



2024/2562

27.9.2024

**ROZPORZĄDZENIE DELEGOWANE KOMISJI (UE) 2024/2562**

**z dnia 3 czerwca 2024 r.**

**zmieniające rozporządzenie delegowane (UE) 2022/1644 w odniesieniu do niektórych kryteriów  
wyboru próbek**

**(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 decyzje Rady 92/438/EWG (rozporządzenie w sprawie kontroli urzędowych) <sup>(1)</sup>, w szczególności jego art. 19 ust. 2 lit. a),

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) W załączniku II do rozporządzenia delegowanego Komisji (UE) 2022/1644 <sup>(2)</sup> określono kryteria wyboru konkretnych kombinacji grup substancji i grup towarów do celów krajowych planów kontroli opartych na analizie ryzyka w odniesieniu do produkcji w państwach członkowskich. W oparciu o praktyczne doświadczenia ze stosowaniem rozporządzenia delegowanego (UE) 2022/1644 krajowe plany kontroli oparte na analizie ryzyka w odniesieniu do produkcji w państwach członkowskich nie zawierają właściwych substancji z grupy substancji A pkt 3 lit. b) w odniesieniu do surowego mleka bydlęcego, owczego i koziego oraz miodu, które to substancje mają być kontrolowane. Ponadto po wejściu w życie rozporządzenia delegowanego (UE) 2022/1644 zmieniła się zawartość podgrup zakazanych lub niedopuszczonych substancji farmakologicznie czynnych u zwierząt, od których lub z których pozyskuje się żywność, („substancje z grupy A”), o których mowa w załączniku I do tego rozporządzenia delegowanego. W związku z tym żadne właściwe substancje z grupy substancji A pkt 3 lit. f) nie muszą być poddane kontroli w odniesieniu do niektórych towarów. Należy zatem usunąć obowiązkowy wymóg pobierania próbek z tabeli w pkt A.1 załącznika II do rozporządzenia delegowanego (UE) 2022/1644 w odniesieniu do przedmiotowych kombinacji grup substancji i grup towarów.
- (2) Załącznik IV do rozporządzenia delegowanego Komisji (UE) 2022/1644 zawiera przepis dotyczący substancji z grupy A, który określa kryteria wyboru konkretnych kombinacji grup substancji i grup towarów do celów krajowych planów randomizowanego nadzoru w odniesieniu do produkcji w państwach członkowskich. Należy przerehabilitować ten przepis, tak aby był bardziej jasny.
- (3) W oparciu o praktyczne doświadczenia ze stosowaniem rozporządzenia delegowanego (UE) 2022/1644 krajowe plany randomizowanego nadzoru w odniesieniu do produkcji w państwach członkowskich nie zawierają właściwych substancji z grupy substancji B pkt 1 lit. e) w odniesieniu do wszystkich grup towarów oraz właściwych substancji z grupy B pkt 2 w odniesieniu do surowego mleka bydlęcego, owczego i koziego, które należałoby poddać kontroli. Należy zatem usunąć obowiązkowy wymóg pobierania próbek z tabeli w załączniku IV do rozporządzenia delegowanego (UE) 2022/1644 w odniesieniu do przedmiotowych kombinacji grup substancji i grup towarów.
- (4) Należy zatem odpowiednio zmienić rozporządzenie delegowane (UE) 2022/1644.

<sup>(1)</sup> Dz.U. L 95 z 7.4.2017, s. 1, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2017/625/oj>.

<sup>(2)</sup> Rozporządzenie delegowane Komisji (UE) 2022/1644 z dnia 7 lipca 2022 r. uzupełniające rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/625 o szczególne wymogi dotyczące przeprowadzania kontroli urzędowych stosowania substancji farmakologicznie czynnych dopuszczonych jako weterynaryjne produkty lecznicze lub jako dodatki paszowe oraz zakazanych lub niedopuszczonych substancji farmakologicznie czynnych i ich pozostałości (Dz.U. L 248 z 26.9.2022, s. 3, ELI: [http://data.europa.eu/eli/reg\\_del/2022/1644/oj](http://data.europa.eu/eli/reg_del/2022/1644/oj)).

- (5) Przepisy określone w rozporządzeniu delegowanym (UE) 2022/1644 mają zostać włączone do krajowych planów kontroli opartych na analizie ryzyka i krajowych planów randomizowanego nadzoru, które mają być co roku przedkładane Komisji do oceny zgodnie z rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2022/1646 <sup>(3)</sup>, dlatego też niniejsze rozporządzenie powinno mieć zastosowanie dopiero do planów na 2025 r. Niniejsze rozporządzenie powinno być zatem stosowane od dnia 1 stycznia 2025 r.,

PRZYJMUJE NINIEJSZE ROZPORZĄDZENIE:

#### Artykuł 1

W załącznikach II i IV do rozporządzenia delegowanego (UE) 2022/1644 wprowadza się zmiany zgodnie z załącznikiem do niniejszego rozporządzenia.

#### Artykuł 2

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

Niniejsze rozporządzenie stosuje się od dnia 1 stycznia 2025 r.

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

Sporządzono w Brukseli dnia 3 czerwca 2024 r.

W imieniu Komisji  
Przewodnicząca  
Ursula VON DER LEYEN

---

<sup>(3)</sup> Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2022/1646 z dnia 23 września 2022 r. w sprawie jednolitych praktycznych rozwiązań dotyczących przeprowadzania kontroli urzędowych w odniesieniu do stosowania substancji farmakologicznie czynnych dopuszczonych jako weterynaryjne produkty lecznicze lub jako dodatki paszowe oraz zakazanych lub niedopuszczonych substancji farmakologicznie czynnych i ich pozostałości, w sprawie treści wieloletnich krajowych planów kontroli oraz w sprawie szczególnych ustaleń dotyczących ich opracowywania (Dz.U. L 248 z 26.9.2022, s. 32, ELI: [http://data.europa.eu/eli/reg\\_impl/2022/1646/oj](http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2022/1646/oj)).

## ZAŁĄCZNIK

W załącznikach II i IV do rozporządzenia delegowanego (UE) 2022/1644 wprowadza się następujące zmiany:

1) w załączniku II wprowadza się następujące zmiany:

a) pkt A.1 w tabeli wpis dotyczący substancji „Grupa A pkt 3 lit. b)” otrzymuje brzmienie:

„Grupa A pkt 3 lit. b)	X	X	X	X	X		X	X”		
------------------------	---	---	---	---	---	--	---	----	--	--

b) pkt A.1 w tabeli wpis dotyczący substancji „Grupa A pkt 3 lit. f)” otrzymuje brzmienie:

„Grupa A pkt 3 lit. f)	X	X	X	X		X		X	X”	
------------------------	---	---	---	---	--	---	--	---	----	--

2) w załączniku IV wprowadza się następujące zmiany:

a) akapit „Substancje z grupy A” otrzymuje brzmienie:

**„Substancje z grupy A**

Próbki, które składają się z kombinacji grup substancji i grup towarów, różnią się od pobranych próbek, o których mowa w krajowych planach opartych na analizie ryzyka w odniesieniu do produkcji w państwach członkowskich.”;

b) akapit „Substancje z grupy B” w tabeli wpis dotyczący substancji „Grupa B1e” otrzymuje brzmienie:

„B1e”										
-------	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

c) akapit „Substancje z grupy B” w tabeli wpis dotyczący substancji „Grupa B2” otrzymuje brzmienie:

„B2	X	X	X	X			X	X”		
-----	---	---	---	---	--	--	---	----	--	--