

Denne tekst tjener udelukkende som dokumentationsværktøj og har ingen retsvirkning. EU's institutioner påtager sig intet ansvar for dens indhold. De autentiske udgaver af de relevante retsakter, inklusive deres betragtninger, er offentliggjort i den Europæiske Unions Tidende og kan findes i EUR-Lex. Disse officielle tekster er tilgængelige direkte via linkene i dette dokument

► **B** KOMMISSIONENS GENNEMFØRELSESFORORDNING (EU) 2015/949

af 19. juni 2015

om godkendelse af den kontrol forud for eksport, som visse tredjelands foretager af visse fødevarer  
vedrørende forekomst af visse mykotoksiner

(EØS-relevant tekst)

(EUT L 156 af 20.6.2015, s. 2)

Ændret ved:

		Tidende		
		nr.	side	dato
► <b><u>M1</u></b>	Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2017/1269 af 13. juli 2017	L 183	9	14.7.2017



**KOMMISSIONENS GENNEMFØRELSESFORORDNING (EU)  
2015/949**

**af 19. juni 2015**

**om godkendelse af den kontrol forud for eksport, som visse  
tredjelande foretager af visse fødevarer vedrørende forekomst af  
visse mykotoksiner**

**(EØS-relevant tekst)**

*Artikel 1*

**Godkendelse af kontrol forud for eksport**

1. Den kontrol, som Canadian Grain Commission i sin egenskab af kompetent myndighed foretager forud for eksport til Unionen vedrørende ochratoksin A i hvede og hvedemel, som er produceret i Canada, jf. bilag I, godkendes.

2. Følgende kontrol, som USA's landbrugsministerium (USDA) i sin egenskab af kompetent myndighed foretager forud for eksport til Unionen, godkendes:

- a) kontrol forud for eksport vedrørende aflatoksiner i jordnødder, som er produceret i USA, jf. bilag I
- b) kontrol forud for eksport vedrørende aflatoksiner i mandler, som er produceret i USA, jf. bilag I.

*Artikel 2*

**Ledsagedokumenter og identifikation af sendingerne**

1. Hver sending af de i artikel 1 omhandlede produkter ledsages af:

- a) en rapport om resultaterne af prøveudtagning og analyser, der er foretaget i overensstemmelse med Kommissionens forordning (EF) nr. 401/2006<sup>(1)</sup> eller tilsvarende krav af et laboratorium godkendt til formålet af den kompetente myndighed
- b) et certifikat, jf. modellen i bilag II, som er udfyldt, verificeret og underskrevet af en repræsentant for den kompetente myndighed; certifikatet er gyldigt i fire måneder fra udstedelsesdatoen.

2. Hver sending af de i artikel 1 omhandlede produkter identificeres ved hjælp af en kode, som svarer til koden på rapporten og på certifikatet, jf. stk. 1. Hver enkelt sæk eller anden emballagetype eller emballage, der indeholder flere enkeltpakninger, i sendingen identificeres med den samme kode.

<sup>(1)</sup> Kommissionens forordning (EF) nr. 401/2006 af 23. februar 2006 om prøveudtagnings- og analysemetoder til offentlig kontrol af indholdet af mykotoksiner i fødevarer (EUT L 70 af 9.3.2006, s. 12).

**▼B***Artikel 3***Opdeling af sendinger**

Hvis en sending opdeles, ledsages alle dele af den opdeltede sending, indtil den overgår til fri omsætning, af kopier af det certifikat, der er omhandlet i artikel 2, stk. 1, litra b), og som er attesteret af den kompetente myndighed i den medlemsstat, hvor opdelingen har fundet sted.

*Artikel 4***Offentlig kontrol**

I overensstemmelse med artikel 16, stk. 2, og artikel 23, stk. 2, i forordning (EF) nr. 882/2004 nedsættes hyppigheden af den fysiske kontrol af sendinger af produkter omhandlet i artikel 1 og frembudt i henhold til artikel 2, som medlemsstaterne foretager, til den i bilag I fastsatte maksimumsprocentdel af antallet af frembudte sendinger.

*Artikel 5***Ophævelse**

Beslutning 2008/47/EF og gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2011 ophæves.

Henvisninger til den ophævede beslutning og gennemførelsesforordning gælder som henvisninger til nærværende forordning.

*Artikel 6***Ikrafttræden**

Denne forordning træder i kraft på tyvendedagen efter offentliggørelsen i *Den Europæiske Unions Tidende*.

