει να λαμβάνονται δείγματα. Κάθε ένα από τα δείγματα αυτά δύνανται να αναλύονται για την ανίχνευση μίας ή περισσότερων ουσιών.

Μέρος 1**Βοοειδή, χοίροι, αιγοπρόβατα, ίπποι****1. Βοοειδή**

1.1. Ο κατώτατος αριθμός ζώων, που πρέπει να ελέγχονται κάθε χρόνο για οποιοδήποτε τύπο καταλοίπου ή ουσίας πρέπει να ισούται τουλάχιστον προς το 0,4% των βοοειδών, που σφάζονται κατά το προηγούμενο έτος με την ακόλουθη κατανομή:

(α) αναφορικά με την Ομάδα Α του Παραρτήματος III, 0,25%, κατανεμόμενο σύμφωνα με τα ακόλουθα:

(i) τα μισά δείγματα πρέπει να λαμβάνονται στην εκμετάλλευση από ζώντα ζώα:

Νοείται ότι, το 25% των δειγμάτων, που αναλύονται για την ανίχνευση των ουσιών της υποομάδας 5 της Ομάδας Α, δύνανται να λαμβάνονται από κατάλληλο υλικό, όπως ζωότροφές και πόσιμο νερό,

- (ii) τα μισά δείγματα πρέπει να λαμβάνονται στο σφαγείο,
- (iii) κάθε υποομάδα της Ομάδας Α του Παραρτήματος ΙΙΙ, πρέπει να ελέγχεται κάθε χρόνο με 5% τουλάχιστον του συνολικού αριθμού δειγμάτων, που συλλέγονται για την Ομάδα Α του Παραρτήματος ΙΙΙ. Τα υπόλοιπα δείγματα πρέπει να κατανέμονται ανάλογα με την πείρα και τις πληροφορίες που διαθέτει η αρμόδια αρχή

(β) αναφορικά με την Ομάδα Β του Παραρτήματος ΙΙΙ, 0,15%, κατανεμόμενο σύμφωνα με τα ακόλουθα:

- (i) με το 30% των δειγμάτων πρέπει να ελέγχονται οι ουσίες της υποομάδας 1 της Ομάδας Β,
- (ii) με το 30% των δειγμάτων πρέπει να ελέγχονται οι ουσίες της υποομάδας 2 της Ομάδας Β,
- (iii) με το 10% των δειγμάτων πρέπει να ελέγχονται οι ουσίες της υποομάδας 3 της Ομάδας Β,
- (iv) τα υπόλοιπα δείγματα πρέπει να κατανέμονται ανάλογα με την κατάσταση της Δημοκρατίας.

2. Χοίροι

2.1. Ο κατώτατος αριθμός ζώων, που πρέπει να ελέγχονται κάθε χρόνο για οποιοδήποτε τύπο καταλοίπου ή ουσίας πρέπει να ισούται τουλάχιστον προς το 0,05% των χοίρων, που σφάζονται κατά το προηγούμενο έτος, με την ακόλουθη κατανομή:

(α) αναφορικά με την Ομάδα Α του Παραρτήματος ΙΙΙ
0,02% -

- (i) σε περίπτωση που η δειγματοληψία διενεργείται στο σφαγείο, η αρμόδια αρχή διενεργεί πρόσθετες αναλύσεις πόσιμου νερού, ζωοτροφών, κοπράνων ή οποιασδήποτε άλλης παραμέτρου στο αγρόκτημα στην περίπτωση αυτή, ο κατώτατος αριθμός εκμεταλλεύσεων εκτροφής χοίρων, που πρέπει να ελέγχονται κάθε χρόνο πρέπει να ισοδυναμεί προς μία τουλάχιστον εκμετάλλευση ανά 100 000 χοίρους, που σφάζονται κατά το προηγούμενο έτος,
- (ii) κάθε υποομάδα της Ομάδας Α του Παραρτήματος ΙΙΙ πρέπει να ελέγχεται κάθε χρόνο με 5% τουλάχιστον του συνολικού αριθμού δειγμάτων που συλλέγονται για την Ομάδα Α,
- (iii) τα υπόλοιπα δείγματα πρέπει να κατανέμονται ανάλογα με την πείρα και τις πληροφορίες που διαθέτει η αρμόδια αρχή

(β) αναφορικά με την Ομάδα Β του Παραρτήματος ΙΙΙ,
0,03% -

- (i) για τις υποομάδες πρέπει να εφαρμόζεται η ίδια κατανομή όπως και για τα βοοειδή,
- (ii) τα υπόλοιπα δείγματα πρέπει να κατανέμονται ανάλογα με την κατάσταση της Δημοκρατίας.

