

## **Control of residues of veterinary medicines in animals and animal products for human consumption**

In order to ensure a high level of consumer protection, imports into the European Union (EU) of animal products intended for human consumption are only permitted when they comply with guarantees laid down in EU legislation designed to control the presence of chemical substances and residues thereof in live animals and animal products.

The products concerned by this requirement are: bovine, ovine, caprine, porcine and equine animals, poultry, aquaculture, milk, eggs, rabbit meat, wild and farmed game meat and honey..

### Control of veterinary medicine residues in the EU

Regulation (EU) 2017/625 (CELEX 32017R0625) provides the legislative basis for residues controls in food of animal origin in the EU. The controls carried out by third countries must give guarantees with an effect equivalent to that laid down in the EU legislation.

Third countries wishing to export food of animal origin to the EU are required to submit to the Commission services an annual residue monitoring plan for the commodities in question. Once the plans are approved by the Commission, the countries are listed in Regulation (EU) 2021/405 (CELEX 32021R0405). A copy of the authorised countries list included in this Decision is detailed next. Being listed on the 'residues list' is a prerequisite for export of food of animal origin to the EU. Public health and animal health requirements also apply.

Inclusion and retention on this list shall be subject to submission by the third country concerned of a plan setting out the guarantees which it offers as regards the monitoring of the groups of residues and substances referred to in Annex I to the Directive.

### Safe concentrations of veterinary medicine residues

Regulation (EC) 470/2009 (CELEX 32009R0470) sets out rules and procedures for establishing:

the maximum concentration of a residue of a pharmacologically active substance which may be permitted in food of animal origin (Maximum Residue Limits - MRLs). MRLs are listed in Regulation (EU) 37/2010 (CELEX 32010R0037).

the level of a residue of certain pharmacologically active substances for which an MRL has not been established (Reference Point for Action - RPA).

Consignments of food of animal origin (whether imported from a third country or produced in the EU) which:

contain a residue of a pharmacologically active substance at a concentration in excess of EU MRLs (see Table 1 in the Annex to Regulation (EU) 37/2010 (CELEX 32010R0037));

or contain a residue of pharmacologically active substance for which no MRL has been established in the EU (i.e. not listed in Table 1 in the Annex to Regulation (EU) 37/2010 (CELEX 32010R0037));

or contain a residue of a pharmacologically active substance which has been expressly prohibited for use in food-producing animals in the EU (listed in Table 2 in the Annex to Regulation (EU) 37/2010 (CELEX 32010R0037)) and the concentration present exceeds a Minimum Required Performance Limit (MRPL) where this has been established (e.g. for chloramphenicol, or nitrofurans);

or has been derived from animals in which the following substances have been used for any purpose as specified in Directive 96/22/EC (CELEX 31996L0022):

stilbenes or thyrostats for any purpose

beta-agonists (steroid hormones) for growth promotion purposes

oestradiol for therapeutic or zootechnical purposes

may not be legally placed on the EU market and will be rejected.

Member States shall perform official controls on the use of pharmacologically active substances authorised as veterinary medicinal products or as feed additives and of prohibited or unauthorised pharmacologically active substances and residues thereof in both food-producing animals and in products of animal origin according to Regulation (EU) 2022/1646 (CELEX 32022R1646). This Regulation also sets up the sampling control frequencies per Member State in their control plans for these products.

Authorised and prohibited or unauthorised pharmacologically active substances for use in food-producing animals are listed in Annex I to Regulation (EU) 2022/1644 (CELEX 32022R1644)

Marketing authorisation of veterinary medicinal products shall be granted provided that they pass safety and residues tests carried out on them according to

Regulation (EU) 2019/6 (CELEX 32019R0006). This regulation also prohibits the use of antimicrobials used for humans in respect of animals or products of animal origin exported from third countries to the Union. The antimicrobials and group of antimicrobials listed in Regulation (EU) 2022/1255 (CELEX 32022R1255) cannot be used in veterinary medicinal products. Thus, marketing authorisation applications for veterinary medicinal products containing any of these antimicrobial elements will be refused.

