



EUROPSKA
KOMISIJA

Bruxelles, 6.9.2022.
C(2022) 6496 final

ANNEXES 1 to 2

PRILOZI

DELEGIRANOJ UREDBI KOMISIJE (EU) .../...

o dopuni Uredbe (EU) 2017/625 Europskog parlamenta i Vijeća u pogledu zahtjeva koji se primjenjuju na ulazak u Uniju pošiljaka životinja koje se koriste za proizvodnju hrane i određene robe namijenjenih prehrani ljudi

PRILOG I.

U ovom se Prilogu utvrđuju informacije o planu kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata te ažuriranom planu kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata koje treća zemlja treba podnijeti radi uvrštavanja na popis iz članka 7. i održavanja na njemu.

Dio I.

Opći zahtjevi u pogledu podnošenja plana kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata te ažuriranog plana kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata

1. Plan kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata koji treća zemlja mora podnijeti, zajedno sa zahtjevom za svoje uvrštavanje na popis iz članka 7. za određene životinje koje se koriste za proizvodnju hrane ili proizvode životinjskog podrijetla, sadržava informacije navedene u dijelu II. ovog Priloga.
2. Nakon što se uvrsti na popis iz točke 1., kako bi se održala na tom popisu, treća zemlja dostavlja plan kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata koji se ažurira svake godine i sadržava informacije navedene u dijelu III.
3. U svakom trenutku mogu se dostaviti dodatne informacije za dopunu plana kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata te ažuriranog plana kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata iz točaka 1. i 2.
4. Pri podnošenju plana kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata te ažuriranog plana kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata uzimaju se u obzir relevantne smjernice o zabranjenim tvarima, ostacima veterinarsko-medicinskih proizvoda, ostacima pesticida i kontaminantima koje objavljuje Komisija.
5. Plan kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata šalje se Komisiji elektronički, u formatu opisanom u smjernicama iz točke 4. ili drugom formatu koji uključuje sve informacije navedene u dijelovima II. i III., kako je primjenjivo.

Dio II.

Plan kontrola treće zemlje farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata – potrebne informacije

A. Opseg plana kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata

- (1) Popis kategorija životinja koje se koriste za proizvodnju hrane i proizvoda životinjskog podrijetla, uključujući one koji se koriste kao sastojci u mješovitim proizvodima, koji su obuhvaćeni planom kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata, uključujući pojedinosti o vrsti i podvrsti životinja.
- (2) Informacije o podrijetlu životinja koje se koriste za proizvodnju hrane i proizvoda životinjskog podrijetla obuhvaćenih planom kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata, posebice o tome proizvode li se u trećoj zemlji u potpunosti od životinja ili proizvoda životinjskog podrijetla podrijetlom iz te zemlje ili uključuju li životinje ili proizvode životinjskog podrijetla podrijetlom iz drugih trećih zemalja ili država članica. Ako se životinje koje se koriste za proizvodnju hrane i proizvodi životinjskog podrijetla ne proizvode u trećoj zemlji koja podnosi plan kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata, dostavljaju se informacije o zemljama podrijetla i namjeni tih životinja i proizvoda životinjskog podrijetla, naročito tako da se objasni jesu li proizvodi životinjskog podrijetla namijenjeni ulasku u Uniju kao takvi ili kao sastojci mješovitih proizvoda.
- (3) Podaci o nacionalnoj proizvodnji iz protekle godine za vrste životinja i proizvode životinjskog podrijetla obuhvaćene planom kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata.
- (4) Objašnjenje obuhvaća li plan kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata za predmetne životinje i proizvode životinjskog podrijetla ukupnu nacionalnu proizvodnju ili dio nacionalne proizvodnje (primjerice, proizvodnja na određenim poljoprivrednim gospodarstvima ili određenih proizvođača i kapacitet proizvodnje određenih objekata namijenjen ulasku u Uniju). Ako je obuhvaćen samo dio nacionalne proizvodnje, dostavlja se opis sustava uspostavljenog kako bi se zajamčilo da su za ulazak u Uniju prihvatljivi samo životinje i proizvodi životinjskog podrijetla iz te odvojene populacije koja je obuhvaćena planom kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata.

B. Odgovorna nadležna tijela i njihove pravne ovlasti

- (1) Podaci za kontakt nadležnih tijela: Naziv i adresa središnjih nadležnih tijela i podaci o kontaktnim točkama za prepisku o planu kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata (npr. e-adrese ili telefonski brojevi).
- (2) Opis ustroja nadležnih tijela, uključujući prema potrebi različite razine organizacije (npr. središnja, regionalna, lokalna), uključene odjele i organigrame.
- (3) Opis uloge nadležnih tijela uključenih u provedbu plana kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata, među ostalim za aspekte povezane s izradom plana kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata, koordinacijom i nadzorom provedbe plana kontrola farmakološki djelatnih

tvari, pesticida i kontaminanata, prikupljanjem uzoraka, obradom i ocjenom rezultata, primjenom korektivnih mjera, prema potrebi, koje su djelotvorne, razmjerne i odvrćajuće kako bi se spriječila ponovna pojava neusklađenosti, i podnošenjem ažuriranog plana kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata Komisiji.

- (4) Pravna osnova plana kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata, uključujući upućivanja na posebne odredbe kojima se nadležna tijela ovlašćuju za ulazak u relevantne prostore, prikupljanje uzoraka, provedbu naknadnih istraga ako se utvrde neusklađeni rezultati i izricanje korektivnih mjera u takvim slučajevima, primjerice ograničenja kretanja životinja, usmrćivanje životinja ili izricanje novčanih kazni.

C. Farmakološki djelatne tvari

- (1) Zahtjevi koji se ispunjavaju planom kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata, posebice jesu li ti zahtjevi oni iz članka 4. Provedbene uredbe (EU) 2022/xx [C(2022)4401] ili jednakovrijedni zahtjevi. U slučaju jednakovrijednih zahtjeva navode se dodatne pojedinosti o tome kako su njima obuhvaćene sve točke navedene u odjeljcima od C do K dijela II. ovog Priloga.
- (2) Popis skupina tvari obuhvaćenih planom kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata za svaku vrstu životinja i svaki proizvod kako je navedeno u:
 - (a) točki A.1 Priloga II. Delegiranoj uredbi (EU) 2022/x [C(2022)4400] za tvari skupine A navedene u Prilogu I. Delegiranoj uredbi (EU) 2022/xx [C(2022)4400];
 - (b) točki B.1. Priloga II. Delegiranoj uredbi (EU) 2022/x [C(2022)4400] za tvari skupine B navedene u Prilogu I. Delegiranoj uredbi (EU) 2022/xx [C(2022)4400]. Kad je riječ o tvarima skupine B, pri odabiru skupina obuhvaćenih planom kontrola uzimaju se u obzir odobrenje i upotreba takvih tvari te rizici ostataka u životinjama i proizvodima životinjskog podrijetla namijenjenima ulasku u Uniju.
- (3) U okviru skupina tvari obuhvaćenih planom kontrola, popis tvari i njihovih markera ostataka koje je potrebno analizirati za određene vrste životinja i proizvode u specifičnim matricama, uključujući obrazloženje za njihov odabir na temelju kriterija rizika utvrđenih u Prilogu II. Delegiranoj uredbi (EU) 2022/x [C(2022)4400].
- (4) Broj uzoraka po vrstama životinja i proizvodima za svaku skupinu tvari obuhvaćenu planom kontrola na temelju učestalosti kontrola koje su utvrđene u Prilogu I. Provedbenoj uredbi (EU) 2022/xx [C(2022)4401] ili jednakovrijednih jamstava. Opis kriterija za odabir točaka uzorkovanja i životinja ili proizvoda životinjskog podrijetla koje je potrebno uzorkovati na temelju kriterija utvrđenih u Prilogu II. Delegiranoj uredbi (EU) 2022/x [C(2022)4400].
- (5) Opis strategije uzorkovanja u kojem se objašnjava na koji se način njome uzimaju u obzir odredbe iz Priloga III. Delegiranoj uredbi (EU) 2022/x [C(2022)4400].