3. Αιγοπρόβατα

3.1. Ο αριθμός ζώων, που πρέπει να ελέγχονται κάθε χρόνο για οποιοδήποτε τύπο κατάλοιπου ή ουσίας πρέπει να ισούται τουλάχιστον προς το 0,05 % των αιγοπροβάτων ηλικίας άνω των τριών ετών, που σφάζονται κατά το προηγούμενο έτος, με την ακόλουθη κατανομή:

(α) αναφορικά με την Ομάδα Α του Παραρτήματος III
0,01% -

- (i) κάθε υποομάδα της Ομάδας Α πρέπει να ελέγχεται κάθε χρόνο με 5% τουλάχιστον του συνολικού αριθμού δειγμάτων που συλλέγονται για την Ομάδα Α,
- (ii) τα υπόλοιπα δείγματα πρέπει να κατανέμονται ανάλογα με την πείρα και τις πληροφορίες που διαθέτει η αρμόδια αρχή

(β) αναφορικά με την Ομάδα Β του Παραρτήματός III
0,04% -

- (i) για τις υποομάδες πρέπει να εφαρμόζεται η ίδια κατανομή όπως και για τα βοοειδή,
- (ii) τα υπόλοιπα δείγματα πρέπει να κατανέμονται ανάλογα με την πείρα της αρμόδιας αρχής

4. Ήππιοι

4.1. Ο αριθμός δειγμάτων καθορίζεται από την αρμόδια αρχή, ανάλογα με τα προβλήματα που αντιμετωπίζει.

Μέρος 2

**Κοτόπουλα κρεοπαραγωγής, ακατάλληλες προς
αναπαραγωγή όρνιθες, γαλοπούλες, λοιπά πουλερικά**

1. Ένα δείγμα απαρτίζεται από ένα ή περισσότερα ζώα, ανάλογα με τις ανάγκες των μεθόδων ανάλυσης.

2. Για κάθε εξεταζόμενη κατηγορία πουλερικών (κοτόπουλα κρεοπαραγωγής, ακατάλληλες για αναπαραγωγή όρνιθες, γαλοπούλες και λοιπά πουλερικά), ο κατώτατος αριθμός ετήσιων δειγμάτων πρέπει να ισούται τουλάχιστον προς 1 ανά 200 τόνους ετήσιας παραγωγής (νεκρό βάρος), με τουλάχιστον εκατό δείγματα για κάθε ομάδα ουσιών, εάν η ετήσια παραγωγή της συγκεκριμένης κατηγορίας πτηνών υπερβαίνει τους 5 000 τόνους.

3. Πρέπει να τηρείται η ακόλουθη κατανομή:

(α) αναφορικά με την Ομάδα Α του Παραρτήματος ΙΙΙ 50% των συνολικών δειγμάτων-

- (i) το ισοδύναμο του ενός πέμπτου των δειγμάτων αυτών πρέπει να λαμβάνεται από το αγρόκτημα,
- (ii) κάθε υποομάδα της Ομάδας Α πρέπει να ελέγχεται κάθε χρόνο με 5% τουλάχιστον του συνολικού αριθμού δειγμάτων που συλλέγονται για την Ομάδα Α,
- (iii) τα υπόλοιπα δείγματα πρέπει να κατανέμονται, ανάλογα με την

πείρα και τις πληροφορίες που διαθέτει η αρμόδια αρχή.

(β) αναφορικά με την Ομάδα Β του Παραρτήματος ΙΙΙ, 50% των συνολικών δειγμάτων-

- (i) 30% πρέπει να χρησιμοποιούνται για τον έλεγχο των ουσιών της υποομάδας 1 της Ομάδας Β,
- (ii) 30% πρέπει να χρησιμοποιούνται για τον έλεγχο των ουσιών της υποομάδας 2 της Ομάδας Β,
- (iii) 10% πρέπει να χρησιμοποιούνται για τον έλεγχο των ουσιών της υποομάδας 3 της Ομάδας Β,
- (iv) τα υπόλοιπα δείγματα πρέπει να κατανέμονται, ανάλογα με την κατάσταση της Δημοκρατίας.

