



ROZPORZĄDZENIE WYKONAWCZE KOMISJI (UE) 2026/731

z dnia 27 marca 2026 r.

zmieniające rozporządzenie wykonawcze (UE) 2021/808 w odniesieniu do jego przepisów przejściowych i niektórych przepisów dotyczących pobierania 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 decyzję Rady 92/438/EWG (rozporządzenie w sprawie kontroli urzędowych) ⁽¹⁾, w szczególności jego art. 34 ust. 6,

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) W rozporządzeniu wykonawczym Komisji (UE) 2021/808 ⁽²⁾ ustanowiono przepisy dotyczące wydajności metod analitycznych w odniesieniu do pozostałości substancji farmakologicznie czynnych stosowanych u zwierząt, od których lub z których pozyskuje się żywność, w ramach planów krajowych zdefiniowanych w art. 3 rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) 2022/1646 ⁽³⁾, interpretacji wyników oraz metod stosowanych do pobierania próbek.
- (2) Metody pobierania próbek paszy określono w załączniku I do rozporządzenia Komisji (WE) nr 152/2009 ⁽⁴⁾. Ponieważ próbki paszy można również pobierać w ramach krajowych planów kontroli, zdefiniowanych w art. 3 rozporządzenia wykonawczego (UE) 2022/1646, w odniesieniu do stosowania substancji farmakologicznie czynnych, pobieranie próbek paszy w kontekście rozporządzenia (UE) 2021/808 należy przeprowadzać zgodnie z zasadami określonymi w tym załączniku. Ponieważ w załączniku tym nie ustanowiono szczegółowych wymogów dotyczących sprawozdawczości w zakresie procedur pobierania próbek oraz transportu i przechowywania próbek, a wymogi te są niezbędne do przeprowadzania kontroli urzędowych substancji farmakologicznie czynnych i ich pozostałości w paszy, zasady określone w pkt 5–7 załącznika II do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2021/808 powinny mieć zastosowanie do paszy.
- (3) Okres przejściowy, po upływie którego wszystkie metody analityczne stosowane w ramach kontroli urzędowych substancji farmakologicznie czynnych i ich pozostałości muszą spełniać wymogi określone w rozporządzeniu wykonawczym (UE) 2021/808, wygasa w dniu 10 czerwca 2026 r.
- (4) Na podstawie sprawozdań z postępów przedkładanych przez państwa członkowskie potrzeba więcej czasu na odnowienie niektórych metod analitycznych. Wiele krajowych laboratoriów referencyjnych i laboratoriów kontroli urzędowej nie zakończy ponownej walidacji wszystkich metod w odniesieniu do wszystkich matryc do czerwca 2026 r., pomimo wysiłków poczynionych w ciągu ostatnich czterech lat. W związku z tym należy przedłużyć okres przejściowy do dnia 31 grudnia 2027 r.

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

⁽²⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 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 (Dz.U. L 180 z 21.5.2021, s. 84, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2021/808/oj).

⁽³⁾ 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).

⁽⁴⁾ Rozporządzenie Komisji (WE) nr 152/2009 z dnia 27 stycznia 2009 r. ustanawiające metody pobierania próbek i dokonywania analiz do celów urzędowej kontroli pasz (Dz.U. L 54 z 26.2.2009, s. 1, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2009/152/oj>).

- (5) W załączniku II do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2021/808 wymaga się, aby wielkość próbki wynosiła co najmniej 12 jaj, w zależności od zastosowanych metod analitycznych. Ponieważ jedno jajo strusie, które może ważyć 1–1,5 kg, odpowiada wagowo 24 jajom kurzym, jedno jajo strusie uznaje się za odpowiednią ilość próbki. W związku z tym konieczne jest określenie w tym załączniku wielkości próby w odniesieniu do jaj strusich.
- (6) Należy zatem odpowiednio zmienić rozporządzenie wykonawcze (UE) 2021/808.
- (7) Środki przewidziane w niniejszym rozporządzeniu są zgodne z opinią Stałego Komitetu ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz,

PRZYJMUJE NINIEJSZE ROZPORZĄDZENIE:

Artykuł 1

Art. 6 rozporządzenia wykonawczego (UE) 2021/808 otrzymuje brzmienie:

„Artykuł 6

Metody pobierania próbek

Państwa członkowskie zapewniają, aby próbki pobierano, obchodzono się z nimi i etykietowano je zgodnie ze szczególnymi metodami pobierania próbek określonymi w załączniku II do niniejszego rozporządzenia.

Pobieranie próbek pasz przeprowadza się zgodnie z metodami określonymi w załączniku I do rozporządzenia Komisji (WE) nr 152/2009 (*) oraz w pkt 5, 6 i 7 załącznika II do niniejszego rozporządzenia.

(*) Rozporządzenie Komisji (WE) nr 152/2009 z dnia 27 stycznia 2009 r. ustanawiające metody pobierania próbek i dokonywania analiz do celów urzędowej kontroli pasz (Dz.U. L 54 z 26.2.2009, s. 1, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2009/152/oj>).”

Artykuł 2

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

„Jednakże do dnia 31 grudnia 2027 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.”

Artykuł 3

Pkt 1 („Liczba próbek”) w załączniku II do rozporządzenia wykonawczego (UE) 2021/808 otrzymuje brzmienie:

„1. Liczba próbek

Minimalną liczbę próbek należy określić w krajowym programie kontroli pozostałości. Minimalna wielkość próbek powinna być wystarczająca, aby umożliwić zatwierdzonym laboratoriom przeprowadzenie procedur analitycznych niezbędnych do zakończenia badań przesiewowych i analiz potwierdzających. W szczególności w przypadku drobiu, akwakultury, królików, zwierząt dzikich utrzymywanych w warunkach fermowych, gadów i owadów próbka składa się z jednego zwierzęcia lub ich większej liczby, w zależności od wymagań metod analitycznych. W przypadku jaj wielkość próbki wynosi co najmniej 12 jaj, w zależności od stosowanych metod analitycznych. Jednak wielkość próbki jaj strusich wynosi jedno jajo. Jeżeli kilka kategorii substancji należy przeanalizować w jednej próbce i z wykorzystaniem różnych metod analitycznych, należy odpowiednio zwiększyć wielkość próbki.”

Artykuł 4

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 27 marca 2026 r.

W imieniu Komisji
Przewodnicząca
Ursula VON DER LEYEN