D. Pesticidi

- (1) Popis tvari koje se ispituju u okviru plana kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata i pripadajući broj uzoraka po kategoriji životinja koje se koriste za proizvodnju hrane i proizvoda životinjskog podrijetla obuhvaćenih planom kontrole farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata u skladu sa zahtjevima utvrđenima u Provedbenoj uredbi (EU) 2021/1355.
- (2) Obrazloženje odabira tvari obuhvaćenih planom kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata, posebice je li raspon ispitanih tvari reprezentativan za korištene pesticide.
- (3) Kontrolama se mora zajamčiti usklađenost hrane životinjskog podrijetla namijenjene ulasku u Uniju s maksimalnim razinama ostataka iz Uredbe (EZ) br. 396/2005. Ta se jamstva dostavljaju za sve pesticide odobrene u trećoj zemlji, naročito za pesticide koji su odobreni u trećoj zemlji, ali ne i u Uniji.
- (4) Obrazloženje odabira pesticida obuhvaćenih planom, uzimajući u obzir rizike koji proizlaze iz hrane za životinje i okoliša te pesticide za koje su u Uniji utvrđene maksimalne razine ostataka, kao i obrazloženje za planirani broj uzoraka na temelju razine pouzdanosti pri identifikaciji određenog postotka za koji se premašuju maksimalne razine ostataka utvrđene u zakonodavstvu Unije za životinje i proizvode životinjskog podrijetla namijenjene ulasku u Uniju.

E. Kontaminanti

- (1) Popis kontaminanata koji se ispituju u okviru plana kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata i pripadajući broj uzoraka po kategoriji životinja koje se koriste za proizvodnju hrane i proizvoda životinjskog podrijetla obuhvaćenih planom kontrole farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata, u skladu sa zahtjevima utvrđenima u Delegiranoj uredbi (EU) 2022/931 i Provedbenoj uredbi (EU) 2022/932.
- (2) Obrazloženje odabira kontaminanata obuhvaćenih planom kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata, uzimajući u obzir rizike koji proizlaze iz hrane za životinje i okoliša te kontaminante za koje su u Uniji utvrđene maksimalne razine u proizvodima životinjskog podrijetla obuhvaćenima planom kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata.

F. Analitičke metode i laboratoriji

- (1) Popis službenih ili ugovornih laboratorija ili obiju vrsta laboratorija koji provode analize u okviru plana kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata.
- (2) Akreditacijski status, uključujući opseg akreditacije, svakog službenog laboratorija koji provodi analize u okviru plana kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata.
- (3) Za svaki od tih laboratorija, popis svih metoda iz plana kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata, s naznakom odnosi li se na njih akreditacija za konkretne matrice obuhvaćene planom kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata.
- (4) Za svaki od tih laboratorija, popis svih metoda iz plana kontrole farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata, s naznakom jesu li validirane u skladu s relevantnim pravilima Unije ili jednakovrijednim pravilima za

konkretne matrice obuhvaćene planom kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata uz navođenje standarda koji se koristi za validaciju.

- (5) Za sve tvari koje se ispituju u okviru plana kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata, popis analitičkih metoda i regulatornih standarda koji su korišteni pri tumačenju analitičkih rezultata te zahtjeva za rezultate analitičkih metoda, uključujući informacije:
 - (a) o analiziranoj tvari i markeru ostatka;
 - (b) o analiziranim matricama;
 - (c) o utvrđivanju analitičke metode (npr. ELISA, LC-MS/MS, AAS);
 - (d) o vrsti analitičke metode (orijentacijska ili potvrdna);
 - (e) kad je riječ o orijentacijskim i potvrdnim metodama koje se primjenjuju, o granicama detekcije i kvantifikacije ili, prema potrebi, granicama odlučivanja za potvrdu (CC α) i sposobnosti detekcije za orijentaciju (CC β), kako je definirano u članku 2. drugom stavku točkama 14. i 15. Provedbene uredbe (EU) 2021/808;
 - (f) o koncentraciji iznad koje se rezultat smatra neusklađenim za potrebe plana kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata. Posebice bi trebalo navesti razlike u odnosu na granice utvrđene u zakonodavstvu Unije.