Μέρος 3

Προϊόντα υδατοκαλλιέργειας

1. Εκτρεφόμενα ψάρια

1.1. Ένα δείγμα απαρτίζεται από ένα ή περισσότερα ψάρια, ανάλογα με το μέγεθος του συγκεκριμένου ψαριού και τις ανάγκες των μεθόδων ανάλυσης.

1.2. Η αρμόδια αρχή πρέπει να τηρεί τις στοιχειώδεις συχνότητες δειγματοληψίας, που αναφέρονται πιο κάτω, ανάλογα με την ετήσια παραγωγή εκτρεφόμενων ψαριών (σε τόνους).

1.3. Ο κατώτατος αριθμός ετήσιων δειγμάτων πρέπει να ισούται τουλάχιστον προς 1 ανά 100 τόνους ετήσιας παραγωγής. Οι ελεγχόμενες ουσίες και τα δείγματα, που επιλέγονται προς ανάλυση πρέπει να επιλέγονται με γνώμονα την προβλεπόμενη χρησιμοποίηση των ουσιών αυτών.

1.4. Πρέπει να τηρείται η εξής κατανομή:

(α) αναφορικά με την Ομάδα Α του Παραρτήματος ΙΙΙ, ένα τρίτο του συνόλου των δειγμάτων· όλα τα δείγματα πρέπει να λαμβάνονται στο ιχθυοτροφείο, από ψάρια που βρίσκονται σε όλα τα στάδια της εκτροφής⁽¹⁾, συμπεριλαμβανομένων των ψαριών που είναι έτοιμα προς διάθεση στην αγορά και προορίζονται για τον τελικό καταναλωτή.

(β) αναφορικά με την Ομάδα Β του Παραρτήματος ΙΙΙ, δύο τρίτα του συνόλου των δειγμάτων· τα δείγματα πρέπει να λαμβάνονται:

(i) κατά προτίμηση στο ιχθυοτροφείο, από ψάρια που είναι έτοιμα προς διάθεση στην αγορά και προορίζονται για τον τελικό καταναλωτή,

(ii) στην εγκατάσταση μεταποίησης ή σε επίπεδο χονδρεμπορίου από νωπά ψάρια, εφόσον είναι δυνατόν, σε περίπτωση θετικών αποτελεσμάτων να προσδιοριστεί το ιχθυοτροφείο κατάγωγής των ψαριών («tracing back»),

(iii) τα δείγματα που λαμβάνονται στο ιχθυοτροφείο πρέπει πάντοτε να λαμβάνονται από το 10 % τουλάχιστον των εγκεκριμένων τόπων παραγωγής.

2. Λοιπά προϊόντα υδατοκαλλιέργειας.

2.1. Όταν η αρμόδια αρχή έχει λόγους να πιστεύει ότι κτηνιατρικά ή χημικά προϊόντα χρησιμοποιούνται για άλλα προϊόντα υδατοκαλλιέργειας ή όταν υπάρχει υπόνοια μόλυνσης του περιβάλλοντος, τα είδη αυτά πρέπει να περιλαμβάνονται στο σχέδιο δειγματοληψίας, κατ' αναλογίαν προς την παρασκευή τους ως πρόσθετα δείγματα επιπλέον των δειγμάτων που λαμβάνονται για τα εκτρεφόμενα ψάρια.

(¹) Για τη θαλάσσια εκτροφή, κατά την οποία οι συνθήκες δειγματοληψίας δύνανται να είναι ιδιαίτερα δύσκολες, τα δείγματα δύνανται να λαμβάνονται από τις ζωοτροφές και όχι από τα ψάρια.

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ VII

Κανονισμός 26

Μέρος 1

Γάλα

1. Γάλα αγελάδας

1.1. Απαιτήσεις σχετικά με τη δειγματοληψία

(α) κάθε επίσημη δειγματοληψία πρέπει να πραγματοποιείται από την αρμόδια αρχή, κατά τρόπο ώστε να είναι πάντοτε εφικτός ο εντοπισμός της εκμετάλλευσης καταγωγής του γάλακτος.