New Regulation (EU) 2023/905 (CELEX 32023R0905) has laid down detailed rules on the application of this prohibition regarding:

Conditions for the entry into the Union: the products must originate from a third country or region thereof included in a specific list and they shall be accompanied by an official certificate.

List of approved third countries established by an implementing act adopted by the EU Commission.

Specific requirements on the official certificates are to be laid down by the EU Commission too.

Moreover, food of animal origin, containing residues of a non-authorised pharmacologically active substance in a concentration at or above the reference point for action, shall not enter the EU food chain according to Regulation (EU) 2019/1871 (CELEX 32019R1871).

Residue requirements for the importation of certain animals and animal products into the EU

The website of the Directorate-General for Health and Consumer Protection provides specific information on residue requirements for the importation of certain food-producing animals and products derived therefrom:

Honey

Horses

There is also information on residues of veterinary medicinal products for imports of animals and animal products in general

EU Pesticide Database

Relevant toxicological information and the MRLs in food and feed of active substances authorised for use in plant protection products can be found in the EU Pesticides Database.

## Legislation

Regulation (EU) 2017/625 of the European Parliament and of the Council of 15 March 2017 on official controls and other official activities performed to ensure the application of food and feed law, rules on animal health and welfare, plant health and plant protection products, amending Regulations (EC) No 999/2001, (EC) No 396/2005, (EC) No 1069/2009, (EC) No 1107/2009, (EU) No 1151/2012, (EU) No 652/2014, (EU) 2016/429 and (EU) 2016/2031 of the European Parliament and of the Council, Council Regulations (EC) No 1/2005 and (EC) No 1099/2009 and Council Directives 98/58/EC, 1999/74/EC, 2007/43/EC, 2008/119/EC and 2008/120/EC, and repealing Regulations (EC) No 854/2004 and (EC) No 882/2004 of the European Parliament and of the Council, Council Directives 89/608/EEC, 89/662/EEC, 90/425/EEC, 91/496/EEC, 96/23/EC, 96/93/EC and 97/78/EC and Council Decision 92/438/EEC (Official Controls Regulation) (OJ L-95 07/04/2017) (CELEX 32017R0625)

Commission Implementing Regulation (EU) 2021/405 of 24 March 2021 laying down the lists of third countries or regions thereof authorised for the entry into the Union of certain animals and goods intended for human consumption in accordance with Regulation (EU) 2017/625 of the European Parliament and of the Council (OJ L-114 31/03/2021) (CELEX 32021R0405)

Council Directive 96/23/EC of 29 April 1996 on measures to monitor certain substances and residues thereof in live animals and animal products and repealing Directives 85/358/EEC and 86/469/EEC and Decisions 89/187/EEC and 91/664/EEC (OJ L-125 23/05/1996) (CELEX 31996L0023)

Commission Implementing Regulation (EU) 2019/2130 of 25 November 2019 establishing detailed rules on the operations to be carried out during and after documentary checks, identity checks and physical checks on animals and goods subject to official controls at border control posts (OJ L-321 12/12/2019) (CELEX 32019R2130)

Regulation (EC) No 470/2009 of the European Parliament and of the Council of 6 May 2009 laying down Community procedures for the establishment of residue limits of pharmacologically active substances in foodstuffs of animal origin, repealing Council Regulation (EEC) No 2377/90 and amending Directive 2001/82/EC of the European Parliament and of the Council and Regulation (EC) No 726/2004 of the European Parliament and of the Council (OJ L-152 16/06/2009) (CELEX 32009R0470)

Commission Regulation (EU) No 37/2010 of 22 December 2009 on pharmacologically active substances and their classification regarding maximum residue limits in foodstuffs of animal origin (OJ L-15 20/01/2010) (CELEX 32010R0037)

