

ROZPORZĄDZENIE KOMISJI (WE) NR 416/2005

z dnia 11 marca 2005 r.

zmieniające załącznik XI do rozporządzenia (WE) nr 1774/2002 Parlamentu Europejskiego i Rady w odniesieniu do przywozu z Japonii niektórych produktów ubocznych pochodzenia zwierzęcego przeznaczonych do celów technicznych

(Tekst mający znaczenie dla EOG)

KOMISJA WSPÓLNOT EUROPEJSKICH,

uwzględniając Traktat ustanawiający Wspólnotę Europejską,

uwzględniając rozporządzenie (WE) nr 1774/2002 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 3 października 2002 r. ustanawiające przepisy sanitarne dotyczące produktów ubocznych pochodzenia zwierzęcego nieprzeznaczonych do spożycia przez ludzi⁽¹⁾, w szczególności jego art. 29 ust. 3,

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) Rozporządzenie (WE) nr 1774/2002 ustanawia wymogi dotyczące przywozu do Wspólnoty produktów z krwi oraz innych produktów ubocznych pochodzenia zwierzęcego przeznaczonych do celów technicznych, w tym farmaceutycznych. Państwa Członkowskie dopuszczają przywóz wymienionych produktów ubocznych, jeżeli spełniają one odpowiednie wymagania określone odpowiednio w rozdziale IV lub XI załącznika VIII do wymienionego rozporządzenia.
- (2) Rozporządzenie (WE) nr 1774/2002 stanowi, że produkty uboczne muszą pochodzić z kraju trzeciego lub części kraju trzeciego ujętego w wykazie w części VI załącznika XI. Japonia nie jest wymieniona w części VI załącznika XI.
- (3) Właściwe władze Japonii (Ministerstwo Rolnictwa, Leśnictwa i Rybołówstwa, Wydział ds. Zdrowia Zwierząt i Bezpieczeństwa Produktów Pochodzenia Zwierzęcego) udzieliły Komisji niezbędnych gwarancji w odniesieniu do pozyskiwania i wysyłania z Japonii do Wspólnoty produktów z krwi oraz innych produktów ubocznych przeznaczonych do celów technicznych zgodnie z odpowiednimi wymaganiami przywozowymi. W szczególności Japonia zatwierdziła i zarejestrowała odpowiednie zakłady zgodnie z art. 29 ust. 5 rozporządzenia (WE) nr 1774/2002.
- (4) Właściwe jest więc ujęcie Japonii w części VI załącznika XI.
- (5) Właściwe jest również wprowadzenie zmian w części VI załącznika XI w celu ujednoczenia terminologii z rozdziałem XI załącznika VIII tego samego rozporządzenia.

- (6) Środki przewidziane w niniejszym rozporządzeniu są zgodne z opinią Stałego Komitetu ds. Łańcucha Pokarmowego i Zdrowia Zwierząt,

PRZYJMUJE NINIEJSZE ROZPORZĄDZENIE:

Artykuł 1

Zmiany w rozporządzeniu (WE) nr 1774/2002

W załączniku XI do rozporządzenia (WE) nr 1774/2002 część VI otrzymuje brzmienie:

„CZĘŚĆ VI

Wykaz państw trzecich, z których Państwa Członkowskie mogą dopuścić przywóz produktów ubocznych pochodzenia zwierzęcego oraz produktów z krwi (z wyjątkiem produktów z krwi zwierząt z rodziny koniowatych) przeznaczonych do celów technicznych, w tym farmaceutycznych (świadectwo zdrowia, rozdziały 4C i 8B).

A. Produkty z krwi

- 1) Produkty z krwi zwierząt kopytnych:

państwa trzecie lub ich regiony wymienione w części 1 załącznika II do decyzji Rady 79/542/EWG, z których dopuszcza się przywóz wszystkich kategorii świeżego mięsa odpowiednich gatunków, oraz następujące kraje:

— (JP) Japonia.

- 2) Produkty z krwi innych gatunków:

państwa trzecie wymienione w części 1 załącznika II do decyzji Rady 79/542/EWG oraz następujące kraje:

— (JP) Japonia.

⁽¹⁾ Dz.U. L 273 z 10.10.2002, str. 1. Rozporządzenie ostatnio zmienione rozporządzeniem Komisji (WE) nr 668/2004 (Dz.U. L 19 z 21.1.2005, str. 34).

B. Produkty uboczne pochodzenia zwierzęcego przeznaczone do celów farmaceutycznych

Państwa trzecie wymienione w części 1 załącznika II do decyzji Rady 79/542/EWG, w Załączniku do decyzji Komisji 94/85/EWG (*) lub w załączniku I do decyzji Komisji 2000/585/WE (**) oraz następujące kraje:

- (JP) Japonia,
- (PH) Filipiny, oraz
- (TW) Tajwan.

C. Produkty uboczne pochodzenia zwierzęcego przeznaczone do celów technicznych innych niż farmaceutyczne

Państwa trzecie wymienione w części 1 załącznika II do decyzji Rady 79/542/EWG, z których dopuszcza się przywóz tej kategorii świeżego mięsa odpowiednich gatunków, w Załączniku do decyzji Komisji 94/85/EWG lub w Załączniku do decyzji Komisji 2000/585/WE.

(*) Dz.U. L 44 z 17.2.1994, str. 31.

(**) Dz.U. L 251 z 6.10.2000, str. 1.”

Artykuł 2

Wejście w życie

Niniejsze rozporządzenie wchodzi w życie trzeciego 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 11 marca 2005 r.

W imieniu Komisji
Markos KYPRIANOU
Członek Komisji