(β) τα δείγματα, αναλόγως της επιλογής της αρμόδιας αρχής, είναι δυνατόν να λαμβάνονται-

- (i) σε επίπεδο εκμετάλλευσης από τη δεξαμενή συλλογής, ή
- (ii) σε επίπεδο βιομηχανίας γάλακτος, πριν από την εκφόρτωση του βυτιοφόρου, που μεταφέρει το γάλα χύμα.

(γ) είναι δυνατόν να γίνει παρέκκλιση από την προαναφερόμενη γενική αρχή της δυνατότητας εντοπισμού της εκμετάλλευσης καταγωγής για τις ουσίες ή τα κατάλοιπα, τα οποία παρατίθενται στην υποομάδα 3 (α), (β) ή (γ) της Ομάδας Β του Παραρτήματος III.

- (δ) τα δείγματα πρέπει να λαμβάνονται μόνον από νωπό γάλα. Το μέγεθος των δειγμάτων εξαρτάται από τις αναλυτικές μεθόδους που εφαρμόζονται.

1.2. Επίπεδο και συχνότητα των δειγματοληψιών

Ο ετήσιος αριθμός των δειγμάτων είναι 1 ανά 15 000 τόνους της ετήσιας παραγωγής γάλακτος, με ελάχιστο αριθμό δειγμάτων 300.

Πρέπει να πραγματοποιείται ή ακόλουθη υποδιαίρεση:

- (α) το 70% των δειγμάτων πρέπει να υποβάλλεται σε εξέταση για την ανίχνευση της παρουσίας καταλοίπων κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων. Σε αυτήν την περίπτωση, κάθε δείγμα πρέπει να υποβάλλεται σε δοκιμασία για τουλάχιστον 4 διαφορετικές χημικές ενώσεις από τουλάχιστον 3 ομάδες μεταξύ των Ομάδων Α 6, Β 1, Β 2 (α) και Β 2 (ε) του Παραρτήματος ΙΙΙ.

- (β) το 15% των δειγμάτων πρέπει να υποβάλλεται σε ανάλυση για την ανίχνευση της παρουσίας καταλοίπων, τα οποία παρατίθενται στην υποομάδα 3 της Ομάδας Β του Παραρτήματος ΙΙΙ.

- (γ) το υπόλοιπο (15%) πρέπει να αντιμετωπίζεται αναλόγως της κατάστασης που επικρατεί στη Δημοκρατία.

2. Γάλα άλλων ζωικών ειδών (πρόβατα, αίγες, ιπποειδή)

Ο αριθμός δειγμάτων για αυτά τα ζωικά είδη πρέπει να καθορίζεται από την αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το επίπεδο

παραγωγής και τα εντοπιζόμενα προβλήματα. Το γάλα αυτών των ειδών πρέπει να περιλαμβάνεται στο σχέδιο δειγματοληψίας ως δείγματα επιπρόσθετα, εκτός από τα ληφθέντα δείγματα αγελαδινού γάλακτος.

Μέρος 2

Αυγά

1. Αυγά ορνίθων

1.1. Απαιτήσεις σχετικά με τη δειγματοληψία:

- (α) κάθε επίσημη δειγματοληψία πρέπει να πραγματοποιείται από την αρμόδια αρχή, ούτως ώστε να είναι πάντοτε εφικτός ο εντοπισμός της εκμετάλλευσης καταγωγής των αυγών
- (β) τα δείγματα, αναλόγως της επιλογής της αρμόδιας αρχής, είναι δυνατόν να λαμβάνονται –
 - (i) σε επίπεδο εκμετάλλευσης, ή
 - (ii) στο επίπεδο του κέντρου συσκευασίας.

Το μέγεθος του δείγματος ισοδυναμεί τουλάχιστον με 12 αυγά, ή με περισσότερα, αναλόγως των εφαρμοζομένων αναλυτικών μεθόδων.