Council Directive 96/22/EC of 29 April 1996 concerning the prohibition on the use in stockfarming of certain substances having a hormonal or thyrostatic action and of beta-agonists, and repealing Directives 81/602/EEC, 88/146/EEC and 88/299/EEC (OJ L-125 23/05/1996) (CELEX 31996L0022)

Commission Regulation (EU) 2022/1646 of 23 September 2022 on uniform practical arrangements for the performance of official controls as regards the use of pharmacologically active substances authorised as veterinary medicinal products or as feed additives and of prohibited or unauthorised pharmacologically active substances and residues thereof, on specific content of multi-annual national control plans and specific arrangements for their preparation (OJ L-248 26/09/2022) (CELEX 32022R1646)

Commission Delegated Regulation (EU) 2022/1644 of 7 July 2022 supplementing Regulation (EU) 2017/625 of the European Parliament and of the Council with specific requirements for the performance of official controls on the use of pharmacologically active substances authorised as veterinary medicinal products or as feed additives and of prohibited or unauthorised pharmacologically active substances and residues thereof (OJ L-248 26/09/2022) (CELEX 32022R1644)

Regulation (EU) 2019/6 of the European Parliament and of the Council of 11 December 2018 on veterinary medicinal products and repealing Directive 2001/82/EC (OJ L-4 07/01/2019) (CELEX 32019R0006)

Commission Implementing Regulation (EU) 2022/1255 of 19 July 2022 designating antimicrobials or groups of antimicrobials reserved for treatment of certain infections in humans, in accordance with Regulation (EU) 2019/6 of the European Parliament and of the Council (OJ L-191 20/07/2022) (CELEX 32022R1255)

Commission Delegated Regulation (EU) 2023/905 of 27 February 2023 supplementing Regulation (EU) 2019/6 of the European Parliament and of the Council as regards the application of the prohibition of use of certain antimicrobial medicinal products in animals or products of animal origin exported from third countries into the Union (OJ L-116 04/05/2023) (CELEX 32023R0905)

Commission Regulation (EU) No 2019/1871 of 7 November 2019 on reference points for action for non-allowed pharmacologically active substances present in food of animal origin and repealing Decision 2005/34/EC (OJ L-289 08/11/2019) (CELEX 32019R1871)

Regulation (EC) No 726/2004 of the European Parliament and of the Council of 31 March 2004 laying down Union procedures for the authorisation and supervision of medicinal products for human use and establishing a European Medicines Agency (OJ L-136 30/04/2004) (CELEX 32004R0726)

Regulation (EU) 2019/4 of the European Parliament and of the Council of 11 December 2018 on the manufacture, placing on the market and use of medicated feed, amending Regulation (EC) 183/2005 of the European Parliament and of the Council and repealing Council Directive 90/167/EEC (OJ L-4 07/01/2019) (CELEX 32019R0004)

#### Other information sources

National reference laboratories: <https://www.eurl-pesticides-datapool.eu/ReferenceLabs/NationalReferenceLabsList?category=srm>

Consumer Protection through Maximum Residue Limits: [https://ec.europa.eu/food/animals/animal-health/vet-meds-med-feed/consumer-protection-through-maximum-residue-limits\\_en](https://ec.europa.eu/food/animals/animal-health/vet-meds-med-feed/consumer-protection-through-maximum-residue-limits_en)

Residue requirements for the importation of honey: [https://food.ec.europa.eu/animals/live-animal-movements/honey-bees\\_en](https://food.ec.europa.eu/animals/live-animal-movements/honey-bees_en)

EquineAnimals: [https://ec.europa.eu/food/animals/live\\_animals/equine\\_en](https://ec.europa.eu/food/animals/live_animals/equine_en)

Residues of veterinary medicinal products: [https://ec.europa.eu/food/food/chemical-safety/residues-veterinary-medicinal-products\\_en](https://ec.europa.eu/food/food/chemical-safety/residues-veterinary-medicinal-products_en)