G. Farmakološki djelatne tvari odobrene u veterinarsko-medicinskim proizvodima ili kao dodaci hrani za životinje za upotrebu kod životinja koje se koriste za proizvodnju hrane i zabrane upotrebe kod takvih životinja

- (1) Nacionalno zakonodavstvo koje se odnosi na stavljanje na tržište i uvjete za upotrebu veterinarsko-medicinskih proizvoda u vezi s vrstama životinja koje se koriste za proizvodnju hrane obuhvaćenima planom kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata, uključujući upućivanja na relevantne odredbe.
- (2) Popis odobrenih veterinarsko-medicinskih proizvoda za vrste životinja koje se koriste za proizvodnju hrane obuhvaćene planom kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata u kojem se za svaki proizvod navode naziv proizvoda, farmakološki djelatne tvari u njemu i ciljna vrsta. Na popisu se moraju istaknuti tvari koje su odobrene u trećoj zemlji, ali nisu odobrene za takvu primjenu u Uniji. Popis mora uključivati i farmakološki djelatne dodatke hrani za životinje, kao što su antibiotici, kokcidiostatici ili histomonostatici.
- (3) Za sve tvari koje su u trećoj zemlji odobrene za upotrebu kod životinjskih vrsta obuhvaćenih planom kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata, ali nisu odobrene za takvu upotrebu u Uniji, opis sustava uspostavljenoga kako bi se zajamčilo da nisu prisutni ostaci u koncentracijama koje bi se mogle pouzdano kvantificirati u takvim životinjama ili proizvodima životinjskog podrijetla namijenjenima ulasku u Uniju. Dostavljaju se dokazi o tome da su takve tvari ispitane u odgovarajućim matricama u planu kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata za relevantne životinje i proizvode životinjskog podrijetla.
- (4) Izjava o tome jesu li neke od tvari iz tablice 2. Priloga Uredbi (EU) br. 37/2010 odobrene za upotrebu u vrstama životinja koje se koriste za proizvodnju hrane

obuhvaćenima planom kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata. Ako su takve tvari odobrene, dostavlja se opis sustava kojim se jamči da životinje tretirane tim tvarima i proizvodi koji se dobivaju od njih nisu prihvatljivi za ulazak u Uniju. Ako je u trećoj zemlji zabranjena upotreba takvih tvari kod životinja koje se koriste za proizvodnju hrane, navodi se upućivanje na nacionalnu pravnu osnovu za tu zabranu.

- (5) Potvrda o tome da stilbenske tvari (odnosno stilbeni, derivati stilbena, njihove soli i esteri) ili tireostatske tvari nisu odobrene za upotrebu u vrstama životinja koje se koriste za proizvodnju hrane obuhvaćenima planom kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata, neovisno o njihovoj prihvatljivosti za ulazak u Uniju te upućivanje na nacionalnu pravnu osnovu za tu zabranu.
- (6) Izjava o tome jesu li tvari koje imaju estrogeni, androgeni ili gestageni učinak i beta-agonisti odobreni za potrebe pospješivanja rasta u vrstama životinja koje se koriste za proizvodnju hrane obuhvaćenima planom kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata. Ako su takve tvari odobrene, dostavlja se detaljan opis uspostavljenog sustava kojim se jamči da tretirane životinje nisu prihvatljive za ulazak u Uniju. Ako takve tvari nisu odobrene ili su izričito zabranjene, navodi se upućivanje na nacionalnu pravnu osnovu za tu zabranu.