1.2. Επίπεδο και συχνότητα δειγματοληψίας

- 1.2.1. Ο ελάχιστος αριθμός δειγμάτων, που πρέπει να λαμβάνονται ετησίως πρέπει να ισούται τουλάχιστον με 1 ανά 1 000 τόνους της ετήσιας παραγωγής αυγών,

που προορίζονται για κατανάλωση, με ελάχιστο όριο τα 200 δείγματα. Η υποδιαίρεση των δειγμάτων είναι δυνατόν να αποφασίζεται από την αρμόδια αρχή, αναλόγως της δομής του σχετικού οικονομικού τομέα του, ιδιαίτερα όσον αφορά το βαθμό ολοκλήρωσης αυτού του τομέα.

Τουλάχιστον το 30% των δειγμάτων πρέπει να συλλέγονται από κέντρα συσκευασίας, τα οποία αντιπροσωπεύουν τη σημαντικότερη αναλογία αυτών, που προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση.

Πρέπει να πραγματοποιείται η ακόλουθη υποδιαίρεση:

(α) το 70% των δειγμάτων πρέπει να εξακριβώνει την ανίχνευση τουλάχιστον, μιας χημικής ένωσης από καθεμία από τις ακόλουθες ομάδες:

- (i) υποομάδα 6 της Ομάδας Α του Παραρτήματος IV, και
- (ii) υποομάδες (1) και 2(β) της Ομάδας Β του Παραρτήματος IV.

(β) 30% των δειγμάτων πρέπει να αντιμετωπίζονται αναλόγως της κατάστασης που επικρατεί στη Δημοκρατία, πρέπει όμως να πραγματοποιούνται ορισμένες αναλύσεις για ανίχνευση ουσιών της υποομάδας 3(α) της Ομάδας Β του Παραρτήματος III.

2. Αυγά άλλων ειδών πουλερικών

Ο αριθμός των δειγμάτων, που πρέπει να λαμβάνονται για τα είδη αυτά πρέπει να καθορίζεται από την αρμόδια αρχή,

αναλόγως του επιπέδου παραγωγής και των προβλημάτων που έχουν εντοπιστεί. Τα αυγά αυτών των ειδών πρέπει να περιλαμβάνονται στο σχέδιο δειγματοληψίας ως επιπρόσθετα δείγματα σε σχέση με τα δείγματα, που έχουν ληφθεί από αυγά ορνίθων.

Μέρος 3

Κρέας κουνελιού και κρέας άγριων και εκτρέφόμενων θηραμάτων

1. Κρέας κουνελιού.

1.1. Απαιτήσεις σχετικά με τη δειγματοληψία.

Ένα δείγμα συνίσταται σε ένα ή περισσότερα ζώα του ίδιου παραγωγού, αναλόγως των απαιτήσεων των αναλυτικών μεθόδων.

(α) κάθε επίσημη δειγματοληψία πρέπει να πραγματοποιείται από την αρμόδια αρχή, κατά τρόπο ώστε να είναι πάντοτε εφικτός ο εντοπισμός της εκμετάλλευσης καταγωγής των κουνελιών.

(β) τα δείγματα, αναλόγως της δομής του τομέα παραγωγής κουνελιών στη Δημοκρατία, είναι δυνατόν να λαμβάνονται –

- (i) σε επίπεδο εκμετάλλευσης, ή
- (ii) στο επίπεδο των εγκεκριμένων σφαγείων, όπως αυτά προβλέπονται στην εκάστοτε ισχύουσα νομοθεσία που στοχεύει στην εναρμόνιση με την Οδηγία 91/495/ΕΟΚ του

Συμβουλίου της 27^{ης} Νοεμβρίου 1990 για τα υγειονομικά προβλήματα και τα προβλήματα υγειονομικού ελέγχου σχετικά με την παραγωγή και τη διάθεση στην αγορά του κρέατος κουνελιών και του κρέατος εκτρεφόμενων θηραμάτων (ΕΕ L 268 της 24.9.1991, σ. 41) όπως τροποποιήθηκε μέχρι και τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 806/2003 του Συμβουλίου, της 14^{ης} Απριλίου 2003, για την προσαρμογή στην απόφαση 1999/468/ΕΚ των διατάξεων των σχετικών με τις επιτροπές, που επικουρούν την Επιτροπή στην άσκηση των εκτελεστικών αρμοδιοτήτων της, οι οποίες προβλέπονται από πράξεις του Συμβουλίου που εκδόθηκαν σύμφωνα με τη διαδικασία συμβουλευτικής επιτροπής (ειδική πλειοψηφία) (ΕΕ L 122 της 16.5.2003, σ. 1):

