

REGLUGERÐ

um sérstök skilyrði sem gilda um innflutning á gúargúmmí, sem er upprunnið á Indlandi eða sent þaðan, vegna mengunaráhættu af völdum pentaklórfenóls og díoxína.

1. gr.

Ákvæði samningsins um Evrópska efnahagssvæðið sem vísað er til í I. og II. kafla, I. viðauka og XII. kafla, II. viðauka, skulu öðlast gildi með breytingum og viðbótum sem leiðir af I. og II. viðauka, bókun 1 við samninginn og öðrum ákvæðum hans. Á grundvelli ákvörðunar sameiginlegu EES-nefndarinnar nr. 134/2007, frá 1. maí 2010, öðlast eftirfarandi ESB-gerð gildi hér á landi:

Framkvæmdarreglugerð framkvæmdastjórnarinnar (ESB) 2015/175 um sérstök skilyrði sem gilda um innflutning á gúargúmmí, sem er upprunnið á Indlandi eða sent þaðan, vegna mengunaráhættu af völdum pentaklórfenóls og díoxína.

2. gr.

Ofangreind reglugerð framkvæmdastjórnarinnar er birt sem fylgiskjal við reglugerð þessa.

3. gr.

Allur kostnaður við opinbert eftirlit, þ.m.t. sýnatöku, greiningu sýna, geymslu, förgun og allar aðrar ráðstafanir sem gripið er til skal greiddur af innflutnings- og dreifingaraðilum eftir því sem við á.

4. gr.

Innflutnings- eða dreifingaraðilar sem flytja inn eða dreifa vörum sem reglugerð þessi tekur til, skulu senda Matvælastofnun tilkynningu og gögn um fyrirhugaðan innflutning ásamt upplýsingum um áætlaðan komutíma.

5. gr.

Matvælastofnun hefur eftirlit samkvæmt 6. gr. laga nr. 93/1995 með því að ákvæðum þessarar reglugerðar sé framfylgt.

6. gr.

Um brot gegn reglugerð þessari fer samkvæmt 30. gr., 30. gr. a – 30. gr. e og 31. gr. laga nr. 93/1995 um matvæli.

7. gr.

Reglugerð þessi er sett með stoð í 27. gr. b og 31. gr. a laga nr. 93/1995, um matvæli. Reglugerðin öðlast þegar gildi. Jafnframt fellur úr gildi reglugerð nr. 313/2011 um gildistöku reglugerðar framkvæmdastjórnarinnar (ESB) nr. 258/2010 um setningu sérstakra skilyrða fyrir innflutningi á gúargúmmí, sem er upprunnið á Indlandi eða sent þaðan, vegna mengunaráhættu af völdum pentaklórfenóls og díoxína, og um niðurfellingu á ákvörðun 2008/352/EB.

Atvinnuvega- og nýsköpunarráðuneytinu, 13. nóvember 2015.

F. h. sjávarútvegs- og landbúnaðarráðherra,

Rebekka Hilmarsdóttir.

Eggert Ólafsson.

Fylgiskjal.**FRAMKVÆMDARREGLUGERÐ FRAMKVÆMDASTJÓRNARINNAR (ESB) 2015/175**

frá 5. febrúar 2015

um sérstök skilyrði sem gilda um innflutning á gúargúmmí, sem er upprunnið á Indlandi eða sent þaðan, vegna mengunarháttu af völdum pentaklórfenóls og díoxína**(Texti sem varðar EES)**

FRAMKVÆMDASTJÓRN EVRÓPUSAMBANDSINS HEFUR,

með hliðsjón af sáttmálanum um starfshætti Evrópusambandsins,

með hliðsjón af reglugerð Evrópuþingsins og ráðsins (EB) nr. 178/2002 frá 28. janúar 2002 um almennar meginreglur og kröfur samkvæmt lögum um matvæli, um stofnun Matvælaöryggisstofnunar Evrópu og um málsmeðferð vegna öryggis matvæla ⁽¹⁾, einkum ii. lið b-liðar 1. mgr. 53. gr.,

og að teknu tilliti til eftirfarandi:

- 1) Í 1. mgr. 53. gr. reglugerðar (EB) nr. 178/2002 er kveðið á um möguleika á að samþykka viðeigandi neyðarráðstafanir Sambandsins vegna föðurs og matvæla, sem flutt eru inn frá þriðja landi, til að vernda heilbrigði manna, heilbrigði dýra og umhverfið ef ekki er hægt að hafa fullnægjandi stjórn á þessari áhættu með þeim ráðstöfunum sem aðildarríkin hafa gripið til hvert fyrir sig.
- 2) Í júlí 2007 kom í ljós í Sambandinu mikill styrkur pentaklórfenóls (PCP) og díoxína í tilteknum framleiðslulotum af gúargúmmí sem var upprunnið á Indlandi eða sent þaðan. Slík mengun ógnar lýðheilsu í Sambandinu ef ekkert er að gert til að komast hjá því að pentaklórfenól og díoxín sé að finna í gúargúmmí.
- 3) Af þeim sökum voru fastsett sérstök skilyrði um innflutning á gúargúmmí, sem er upprunnið á Indlandi eða sent þaðan, með ákvörðun framkvæmdastjórnarinnar 2008/352/EB ⁽²⁾, sem síðar var skipt út fyrir reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (ESB) nr. 258/2010 ⁽³⁾, vegna mengunarháttu af völdum pentaklórfenóls og díoxína.
- 4) Sem eftirfylgni við úttektir Matvæla- og dýraheilbrigðisráðgjafastofnu Evrópusambandsins á árunum 2007 og 2009 var gerð önnur úttekt í október 2011 til að meta kerfin sem voru fyrir hendi til að hafa eftirlit með mengun af völdum pentaklórfenóls og díoxína í gúargúmmí sem var upprunnið á Indlandi eða sent þaðan og ætlað til útflutnings til Sambandsins.
- 5) Meðan á úttektinni í október 2011 stóð varð Matvæla- og dýraheilbrigðisráðgjafastofnanir Evrópusambandsins á árunum 2007 og 2009 komið upp verklagsreglu til að tryggja að annar af tveimur tilnefndum sýnatökuaðilum annist sýnatöku, í samræmi við ákvæði Sambandsins um sýnatöku sem kveðið er á um í tilskipun framkvæmdastjórnarinnar 2002/63/EB ⁽⁴⁾, og að öllum framleiðslulotum sem fluttar eru út fylgi vottorð og skýrsla um greiningu frá rannsóknarstofu sem hlotið hefur faggildingu, í samræmi við EN ISO/IEC 17025, til að greina pentaklórfenól í föðri og matvælum. Matvæla- og dýraheilbrigðisráðgjafastofnanir veitti því athygli að vegna þessarar verklagsreglu eru mengaðar framleiðslulotur ekki fluttar út til Sambandsins.
- 6) Tilvísunarrannsóknarstofa Evrópusambandsins fyrir rannsóknir á díoxíni og PCB-efnum í föðri og matvælum hefur gert rannsókn á fylgni milli pentaklórfenóls og díoxína í menguðu gúargúmmí frá Indlandi. Af þessari rannsókn má draga þá ályktun að gúargúmmí sem inniheldur pentaklórfenól undir hámarksgildi leifa sem nemur 0,01 mg/kg innihaldi ekki óviðunandi magn díoxína. Í þessu tiltekna tilviki tryggir því fylgni við hámarksgildi leifa fyrir pentaklórfenól einnig öfluga heilsuvernd manna að því er varðar díoxín.
- 7) Rannsóknarstofan finnur ennþá mikið magn pentaklórfenóls í gúargúmmídufti til útflutnings til notkunar í matvæli. Þar er lagaleg staða varðandi notkun á pentaklórfenóli í iðnaði er ennþá óljós á Indlandi og þar er ekki hafa verið færðar sönnur á uppruna mengunarinnar og engar rannsóknir varðandi upptök mengunar í framleiðslulotum, sem ekki eru í samræmi við kröfur, hafa farið fram er möguleikinn á menguðum framleiðslulotum enn fyrir hendi.
- 8) Þessar niðurstöður benda til þess að ekki sé hægt að líta á þessa pentaklórfenólmengun í gúargúmmí sem einangrað tilvik og að einungis skilvirk greining af hálfu samþykktu, rannsóknarstofunnar hafi komið í veg fyrir áframhaldandi útflutning á menguðum vörum til Sambandsins.
- 9) Þar er upptökum mengunarinnar hefur enn ekki verið útrýmt er við hæfi að viðhalda sérstökum skilyrðum fyrir innflutningi. Þó er rétt að færa eftirlitsráðstafanir við innflutning til samræmis við gildandi eftirlitsráðstafanir við innflutning sem gilda um tiltekin matvæli og föður sem ekki eru úr dýrarikinu. Að því gefnu að slík samræming hafi í för með sér fjölmargar breytingar þykir rétt að fella úr gildi reglugerð (EB) nr. 258/2010 og að ný framkvæmdarreglugerð komi í hennar stað.
- 10) Ráðstafanir, sem kveðið er á um í þessari reglugerð, eru í samræmi við álit fastanefndarinnar um plöntur, dýr, matvæli og föður.

