

UREDBA KOMISIJE (EU) št. 563/2012

z dne 27 junija 2012

o spremembi Priloge VII k Uredbi (ES) št. 882/2004 Evropskega parlamenta in Sveta o seznamu referenčnih laboratorijev EU

(Besedilo velja za EGP)

EVROPSKA KOMISIJA JE –

Food Safety, saj je izpolnjeval vsa zahtevana merila, zato ga je treba imenovati za referenčni laboratorij EU.

ob upoštevanju Pogodbe o delovanju Evropske unije,

ob upoštevanju Uredbe (ES) št. 882/2004 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 29. aprila 2004 o izvajanju uradnega nadzora, da se zagotovi preverjanje skladnosti z zakonodajo o krmi in živilih ter s pravili o zdravstvenem varstvu živali in zaščiti živali ⁽¹⁾, ter zlasti člena 32(5) Uredbe,

- (5) Zaradi pomembnosti snovi iz skupin A (1) do A (4) Priloge I k Direktivi 96/23/ES in dejstva, da je bil RIKILT – Institute of Food Safety izbran, ker je izpolnjeval vsa zahtevana merila, je treba s 1. januarjem 2012 ta inštitut imenovati za pristojni referenčni laboratorij EU za ostanke zdravil za uporabo v veterinarski medicini in kontaminantov v živilih živalskega izvora za ostanke iz Priloge I, skupina A (1), (2), (3), (4), skupina B (2)(d) in skupina B (3)(d) k Direktivi 96/23/EC. Ta uredba se mora uporabljati z retroaktivnim učinkom od 1. januarja 2012.

ob upoštevanju naslednjega:

- (1) Uredba (ES) št. 882/2004 določa splošne naloge, dolžnosti in zahteve za referenčne laboratorije Evropske unije za živila, krmo ter zdravje živali in žive živali. Referenčni laboratoriji EU za živila in krmo so navedeni v delu I Priloge VII k navedeni uredbi.

- (6) Del I Priloge VII k Uredbi (ES) št. 882/2004 je zato treba ustrezno spremeniti.

- (2) Direktiva Sveta 96/23/ES z dne 29. aprila 1996 o ukrepih za spremljanje nekaterih snovi in njihovih ostankov v živih živalih in v živalskih proizvodih ter razveljavitvi direktiv 85/358/EGS in 86/469/EGS in odločb 89/187/EGS in 91/664/EGS ⁽²⁾ določa ukrepe za spremljanje snovi in skupin ostankov iz Priloge I k navedeni direktivi.

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

- (3) Po reorganizaciji laboratorijskih dejavnosti na Nizozemskem so bile vse funkcije, vključno z vso infrastrukturo in osebjem, inštituta Rijksinstituut voor Volksgezondheid en Milieu (RIVM), ki je trenutno naveden kot referenčni laboratorij EU za ostanke zdravil za uporabo v veterinarski medicini in kontaminantov v živilih živalskega izvora za ostanke iz Priloge I, skupina A (1), (2), (3), (4), skupina B (2)(d) in skupina B (3)(d) k Direktivi 96/23/ES, prenesene na RIKILT – Institute of Food Safety. Naloge, ki jih je izvajal RIVM, so bile na podlagi okvirne pogodbe, ki se je iztekla 31. decembra 2011, prenesene na inštitut RIKILT.

SPREJELA NASLEDNJO UREDBO:

Člen 1

V delu I Priloge VII k Uredbi (ES) št. 882/2004 se točka 12(a) nadomesti z naslednjim:

- „(a) Za ostanke iz Priloge I, skupina A (1), (2), (3) in (4), skupina B (2)(d) in skupina B (3)(d) k Direktivi 96/23/ES

RIKILT – Institute of Food Safety, del Wageningen UR Wageningen
Nizozemska“

Člen 2

- (4) Ker se je pogodba z inštitutom RIVM iztekla, je bil zaradi njegove nadomestitve objavljen razpis za izbiro referenčnega laboratorija EU. Izbran je bil RIKILT – Institute of

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

⁽¹⁾ UL L 165, 30.4.2004, str. 1.

⁽²⁾ UL L 125, 23.5.1996, str. 10.

Uporablja se od 1. januarja 2012.

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

V Bruslju, 27. junija 2012

Za Komisijo
Predsednik
José Manuel BARROSO
