



2024/2563

2024 9 27

KOMISIJOS ĮGYVENDINIMO REGLAMENTAS (ES) 2024/2563

2024 m. rugsėjo 24 d.

kuriuo dėl nacionalinių rizika grindžiamų kontrolės planų ir nacionalinio atsitiktinės atrankos būdu vykdomos priežiūros plano papildomo turinio, valstybių narių vykdomo tų planų ir duomenų teikimo ir minimalaus mėginių ėmimo dažnumo iš dalies keičiamas įgyvendinimo reglamentas (ES) 2022/1646

(Tekstas svarbus EEE)

EUROPOS KOMISIJA,

atsižvelgdama į Sutartį dėl Europos Sąjungos veikimo,

atsižvelgdama į 2017 m. kovo 15 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (ES) 2017/625 dėl oficialios kontrolės ir kitos oficialios veiklos, kuri vykdoma siekiant užtikrinti maisto ir pašarų srities teisės aktų bei gyvūnų sveikatos ir gerovės, augalų sveikatos ir augalų apsaugos produktų taisyklių taikymą, kuriuo iš dalies keičiami Europos Parlamento ir Tarybos reglamentai (EB) Nr. 999/2001, (EB) Nr. 396/2005, (EB) Nr. 1069/2009, (EB) Nr. 1107/2009, (ES) Nr. 1151/2012, (ES) Nr. 652/2014, (ES) 2016/429 ir (ES) 2016/2031, Tarybos reglamentai (EB) Nr. 1/2005 ir (EB) Nr. 1099/2009 bei Tarybos direktyvos 98/58/EB, 1999/74/EB, 2007/43/EB, 2008/119/EB ir 2008/120/EB, ir kuriuo panaikinami Europos Parlamento ir Tarybos reglamentai (EB) Nr. 854/2004 ir (EB) Nr. 882/2004, Tarybos direktyvos 89/608/EEB, 89/662/EEB, 90/425/EEB, 91/496/EEB, 96/23/EB, 96/93/EB ir 97/78/EB bei Tarybos sprendimas 92/438/EEB (Oficialios kontrolės reglamentas) ⁽¹⁾, ypač į jo 19 straipsnio 3 dalies pirmos pastraipos a ir b punktus,

kadangi:

- (1) pagal Komisijos įgyvendinimo reglamento (ES) 2022/1646 ⁽²⁾ 7 straipsnio 1 dalies d punktą valstybės narės savo nacionaliniuose rizika grindžiamuose kontrolės planuose ir savo nacionaliniame atsitiktinės atrankos būdu vykdomos priežiūros plane turi nurodyti, kokių tolesnių priemonių jų kompetentingos institucijos ėmėsi dėl gyvūnų ar gyvūninių produktų, kuriuose ankstesniais metais buvo aptikta reikalavimų neatitinkančių liekanų. Ši informacija taip pat perduodama Europos maisto saugos tarnybai (EFSA) su kitais duomenimis, todėl, kad informacijos nereikėtų teikti du kartus, ši informacija turėtų būti teikiama tik su EFSA perduodamais duomenimis;
- (2) Įgyvendinimo reglamento (ES) 2022/1646 7 straipsnio 2 dalies pirmos pastraipos b punkte reikalaujama, kad į nacionalinius rizika grindžiamus kontrolės planus būtų įtraukta EFSA pateiktų reikalavimų nesilaikymo atvejų apžvalga. Valstybės narės tuos duomenis gali gauti pačios, todėl nebereikia nurodyti, kad tokią apžvalgą teikia EFSA;
- (3) pagal Įgyvendinimo reglamento (ES) 2022/1646 8 straipsnio pirmą pastraipą valstybės narės turi pateikti Komisijai savo kontrolės planus ir priežiūros planą. Įgyvendinimo reglamento (ES) 2022/1646 8 straipsnio antraštė turėtų būti iš dalies pakeista, siekiant patikslinti, kad turi būti pateikiamas ir priežiūros planas;
- (4) pagal Įgyvendinimo reglamento (ES) 2022/1646 9 straipsnio pirmą pastraipą valstybės narės turi perduoti EFSA visus įgyvendinant kontrolės planus ir priežiūros planą surinktus duomenis. Ši prievolė turėtų būti aiškiau atspindėta tos nuostatos formuluotėje;

⁽¹⁾ OL L 95, 2017 4 7, p. 1, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2017/625/oj>.

