

esmenes que figura a l'annex a tots els governs contractants del Conveni;

5. Demana al secretari general, a més, que remeti còpies de la present Resolució i del seu annex als membres de l'Organització que no són governs contractants del Conveni.

## ANNEX

### Esmenes al Codi internacional per a la seguretat del transport de combustible nuclear irradiat, plutoni i residus d'alta activitat en embalums a bord dels vaixells (codi CNI)

#### CAPÍTOL 1

#### Generalitats

##### 1.1 Definicions.

En el paràgraf 1.1.1.3 se substitueixen les paraules «fitxes 10, 11, 12 o 13» per «fitxes de transport 10, 11, 12, 13 o 14».

Aquestes esmenes van entrar en vigor de forma general i per a Espanya l'1 de gener de 2003, de conformitat amb el que estableix l'article VIII b) vii) 2) del Conveni SOLAS.

Es fa públic per a coneixement general.

Madrid, 16 de setembre de 2005.—El secretari general tècnic, Francisco Fernández Fábregas.

## MINISTERI DE SANITAT I CONSUM

**16052** REIAL DECRET 1089/2005, de 16 de setembre, pel qual s'estableixen els mètodes de mostreig i d'anàlisi per al control oficial del contingut de benzo(a)pirè en els productes alimentaris. («BOE» 232, de 28-9-2005.)

La Directiva 2005/10/CE de la Comissió, de 4 de febrer de 2005, per la qual s'estableixen els mètodes de mostreig i d'anàlisi per al control oficial del contingut de benzo(a)pirè en els productes alimentaris, regula els procediments de mostreig i els mètodes d'anàlisi que s'han d'aplicar per al control oficial del contingut màxim de benzo(a)pirè en els aliments que especifica l'annex I del Reglament (CE) núm. 466/2001 de la Comissió, de 8 de març de 2001, pel qual es fixa el contingut màxim de determinats contaminants en els productes alimentaris.

L'annex I del Reglament (CE) núm. 466/2001 recull els grups d'aliments susceptibles de contenir benzo(a)pirè, així com els límits màxims d'aquest contaminant permessos en aquests aliments. Els grups d'aliments als quals s'aplica aquesta disposició són els olis i els greixos destinats al consum humà directe o com a ingredient dels productes alimentaris; els productes alimentaris destinats a lactants i nens petits; els aliments infantils i els aliments elaborats a base de cereals per a lactants i nens petits; els preparats per a lactants i preparats de continuació, incloent-hi la llet per a lactants i la llet de continuació; els aliments dietètics destinats a usos mèdics especials dirigits específicament als lactants; les carns fumades i els productes carnis fumats; la carn de peix fumat i els productes pesquers fumats, exclosos els mol·luscos bivalves; la carn de peix no fumada; els crustacis i cefalòpodes no fumats i mol·luscos bivalves.

L'esmentada Directiva 2005/10/CE fixa els criteris generals que han de complir els mètodes d'anàlisi perquè els laboratoris encarregats del control oficial utilitzin

aquells els resultats dels quals puguin ser comparables. Aquests criteris generals també serveixen perquè els resultats analítics es comuniquin i s'interpretin de manera uniforme, a fi de garantir un enfocament harmonitzat en l'aplicació d'aquests criteris a la Unió Europea.

Pel que fa al control oficial, el Reial decret 50/1993, de 15 de gener, pel qual es regula el control oficial dels productes alimentaris, estableix els principis generals per a la realització del control dels productes alimentaris i inclou, entre altres operacions, la presa de mostres i l'anàlisi dels paràmetres analítics en els diferents grups d'aliments. Per part seva, el Reial decret 1397/1995, de 4 d'agost, pel qual s'aproven mesures addicionals sobre el control oficial de productes alimentaris, regula la qualificació tècnica i professional dels agents que intervenen en el control oficial dels productes alimentaris, així com un sistema de qualitat per als laboratoris encarregats de dur a terme els controls.

En relació amb els procediments d'inspecció, el Reial decret 1945/1983, de 22 de juny, pel qual es regulen les infraccions i les sancions en matèria de defensa del consumidor i de la producció agroalimentària, estableix els procediments d'inspecció durant la presa de mostres de productes alimentaris i especifica les mostres legals que s'han de prendre per dur a terme el control oficial d'aliments.

En aquest marc normatiu, es fa necessari ara incorporar al nostre ordenament jurídic intern, mitjançant aquest Reial decret, la Directiva 2005/10/CE de la Comissió, de 4 de febrer de 2005, per regular els procediments de mostreig i els mètodes d'anàlisi per al control de benzo(a)pirè en els productes alimentaris per als quals s'han determinat normativament continguts màxims.

En l'elaboració d'aquest Reial decret han estat escoltats els sectors afectats i les comunitats autònomes, i n'ha emès l'informe preceptiu la Comissió Interministerial per a l'Ordenació Alimentària.

Aquest Reial decret es dicta a l'empara del que disposa l'article 149.1.16a de la Constitució espanyola i d'acord amb el que estableixen els articles 38 i 40.2 de la Llei 14/1986, de 25 d'abril, general de sanitat.

En virtut d'això, a proposta de la ministra de Sanitat i Consum, d'acord amb el Consell d'Estat i amb la deliberació prèvia del Consell de Ministres en la reunió del dia 16 de setembre de 2005,

#### DISPOSO:

Article 1. *Presa de mostres per al control oficial.*

La presa de mostres per al control oficial del contingut màxim de benzo(a)pirè en els productes alimentaris s'ha de fer d'acord amb els mètodes descrits a l'annex I.

Article 2. *Preparació de mostres i mètodes d'anàlisi.*

La preparació de la mostra i el mètode d'anàlisi utilitzats per al control oficial del contingut de benzo(a)pirè en els productes alimentaris s'ha de fer d'acord amb els criteris descrits a l'annex II.

Disposició final primera. *Títol competencial.*

Aquest Reial decret es dicta de conformitat amb els articles 38 i 40.2 de la Llei 14/1986, de 25 d'abril, general de sanitat, i a l'empara de l'article 149.1.16a de la Constitució espanyola, que atribueix a l'Estat la competència exclusiva en matèria de bases i coordinació general de la sanitat, així com en matèria de sanitat exterior.

Disposició final segona. *Facultat de desplegament.*

Es faculta el ministre de Sanitat i Consum per dictar, en l'àmbit de les seves competències, les disposicions necessàries per al desplegament del que estableix aquest Reial decret i, en particular, per adaptar els annexos a les modificacions introduïdes per la normativa comunitària.

Disposició final tercera. *Entrada en vigor.*

Aquest Reial decret entra en vigor l'endemà de la publicació en el «Butlletí Oficial de l'Estat».

Madrid, 16 de setembre de 2005.

JUAN CARLOS R.

La ministra de Sanitat i Consum,  
ELENA SALGADO MÉNDEZ

**ANNEX I**

**Mètodes de presa de mostres per al control oficial del contingut de benzo(a)pirè en els productes alimentaris**

1. Objecte i àmbit d'aplicació.—Les mostres destinades als controls oficials del contingut màxim de benzo(a)pirè en els productes alimentaris recollits en el Reglament (CE) núm. 466/2001 de la Comissió, de 8 de març de 2001, pel qual es fixa el contingut màxim de determinats contaminants en els productes alimentaris, s'han de prendre d'acord amb els mètodes descrits a continuació. Les mostres globals així obtingudes es consideren representatives dels lots.

La conformitat dels lots es determina en funció dels continguts de benzo(a)pirè trobats en les mostres de laboratori i d'acord amb els continguts màxims que fixa el Reglament (CE) núm. 466/2001.

2. Definicions.

a) Lot: quantitat de producte alimentari identificable, lliurada d'un sol cop i que presenta, segons el parer de l'agent responsable, característiques comunes, com ara l'origen, la varietat, el tipus d'envàs, l'envasador, l'expedidor o l'etiquetatge.

b) Sublot: part d'un lot més gran designada per aplicar-hi el mètode de presa de mostres. Cada sublot ha d'estar separat físicament i ser identificable.

c) Mostra elemental: quantitat de material presa en un únic punt del lot o sublot.

d) Mostra global: agregació de totes les mostres elementals preses del lot o sublot.

e) Mostra de laboratori: mostra destinada al laboratori.

3. Disposicions generals.

a) Autoritat competent: els òrgans competents de les comunitats autònomes per al mercat interior, i el Ministeri de Sanitat i Consum per al comerç extracomunitari.

b) Personal: la presa de mostres l'ha de fer el personal autoritzat a aquest efecte per les autoritats competents.

c) Producte: qualsevol lot o sublot que s'hagi d'examinar ha de ser objecte d'un mostreig separat.

d) Precaucions: durant el mostreig i la preparació de les mostres, s'han de prendre precaucions per evitar qualsevol alteració que pugui afectar el contingut de benzo(a)pirè, influir de manera adversa en la determinació analítica o invalidar la representativitat de les mostres globals.

e) Mostres elementals: en la mesura que sigui possible, les mostres elementals s'han de prendre en diferents punts del lot o sublot. Qualsevol excepció a aquest requisit s'ha de fer constar a l'acta que preveu l'apartat 3.i).

f) Preparació de la mostra global: la mostra global s'obté agrupant totes les mostres elementals. Aquesta mostra global s'ha d'homogeneïtzar en el laboratori, llevat que sigui incompatible amb el que disposa l'apartat 3.g).

g) Mostres idèntiques de laboratori: s'han de prendre mostres idèntiques de laboratori a partir de la mostra global homogeneïtzada, quan sigui possible, a efectes comercials, d'arbitratge o de control oficial per a la realització de l'anàlisi inicial, contradictori i diriment, segons el que estableix el Reial decret 1945/1983, de 22 de juny, pel qual es regulen les infraccions i sancions en matèria de defensa del consumidor i de la producció agroalimentària, i altres disposicions que siguin aplicables en cada cas.

h) Condicionament i enviament de les mostres: cada mostra s'ha de col·locar en un recipient net, de material inert, que ofereixi una protecció adequada contra la contaminació i el deteriorament que puguin resultar del transport. S'han de prendre totes les precaucions necessàries per evitar qualsevol modificació de la composició de la mostra que pugui tenir lloc durant el transport o l'emmagatzematge.

i) Precintatge i etiquetatge de les mostres: cada mostra oficial s'ha de precintat en el lloc del mostreig i s'ha d'identificar d'acord amb el que estableixen el Reial decret 1945/1983, de 22 de juny, i altres disposicions que siguin aplicables en cada cas.

En cada presa de mostres s'ha d'emplenar una acta que permeti identificar sense ambigüïtat el lot mostrejat i que indiqui la data i el lloc del mostreig, així com qualsevol informació addicional que pugui ser útil a l'analista.

4. Plans de mostreig.—El mètode de mostreig utilitzat ha de garantir que la mostra global sigui representativa del lot que s'hagi de controlar.

a) Nombre de mostres elementals: en el cas dels olis, per als quals se suposa una distribució homogènia del benzo(a)pirè en un lot determinat, n'hi ha prou de prendre tres mostres elementals per cada lot per formar la mostra global. S'ha d'indicar el número de lot.

Pel que fa a l'oli d'oliva i a l'oli de pinyolada, el Reglament (CE) núm. 1989/2003 de la Comissió, de 6 de novembre de 2003, que modifica el Reglament (CEE) núm. 2568/91, relatiu a les característiques dels olis d'oliva i dels olis de pinyolada i sobre els seus mètodes d'anàlisi, proporciona més informació relativa al mostreig.

Per als altres productes, el nombre mínim de mostres elementals que s'han de prendre del lot és el que indica el quadre 1. Les mostres elementals han de ser d'un pes similar, superior o igual a 100 g cadascuna, cosa que dona com a resultat una mostra global d'un pes superior o igual a 300 g (vegeu l'apartat 3.f).

**QUADRE 1**

Nombre mínim de mostres elementals que s'han de prendre del lot

Pes del lot (expressat en kg)	Nombre mínim de mostres elementals que s'han de prendre
< 50	3
50 a 500	5
> 500	10

Si el lot està format per envasos individuals, el nombre d'envasos que s'han de prendre per formar la mostra global s'indica en el quadre 2.

**QUADRE 2**

Nombre d'envasos (mostres elementals) que s'han de prendre per formar una mostra global si el lot està format per envasos individuals

Nombre d'envasos o unitats del lot o sublot	Nombre d'envasos o unitats que s'han de prendre
1 a 25	Un envàs o unitat.
26 a 100	Aproximadament, 5%, almenys dos envasos o unitats.
> 100	Aproximadament, 5%, com a màxim 10 envasos o unitats.

b) Mostreig en la fase de comerç detallista: el mostreig que s'ha d'aplicar en la fase de comerç detallista s'ha de fer,

sempre que sigui possible, de conformitat amb les disposicions per al mostreig esmentades anteriorment. En cas que no sigui possible, s'hi poden aplicar altres mètodes de mostreig eficaços, sempre que garanteixin una representativitat suficient del lot o sublot objecte de mostreig.

