

**ROZPORZĄDZENIE WYKONAWCZE KOMISJI (UE) 2021/810****z dnia 20 maja 2021 r.****zmieniające rozporządzenie wykonawcze (UE) 2021/2021/808 w odniesieniu do przepisów przejściowych dotyczących niektórych substancji wymienionych w załączniku II do decyzji 2002/657/WE****(Tekst mający znaczenie dla EOG)**

KOMISJA EUROPEJSKA,

uwzględniając Traktat o funkcjonowaniu Unii Europejskiej,

uwzględniając rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/625 z dnia 15 marca 2017 r. w sprawie kontroli urzędowych i innych czynności urzędowych przeprowadzanych w celu zapewnienia stosowania prawa żywnościowego i paszowego oraz zasad dotyczących zdrowia i dobrostanu zwierząt, zdrowia roślin i środków ochrony roślin, zmieniające rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 999/2001, (WE) nr 396/2005, (WE) nr 1069/2009, (WE) nr 1107/2009, (UE) nr 1151/2012, (UE) nr 652/2014, (UE) 2016/429 i (UE) 2016/2031, rozporządzenia Rady (WE) nr 1/2005 i (WE) nr 1099/2009 oraz dyrektywy Rady 98/58/WE, 1999/74/WE, 2007/43/WE, 2008/119/WE i 2008/120/WE, oraz uchylające rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 854/2004 i (WE) nr 882/2004, dyrektywy Rady 89/608/EWG, 89/662/EWG, 90/425/EWG, 91/496/EWG, 96/23/WE, 96/93/WE i 97/78/WE oraz decyzję Rady 92/438/EWG (rozporządzenie w sprawie kontroli urzędowych) <sup>(1)</sup>, w szczególności jego art. 34 ust. 6,

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2021/2021/808 <sup>(2)</sup> uchyla między innymi decyzję Komisji 2002/657/WE <sup>(3)</sup>. W art. 4 tej decyzji w związku z załącznikiem II do tej decyzji określono minimalne wymagane wartości graniczne wydajności dla substancji farmakologicznie czynnych: chloramfenikolu, metabolitów nitrofuranu, octanu medroksyprogesteronu i zieleni malachitowej w niektórych matrycach.
- (2) W art. 8 rozporządzenia Komisji (UE) 2019/1871 <sup>(4)</sup> ustanowiono przepisy przejściowe dotyczące punktów odniesienia dla działań kontrolnych dla zakazanych substancji farmakologicznie czynnych. Minimalne wymagane wartości graniczne wydajności dla chloramfenikolu, metabolitów nitrofuranu oraz sumy zieleni malachitowej i zieleni leukomalachitowej, zawarte w załączniku II do decyzji 2002/657/WE, należy stosować jako punkty odniesienia dla działań kontrolnych w odniesieniu do żywności pochodzenia zwierzęcego przywożonej z państw trzecich oraz do żywności pochodzenia zwierzęcego produkowanej w Unii do dnia 27 listopada 2022 r.
- (3) Do celów, o których mowa w art. 8 rozporządzenia (UE) 2019/1871, załącznik II do decyzji 2002/657/WE powinien zatem nadal mieć zastosowanie do dnia 27 listopada 2022 r.
- (4) W celu zachowania ciągłości niniejsze rozporządzenie powinno być stosowane od tego samego dnia co rozporządzenie wykonawcze (UE) 2021/2021/808.
- (5) Środki przewidziane w niniejszym rozporządzeniu są zgodne z opinią Stałego Komitetu ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz,

PRZYJMUJE NINIEJSZE ROZPORZĄDZENIE:

*Artykuł 1*

Art. 7 rozporządzenia wykonawczego (UE) 2021/2021/808 otrzymuje brzmienie:

„Artykuł 7

**Uchylenia i środki przejściowe**

Decyzje 2002/657/WE i 98/179/WE tracą moc z dniem wejścia w życie niniejszego rozporządzenia.

<sup>(1)</sup> Dz.U. L 95 z 7.4.2017, s. 1.<sup>(2)</sup> Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2021/2021/808 z dnia 22 marca 2021 r. w sprawie wydajności metod analitycznych w odniesieniu do pozostałości substancji farmakologicznie czynnych stosowanych u zwierząt, od których lub z których pozyskuje się żywność, oraz interpretacji wyników, jak również w sprawie metod stosowanych do pobierania próbek oraz uchylające decyzje 2002/657/WE i 98/179/WE (zob. s. 84 niniejszego Dziennika Urzędowego).<sup>(3)</sup> Decyzja Komisji 2002/657/WE z dnia 14 sierpnia 2002 r. wykonująca dyrektywę Rady 96/23/WE dotyczącą wyników metod analitycznych i ich interpretacji (Dz.U. L 221 z 17.8.2002, s. 8).<sup>(4)</sup> Rozporządzenie Komisji (UE) 2019/1871 z dnia 7 listopada 2019 r. w sprawie punktów odniesienia dla działań kontrolnych, dotyczących niedozwolonych substancji farmakologicznie czynnych obecnych w żywności pochodzenia zwierzęcego oraz uchylające decyzję 2005/34/WE (Dz.U. L 289 z 8.11.2019, s. 41).

Jednakże do dnia 10 czerwca 2026 r. wymogi określone w pkt 2 i 3 załącznika I do decyzji 2002/657/WE nadal mają zastosowanie do metod, które zostały zwalidowane przed datą wejścia w życie niniejszego rozporządzenia.

Do celów, o których mowa w art. 8 akapit drugi rozporządzenia (UE) 2019/1871, załącznik II do decyzji 2002/657/WE ma nadal zastosowanie do dnia 27 listopada 2022 r.”.

#### Artykuł 2

Niniejsze rozporządzenie wchodzi w życie dwudziestego dnia po jego opublikowaniu w *Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej*.

Niniejsze rozporządzenie wiąże w całości i jest bezpośrednio stosowane we wszystkich państwach członkowskich.

Sporządzono w Brukseli dnia 20 maja 2021 r.

W imieniu Komisji  
Ursula VON DER LEYEN  
Przewodnicząca

---