H. Posebne informacije za goveda, koze i ovce i proizvode životinjskog podrijetla koji se dobivaju od njih, uključujući mlijeko

- (1) Izjava o tome jesu li estradiol 17-beta i njegovi esterima srodni derivati odobreni i korišteni u veterinarsko-medicinskim proizvodima za bilo koju svrhu kod predmetne vrste, uključujući zootehničko ili terapijsko tretiranje. Ako su takve tvari odobrene, dostavlja se opis sustava kojim se jamči da životinje tretirane tim tvarima i proizvodi koji se dobivaju od njih nisu prihvatljivi za ulazak u Uniju. Ako su takve tvari zabranjene, navodi se upućivanje na nacionalnu pravnu osnovu za tu zabranu.
- (2) Goveda, koze i ovce te proizvodi životinjskog podrijetla koji se dobivaju od njih, uključujući mlijeko, prihvatljivi za ulazak u Uniju iz treće zemlje uvrštene na popis trećih zemalja s odobrenim planom kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata iz Priloga I. Provedbenoj uredbi (EU) 2021/405 moraju potjecati iz te treće zemlje ili iz država članica ili iz drugih trećih zemalja koje su uspostavile plan kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata koji je odobrila Komisija.

I. Posebne informacije za med

- (1) Ako su antimikrobne tvari odobrene za liječenje ili sprečavanje bolesti pčela medarica, opis sustava uspostavljenog kako bi se zajamčilo da u medu namijenjenom ulasku u Uniju nisu prisutni ostaci u koncentracijama koje bi se mogle kvantificirati.
- (2) Med namijenjen ulasku u Uniju iz treće zemlje uvrštene na popis trećih zemalja s odobrenim planom kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata iz Priloga I. Provedbenoj uredbi (EU) 2021/405 mora potjecati iz te treće zemlje ili iz država članica ili iz drugih trećih zemalja koje su uspostavile plan kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata koji je odobrila Komisija.

J. Posebne informacije za akvakulturu

- (1) Ako su bojila odobrena za liječenje i sprečavanje bolesti u bilo kojoj fazi proizvodnje, opis bojila koja se koriste i proizvoda ribarstva (uključujući rakove) za koje je liječenje odobreno i sustava uspostavljenog kako bi se pružila jamstva da u proizvodima akvakulture namijenjenima ulasku u Uniju nisu prisutni ostaci u koncentracijama koje bi se mogle kvantificirati.
- (2) Proizvodi akvakulture namijenjeni ulasku u Uniju iz treće zemlje uvrštene na popis trećih zemalja s odobrenim planom kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata iz Priloga I. Provedbenoj uredbi (EU) 2021/405 moraju potjecati s državnog područja te treće zemlje ili iz država članica ili iz drugih trećih zemalja koje su uspostavile plan kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata koji je odobrila Komisija.

K. Posebne informacije za kopitare

- (1) Opis sustava uspostavljenog kako bi se zajamčilo da kopitari koji se tretiraju tvarima koje su zabranjene ili nisu odobrene u Uniji za upotrebu kod životinja koje se koriste za proizvodnju hrane i u proizvodima za prehranu ljudi dobivenima od takvih životinja nisu prihvatljivi za ulazak u Uniju. Opisuju se sljedeći elementi takvog sustava:
 - (a) identifikacija i sljedivost kopitara;
 - (b) vođenje evidencije o primjeni veterinarsko-medicinskih proizvoda;
 - (c) evidencija u kojoj su zabilježeni svi tretmani farmakološki djelatnim tvarima.
- (2) Ako se kopitari tretiraju tvarima koje se smatraju nužnima na temelju pravila Unije, opis sustava uspostavljenog kako bi se zajamčilo da hrana dobivena od takvih životinja nije prihvatljiva za ulazak u Uniju dok ne prođe šest mjeseci od posljednjeg tretmana.
- (3) Kopitari koji se koriste za proizvodnju hrane prihvatljivi za ulazak u Uniju moraju potjecati iz treće zemlje iz koje se planira ulaz kopitara u Uniju, ili iz drugih trećih zemalja koje su uspostavile plan kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata koji je odobrila Komisija.