#### 5. Conformitat del lot o sublot.

a) En els casos en què el resultat obtingut en la primera anàlisi sigui superior o inferior en menys d'un 20 per cent al contingut màxim, el laboratori de control oficial ha de fer anàlisis duplicades de la mostra de laboratori presa per garantir el compliment de la normativa i ha de calcular la mitjana dels resultats.

b) El lot ha de ser acceptat si el resultat de la primera anàlisi o, en cas que sigui necessari fer anàlisis duplicades, la mitjana dels resultats no supera el contingut màxim establert en el Reglament (CE) núm. 466/2001, tenint en compte la correcció en funció de la recuperació i la incertesa de la mesura.

c) El lot no ha de complir el contingut màxim establert en el Reglament (CE) núm. 466/2001 quan el resultat de la primera anàlisi o, en cas que sigui necessari fer anàlisis duplicades, la mitjana dels resultats superi, fora de qualsevol dubte raonable, aquest contingut màxim, tenint en compte la correcció en funció de la recuperació i la incertesa de la mesura.

## ANNEX II

### Preparació de les mostres i criteris que han de complir els mètodes d'anàlisi per al control oficial del contingut de benzo(a)pirè en els productes alimentaris

1. Precaucions i consideracions generals relatives al benzo(a)pirè en les mostres d'aliments.

a) El requisit bàsic és obtenir una mostra de laboratori representativa i homogènia sense introduir contaminació secundària.

b) S'ha de garantir que les mostres no es contaminin durant la preparació de la mostra. Els recipients s'han de rentar amb acetona o hexà de gran puresa (p.A., grau HPLC o equivalent) abans d'utilitzar-los, amb la finalitat de minimitzar el risc de contaminació. Sempre que sigui possible, els aparells que entrin en contacte amb la mostra han d'estar fabricats amb material inert, com ara l'alumini, el vidre o l'acer inoxidable polit. S'han d'evitar els plàstics com ara el polipropilè, el tefló, etc., perquè l'anàlisi es pot absorbir en aquests materials.

c) S'ha de fer servir la totalitat de les mostres rebudes pel laboratori per a la preparació de la mostra d'assaig. Només les mostres molt finament homogeneïtzades donen resultats reproduïbles.

d) Hi ha molts procediments específics satisfactoris per a la preparació de la mostra que es poden utilitzar.

2. Tractament de la mostra rebuda en el laboratori.– En la mesura que sigui possible, s'ha de triturar finament i barrejar acuradament la mostra global en la seva integritat segons un mètode reconegut que en garanteixi una completa homogeneïtzació.

3. Subdivisió de les mostres per a mesures executòries i accions de defensa.– Les mostres idèntiques preses, a efectes comercials, d'arbitratge o de control oficial per a la realització de l'anàlisi inicial, contradictòria i diriment, segons estableix el Reial decret 1945/1983, de 22 de juny, pel qual es regulen les infraccions i sancions en matèria de defensa del consumidor i de la producció agroalimentària, i altres disposicions que siguin aplicables en cada cas, han de procedir de material homogeneïtzat, quan sigui possible.

4. Mètode d'anàlisi que ha d'utilitzar el laboratori i mesures de control del laboratori.

a) Definicions: a continuació es recullen algunes de les definicions més comunament utilitzades que el laboratori ha d'aplicar:

$r$  = Repetibilitat: valor per sota del qual es pot esperar que se situï la diferència absoluta entre els resultats de dos assajos particulars, obtinguts en condicions de repetibilitat (és a dir, amb la mateixa mostra, el mateix operari, el mateix instrumental, en el mateix laboratori i en un interval de temps breu) dins els límits d'una probabilitat específica (en principi, 95 per cent); d'on:  $r = 2,8 \times s_r$ .

$s_r$  = Desviació típica calculada a partir dels resultats obtinguts en condicions de repetibilitat.

$RSD_r$  = Desviació típica relativa calculada a partir dels resultats obtinguts en condicions de repetibilitat  $[(s_r / \chi) \times 100]$ .

$R$  = Reproductibilitat: valor per sota del qual es pot esperar que se situï la diferència absoluta entre els resultats d'assajos particulars, obtinguts en condicions de reproductibilitat (és a dir, amb material idèntic obtingut per operaris en diferents laboratoris, utilitzant el mètode d'assaig normalitzat) dins els límits d'una probabilitat específica (en principi, 95%);  $R = 2,8 \times s_r$ .

$s_r$  = Desviació típica calculada a partir de resultats obtinguts en condicions de reproductibilitat.

