

II

(Retsakter hvis offentliggørelse ikke er obligatorisk)

KOMMISSIONEN

KOMMISSIONENS BESLUTNING

af 3. november 1992

om betingelserne for godkendelse af EF-grænsekontrolsteder for veterinærkontrol af tredjelandsprodukter

(92/525/EØF)

KOMMISSIONEN FOR DE EUROPÆISKE
FÆLLESSKABER HAR —

under henvisning til Traktaten om Oprettelse af Det Europæiske Økonomiske Fællesskab,

under henvisning til Rådets direktiv 90/675/EØF af 10. december 1990 om fastsættelse af principperne for tilrettelæggelse af veterinærkontrollen for tredjelandsprodukter, der føres ind i Fællesskabet ⁽¹⁾, senest ændret ved beslutning 92/438/EØF ⁽²⁾, og særlig artikel 9, stk. 5, og

ud fra følgende betragtninger:

Grænsekontrolsteder skal for at kunne blive godkendt opfylde de almindelige betingelser i direktiv 90/675/EØF;

for at veterinærkontrollsystemet kan fungere harmonisk, må der etableres grænsekontrolsteder, der indrettes og fungerer på passende vis; der bør følgelig fastsættes supplerende betingelser for godkendelse af sådanne grænsekontrolsteder;

der bør ved kontrollen på et grænsekontrolsted tages hensyn til den produkttype, der er tale om;

et grænsekontrolsted bør kun godkendes, hvis det opfylder en række betingelser med hensyn til indretning og virkemåde; myndighederne bør derfor give Kommissionen besked om enhver ændring af betydning for godkendelsen af det;

fravigelser i forbindelse med kontrol af fisk fra tredjelandslande, der føres ind i Fællesskabet, vil blive fastsat ved senere gennemførelsesbestemmelser;

de i denne beslutning fastsatte foranstaltninger er i overensstemmelse med udtalelse fra Den Stående Veterinærkomité —

VEDTAGET FØLGENDE BESLUTNING:

Artikel 1

I tilslutning til de i bilag II til direktiv 90/675/EØF fastsatte betingelser skal de grænsekontrolsteder, der omhandles i nævnte direktivs artikel 9, for at blive godkendt være indrettet og fungere i overensstemmelse med bilaget til nærværende beslutning.

Artikel 2

En medlemsstat kan foreslå, at visse grænsekontrolsteder kun godkendes til at føre kontrol med bestemte typer produkter; i så fald skal medlemsstaten godtgøre, at det pågældende grænsekontrolsted har lokaler, udstyr og personale til at kunne føre kontrol med de pågældende produkter.

Artikel 3

Medlemsstaterne giver Kommissionen og de øvrige medlemsstater meddelelse om enhver ændring i et grænsekontrolsteds indretning eller drift, der er af betydning for godkendelsen af det.

Artikel 4

Denne beslutning anvendes fra den 1. januar 1993.

Artikel 5

Denne beslutning er rettet til medlemsstaterne.

Udfærdiget i Bruxelles, den 3. november 1992.

På Kommissionens vegne

Ray MAC SHARRY

Medlem af Kommissionen

⁽¹⁾ EFT nr. L 373 af 31. 12. 1990, s. 1.

⁽²⁾ EFT nr. L 243 af 25. 8. 1992, s. 27.

*BILAG***BETINGELSER FOR GODKENDELSE AF GRÆNSEKONTROLSTEDER FOR TREDJELANDSPRODUKTER**

1. Grænsekontrolsteder, der er godkendt til at føre veterinærkontrol med produkter, der føres ind i Fællesskabet fra tredjelande, skal være opført, udstyret, vedligeholdt og ledes i overensstemmelse med EF-direktiverne, eller hvis sådanne ikke er vedtaget, med de nationale regler for handelen med det pågældende produkt i det land, hvor grænsekontrolstederne ligger. Endvidere skal der træffes alle forholdsregler for at undgå krydskontamineringer mellem produkterne. Hvert grænsekontrolsted skal have udstyr til rengøring og desinficering af lokaler.