⁽²⁾ 2022 m. rugsėjo 23 d. Komisijos įgyvendinimo reglamentas (ES) 2022/1646 dėl farmakologiškai aktyvių medžiagų, kurias leidžiama naudoti kaip veterinarinius vaistus arba kaip pašarų priedus, ir draudžiamų arba neleidžiamų naudoti farmakologiškai aktyvių medžiagų naudojimo ir jų liekanų oficialios kontrolės vienodos praktinės tvarkos, konkretaus daugiamečių nacionalinių kontrolės planų turinio ir konkrečios jų rengimo tvarkos (OL L 248, 2022 9 26, p. 32, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2022/1646/oj).

- (5) įgyvendindamos nacionaliniu rizika grindžiamą valstybių narių gamybos kontrolės planą, valstybės narės turi laikytis Įgyvendinimo reglamento (ES) 2022/1646 nuostatų, susijusių su Komisijos deleguotojo reglamento (ES) 2022/1644⁽³⁾ I priede nustatyta privaloma A grupės 3 pogrupio b punkto medžiagų grupės mėginių procentine dalimi. Šiai grupei priskiriamos farmakologiškai aktyvios medžiagos, kurių neleidžiama naudoti kaip veterinarinių vaistų arba maistinių gyvūnų pašaruose, kurios yra augalų apsaugos produktai ir biocidai ir kurios gali būti naudojamos gyvulininkystėje, auginant maistinius gyvūnus. Valstybės narės gali įtraukti šių medžiagų oficialią kontrolę į daugiamečių nacionalinių pesticidų liekanų maiste ir pašaruose kontrolės programų reguliavimo sistemą, nustatytą Komisijos deleguotajame reglamente (ES) 2021/2244⁽⁴⁾, todėl Įgyvendinimo reglamento (ES) 2022/1646 I priedo papildomose nuostatose nustatytas reikalavimas dėl minimalaus 5 % mėginių ėmimo dažnumo neturėtų būti taikomas A grupės 3 pogrupio b punkto medžiagų grupei;
- (6) todėl Įgyvendinimo reglamentas (ES) 2022/1646 turėtų būti atitinkamai iš dalies pakeistas;
- (7) Įgyvendinimo reglamente (ES) 2022/1646 nustatytos taisyklės, tiek dėl nacionalinių rizika grindžiamų kontrolės planų, tiek dėl nacionalinio atsitiktinės atrankos būdu vykdomo priežiūros plano, yra susietos su atitinkamais kalendoriniais metais, todėl šis reglamentas turėtų būti pirmą kartą taikomas 2025 m. planams. Todėl šis reglamentas turėtų būti taikomas nuo 2025 m. sausio 1 d.;
- (8) šiame reglamente nustatytos priemonės atitinka Augalų, gyvūnų, maisto ir pašarų nuolatinio komiteto nuomonę,

PRIĖMĖ ŠĮ REGLAMENTĄ:

1 straipsnis

Įgyvendinimo reglamentas (ES) 2022/1646 iš dalies keičiamas taip:

- 1) 7 straipsnis pakeičiamas taip:

„7 straipsnis

Papildomas nacionalinių rizika grindžiamų kontrolės planų ir nacionalinio atsitiktinės atrankos būdu vykdomos priežiūros plano turinys

1. 4 ir 6 straipsniuose nurodytuose rizika grindžiamuose kontrolės planuose ir 5 straipsnyje nurodytame nacionaliniame atsitiktinės atrankos būdu vykdomos priežiūros plane pateikiama informacija apie:
 - a) gyvūnų, kurių mėginiai turi būti imami, rūšis ir mėginių ėmimo vietas;
 - b) nacionalinės teisės aktus dėl farmakologiškai aktyvių medžiagų naudojimo, visų pirma dėl draudimo arba leidimo jas naudoti, jų platinimo, pateikimo rinkai ir naudojimo gyvūnams, jei tie teisės aktai nėra suderinti Sąjungos teisės aktais;
 - c) kompetentingas institucijas, atsakingas už šių planų įgyvendinimą.