EU Pesticides Database: [https://ec.europa.eu/food/plants/pesticides/eu-pesticides-database\\_en](https://ec.europa.eu/food/plants/pesticides/eu-pesticides-database_en)

General guidance on import and transit rules for live animals and animal products from third countries: [https://ec.europa.eu/food/system/files/2016-10/la\\_guide\\_thirdcountries.pdf](https://ec.europa.eu/food/system/files/2016-10/la_guide_thirdcountries.pdf)

Import conditions for the import of animals and animal products into the EU: [https://ec.europa.eu/food/safety/international\\_affairs/trade\\_en](https://ec.europa.eu/food/safety/international_affairs/trade_en)

European Medicines Agency - Maximum residue limits (MRL):  
<https://www.ema.europa.eu/en/veterinary-regulatory/research-development/maximum-residue-limits-mrl>

## **Kiểm soát dư lượng thuốc thú y trên động vật, sản phẩm động vật dùng làm thực phẩm cho người**

Để đảm bảo mức độ bảo vệ người tiêu dùng ở mức độ cao, việc nhập khẩu vào Liên minh Châu Âu (EU) các sản phẩm động vật dành cho tiêu dùng của con người chỉ được phép khi chúng tuân thủ các đảm bảo được đặt ra trong luật pháp EU được xây dựng để kiểm soát sự hiện diện của các chất hóa học và dư lượng của chúng trong động vật sống và các sản phẩm động vật.

Các sản phẩm liên quan đến yêu cầu này là: bò, cừu, dê, lợn và ngựa, gia cầm, thủy sản, sữa, trứng, thịt thỏ, thịt và mật ong từ thú săn hoang dã và nuôi trồng.

### **Kiểm soát dư lượng thuốc thú y ở EU**

Quy định (EU) 2017/625 (CELEX 32017R0625) cung cấp cơ sở pháp lý cho việc kiểm soát dư lượng trong thực phẩm có nguồn gốc động vật ở EU. Các biện pháp kiểm soát do các nước thứ ba thực hiện phải đưa ra những đảm bảo có hiệu lực tương đương với những đảm bảo được quy định trong luật pháp EU.

Các nước thứ ba muốn xuất khẩu thực phẩm có nguồn gốc động vật sang EU phải nộp cho Ủy ban kế hoạch giám sát dư lượng hàng năm đối với các mặt hàng được đề cập. Sau khi kế hoạch được Ủy ban phê duyệt, các quốc gia sẽ được liệt kê trong Quy định (EU) 2021/405 (CELEX 32021R0405). Sau đây là bản sao danh sách các quốc gia được ủy quyền trong Quyết định này. Việc được đưa vào “danh sách dư lượng” là điều kiện tiên quyết để xuất khẩu thực phẩm có nguồn gốc động vật sang EU. Các yêu cầu về sức khỏe cộng đồng và sức khỏe động vật cũng được áp dụng.

Việc đưa vào và duy trì danh sách này phải được nước thứ ba liên quan đệ trình một kế hoạch đưa ra những đảm bảo mà nước này đưa ra liên quan đến việc giám sát các nhóm dư lượng và các chất được đề cập trong Phụ lục I của Chỉ thị.

### *Nồng độ an toàn dư lượng thuốc thú y*

Quy định (EC) 470/2009 (CELEX 32009R0470) đặt ra các quy tắc và thủ tục để thiết lập:

- Nồng độ tối đa dư lượng của một hoạt chất dược lý có thể được phép có trong thực phẩm có nguồn gốc động vật (Giới hạn dư lượng tối đa - MRL). MRL được liệt kê trong Quy định (EU) 37/2010 (CELEX 32010R0037).

- Mức dư lượng của một số hoạt chất dược lý nhất định mà MRL chưa được thiết lập (Điểm tham chiếu cho hành động - RPA).

