

To besedilo je zgolj informativne narave in nima pravnega učinka. Institucije Unije za njegovo vsebino ne prevzemajo nobene odgovornosti. Verodostojne različice zadevnih aktov, vključno z uvodnimi izjavami, so objavljene v Uradnem listu Evropske unije. Na voljo so na portalu EUR-Lex. Uradna besedila so neposredno dostopna prek povezav v tem dokumentu

► **B**

IZVEDBENA UREDBA KOMISIJE (EU) 2015/949

z dne 19. junija 2015

o odobritvi predizvoznih pregledov nekaterih živil glede prisotnosti nekaterih mikotoksinov, ki jih izvajajo nekatere tretje države

(Besedilo velja za EGP)

(UL L 156, 20.6.2015, str. 2)

spremenjena z:

		Uradni list		
		št.	stran	datum
► <u>M1</u>	Izvedbena uredba Komisije (EU) 2017/1269 z dne 13. julija 2017	L 183	9	14.7.2017



IZVEDBENA UREDBA KOMISIJE (EU) 2015/949

z dne 19. junija 2015

o odobritvi predizvoznih pregledov nekaterih živil glede prisotnosti nekaterih mikotoksinov, ki jih izvajajo nekatere tretje države

(Besedilo velja za EGP)

Člen 1

Odobritev predizvoznih pregledov

1. Predizvozni pregledi, ki jih kanadska komisija za žita kot pristojni organ izvaja pred izvozom v Unijo v zvezi z ohratoksinom A v pšenici in pšenični moki, ki sta navedeni v Prilogi I in proizvedeni na ozemlju Kanade, se odobrijo.

2. Odobrijo se naslednji predizvozni pregledi, ki jih Ministrstvo za kmetijstvo Združenih držav (United States Department of Agriculture – USDA) kot pristojni organ izvaja pred izvozom v Unijo:

- (a) predizvozni pregledi v zvezi z aflatoksini v zemeljskih oreških, ki so navedeni v Prilogi I in proizvedeni na ozemlju Združenih držav;
- (b) predizvozni pregledi v zvezi z aflatoksini v mandeljnih, ki so navedeni v Prilogi I in proizvedeni na ozemlju Združenih držav.

Člen 2

Spremní dokumenti in identifikacija pošiljk

1. Vsako pošiljko proizvodov iz člena 1 spremlja:

- (a) poročilo z rezultati vzorčenja in analize, ki ju v skladu z določbami Uredbe Komisije (ES) št. 401/2006 ⁽¹⁾ ali enakovrednimi zahtevami izvede laboratorij, ki ga za navedeni namen odobri pristojni organ;
- (b) spričevalo v skladu z vzorcem iz Priloge II, ki ga izpolni, potrdi in podpiše predstavnik pristojnega organa; spričevalo je veljavno štiri mesece po izdaji.

2. Vsaka pošiljka proizvodov iz člena 1 je označena z identifikacijsko oznako, ki se navede tudi na poročilu in spričevalu iz odstavka 1. Vsaka posamezna vreča ali druga oblika pakiranja ali pakiranje, ki združuje več posameznih vrst živil v en paket, mora biti označena z enako oznako.

⁽¹⁾ Uredba Komisije (ES) št. 401/2006 z dne 23. februarja 2006 o določitvi metod vzorčenja in analiz za uradni nadzor vsebnosti mikotoksinov v živilih (UL L 70, 9.3.2006, str. 12).

▼B*Člen 3***Delitev pošilk**

Če pride do delitve pošiljke, vsak del pošiljke do sprostitve v prosti promet spremlja izvod spričevala iz člena 2(1)(b), ki ga potrdi pristojni organ države članice, na ozemlju katere je prišlo do delitve.

*Člen 4***Uradni nadzor**

V skladu z določbami člena 16(2) in člena 23(2) Uredbe (ES) št. 882/2004 se pogostnost fizičnih pregledov pošilk proizvodov iz člena 1 in v skladu s členom 2, ki jih opravljajo države članice, zmanjša na najvišji odstotek števila predloženih pošilk, kot je določeno v Prilogi I.

*Člen 5***Razveljavitev**

Odločba 2008/47/ES in Izvedbena uredba (EU) št. 844/2011 se razveljavita.

Sklicevanja na razveljavljeno odločbo in izvedbeno uredbo se razumejo kot sklicevanja na to uredbo.

*Člen 6***Začetek veljavnosti**

Ta uredba začne veljati dvajseti dan po objavi v *Uradnem listu Evropske unije*.

Ta uredba je v celoti zavezujoča in se neposredno uporablja v vseh državah članicah.

▼B*PRILOGA I*

Proizvodi iz člena 1 in pogostnost fizičnih pregledov iz člena 4:

Živilo	Oznaka KN	Pododdelek TARIC	Država porekla	Mikotoksini	Pogostnost fizičnih pregledov (v %) ob uvozu
— pšenica	— 1001		Kanada	ohratoksin A	< 1
— pšenična moka	— 1101 00				
—					
—					
— neoluščeni	— 0802 11		Združene države Amerike	aflatoksini	< 1
— mandeljni, oluščeni	— 0802 12				

▼M1**▼B**



PRILOGA II

Evropska unija

Spričevalo Evropski uniji

Del I: Podrobnosti odpremljene pošiljke	I.1. Pošiljatelj		I.2. Referenčna številka spričevala		I.2.a.	
	Ime		I.3. Osrednji pristojni organ			
	Naslov		I.4. Lokalni pristojni organ			
	Tel. št.					
	I.5. Prejemnik		I.6. Oseba v EU, odgovorna za pošiljko			
	Ime		Ime			
	Naslov		Naslov			
	Poštna številka		Poštna številka			
	Tel. št.		Tel. št.			
	I.7. Država porekla		Oznaka ISO	I.8.	I.9. Namembna država	Oznaka ISO
I.11. Kraj izvora		Številka odobritve		I.12.		
Ime						
Naslov						
I.13. Kraj natovarjanja		I.14. Datum pošiljanja				
I.15. Prevozno sredstvo		I.16. Točka uvoza v EU				
letalo ☐ ladja ☐						
železniški vagon ☐						
cestno prevozno sredstvo ☐						
drugo ☐						
Identifikacija:						
Sklic na dokument:						
I.18. Opis proizvoda		I.19. Oznaka proizvoda (oznaka HS)				
		I.20. Količina				
I.21. Temperatura proizvodov		I.22. Število pakiranj				
pri prostorski temperaturi ☐ ohlajeni ☐ zamrznjeni ☐						
I.23. Identifikacija kontejnerja/številka pečata		I.24. Vrsta pakiranja				
I.25. Proizvod s spričevalom za:						
prehrano ljudi ☐ krmo ☐ nadaljnjo obdelavo ☐						
I.26.		I.27. Za uvoz v EU ☐				

▼B

I.28. Identifikacija proizvoda

Serijska številka

Način obdelave



DRŽAVA

PREDIZVOZNI PREGLED

Del II: Certificiranje	II. Podatki o zdravstvenem stanju	II.a. Referenčna številka spričevala	II.b.						
	V skladu z določbami Izvedbene uredbe Komisije (EU) 2015/949 o odobritvi predizvoznih pregledov, ki jih izvede na dan glede prisotnosti, spodaj podpisani, pooblaščen zastopnik pristojnega organa iz člena 1 Izvedbene uredbe (EU) 2015/949, potrjujem, da so bili proizvodi, opisani v delu I tega spričevala, proizvedeni, razvrščeni, obdelani, predelani, pakirani in prepeljani v skladu z dobro higiensko prakso in da so bili na njih opravljeni predizvozni pregledi, odobreni z Izvedbeno uredbo (EU) 2015/949, ter zagotavljam, da bodo proizvodi, ki jih to spričevalo zajema, prepeljani v Evropsko unijo v kontejnerju, ki je v skladu z dobro higiensko prakso. Od te pošiljke so bili vzeti vzorci za analizo dne (datum), za katere je bila opravljena laboratorijska analiza dne (datum) v (ime laboratorija) ter navedene podrobnosti glede vzorčenja, uporabljenih metod analize in vsi rezultati.								
Opombe To spričevalo velja štiri mesece po izdaji.									
Del I: — Rubrika I.11: številka odobritve: samo, če je relevantno. — Rubrika I.19: uporabite ustrezno oznako HS Svetovne carinske organizacije (WCO) ali oznako KN. — Rubrika I.20: navedite skupno težo. — Rubrika I.25: nadaljnja obdelava pomeni „bilo je sortirano ali drugače fizično obdelano pred prehrano ljudi“.									
Uradni inšpektor <table border="0" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 50%;">Ime (s tiskanimi črkami):</td> <td style="width: 50%;">Izobrazba in naziv:</td> </tr> <tr> <td>Datum:</td> <td>Podpis:</td> </tr> <tr> <td>Žig:</td> <td></td> </tr> </table>				Ime (s tiskanimi črkami):	Izobrazba in naziv:	Datum:	Podpis:	Žig:	
Ime (s tiskanimi črkami):	Izobrazba in naziv:								
Datum:	Podpis:								
Žig:									