

UREDBA KOMISIJE (ES) št. 1256/2007**z dne 25. oktobra 2007****o spremembi Uredbe (ES) št. 829/2007 glede prehodnega obdobja, odobrene za uporabo komercialnih dokumentov in zdravstvenih spričeval za živalske stranske proizvode****(Besedilo velja za EGP)**

KOMISIJA EVROPSKIH SKUPNOSTI JE –

določbami, ki se uporabljajo pred začetkom veljavnosti Uredbe (ES) št. 829/2007. Vendar so bile od objave navedene uredbe na Komisijo naslovljene številne zahteve za pojasnitev določb, ki se uporabljajo med prehodnim obdobjem.

ob upoštevanju Pogodbe o ustanovitvi Evropske skupnosti,

ob upoštevanju Uredbe (ES) št. 1774/2002 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 3. oktobra 2002 o določitvi zdravstvenih pravil za živalske stranske proizvode, ki niso namenjeni prehrani ljudi ⁽¹⁾, in zlasti drugega odstavka člena 28, prvega pododstavka člena 29(3) ter člena 32(1),

(4) Za zagotovitev pravne varnosti je treba pojasniti, da lahko gospodarski subjekti in veterinarski organi tretjih držav, po potrebi, do konca prehodnega obdobja izpolnijo in podpišejo komercialne dokumente in zdravstvena spričevala, ki ustrezajo vzorcem, zahtevanim pred začetkom veljavnosti Uredbe (ES) št. 829/2007.

ob upoštevanju naslednjega:

(1) Uredba (ES) št. 1774/2002 določa zahteve za živali in javnozdravstvene zahteve za trgovino v Skupnost in uvoz v Skupnost ter tranzit skozi Skupnost nekaterih živalskih stranskih proizvodov in proizvodov, pridobljenih iz njih.

(5) Poleg tega je treba zagotoviti praktično rešitev za pošiljke, za katere se takšni dokumenti izdajo v prehodnem obdobju, vendar ti ne prispejo v namembni kraj v Skupnosti do konca prehodnega obdobja. Takšne pošiljke je treba, po potrebi, še dva meseca po koncu prehodnega obdobja sprejeti za trgovino v Skupnost ali uvoz v Skupnost.

(2) Uredba (ES) št. 829/2007 z dne 28. junija 2007 o spremembi prilog I, II, VII, VIII, X in XI k Uredbi (ES) št. 1774/2002 Evropskega parlamenta in Sveta glede dajanja na trg določenih živalskih stranskih proizvodov spreminja Prilogo II k Uredbi (ES) št. 1774/2002 glede komercialnih dokumentov ter Prilogo X k navedeni uredbi glede vzorčnih zdravstvenih spričeval za uvoz nekaterih živalskih stranskih proizvodov.

(6) Da bi se zainteresiranim stranem in organom tretjih držav omogočila uporaba te uredbe, se prvotno prehodno obdobje šestih mesecev od 24. julija 2007, ki določeno z Uredb (ES) št. 829/2007, podaljša do 30. aprila 2008. Za sprejetje takšnih dokumentov in spričeval za trgovino v Skupnost in uvoz v Skupnost je treba zagotoviti dodatno obdobje.

(3) Člen 2 Uredbe (ES) št. 829/2007 določa prehodno obdobje šestih mesecev od datuma začetka veljavnosti navedene uredbe za uporabo ustreznih komercialnih dokumentov in zdravstvenih spričeval iz prilog II in X k Uredbi (ES) št. 1774/2002, ki se izpolnijo v skladu

(7) Uredbo (ES) št. 829/2007 je zato treba ustrezno spremeniti.

⁽¹⁾ UL L 273, 10.10.2002, str. 1. Uredba, kakor je bila nazadnje spremenjena z Uredbo (ES) št. 829/2007 (UL L 191, 21.7.2007, str. 1).

(8) Ukrepi, predvideni s to uredbo, so v skladu z mnenjem Stalnega odbora za prehranjevalno verigo in zdravje živali –

SPREJELA NASLEDNJO UREDBO:

določbami Uredbe (ES) št. 1774/2002, ki se uporabljajo do 23. julija 2007.

Člen 1

Člen 2 Uredbe (ES) št. 829/2007 se nadomesti z naslednjim:

Države članice do 30. junija 2008 sprejmejo takšne pošiljke, če so spremni komercialni dokumenti in zdravstvena spričevala izpolnjeni in podpisani pred 1. majem 2008.“

„Člen 2

V prehodnem obdobju do 30. aprila 2008 države članice sprejmejo pošiljke, ki jih spremljajo komercialni dokumenti in zdravstvena spričevala, izpolnjena in podpisana v skladu z

Člen 2

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

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

V Bruslju, 25. oktobra 2007

Za Komisijo
Markos KYPRIANOU
Član Komisije