Χωρίς επηρεασμό των διατάξεων των παρόντων Κανονισμών ορισμένα επιπρόσθετα δείγματα πόσιμου νερού και ζωοτροφών είναι δυνατόν να λαμβάνονται σε επίπεδο εκμετάλλευσης, για τον έλεγχο παρουσίας απαγορευμένων ουσιών.

1.2. Επίπεδο και συχνότητα δειγματοληψίας

Ο ελάχιστος αριθμός δειγμάτων, που πρέπει να λαμβάνονται ετησίως πρέπει να ισούται με 10 ανά 300 τόνους της ετήσιας παραγωγής (νεκρό βάρος) για τους πρώτους 3 000 τόνους παραγωγής και ένα δείγμα για κάθε 300 επιπρόσθετους τόνους.

Η ακόλουθη υποδιαίρεση πρέπει να τηρείται -

(α) αναφορικά με την Ομάδα Α του Παραρτήματος ΙΙΙ, το 30% του συνολικού αριθμού των δειγμάτων:

- (i) το 70% πρέπει να ελέγχεται για την παρουσία ουσιών της υποομάδας 6 της Ομάδας Α,
- (ii) το 30% πρέπει να ελέγχεται για την παρουσία ουσιών των άλλων υποομάδων της Ομάδας Α του Παραρτήματος ΙΙΙ

(β) αναφορικά με την Ομάδα Β του Παραρτήματος ΙΙΙ το 70% του συνολικού αριθμού των δειγμάτων:

- (i) το 30% πρέπει να ελέγχεται για την παρουσία ουσιών της υποομάδας 1 της Ομάδας Β του Παραρτήματος ΙΙΙ,
- (ii) το 30% πρέπει να ελέγχεται για την παρουσία ουσιών της υποομάδας 2 της Ομάδας Β του Παραρτήματος ΙΙΙ,
- (iii) το 10% πρέπει να ελέγχεται για την παρουσία ουσιών της υποομάδας 3 της Ομάδας Β του Παραρτήματος ΙΙΙ.

Το υπόλοιπο αντιμετωπίζεται ανάλογα με την κατάσταση που επικρατεί στη Δημοκρατία.

2. Εκτρεφόμενα θηράματα

2.1. Απαιτήσεις σχετικά με τη δειγματοληψία

Το μέγεθος των δειγμάτων εξαρτάται από τη μέθοδο ανάλυσης, που εφαρμόζεται.

Τα δείγματα πρέπει να λαμβάνονται στο επίπεδο της

μεταποιητικής ομάδας. Πρέπει να είναι εφικτός ο εντοπισμός της εκμετάλλευσης καταγωγής τόσο των ζώων όσο και του κρέατός τους.

Χωρίς επηρεασμό των διατάξεων των παρόντων Κανονισμών, ορισμένα επιπλέον δείγματα νερού ποτίσματος και ζωοτροφών είναι δυνατόν να λαμβάνονται σε επίπεδο εκμετάλλευσης για τον έλεγχο της παρουσίας απαγορευμένων ουσιών.

2.2. Επίπεδο και συχνότητα δειγματοληψίας

Ο ελάχιστος αριθμός δειγμάτων, που πρέπει να λαμβάνονται ετησίως πρέπει να ανέρχεται τουλάχιστον σε 100 δείγματα.

Πρέπει να πραγματοποιείται η ακόλουθη υποδιαίρεση:

- (α) αναφορικά με την Ομάδα Α του Παραρτήματος ΙΙΙ, το 20% του συνολικού αριθμού δειγμάτων.

Η πλειονότητα των δειγμάτων πρέπει να υποβάλλεται σε ανάλυση για την ανίχνευση χημικών ενώσεων της υποομάδας 5 της Ομάδας Α και της υποομάδας 6 της Ομάδας Α του Παραρτήματος ΙΙΙ.