Các lô hàng thực phẩm có nguồn gốc động vật (được nhập khẩu từ nước thứ ba hoặc được sản xuất tại EU) mà:

chứa dư lượng hoạt chất dược lý ở nồng độ vượt quá MRL của EU (xem Bảng 1 trong Phụ lục của Quy định (EU) 37/2010 (CELEX 32010R0037));

- Hoặc chứa dư lượng hoạt chất dược lý mà MRL chưa được thiết lập ở EU (tức là không được liệt kê trong Bảng 1 trong Phụ lục của Quy định (EU) 37/2010 (CELEX 32010R0037));

- Hoặc chứa dư lượng hoạt chất dược lý đã bị cấm sử dụng ở động vật lấy thực phẩm ở EU (được liệt kê trong Bảng 2 trong Phụ lục của Quy định (EU) 37/2010 (CELEX 32010R0037)) và nồng độ hiện tại vượt quá Giới hạn Hiệu suất Yêu cầu Tối thiểu (MRPL) khi giới hạn này đã được thiết lập (ví dụ: đối với chloramphenicol hoặc nitrofurans);

- Hoặc có nguồn gốc từ động vật trong đó các chất sau đây đã được sử dụng cho bất kỳ mục đích nào theo quy định trong Chỉ thị 96/22/EC (CELEX 31996L0022):

- Stilbenes hoặc thyrostats cho bất kỳ mục đích nào
- Hormone steroid nhằm mục đích thúc đẩy tăng trưởng
- Oestradiol cho mục đích chữa bệnh hoặc chăn nuôi

Các chất trên có thể sẽ không được đưa vào thị trường EU một cách hợp pháp và sẽ bị từ chối.

Các Quốc gia Thành viên phải thực hiện các biện pháp kiểm soát chính thức đối với việc sử dụng các hoạt chất dược lý được cấp phép làm sản phẩm thuốc thú y hoặc làm phụ gia thức ăn chăn nuôi và các hoạt chất dược lý bị cấm và dư lượng của chúng ở cả động vật dùng làm thực phẩm và trong các sản phẩm có nguồn gốc động vật theo Quy định (EU) 2022/1646 (CELEX 32022R1646). Quy định



cũng thiết lập tần suất kiểm soát lấy mẫu cho mỗi Quốc gia Thành viên trong kế hoạch kiểm soát đối với các sản phẩm này.

Các hoạt chất dược lý được phép và trái phép bị cấm sử dụng cho động vật lấy thịt được liệt kê trong Phụ lục I của Quy định (EU) 2022/1644 (CELEX 32022R1644)

Giấy phép tiếp thị các sản phẩm thuốc thú y sẽ được cấp với điều kiện các sản phẩm này vượt qua các cuộc kiểm tra về độ an toàn và dư lượng được tuân thủ theo Quy định (EU) 2019/6 (CELEX 32019R0006). Quy định này cũng cấm sử dụng thuốc kháng sinh dùng cho người đối với động vật hoặc sản phẩm có nguồn gốc động vật xuất khẩu từ nước thứ ba sang Liên minh. Không được sử dụng thuốc kháng sinh và nhóm thuốc kháng sinh được liệt kê trong Quy định (EU) 2022/1255 (CELEX 32022R1255) trong các sản phẩm thuốc thú y. Vì vậy, đơn xin cấp phép tiếp thị cho các sản phẩm thuốc thú y có chứa bất kỳ thành phần kháng khuẩn nào vi phạm quy định sẽ bị từ chối.

Quy định mới (EU) 2023/905 (CELEX 32023R0905) đã đặt ra các quy tắc chi tiết về việc áp dụng lệnh cấm này liên quan đến:

Điều kiện để vào Liên minh: sản phẩm phải có xuất xứ từ nước thứ ba hoặc vùng lãnh thổ có trong danh sách cụ thể và phải có giấy chứng nhận chính thức kèm theo.

Danh sách các nước thứ ba được phê duyệt được thành lập theo đạo luật thực thi được Ủy ban EU thông qua.