Hvis handelen med tredjelandsprodukter bliver tilstrækkeligt omfattende eller forskelligartet, vil de godkendte grænsekontrolsteder på samme betingelser som i første afsnit kunne opdeles i et eller flere kontrolcentre med personale, udstyr, kontrollokaler og lagerlokaler, der står i forhold til den mængde og type produkter, der passerer centret.

2. Ved identitetskontrollen, den fysiske kontrol og prøveudtagningerne skal det undgås, at produkterne kontamineres, og der skal tages hensyn til de eventuelle kontrollerede temperaturforhold, som produkterne transporteres under. Kontrollen af produkter til konsum, der ikke er emballeret, skal foregå i ly af vejrliget, og der skal træffes foranstaltninger til hygiejnisk håndtering og beskyttelse af sådanne produkter under af- og pålæsning.
3. Grænsekontrolstederne ledes af en embedsdyrlæge, der skal være til stede på grænsekontrolstedet eller på et kontrolcenter, mens produkterne underkastes veterinærkontrol.
4. Embedsdyrlægen (eller embedsdyrlægerne) kan lade sig bistå af særligt uddannede medhjælpere, der er underlagt hans myndighed:
 - a) til at kontrollere dokumenterne, der ledsager produkterne
 - b) til at udføre praktiske opgaver med hensyn til undersøgelse af identitet, fysisk undersøgelse, udtagning af prøver og foretagelse af almindelige analyser som omhandlet i denne beslutning
 - c) til at deltage i gennemførelsen af administrative opgaver og procedurer.

Det er op til embedsdyrlægen at træffe den endelige afgørelse.

5. Hygiejneforholdene for personalet, lokalerne og udstyret skal være således, at de aldrig kan påvirke grænsekontrolstedets kontrolresultater.
6. Embedsdyrlægen, der er ansvarlig for kontrollen på grænsekontrolstedet, skal, indtil SHIFT-systemet er iværksat, mindst have følgende:
 - a) en ajourført liste over de tredjelande eller dele af tredjelande, der har tilladelse til at sende produkter til Fællesskabet eller i givet fald til bestemte tredjelande
 - b) et eksemplar af de beslutninger, der forbyder eller begrænser indførslen af produkter til Fællesskabet
 - c) et eksemplar af Fællesskabets og medlemsstaternes forskellige beslutninger om forskrifter for sundhedscertifikater og hygiejnecertifikater eller ethvert andet dokument, der skal ledsage tredjelandsprodukter, som sendes til Fællesskabet
 - d) en ajourført liste over grænsekontrolstederne for tredjelandsprodukter med alle oplysende data om grænsekontrolstederne, herunder om deres kommunikationsmidler
 - e) en ajourført liste over de virksomheder i tredjelande, der har tilladelse til at sende produkter til Fællesskabet, når der findes en sådan liste for et bestemt produkt
 - f) ajourførte oplysninger om de varepartier, som det er blevet afvist at føre ind i eller indføre til Fællesskabet, og som er blevet returneret. Hver medlemsstat giver de øvrige medlemsstater og Kommissionen alle oplysninger om returnerede partier. Oplysningerne skal videregives til hvert grænsekontrolsted af den kompetente myndighed for dette
 - g) en oversigt over den kontrol, der i Fællesskabet er ført med produkter fra de enkelte tredjelande, og som har resulteret i, at produkterne er blevet afvist

- h) en ajourført oversigt over alle de partier, der er returneret eller destrueret, eller som embedsdyrlægen på grænsekontrolstedet har godkendt til andre formål end konsum
 - i) en oversigt over alle grænsekontrolstedets prøveudtagninger til laboratorieundersøgelser samt resultaterne af dem
 - j) en oversigt over resultaterne af kontrol af produkter til proviantering af mandskab og passagerer om bord på transportmidler i international fart og affald i forbindelse hermed
 - k) arkiver til opbevaring af oplysninger om kontrollen af tredjeland produkter.
7. Myndighederne sørger for en optimal koordinering af de forskellige tjenester, der deltager i kontrollen af tredjeland produkter.
8. Myndighederne på grænsekontrolstederne skal mindst have de oplysninger, der omhandles i punkt 6, litra a), b), c), e) og f).
-