- (β) αναφορικά με την Ομάδα Β του Παραρτήματος ΙΙΙ, το 70% του συνολικού αριθμού δειγμάτων.

Η υποδιαίρεση πρέπει να είναι η ακόλουθη:

- (i) το 30% πρέπει να ελέγχεται για την παρουσία ουσιών της υποομάδας 1 της Ομάδας Β του Παραρτήματος ΙΙΙ,
- (ii) το 30% πρέπει να ελέγχεται για την παρουσία

ουσιών της υποομάδας 2 (α) και (β) της Ομάδας Β του Παραρτήματος ΙΙΙ,

(iii) το 10% πρέπει να ελέγχεται για την παρουσία ουσιών της υποομάδας 2 (γ) και (ε) της Ομάδας Β του Παραρτήματος ΙΙΙ,

(iv) το 30% πρέπει να ελέγχεται για την παρουσία ουσιών της υποομάδας 3 της Ομάδας Β του Παραρτήματος ΙΙΙ.

Το υπόλοιπο (10%) πρέπει να αντιμετωπίζεται ανάλογως της εμπειρίας της αρμόδιας αρχής. Η αρμόδια αρχή γνωστοποιεί στην Επιτροπή τα αριθμητικά στοιχεία, τα οποία αντιστοιχούν στην ετήσια εθνική παραγωγή, όσον αφορά το κρέας εκτρεφόμενων θηραμάτων, που προορίζεται για τον τελικό καταναλωτή.

3. Άγρια θηράματα

3.1. Απαιτήσεις σχετικά με τη δειγματοληψία.

Το μέγεθος των δειγμάτων εξαρτάται από τις απαιτήσεις της αναλυτικής μεθόδου, που εφαρμόζεται. Τα δείγματα πρέπει να λαμβάνονται στο επίπεδο μεταποιητικής μονάδας ή στον τόπο του κυνηγιού. Πρέπει να είναι εφικτός ο εντοπισμός της περιοχής, στην οποία έγινε το κυνήγι των ζώων.

3.2. Επίπεδο και συχνότητα δειγματοληψίας.

Ο ελάχιστος αριθμός δειγμάτων, που πρέπει να λαμβάνονται ετησίως πρέπει να ανέρχεται τουλάχιστον σε 100 δείγματα.

Τα δείγματα αυτά πρέπει να λαμβάνονται για την ανίχνευση των καταλοίπων χημικών στοιχείων.

Η αρμόδια αρχή γνωστοποιεί στην Επιτροπή τα αριθμητικά στοιχεία, τα οποία αντιστοιχούν στην ετήσια εθνική παραγωγή κρέατος άγριων θηραμάτων, που προορίζονται για τον τελικό καταναλωτή.

4. ΜΈΛΙ

1. Απαιτήσεις σχετικά με τη δειγματοληψία.

Το μέγεθος των δειγμάτων εξαρτάται από τις απαιτήσεις της αναλυτικής μεθόδου που εφαρμόζεται.

Τα δείγματα είναι δυνατόν να λαμβάνονται σε οποιοδήποτε στάδιο της παραγωγής, εφόσον είναι εφικτός ο εντοπισμός του αρχικού παραγωγού μελιού.

2. Επίπεδο και συχνότητα δειγματοληψίας.

Ο ελάχιστος αριθμός δειγμάτων, που πρέπει να λαμβάνονται ετησίως πρέπει να ανέρχεται τουλάχιστον σε 10 ανά 300 τόνους της ετήσιας παραγωγής για τους πρώτους 3 000 τόνους παραγωγής, και σε ένα δείγμα για κάθε 300 επιπρόσθετους τόνους.

Πρέπει να πραγματοποιείται η ακόλουθη υποδιαίρεση:

(α) αναφορικά με την Ομάδα B1 και Ομάδα B2 (γ) του Παραρτήματος III, το 50% του συνολικού αριθμού δειγμάτων

(β) αναφορικά με την Ομάδα B 3 (α), (β) και (γ) του Παραρτήματος III, το 40% του συνολικού αριθμού δειγμάτων

Το υπόλοιπο (10%) αντιμετωπίζεται αναλόγως της εμπειρίας της αρμόδιας αρχής. Πρέπει, ιδίως, να δίνεται σημασία στις μυκοτοξίνες.