⁽³⁾ 2022 m. liepos 7 d. Komisijos deleguotasis reglamentas (ES) 2022/1644, kuriuo Europos Parlamento ir Tarybos reglamentas (ES) 2017/625 papildomas konkrečiais farmakologiškai aktyvių medžiagų, kurias leidžiama naudoti kaip veterinarinius vaistus arba kaip pašarų priedus, naudojimo ir draudžiamų arba neleidžiamų naudoti farmakologiškai aktyvių medžiagų ir jų liekanų oficialios kontrolės vykdymo reikalavimais (OL L 248, 2022 9 26, p. 3, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_del/2022/1644/oj).

⁽⁴⁾ 2021 m. spalio 7 d. Komisijos deleguotasis reglamentas (ES) 2021/2244, kuriuo Europos Parlamento ir Tarybos reglamentas (ES) 2017/625 papildomas konkrečiomis oficialios kontrolės, kaip taikomi mėginių ėmimo metodai pesticidų liekanoms maiste ir pašaruose nustatyti, taisyklėmis (OL L 453, 2021 12 17, p. 1, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_del/2021/2244/oj).

2. Be 1 dalyje nurodytos informacijos, 4 ir 6 straipsniuose nurodytuose nacionaliniuose rizika grindžiamuose kontrolės planuose pateikiama ši informacija:

- a) medžiagų, gyvūnų rūšių, produktų ir matricų, įtrauktų į planus remiantis Deleguotojo reglamento (ES) 2022/1644 II ir VI prieduose išvardytais kriterijais, pasirinkimo pagrindimas, įskaitant pagrindimą, kaip buvo atsižvelgta į tuose prieduose išvardytus kriterijus, net jeigu nebuvo padaryta jokių pakeitimų, palyginti su praėjusių metų planu;
- b) pagrindimas, kaip optimizuojant planus buvo atsižvelgta į per praėjusius trejus kalendorinius metus atitinkamoje valstybėje narėje nustatytus reikalavimų nesilaikymo atvejus.

Valstybėms narėms nereikia pateikti informacijos, jau pateiktos bendrojoje DNKP dalyje pagal Reglamento (ES) 2017/625 110 straipsnio 2 dalį.“;

2) 8 straipsnio antraštė pakeičiama taip:

„Nacionalinių rizika grindžiamų kontrolės planų ir nacionalinio atsitiktinės atrankos būdu vykdomos priežiūros plano pateikimas ir vertinimas“

3) 9 straipsnis pakeičiamas taip:

„9 straipsnis

Valstybės narės teikiami duomenys

Ne vėliau kaip kiekvienų metų birželio 30 d. valstybės narės perduoda Europos maisto saugos tarnybai (EFSA) visus įgyvendinant 3 straipsnyje nurodytus kontrolės planus ir priežiūros planą surinktus praėjusių metų duomenis, įskaitant reikalavimus atitinkančius rezultatus, gautus taikant atrankinės patikros metodus, jeigu nebuvo atlikta patvirtinamoji analizė. Tarp šių duomenų turi būti ir informacija apie tai, kokių tolesnių priemonių kompetentingos institucijos ėmėsi dėl gyvūnų ar gyvūninių produktų, kuriuose ankstesniais metais buvo aptikta reikalavimų neatitinkančių liekanų.

Ne vėliau kaip kiekvienų metų rugpjūčio 31 d. valstybės narės užbaigia duomenų tvirtinimą, peržiūrą ir galutinį pripažinimą EFSA duomenų saugyklų sistemose.“;

4) I priedo skyriuje „Papildomos nuostatos“ b punktas pakeičiamas taip:

„b) Kiekvieno Deleguotojo reglamento (ES) 2022/1644 II priede išvardytų A grupės medžiagų pogrupių ir prekių grupių derinio medžiagų kontrolė vykdoma kasmet, patikrinant ne mažiau kaip 5 % mėginių, paimtų pagal šiame priede pateiktos lentelės nurodymus atitinkamai prekių grupei. Šis mažiausias procentinis dydis netaikomas žarnoms ir A grupės 3 pogrupio b punkto bei A grupės 3 pogrupio f punkto visoms prekių grupėms.“

2 straipsnis

Šis reglamentas įsigalioja dvidešimtą dieną po jo paskelbimo *Europos Sąjungos oficialiajame leidinyje*.

Jis taikomas nuo 2025 m. sausio 1 d.

Šis reglamentas privalomas visas ir tiesiogiai taikomas visose valstybėse narėse.

Priimta Briuselyje 2024 m. rugsėjo 24 d.

Komisijos vardu
Pirmininkė
Ursula VON DER LEYEN