Các yêu cầu cụ thể về giấy chứng nhận chính thức cũng sẽ được Ủy ban EU đặt ra.

Hơn nữa, thực phẩm có nguồn gốc động vật, chứa dư lượng hoạt chất dược lý không được phép ở nồng độ bằng hoặc cao hơn điểm tham chiếu để hành động, sẽ không được đưa vào chuỗi thực phẩm EU theo Quy định (EU) 2019/1871 (CELEX 32019R1871).

Yêu cầu về dư lượng đối với việc nhập khẩu một số động vật và sản phẩm động vật vào EU

Trang web của Tổng cục Y tế và Bảo vệ người tiêu dùng cung cấp thông tin cụ thể về yêu cầu dư lượng đối với việc nhập khẩu một số động vật dùng làm thực phẩm và các sản phẩm có nguồn gốc từ động vật đó:

- Mật ong;

- Ngrạ.

Ngoài ra còn có thông tin về dư lượng thuốc thú y đối với động vật, sản phẩm động vật nhập khẩu nói chung

Cơ sở dữ liệu thuốc trừ sâu của EU

Thông tin về độc tính liên quan và MRL trong thực phẩm và thức ăn chăn nuôi của các hoạt chất được phép sử dụng trong các sản phẩm bảo vệ thực vật có thể được tìm thấy trong Cơ sở dữ liệu về Thuốc trừ sâu của EU.

Pháp luật hiện hành

Quy định (EU) 2017/625 của Nghị viện và Hội đồng Châu Âu ngày 15 tháng 3 năm 2017 về kiểm soát chính thức và các hoạt động chính thức khác được thực hiện để đảm bảo áp dụng luật thực phẩm và thức ăn chăn nuôi, các quy định về sức khỏe và phúc lợi động vật, sức khỏe thực vật và các sản phẩm bảo vệ thực vật, sửa đổi Quy định (EC) Số 999/2001, (EC) Số 396/2005, (EC) Số 1069/2009, (EC) Số 1107/2009, (EU) Số 1151/2012, (EU) Số 652/2014, (EU) 2016/429 và (EU) 2016/2031 của Nghị viện và Hội đồng Châu Âu, Quy định của Hội đồng (EC) số 1/2005 và (EC) số 1099/2009 và Chỉ thị của Hội đồng 98/58/EC, 1999/74/EC, 2007/43/EC, 2008/119/EC và 2008/120/EC, và bãi bỏ Quy định (EC) số 854/2004 và (EC) số 882/2004 của Nghị viện và Hội đồng Châu Âu, Chỉ thị của Hội đồng 89/608/EEC, 89/662/EEC, 90/425/EEC, 91/496/EEC, 96/23/EC, 96/93/EC và 97/78/EC và Quyết định của Hội đồng 92/438/EEC (Quy định kiểm soát chính thức) (OJ L-95 04/07/2017) (CELEX 32017R0625)

Quy định thực hiện của Ủy ban (EU) 2021/405 ngày 24 tháng 3 năm 2021 đưa ra danh sách các quốc gia hoặc khu vực thứ ba được phép gia nhập Liên minh một số động vật và hàng hóa dùng làm thực phẩm cho con người theo Quy định (EU) 2017/625 của Nghị viện và Hội đồng Châu Âu (OJ L-114 31/03/2021) (CELEX 32021R0405)

Chỉ thị của Hội đồng 96/23/EC ngày 29 tháng 4 năm 1996 về các biện pháp giám sát một số chất và dư lượng của chúng trong động vật sống và sản phẩm động vật và bãi bỏ Chỉ thị 85/358/EEC và 86/469/EEC và các Quyết định 89/187/EEC và 91/664/EEC (OJ L-125 23/05/1996) (CELEX 31996L0023)