$RSD_R$  = Desviació típica relativa calculada a partir dels resultats obtinguts en condicions de reproductibilitat  $[(s_r / \chi) \times 100]$ , on representa la mitjana dels resultats de tots els laboratoris i les mostres.

$HORRAT_r$  = La  $RSD_r$  observada dividida pel valor  $RSD_r$  estimat amb l'equació de Horwitz (referència 1) utilitzant la hipòtesi  $r = 0,66R$ .

$HORRAT_R$  = El valor  $RSD_R$  observat dividit pel valor  $RSD_R$  calculat amb l'equació de Horwitz.

$U$  = La incertesa expandida, utilitzant un factor de cobertura de dos, cosa que dona un nivell de confiança del 95 per cent, aproximadament.

b) Requisits generals: Els mètodes d'anàlisi utilitzats per al control oficial dels productes alimentaris han de complir el que regula el Reial decret 1397/1995, de 4 d'agost, pel qual s'aproven mesures addicionals sobre el control oficial dels productes alimentaris.

c) Requisits específics:

1r Mentre no es prescriu a escala comunitària cap mètode específic per a la determinació del contingut de benzo(a)pirè en els aliments, els laboratoris poden aplicar qualsevol mètode validat de la seva elecció, amb la condició que el mètode seleccionat s'ajusti als criteris d'aptitud que s'indiquen en el quadre. Convindria que la validació inclogués un material certificat de referència.

## QUADRE

Criteris d'aptitud per als mètodes d'anàlisi de benzo(a)pirè

Paràmetre	Valor/comentari
Aplicabilitat.	Aliments especificats en el Reglament (CE) núm. 208/2005.
Límit de detecció.	Inferior o igual a 0,3 µg/kg.
Límit de quantificació.	Inferior o igual a 0,9 µg/kg.
Precisió.	Valors $HORRAT_r$ o $HORRAT_R$ inferiors a 1,5 en l'assaig col·laboratiu de validació.
Recuperació.	50% –120%
Especificitat.	Lliure d'interferències de la matriu o de l'espectre, verificació de detecció positiva.

2n Criteris d'aptitud-enfocament de la funció d'incertesa. De qualsevol manera, també es pot fer servir un enfocament d'incertesa per avaluar la idoneïtat del mètode d'anàlisi que utilitzarà el laboratori. El laboratori pot utilitzar un mètode que presenti resultats amb una incertesa estàndard màxima, que es pot calcular per mitjà de la fórmula següent:

$$U_f = \sqrt{(\text{LOD}/2)^2 + (0,2C)^2}$$

on:

$U_f$  és la incertesa estàndard màxima.

LOD és el límit de detecció del mètode.

C és la concentració d'interès.

Si un mètode analític proporciona resultats amb mesuraments de la incertesa inferiors a la incertesa estàndard màxima, el mètode és tan adequat com un que s'ajusti als criteris d'aptitud que s'indiquen en el quadre.

d) Càlcul del factor de recuperació i expressió dels resultats: el resultat analític s'ha d'expressar en forma corregida o sense corregir en funció de la recuperació. S'ha d'indicar la forma d'expressió i el factor de recuperació.

El resultat analític corregit en funció de la recuperació s'utilitza per a la conformitat del lot, segons l'apartat 5 de l'annex I.

S'ha de tenir en compte l'informe de la Comissió Europea sobre la relació que hi ha entre els resultats analítics, el mesurament de la incertesa, els factors de recuperació i les disposicions que preveu la legislació alimentària de la Unió Europea (referència 2).

El resultat analític s'ha d'expressar com a  $x \pm U$ , en què  $x$  és el resultat analític i  $U$  la incertesa de la mesura.

e) Normes de qualitat aplicables als laboratoris: els laboratoris s'han d'ajustar al que regula el Reial decret 1397/1995, de 4 d'agost, pel qual s'aproven mesures addicionals sobre el control oficial dels productes alimentaris.

f) Altres consideracions per a l'anàlisi:

1r Assajos d'aptitud. La participació en plans apropiats d'assajos d'aptitud s'ha d'ajustar a l'International Harmonised Protocol for the Proficiency Testing of (Chemical) Analytical Laboratories (referència 3) elaborat sota els auspicis de IUPAC/ISO/AOAC.

2n Control de qualitat intern. Els laboratoris han de ser capaços de demostrar que han adoptat procediments per al control de qualitat intern, com, per exemple, les ISO/AOAC/IUPAC Guidelines on Internal Quality Control in Analytical Chemistry Laboratories (referència 4).