L. Posebne informacije koje moraju dostaviti treće zemlje iz članka 8. stavaka 1. i 2.

- (1) Izjava nadležnog tijela treće zemlje kojom se potvrđuje da proizvodi životinjskog podrijetla namijenjeni ulasku u Uniju kao takvi ili kao sastojci mješovitih proizvoda potječu samo iz trećih zemalja uvrštenih na popis trećih zemalja s odobrenim planom kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata za te životinje koje se koriste za proizvodnju hrane ili proizvode životinjskog podrijetla i da su postupci koje je uspostavila u tu svrhu dostatni kako bi se zajamčili sljedivost i podrijetlo tih proizvoda životinjskog podrijetla.
- (2) Sveobuhvatan opis postupaka uspostavljenih u trećoj zemlji kojima se potkrepljuje izjava iz točke 1., koji dostavlja nadležno tijelo treće zemlje.

M. Posebne informacije za ovitke

Opis sustava uspostavljenog kako bi se zajamčilo da se pri tretiranju ovitaka ne upotrebljavaju antimikrobne tvari čija je upotreba kod životinja koje se koriste za

proizvodnju hrane zabranjena u Uniji u skladu s tablicom 2. Priloga Uredbi (EU) br. 37/2010.

Dio III.

Ažurirani plan kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata – potrebne informacije

A. Promjene uvedene u ažurirani plan kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata

- (1) Ažurirani podaci o proizvodnji životinja i proizvoda životinjskog podrijetla obuhvaćenih planom kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata i učinak na broj planiranih uzoraka.
- (2) Pojediniosti o svim promjenama do kojih je došlo od prošlogodišnjeg podnošenja plana kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata i kojima se mijenjaju informacije koje su prethodno dostavljene na temelju točaka od A do M dijela II.
- (3) Ako nije bilo promjena, prema potrebi se uključuje izjava o tome da nije bilo promjena u pogledu točaka od A do M dijela II.

B. Rezultati provedbe plana kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata iz prethodne godine

- (1) Rezultati provedbe plana kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata iz prethodne godine te ažuriranog plana kontrola farmakološki djelatnih tvari, pesticida i kontaminanata.
- (2) Obrazloženje mogućih odstupanja između broja uzoraka ili tvari koje se planiraju analizirati i broja analiziranih uzoraka i/ili tvari.
- (3) Pojediniosti o rezultatima koji nisu u skladu s maksimalnim razinama ostataka farmakološki djelatnih tvari u Uniji, maksimalnim razinama ostataka pesticida ili maksimalnim razinama kontaminanata, uključujući datume uzorkovanja, datume dostupnosti analitičkih rezultata, utvrđeni marker ostataka, izmjerene koncentracije, primijenjene analitičke metode i uključene laboratorije za sve neusklađene rezultate.
- (4) Opis ishoda naknadnih istraga koje poduzimaju nadležna tijela, razlog za neusklađenost i moguće mjere koje su poduzete za sprečavanje ponovne pojave problema za sve neusklađene rezultate.

PRILOG II.

Korelacijska tablica iz članka 24. drugog stavka

Delegirana uredba (EU) 2019/625	Ova Uredba
Članak 1.	Članak 1.
Članak 2.	Članak 2.
Članak 3.	Članak 3.
Članak 4.	Članak 4.
Članak 5.	Članak 13.
Članak 6.	Članak 14.
Članak 7.	Članak 15.
Članak 8.	Članak 16.
Članak 9.	Članak 17.
Članak 10.	Članak 18.
Članak 11.	Članak 19.
Članak 12.	Članak 20.
Članak 13.	Članak 21.
Članak 14.	Članak 22.