

KOMMISSIONENS FÖRORDNING (EU) nr 563/2012

av den 27 juni 2012

om ändring av bilaga VII till Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 882/2004 vad gäller förteckningen över EU:s referenslaboratorier

(Text av betydelse för EES)

EUROPEISKA KOMMISSIONEN HAR ANTAGIT DENNA
FÖRORDNING

med beaktande av fördraget om Europeiska unionens funktions-
sätt,

med beaktande av Europaparlamentets och rådets förordning
(EG) nr 882/2004 av den 29 april 2004 om offentlig kontroll
för att säkerställa kontrollen av efterlevnaden av foder- och
livsmedelslagstiftningen samt bestämmelserna om djurhälsa
och djurskydd⁽¹⁾, särskilt artikel 32.5, och

av följande skäl:

- (1) I förordning (EG) nr 882/2004 fastställs de allmänna uppgifterna och skyldigheterna för samt kraven på Europeiska unionens referenslaboratorier för foder och livsmedel samt för djurhälsa och levande djur. EU:s referenslaboratorier för foder och livsmedel förtecknas i del I i bilaga VII till den förordningen.
- (2) I rådets direktiv 96/23/EG av den 29 april 1996 om införande av kontrollåtgärder för vissa ämnen och restsubstanser av dessa i levande djur och i produkter framställda därav och om upphävande av direktiv 85/358/EEG och 86/469/EEG samt beslut 89/187/EEG och 91/664/EEG⁽²⁾ fastställs kontrollåtgärder för de ämnen och de grupper av restsubstanser som anges i bilaga I till det direktivet.
- (3) Till följd av en omorganisation av laboratorieverksamheten i Nederländerna har RIKILT – Institute of Food Safety övertagit alla funktioner, inklusive infrastruktur och personal, från Rijksinstituut voor Volksgezondheid en Milieu (RIVM), som för närvarande anges som EU:s referenslaboratorium för restsubstanser av veterinärmedicinska läkemedel och främmande ämnen i livsmedel av animaliskt ursprung för de restsubstanser som förtecknas i grupp A 1, 2, 3, 4, grupp B 2 d och grupp B 3 d i bilaga I till direktiv 96/23/EG. RIVM:s uppgifter utfördes av RIKILT enligt ett ramavtal som löpte ut den 31 december 2011.
- (4) Eftersom avtalet med RIVM var på väg att löpa ut inleddes en ansökningsomgång för att välja ut ett EU-referenslaboratorium som ersättning för RIVM. RIKILT – Institute

of Food Safety valdes ut eftersom det uppfyllde de erforderliga kriterierna, och det bör därför utses till referenslaboratorium.

- (5) På grund av den betydelse ämnena i grupp A 1–4 i bilaga I till direktiv 96/23/EG har och eftersom RIKILT – Institute of Food Safety valdes ut därför att det uppfyller de erforderliga kriterierna, bör det utses till behörigt EU-referenslaboratorium för restsubstanser av veterinärmedicinska läkemedel och främmande ämnen i livsmedel av animaliskt ursprung för de restsubstanser som förtecknas i grupp A 1, 2, 3, 4, grupp B 2 d och grupp B 3 d i bilaga I till direktiv 96/23/EG, med verkan från och med den 1 januari 2012. Denna förordning bör gälla retroaktivt från och med den 1 januari 2012.
- (6) Del I i bilaga VII till förordning (EG) nr 882/2004 bör därför ändras i enlighet med detta.
- (7) De åtgärder som föreskrivs i denna förordning är förenliga med yttrandet från ständiga kommittén för livsmedelskedjan och djurhälsa.

HÄRIGENOM FÖRESKRIVS FÖLJANDE.

Artikel 1

I del I i bilaga VII till förordning (EG) nr 882/2004 ska punkt 12 a ersättas med följande:

- "a) För de restsubstanser som förtecknas i grupp A 1, 2, 3, 4, grupp B 2 d och grupp B 3 d i bilaga I till direktiv 96/23/EG

RIKILT – Institute for Food Safety, part of Wageningen UR
Wageningen
Nederländerna".

Artikel 2

Denna förordning träder i kraft den tredje dagen efter det att den har offentliggjorts i *Europeiska unionens officiella tidning*.

Den ska tillämpas från och med den 1 januari 2012.

⁽¹⁾ EUT L 165, 30.4.2004, s. 1.

⁽²⁾ EGT L 125, 23.5.1996, s. 10.

Denna förordning är till alla delar bindande och direkt tillämplig i alla medlemsstater.

Utfärdad i Bryssel den 27 juni 2012.

På kommissionens vägnar

José Manuel BARROSO

Ordförande