Quy định thực thi của Ủy ban (EU) 2019/2130 ngày 25 tháng 11 năm 2019 thiết lập các quy tắc chi tiết về các hoạt động được thực hiện trong và sau khi kiểm tra tài liệu, kiểm tra danh tính và kiểm tra thực tế đối với động vật và hàng hóa chịu sự kiểm soát chính thức tại các trạm kiểm soát biên giới (OJ L- 321 12/12/2019) (CELEX 32019R2130)

Quy định (EC) số 470/2009 của Nghị viện và Hội đồng Châu Âu ngày 6 tháng 5 năm 2009 đặt ra các thủ tục của Cộng đồng Châu Âu về việc thiết lập giới hạn dư lượng của các hoạt chất dược lý trong thực phẩm có nguồn gốc động vật, bãi bỏ Quy định của Hội đồng (EEC) số 2377/90 và sửa đổi Chỉ thị 2001 /82/EC của Nghị viện và Hội đồng Châu Âu và Quy định (EC) số 726/2004 của Nghị viện và Hội đồng Châu Âu (OJ L-152 16/06/2009) (CELEX 32009R0470)

Quy định của Ủy ban (EU) số 37/2010 ngày 22 tháng 12 năm 2009 về các hoạt chất dược lý và phân loại của chúng liên quan đến giới hạn dư lượng tối đa trong thực phẩm có nguồn gốc động vật (OJ L-15 20/01/2010) (CELEX 32010R0037)

Chỉ thị của Hội đồng 96/22/EC ngày 29 tháng 4 năm 1996 liên quan đến việc cấm sử dụng trong chăn nuôi một số chất có tác dụng nội tiết tố hoặc ức chế tuyến giáp và chất chủ vận beta, đồng thời bãi bỏ các Chỉ thị 81/602/EEC, 88/146/EEC và 88 /299/EEC (OJ L-125 23/05/1996) (CELEX 31996L0022)

Quy định của Ủy ban (EU) 2022/1646 ngày 23 tháng 9 năm 2022 về các thỏa thuận thực tế thống nhất để thực hiện các biện pháp kiểm soát chính thức liên quan đến việc sử dụng các hoạt chất dược lý được phép làm sản phẩm thuốc thú y hoặc làm phụ gia thức ăn chăn nuôi cũng như các hoạt chất dược lý bị cấm hoặc trái phép và dư lượng của chúng , về nội dung cụ thể của kế hoạch kiểm soát quốc gia nhiều năm và cơ chế chuẩn bị cụ thể (OJ L-248 26/09/2022) (CELEX 32022R1646)

Quy định được ủy quyền của Ủy ban (EU) 2022/1644 ngày 7 tháng 7 năm 2022 bổ sung Quy định (EU) 2017/625 của Nghị viện và Hội đồng Châu Âu với các yêu cầu cụ thể về việc thực hiện các biện pháp kiểm soát chính trong sử dụng các hoạt chất dược lý được phép làm sản phẩm thuốc thú y hoặc làm chất phụ gia thức ăn chăn nuôi và các chất hoạt tính dược lý bị cấm hoặc trái phép và dư lượng của chúng (OJ L-248 26/09/2022) (CELEX 32022R1644)

Quy định (EU) 2019/6 của Nghị viện và Hội đồng Châu Âu ngày 11 tháng 12 năm 2018 về các sản phẩm thuốc thú y và bãi bỏ Chỉ thị 2001/82/EC (OJ L-4 07/01/2019) (CELEX 32019R0006).