Denne forordning er bindende i alle enkeltheder og gælder umiddelbart i hver medlemsstat.

**▼B***BILAG I*

Produkter omhandlet i artikel 1 og hyppighed af den fysiske kontrol omhandlet i artikel 4:

Fødevarer	KN-kode	Taric-underopdeling	Oprindelsesland	Mykotoksin	Hyppighed af fysisk kontrol (i %) ved import
— Hvede	— 1001		Canada	Ochratoksin A	< 1
— Hvedemel	— 1101 00				
_____					
— Mandler, med skal	— 0802 11		USA	Aflatoksiner	< 1
— Mandler, afskallede	— 0802 12				

**▼M1****▼B**



## BILAG II

Den Europæiske Union

Certifikat ved import til EU

Del I: Nærmere oplysninger om sendingen	I.1. Afsender		I.2. Certifikatets referencenr.	I.2.a
	Navn		I.3. Central kompetent myndighed	
	Adresse		I.4. Lokal kompetent myndighed	
	Tlf.			
	I.5. Modtager		I.6. Den person, der har ansvaret for sendingen i EU	
	Navn		Navn	
	Adresse		Adresse	
	Postnr.		Postnr.	
	Tlf.		Tlf.	
	I.7. Oprindelsesland		ISO-kode	I.8.
I.11. Oprindelsessted		I.9. Bestemmelsesland		ISO-kode
Navn				I.10.
Adresse				
Godkendelsesnr.				
I.13. Indladningssted		I.12.		
I.15. Transportmiddel		I.14. Dato for afgang		
Fly <input type="checkbox"/>				
Togvogn <input type="checkbox"/>				
Andet <input type="checkbox"/>				
Identifikation:		I.16. Indgangsgrænsekontrolsted i EU		
Dokumentreferencer:		I.17.		
I.18. Varebeskrivelse		I.19. Varekode (HS-kode)		
				I.20. Mængde
I.21. Produkternes temperatur		I.22. Antal kolli		
Omgivelse <input type="checkbox"/>				
Nedkølet <input type="checkbox"/>				
Frosset <input type="checkbox"/>				
I.23. Plombenr./containernr.		I.24. Kollitype		
I.25. Varer attesteret til:				
Konsum <input type="checkbox"/>		Foder <input type="checkbox"/>		Videreforarbejdning <input type="checkbox"/>
I.26.		I.27. Ved import til EU		<input type="checkbox"/>

**▼B**

I.28. Identifikation af varerne

Batchnr.

Type behandling



LAND

KONTROL FORUD FOR EKSPORT

## II. Sundhedsoplysninger

II.a. Certifikatets referencenr.

II.b.

Del II: Attest

I overensstemmelse med Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2015/949 om godkendelse af den kontrol forud for eksport, som ..... har foretaget af ..... vedrørende forekomst af ....., attesterer undertegnede, ....., bemyndiget repræsentant for den kompetente myndighed omhandlet i artikel 1 i gennemførelsesforordning (EU) 2015/949, at de varer, der er beskrevet i dette certifikats del I, er produceret, sorteret, håndteret, forarbejdet, emballeret og transporteret i overensstemmelse med god hygiejnepraksis og har været underkastet kontrol forud for eksport, jf. godkendelsen i gennemførelsesforordning (EU) 2015/949, og står inde for, at de varer, certifikatet vedrører, bliver transporteret til Den Europæiske Union i en container i overensstemmelse med god hygiejnepraksis.

Der blev udtaget prøver af denne sending til analyse for ..... den ..... (dato), og prøverne blev analyseret den ..... (dato) på laboratoriet ..... (laboratoriets navn), og nærmere oplysninger om prøveudtagning, analysemetoder og alle resultater er vedlagt.

**Bemærkninger**

Certifikatet er gyldigt i fire måneder efter udstedelsen.

**Del I:**

- Rubrik I.11: *Godkendelsesnr.*: kun hvis relevant.
- Rubrik I.19: Anvend den relevante HS-kode fra Verdenstoldorganisationen eller KN-koden.
- Rubrik I.20: Angiv samlet vægt.
- Rubrik I.25: Ved videreforarbejdning forstås »sortering eller anden fysisk behandling inden konsum«.

Officiel inspektør

Navn (med blokbogstaver):

Stilling og titel:

Dato:

Underskrift:

Stempel: