



ROZPORZĄDZENIE WYKONAWCZE KOMISJI (UE) 2026/1305

z dnia 11 czerwca 2026 r.

zmieniające rozporządzenie wykonawcze (UE) 2020/1641 w sprawie przywozu ze Stanów Zjednoczonych Ameryki żywych, schłodzonych, zamrożonych lub przetworzonych małży, szkarłupni, osłonici i ślimaków morskich przeznaczonych do spożycia przez ludzi

(Tekst mający znaczenie dla EOG)

KOMISJA EUROPEJSKA,

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) ⁽¹⁾, w szczególności jego art. 126 ust. 3 i art. 129 ust. 1,

uwzględniając rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/429 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie przenośnych chorób zwierząt oraz zmieniające i uchylające niektóre akty w dziedzinie zdrowia zwierząt („Prawo o zdrowiu zwierząt”) ⁽²⁾, w szczególności jego art. 238 ust. 3,

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) W rozporządzeniu wykonawczym Komisji (UE) 2020/1641 ⁽³⁾ ustanowiono przepisy i wzór świadectwa urzędowego na potrzeby przywozu ze Stanów Zjednoczonych Ameryki do Unii żywych, schłodzonych, zamrożonych lub przetworzonych małży, szkarłupni, osłonici i ślimaków morskich przeznaczonych do spożycia przez ludzi.
- (2) Art. 118 ust. 1 w związku z art. 107 ust. 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2019/6 ⁽⁴⁾ stanowi, że podmioty w państwach trzecich nie mogą stosować przeciwdrobnoustrojowych produktów leczniczych u zwierząt w celu przyspieszenia wzrostu lub zwiększenia wydajności. Z art. 118 ust. 1 rozporządzenia (UE) 2019/6 wynika, że również produkty lecznicze zawierające środki przeciwdrobnoustrojowe, które są ujęte w wykazie środków przeciwdrobnoustrojowych zarezerwowanych do leczenia niektórych zakażeń u ludzi określonym w rozporządzeniu wykonawczym Komisji (UE) 2022/1255 ⁽⁵⁾, nie mogą być stosowane w odniesieniu do zwierząt lub produktów pochodzenia zwierzęcego wywożonych z państw trzecich do Unii.

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

⁽²⁾ Dz.U. L 84 z 31.3.2016, s. 1, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2016/429/oj>.

⁽³⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2020/1641 z dnia 5 listopada 2020 r. w sprawie przywozu ze Stanów Zjednoczonych Ameryki żywych, schłodzonych, zamrożonych lub przetworzonych małży, szkarłupni, osłonici i ślimaków morskich przeznaczonych do spożycia przez ludzi (Dz.U. L 370 z 6.11.2020, s. 4, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2020/1641/oj).

⁽⁴⁾ Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2019/6 z dnia 11 grudnia 2018 r. w sprawie weterynaryjnych produktów leczniczych i uchylające dyrektywę 2001/82/WE (Dz.U. L 4 z 7.1.2019, s. 43, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2019/6/oj>).

⁽⁵⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2022/1255 z dnia 19 lipca 2022 r. określające środki przeciwdrobnoustrojowe lub grupy środków przeciwdrobnoustrojowych zarezerwowane do leczenia niektórych zakażeń u ludzi zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2019/6 (Dz.U. L 191 z 20.7.2022, s. 58, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2022/1255/oj).

- (3) Rozporządzenie delegowane Komisji (UE) 2023/905⁽⁶⁾ uzupełnia rozporządzenie (UE) 2019/6 poprzez ustanowienie warunków wprowadzania do Unii przesyłek żywych zwierząt, od których lub z których pozyskuje się żywność, i produktów pochodzenia zwierzęcego przeznaczonych do spożycia przez ludzi, wywożonych z państw trzecich do Unii.
- (4) W art. 4 rozporządzenia delegowanego (UE) 2023/905 wymaga się między innymi, aby przesyłki żywych zwierząt, od których lub z których pozyskuje się żywność, i produktów pochodzenia zwierzęcego przeznaczonych do spożycia przez ludzi były wprowadzane do Unii wyłącznie wtedy, gdy towarzyszy im świadectwo urzędowe poświadczające zgodność z przepisami Unii dotyczącymi stosowania przeciwdrobnoustrojowych produktów leczniczych określonymi w art. 3 tego samego rozporządzenia delegowanego.
- (5) Do wzoru świadectwa określonego w załączniku do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2020/1641 należy zatem dodać poświadczenie dotyczące zgodności z tymi przepisami unijnymi.
- (6) W celu zapewnienia jasności i spójności unijnych przepisów wzór świadectwa określony w załączniku do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2020/1641 należy zaktualizować, uwzględniając aktualizację odniesień, uwag i elementów strukturalnych, oraz zastąpić wzorem świadectwa określonym w załączniku do niniejszego rozporządzenia.
- (7) Należy zatem odpowiednio zmienić rozporządzenie wykonawcze (UE) 2020/1641.
- (8) Aby uniknąć zakłóceń w handlu przy wprowadzaniu do Unii przesyłek żywych, schłodzonych, zamrożonych lub przetworzonych małży, szkarłupni, osłonic i ślimaków morskich przeznaczonych do spożycia przez ludzi ze Stanów Zjednoczonych Ameryki ze względu na zmiany wprowadzane niniejszym rozporządzeniem w załączniku do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2020/1641, w okresie przejściowym należy nadal zezwalać na stosowanie świadectw urzędowych wydanych zgodnie z rozporządzeniem wykonawczym (UE) 2020/1641 w brzmieniu obowiązującym przed zmianami wprowadzonymi niniejszym rozporządzeniem, z zastrzeżeniem spełnienia określonych warunków.
- (9) Środki przewidziane w niniejszym rozporządzeniu są zgodne z opinią Stałego Komitetu ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz,

PRZYMUJE NINIEJSZE ROZPORZĄDZENIE:

Artykuł 1

Załącznik do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2020/1641 zastępuje się tekstem znajdującym się w załączniku do niniejszego rozporządzenia.

Artykuł 2

W okresie przejściowym do dnia 3 grudnia 2026 r. nadal zezwala się na wprowadzanie do Unii przesyłek żywych, schłodzonych, zamrożonych lub przetworzonych małży, szkarłupni, osłonic i ślimaków morskich przeznaczonych do spożycia przez ludzi ze Stanów Zjednoczonych Ameryki na podstawie świadectw urzędowych wydanych zgodnie z wzorem określonym w załączniku do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2020/1641 w brzmieniu obowiązującym przed zmianami wprowadzonymi do tego rozporządzenia niniejszym rozporządzeniem, pod warunkiem że świadectwa te wydano nie później niż w dniu 3 września 2026 r.

⁽⁶⁾ Rozporządzenie delegowane Komisji (UE) 2023/905 z dnia 27 lutego 2023 r. uzupełniające rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2019/6 w odniesieniu do stosowania zakazu stosowania niektórych przeciwdrobnoustrojowych produktów leczniczych u zwierząt lub w produktach pochodzenia zwierzęcego wywożonych z państw trzecich do Unii (Dz.U. L 116 z 4.5.2023, s. 1, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_del/2023/905/oj).

Artykuł 3

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 11 czerwca 2026 r.

W imieniu Komisji
Przewodnicząca
Ursula VON DER LEYEN

ZAŁĄCZNIK

„ZAŁĄCZNIK

**WZÓR ŚWIADECTWA ZDROWIA ZWIERZĄT/ŚWIADECTWA URZĘDOWEGO DO CELÓW
WPROWADZANIA NA TERYTORIUM UNII ŻYWYCH MAŁŻY, SZKARŁUPNI, OSŁONIC I
ŚLIMAKÓW MORSKICH ORAZ PRODUKTÓW POCHODZENIA ZWIERZĘCEGO
POZYSKANYCH Z TYCH ZWIERZĄT, PRZEZNACZONYCH DO SPOŻYCIA PRZEZ LUDZI, ZE
STANÓW ZJEDNOCZONYCH AMERYKI**

PAŃSTWO		Świadectwo zdrowia zwierząt/świadectwo urzędowe dla UE		
Część I: Opis przesyłki	I.1 Nadawca/eksporter	I.2 Nr referencyjny świadectwa	I.2a Nr referencyjny IMSOC	KOD QR
	Nazwa	I.3 Właściwy organ centralny		
	Adres			
	Państwo	Kod ISO państwa	I.4 Właściwy organ lokalny	
	I.5 Odbiorca/importer	I.6 Podmiot odpowiedzialny za przesyłkę		
	Nazwa	Nazwa		
	Adres	Adres		
	Państwo	Kod ISO państwa	Państwo	Kod ISO państwa
	I.7 Państwo pochodzenia	Kod ISO państwa	I.9 Państwo przeznaczenia	Kod ISO państwa
	I.8 Region pochodzenia	Kod	I.10 Region przeznaczenia	Kod
I.11 Miejsce wysyłki	I.12 Miejsce przeznaczenia			
Nazwa	Nr rejestracji/zatwierdzenia	Nazwa	Nr rejestracji/zatwierdzenia	
Adres		Adres		
Państwo	Kod ISO państwa	Państwo	Kod ISO państwa	
I.13 Miejsce załadunku	I.14 Data i godzina wyjazdu			
I.15 Środek transportu	I.16 Punkt kontroli granicznej wprowadzenia			
<input type="checkbox"/> Samolot <input type="checkbox"/> Statek	I.17 Dokumenty towarzyszące			
<input type="checkbox"/> Kolej <input type="checkbox"/> Pojazd drogowy	Rodzaj			
Oznakowanie	Kod			
	Państwo			
	Kod ISO państwa			
	Numer referencyjny dokumentu handlowego			
I.18 Warunki transportu	<input type="checkbox"/> W temperaturze otoczenia	<input type="checkbox"/> W stanie schłodzonym	<input type="checkbox"/> W stanie zamrożonym	
I.19 Numer pojemnika/plomby				
Nr pojemnika	Nr plomby			

I.20 Cel certyfikacji				
<input type="checkbox"/> Produkty przeznaczone do spożycia przez ludzi		<input type="checkbox"/> Żywe zwierzęta wodne przeznaczone do spożycia przez ludzi		<input type="checkbox"/> Centrum wysyłkowe
I.21 <input type="checkbox"/> Do celów tranzytu		I.22 <input type="checkbox"/> Na rynek wewnętrzny		
Państwo trzecie		Kod ISO państwa		
I.24 Łączna liczba opakowań		I.25 Łączna ilość		I.26 Łączna masa netto (kg)/masa brutto (kg)
I.27 Opis przesyłki				
Kod CN	Gatunek			
	Chłodnia		Rodzaj opakowań	Masa netto
	Rodzaj obróbki	Rodzaj towaru	Liczba opakowań	Nr partii
<input type="checkbox"/> Konsument końcowy	Data pozyskania/produkcji	Zakład produkcyjny		

PAŃSTWO

Wzór świadectwa US-LBM-HC

	II. Informacje dot. zdrowia	II.a Nr referencyjny świadectwa	II.b Nr referencyjny IMSOC
Część II: Zaświadczenie	<p>II.1. Poświadczenie zdrowia publicznego</p> <p>Ja, niżej podpisany(-a), niniejszym zaświadczam, że:</p> <p>II.1.1. Opisane tu produkty są zgodne z odpowiednimi normami i wymogami amerykańskiego programu regulacyjnej kontroli mięczaków i skorupiaków oraz zostały wyprodukowane zgodnie z tymi normami i wymogami.</p> <p>II.1.2. Opisane tu produkty są oznakowane jako nieprzeznaczone do zanurzenia w wodzie ani do kontaktu z wodą w żadnym zbiorniku wodnym w Unii.</p> <p>II.1.3. Wszystkie pozyskane za granicą surowce z mięczaków i skorupiaków wykorzystywane w tych produktach pochodzą z państw trzecich lub ich regionów wymienionych w załączniku VIII do rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) 2021/405 oraz z zakładów/obszarów hodowli, z których dozwolone jest wprowadzanie do Unii przesyłek żywych, schłodzonych, mrożonych lub przetworzonych małży, szkarłupni, osłonice i ślimaków morskich.</p>		
	<p>⁽¹⁾⁽⁷⁾ II.2. Poświadczenie w odniesieniu do rozporządzenia delegowanego Komisji (UE) 2023/905</p> <p>Ja, niżej podpisany(-a), oświadczam, że znane mi są odnośne wymogi rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2019/6 oraz rozporządzenia delegowanego (UE) 2023/905 i niniejszym poświadczam, że [żywe małże] ⁽¹⁾ [żywe szkarłupnie] ⁽¹⁾ [żywe osłonice] ⁽¹⁾ [żywe ślimaki morskie] ⁽¹⁾ pochodzące z akwakultury lądowej i uzyskane z nich produkty pochodzenia zwierzęcego opisane w części I wyprodukowano zgodnie z tymi wymogami, a w szczególności, że zwierzętom akwakultury, z których pozyskano produkty, nie podawano przeciwdrobnoustrojowych produktów leczniczych w celu przyspieszenia wzrostu lub zwiększenia wydajności ani przeciwdrobnoustrojowych produktów leczniczych zawierających środek przeciwdrobnoustrojowy, który jest ujęty w wykazie środków przeciwdrobnoustrojowych zarezerwowanych do leczenia niektórych zakażeń u ludzi określonym w rozporządzeniu wykonawczym Komisji (UE) 2022/1255, zgodnie z art. 3 rozporządzenia delegowanego (UE) 2023/905, oraz że pochodzą one z państwa trzeciego lub jego regionu ujętych w wykazie w załączniku do rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) 2024/2598⁽⁸⁾.</p> <p>^{(2) (3)} II.3. Poświadczenie zdrowia zwierząt dla żywych małży⁽⁴⁾ należących do gatunków umieszczonych w wykazie i przeznaczonych do spożycia przez ludzi</p> <p>Ja, niżej podpisany urzędowy lekarz weterynarii, niniejszym zaświadczam, że zwierzęta wodne, o których mowa w części I rubryka I.27, spełniają:</p> <p>II.3.1. ogólne wymagania w zakresie zdrowia zwierząt dotyczące wprowadzania do Unii, określone w art. 6 ust. 1 lit. a)⁽⁵⁾ i b), w art. 6 ust. 2 i art. 7 ust. 1, a także w art. 8 rozporządzenia delegowanego Komisji (UE) 2020/692;</p> <p>II.3.2. szczególne wymagania w zakresie zdrowia zwierząt dotyczące wprowadzania na terytorium Unii towarów, do których ma zastosowanie niniejsze świadectwo, określone w art. 167 lit. a), art. 167 lit. c) ppkt (ii) i (iii), art. 167 lit. d) oraz art. 169 ust. 1 i 2 rozporządzenia delegowanego (UE) 2020/692.]</p> <p><i>Uwagi</i></p> <p>Zgodnie z Umową o wystąpieniu Zjednoczonego Królestwa Wielkiej Brytanii i Irlandii Północnej z Unii Europejskiej i Europejskiej Wspólnoty Energii Atomowej, a w szczególności z art. 5 ust. 4 ram windsorskich (zob. Wspólna deklaracja nr 1/2023 Unii i Zjednoczonego Królestwa w ramach Wspólnego Komitetu ustanowionego Umową o wystąpieniu Zjednoczonego Królestwa Wielkiej Brytanii i Irlandii Północnej z Unii Europejskiej i Europejskiej Wspólnoty Energii Atomowej z dnia 24 marca 2023 r., Dz.U. L 102 z 17.4.2023, s. 87) w związku z załącznikiem 2 do tych ram, odniesienia do Unii w niniejszym świadectwie zdrowia zwierząt/świadectwie urzędowym obejmują Zjednoczone Królestwo w odniesieniu do Irlandii Północnej.</p>		

PAŃSTWO

Wzór świadectwa US-LBM-HC

	<p>Część I:</p> <p>Rubryka I.8.: Region pochodzenia: należy podać stan w USA, gdzie przeprowadzono odłów, i kod zatwierdzonego obszaru produkcyjnego.</p> <p>Część II:</p> <p>(1) Niepotrzebne skreślić.</p> <p>(2) Część II.3. niniejszego świadectwa zdrowia zwierząt/świadectwa urzędowego ma zastosowanie wyłącznie do żywych małych przeznaczonych do spożycia przez ludzi, stanowiących następujące towary:</p> <p>(a) mięczaki gatunków umieszczonych w wykazie transportowane bez wody, pakowane i etykietowane w celu spożycia przez ludzi zgodnie ze szczególnymi wymaganiami dotyczącymi tych zwierząt określonymi w rozporządzeniu (WE) nr 853/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady, które nie byłyby już w stanie przetrwać jako żywe zwierzęta, gdyby zwrócono je do środowiska wodnego;</p> <p>(b) mięczaki gatunków umieszczonych w wykazie transportowane bez wody i przeznaczone do spożycia przez ludzi bez dalszego przetwarzania, pod warunkiem że są pakowane do sprzedaży detalicznej zgodnie z wymogami dotyczącymi takich opakowań określonymi w rozporządzeniu (WE) nr 853/2004;</p> <p>(c) mięczaki gatunków umieszczonych w wykazie transportowane bez wody, pakowane i etykietowane w celu spożycia przez ludzi zgodnie ze szczególnymi wymaganiami dotyczącymi tych zwierząt określonymi w rozporządzeniu (WE) nr 853/2004, które są przeznaczone do dalszego przetwarzania bez tymczasowego przechowywania w miejscu przetwarzania.</p> <p>(3) Część II.3 niniejszego świadectwa zdrowia zwierząt/świadectwa urzędowego nie ma zastosowania i należy ją skreślić, jeżeli przesyłka składa się z dzikich zwierząt wodnych wylądowywanych ze statków rybackich.</p> <p>(4) Gatunki wymienione w kolumnie 3 i 4 tabeli w załączniku do rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) 2018/1882. Gatunki wymienione w kolumnie 4 tej tabeli uznaje się za wektory wyłącznie wówczas, gdy spełniają warunki określone w art. 171 ust. 1 rozporządzenia delegowanego (UE) 2020/692.</p> <p>(5) W przypadku gdy choroba ma znaczenie i podlega obowiązkowi zgłoszenia.</p> <p>(6) Podpisuje:</p> <p>— urzędowy lekarz weterynarii po uzupełnieniu poświadczenia zdrowia zwierząt w części II.3;</p> <p>— urzędnik certyfikujący lub urzędowy lekarz weterynarii w przypadku skreślenia poświadczenia zdrowia zwierząt w części II.3.</p> <p>(7) Dotyczy przesyłek wprowadzanych do Unii od dnia 3 września 2026 r.</p> <p>(8) Lub wymienionych w innych aktach wykonawczych przyjętych zgodnie z art. 5 rozporządzenia delegowanego (UE) 2023/905.</p>
	<p>[Urzędowy lekarz weterynarii] ⁽¹⁾ ⁽⁶⁾/[Urzędnik certyfikujący] ⁽¹⁾ ⁽⁶⁾</p> <p>Imię i nazwisko (wielkimi literami)</p> <p>Data Kwalifikacje i tytuł</p> <p>Pieczęć Podpis”</p>