Quy định thực hiện của Ủy ban (EU) 2022/1255 ngày 19 tháng 7 năm 2022 chỉ định thuốc chống vi trùng hoặc nhóm thuốc chống vi trùng dành riêng để điều trị một số bệnh nhiễm trùng ở người, theo Quy định (EU) 2019/6 của Nghị viện và Hội đồng Châu Âu (OJ L- 191 20/07/2022) (CELEX 32022R1255)

Quy định được ủy quyền của Ủy ban (EU) 2023/905 ngày 27 tháng 2 năm 2023 bổ sung Quy định (EU) 2019/6 của Nghị viện và Hội đồng Châu Âu liên quan đến việc áp dụng lệnh cấm sử dụng một số sản phẩm thuốc kháng khuẩn ở động vật hoặc các sản phẩm có nguồn gốc động vật xuất khẩu từ nước thứ ba vào Liên minh (OJ L-116 05/04/2023) (CELEX 32023R0905)

Quy định của Ủy ban (EU) số 2019/1871 ngày 7 tháng 11 năm 2019 về các điểm tham chiếu hành động đối với các hoạt chất dược lý không được phép có trong thực phẩm có nguồn gốc động vật và bãi bỏ Quyết định 2005/34/EC (OJ L-289 08/11/2019) (CELEX 32019R1871)

Quy định (EC) số 726/2004 của Nghị viện và Hội đồng Châu Âu ngày 31 tháng 3 năm 2004 đặt ra các thủ tục của Liên minh về cấp phép và giám sát các sản phẩm thuốc dùng cho người và thành lập Cơ quan Dược phẩm Châu Âu (OJ L-136 30/04/ 2004) (CELEX 32004R0726)

Quy định (EU) 2019/4 của Nghị viện và Hội đồng Châu Âu ngày 11 tháng 12 năm 2018 về sản xuất, đưa ra thị trường và sử dụng thức ăn có thuốc, sửa đổi Quy định (EC) 183/2005 của Nghị viện và Hội đồng Châu Âu và bãi bỏ Chỉ thị của Hội đồng 90/167/EEC (OJ L-4 07/01/2019) (CELEX 32019R0004)

Các nguồn thông tin khác

Các phòng thí nghiệm tham chiếu quốc gia: <https://www.eurl-pesticides-datapool.eu/ReferenceLabs/NationalReferenceLabsList?category=srm>

Bảo vệ người tiêu dùng thông qua giới hạn dư lượng tối đa: [https://ec.europa.eu/food/animals/animal-health/vet-meds-med-feed/consumer-protection-through-maximum-residue-limits\\_en](https://ec.europa.eu/food/animals/animal-health/vet-meds-med-feed/consumer-protection-through-maximum-residue-limits_en)

Yêu cầu về dư lượng khi nhập khẩu mật ong: [https://food.ec.europa.eu/animals/live-animal-movements/honey-bees\\_en](https://food.ec.europa.eu/animals/live-animal-movements/honey-bees_en)

EquineAnimals: [https://ec.europa.eu/food/animals/live\\_animals/equine\\_en](https://ec.europa.eu/food/animals/live_animals/equine_en)

Dư lượng thuốc thú y: [https://ec.europa.eu/food/food/chemical-safety/residues-veterinary-medicinal-products\\_en](https://ec.europa.eu/food/food/chemical-safety/residues-veterinary-medicinal-products_en)

Cơ sở dữ liệu thuốc trừ sâu của EU: [https://ec.europa.eu/food/plants/pesticides/eu-pesticides-database\\_en](https://ec.europa.eu/food/plants/pesticides/eu-pesticides-database_en)

Hướng dẫn chung về quy định nhập khẩu và quá cảnh đối với động vật sống và sản phẩm động vật từ nước thứ ba: [https://ec.europa.eu/food/system/files/2016-10/la\\_guide\\_thirdcountries.pdf](https://ec.europa.eu/food/system/files/2016-10/la_guide_thirdcountries.pdf)

Điều kiện nhập khẩu động vật, sản phẩm động vật vào EU: [https://ec.europa.eu/food/safety/international\\_affairs/trade\\_en](https://ec.europa.eu/food/safety/international_affairs/trade_en)

Cơ quan Dược phẩm Châu Âu - Giới hạn dư lượng tối đa (MRL): <https://www.ema.europa.eu/en/veterinary-regulatory/research-development/maximum-residue-limits-mrl>