

Den här texten är endast avsedd som ett dokumentationshjälpmedel och har ingen rättslig verkan. EU-institutionerna tar inget ansvar för innehållet. De autentiska versionerna av motsvarande rättsakter, inklusive ingresserna, publiceras i Europeiska unionens officiella tidning och finns i EUR-Lex. De officiella texterna är direkt tillgängliga via länkarna i det här dokumentet

► **B** KOMMISSIONENS DELEGERADE FÖRORDNING (EU) 2021/577

av den 29 januari 2021

om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2019/6 vad gäller innehållet i och formatet för den information som krävs för att tillämpa artiklarna 112.4 och 115.5 och som ska ingå i den identitetshandling som gäller under hästjurets hela livstid som avses i artikel 8.4 i den förordningen

(Text av betydelse för EES)

(EUT L 123, 9.4.2021, s. 3)

Ändrad genom:

		Officiella tidningen		
		nr	sida	datum
► <u>M1</u>	Kommissionens delegerade förordning (EU) 2022/524 av den 27 januari 2022	L 105	1	4.4.2022



**KOMMISSIONENS DELEGERADE FÖRORDNING (EU)
2021/577**

av den 29 januari 2021

om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2019/6 vad gäller innehållet i och formatet för den information som krävs för att tillämpa artiklarna 112.4 och 115.5 och som ska ingå i den identitetshandling som gäller under hästjurets hela livstid som avses i artikel 8.4 i den förordningen

(Text av betydelse för EES)

Artikel 1

Innehållet i och formatet för den information som krävs för att tillämpa artiklarna 112.4 och 115.5 i förordning (EU) 2019/6

Innehållet i och formatet för den information som krävs för att tillämpa artiklarna 112.4 och 115.5 i förordning (EU) 2019/6 och som ska ingå i identitetshandlingen som gäller under hästjurets hela livstid ska uppfylla kraven i bilagorna I och II till den här förordningen.

Artikel 2

Övergångsbestämmelser

Genom undantag från artikel 1 ska följande anses uppfylla kraven på innehållet i och formatet för den information som avses i artikel 1:

- a) Innehållet i och formatet för informationen i ”Avsnitt IX Medicinsk behandling” i den identitetshandling som fastställts i bilagan till beslut 93/623/EEG och som utfärdats i enlighet med artikel 43.1 a i genomförandeförordning (EU) 2015/262.
- b) Innehållet i och formatet för informationen i ”Avsnitt IX – Administration av veterinärmedicinska läkemedel” i den identitetshandling som fastställts i bilaga I till genomförandeförordning (EG) nr 504/2008 och som utfärdats i enlighet med artikel 43.1 b och c i genomförandeförordning (EU) 2015/262.
- c) Innehållet i och formatet för informationen i ”Avsnitt II – Administration av veterinärmedicinska läkemedel” i den identitetshandling som fastställts i del 1 i bilaga I till genomförandeförordning (EU) 2015/262 och som utfärdats i enlighet med artikel 9 eller 14 i den förordningen.

Artikel 3

Ikraftträdande och tillämpning

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

Den ska tillämpas från och med den 28 januari 2022.

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

▼B*BILAGA I*

1. Innehållet i den information som krävs för att tillämpa artikel 112.4 i förordning (EU) 2019/6 ska vara följande:

▼M1

- a) Kontaktuppgifter för den undertecknande ansvariga veterinären som behandlade det berörda hästdjuret med ett veterinärmedicinskt läkemedel som godkänts genom det undantag som fastställts i artikel 8.4 i förordning (EU) 2019/6 eller ett läkemedel som administrerats i enlighet med artikel 112.4 i den förordningen.

▼B

- b) En försäkran av den ansvariga veterinären, med samtycke av hästdjursägaren eller den aktör som håller hästdjuret, att det berörda hästdjuret inte är avsett för slakt för användning som livsmedel.
2. Innehållet i den information som krävs för att tillämpa artikel 115.5 i förordning (EU) 2019/6 ska vara följande:

▼M1

- a) Kontaktuppgifter till den undertecknande ansvariga veterinären som har administrerat ett läkemedel som innehåller en substans som ingår i den förteckning som upprättats i enlighet med artikel 115.5 i förordning (EU) 2019/6.
- b) Datum och plats för den sista administreringen av det läkemedel som avses i punkt a till det berörda hästdjuret.

▼B

- c) Uppgifter om den substans som avses i punkt a.

▼B*BILAGA II*

1. Den information som krävs för att tillämpa artiklarna 112.4 och 115.5 i förordning (EU) 2019/6 ska inkluderas i ett särskilt avsnitt som
 - a) ska vara en odelbar enhet av identitetshandlingen,
 - b) ska innehålla rubricerade fält som ska fyllas i enligt detaljerade instruktioner; dessa rubricerade fält och instruktionerna för hur de ska fyllas i ska finnas på engelska, franska och de officiella språk i den medlemsstat i vilken identitetshandlingen utfärdas,
 - c) ska bestå av minst två delar med fält för att fylla i den information som krävs
 - i) för att försäkra att hästdjuret inte är avsett för slakt för användning som livsmedel vid tillämpningen av artikel 112.4,

▼M1

- ii) för att dokumentera datumet för den sista administreringen av ett läkemedel som innehåller en substans som ingår i den förteckning som upprättats i enlighet med artikel 115.5 i förordning (EU) 2019/6 och uppgifter om den substansen.

▼B

2. Formatet för den information som krävs för att tillämpa artikel 112.4 i förordning (EU) 2019/6 ska uppfylla följande tilläggskrav:
 - a) Formatet för det särskilda avsnitt som avses i punkt 1 ska säkerställa att åtminstone förklaringen om att djuret inte är avsett för slakt för användning som livsmedel kan skyddas för ändringar i bedrägerisynfte.
 - b) Formatet för den förklaring som avses i punkt a ska vara kompatibelt med motsvarande post i den databas som avses i artikel 109.1 d i förordning (EU) 2016/429.