1. W Horwitz, Evaluation of Analytical Methods for Regulation of Foods and Drugs, Anal. Chem., 1982, 54, 67A-76A.

2. European Commission Report on the relationship between analytical results, the measurement of uncertainty, recovery factors and the provisions in EU food legislation, 2004.

([http://europa.eu.int/comm/food/food/chemicalsafety/contaminants/index\\_en.htm](http://europa.eu.int/comm/food/food/chemicalsafety/contaminants/index_en.htm)).

3. ISO/AOAC/IUPAC International Harmonised Protocol for Proficiency Testing of (Chemical) Analytical Laboratories, Edició de M. Thompson i R. Wood, Pure Appl. Chem., 1993, 65, 2123-2144 (publicat també a J. AOAC International, 1993, 76, 926).

4. ISO/AOAC/IUPAC International Harmonised Guidelines for Internal Quality Control in Analytical Chemistry Laboratories, Edició de M. Thompson i R. Wood, Pure Appl. Chem., 1995, 67, 649-666.

## MINISTERI D'AGRICULTURA, PESCA I ALIMENTACIÓ

**16092** REIAL DECRET 1084/2005, de 16 de setembre, d'ordenació de l'avicultura de carn. («BOE» 233, de 29-9-2005.)

La cria d'aus per a la producció de carn és actualment una de les activitats ramaderes més importants del nostre país. La producció de carn d'au ha crescut de manera continuada durant les últimes dècades i han proliferat explotacions avícoles amb diferents orientacions i especialitzacions dins del sector.

Tot i que predomina la producció de carn de pollastre criat en sistema convencional, conegut com a broiler, és necessari tenir en compte altres formes de producció i la cria d'altres espècies, com ara el gall dindi, o d'espècies alternatives d'aparició més recent, com els estruços, sense oblidar les explotacions dedicades a la cria d'ocells per a la repoblació cinegètica el destí final dels quals pot ser el consum després de la caça.

El creixement i la diversificació d'aquest sector ramader plantegen una situació per a la qual es fa necessària una norma que orienti i canalitzi la producció de manera ordenada i que n'asseguri una gestió productiva i sanitària adequada. L'elaboració d'aquesta norma ha estat possible, en gran mesura, gràcies a l'impuls del mateix sector avícola de carn, que n'ha posat de manifest la necessitat.

La Llei 8/2003, de 24 d'abril, de sanitat animal, estableix, als apartats 1 i 2 de l'article 36, que les explotacions d'animals de nova instal·lació, o l'ampliació de les existents, han de complir les distàncies mínimes que s'estableixin respecte a poblacions, carreteres, camins i altres explotacions o instal·lacions que puguin representar una possible font o mitjà de contagi de malalties, a més de disposar de l'autorització prèvia de l'autoritat competent i que les condicions sanitàries bàsiques que han de complir les explotacions d'animals han de ser les que estableixi la normativa vigent. L'objecte principal d'aquest Reial decret és desplegar per reglament aquesta Llei i establir les normes d'ordenació de les explotacions avícoles per a la producció de carn.

Així mateix, es considera adequat adaptar aquesta regulació als requisits que estableixen el Reial decret 1888/2000, de 22 de novembre, pel qual s'estableixen les condicions de sanitat animal aplicables als intercanvis intracomunitaris i les importacions d'ocells de corral i d'ous per covar, procedents de països tercers, i el Reial decret 328/2003, de 14 de març, pel qual s'estableix i es regula el pla sanitari avícola.

Per a la seva elaboració s'han tingut en compte criteris zootècnics, de sanitat i benestar animal, de protecció del medi ambient i de millora de la qualitat i la sanitat dels productes. Pel que fa al que disposa l'annex I respecte a les condicions de benestar dels animals, s'ha tingut en compte la possibilitat de la seva revisió, si s'escau, a la llum de l'experiència i, en qualsevol cas, si l'aprovació de normativa comunitària en la matèria ho fa necessari.

Igualment, en l'elaboració d'aquest Reial decret han estat consultades les comunitats autònomes i les entitats més representatives dels sectors afectats.

Aquest Reial decret es dicta en virtut de l'habilitació que conté la disposició final cinquena de la Llei 8/2003, de 24 d'abril, de sanitat animal.

En virtut d'això, a proposta de la ministra d'Agricultura, Pesca i Alimentació, amb l'aprovació prèvia del ministre d'Administracions Públiques, d'acord amb el Consell d'Estat i amb la deliberació prèvia del Consell de Ministres en la reunió del dia 16 de setembre de 2005,