SAMÞYKKT REGLUGERÐ ÞESSA:

⁽¹⁾ Stjótið. EB L 31, 1.2.2002, bls. 1.⁽²⁾ Ákvörðun framkvæmdastjórnarinnar 2008/352/EB frá 29. apríl 2008 um setningu sérstakra skilyrða fyrir innflutningi á gúargúmmí, sem er upprunnið á Indlandi eða sent þaðan, vegna mengunarháttu sem stafar af pentaklórfenóli og díoxínum (Stjótið. ESB L 117, 1.5.2008, bls. 42).⁽³⁾ Reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (ESB) nr. 258/2010 frá 25. mars 2010 um setningu sérstakra skilyrða fyrir innflutningi á gúargúmmí, sem er upprunnið á Indlandi eða sent þaðan, vegna mengunarháttu af völdum pentaklórfenóls og díoxína, og um niðurfellingu á ákvörðun 2008/352/EB (Stjótið. ESB L 80, 26.3.2010, bls. 28).⁽⁴⁾ Tilskipun framkvæmdastjórnarinnar 2002/63/EB frá 11. júlí 2002 um sýnatökuaðferðir innan Bandalagsins við opinbert eftirlit með leifum varnarefna í og á vörum úr jurta- og dýrarikinu og niðurfellingu á tilskipun 79/700/EEB (Stjótið. EB L 187, 16.7.2002, bls. 30).

1. gr.

Gildissvið

1. Þessi reglugerð gildir um vörusendingar af gúargúmmí, sem fellur undir SN-númer úr 1302 32 90, TARIC-undirskiptingu 10 og 19, sem eru upprunnar á Indlandi eða sendar þaðan og ætlaðar í föður eða til manneldis.
2. Þessi reglugerð gildir einnig um vörusendingar af föðurbloöndu og samsettum matvælum, sem innihalda gúargúmmí, sem um getur í 1. mgr. í magni sem fer yfir 20%.
3. Þessi reglugerð gildir ekki um vörusendingar, sem um getur í 1. og 2. mgr., sem eru eingöngu ætlaðar einstaklingi til einkaneyslu eða notkunar. Ef um er að ræða vafa um ákvörðunarstað vörusendingarinnar skal sönnunarbyrðin hvíla hjá viðtakanda hennar.
4. Þessi reglugerð skal ekki hafa áhrif á ákvæði reglugerðar ráðsins (EBE) nr. 2913/92 ⁽¹⁾.

2. gr.

Skilgreiningar

Að því er varðar þessa reglugerð gilda skilgreiningarnar sem mælt er fyrir um í 2. og 3. gr. reglugerðar (EB) nr. 178/2002, 2. gr. reglugerðar Evrópuþingsins og ráðsins (EB) nr. 882/2004 ⁽²⁾ og 3. gr. reglugerðar framkvæmdastjórnarinnar (EB) nr. 669/2009 ⁽³⁾.

Að því er varðar þessa reglugerð samsvarar vörusending framleiðslueiningu eins og um getur í tilskipun framkvæmdastjórnarinnar 2002/63/EB.

3. gr.

Innflutningur til ríkja í Sambandinu

1. Vörusendingar, sem um getur í 1. og 2. mgr. 1. gr., má einungis flytja inn til ríkja í Sambandinu í samræmi við málsmeðferðina sem mælt er fyrir um í þessari reglugerð.
2. Vörusendingar, sem um getur í 1. og 2. mgr. 1. gr., má einungis flytja inn til ríkja í Sambandinu um tilnefndan komustað eins og skilgreint er í reglugerð (EB) nr. 669/2009.

4. gr.

Skýrsla um greiningu

1. Vörusendingum, sem um getur í 1. og 2. mgr. 1. gr., skal fylgja skýrsla um greiningu, gefin út af rannsóknarstofu sem hefur hlutið faggildingu í samræmi við EN ISO/IEC 17025 til að greina pentaklórfenól í föðri og matvælum, þar sem sýnt er fram á að varan sem flutt er inn innihaldi ekki meira en 0,01 mg/kg af pentaklórfenóli.
2. Í skýrslunni um greiningu skal tilgreina:
 - a) niðurstöður úr sýnatöku og greiningu á því hvort pentaklórfenól er að finna, sem er framkvæmd af lögbærum yfirvöldum í upprunalandinu eða í landinu þaðan sem vörusendingin er send frá ef það land er annað en upprunalandið,
 - b) mælióvissu í niðurstöðum greiningar,
 - c) greiningarmörk greiningaraðferðar og
 - d) magngreiningarmörk greiningaraðferðar.
3. Sýnataka sem um getur í 2. mgr. skal framkvæmd í samræmi við tilskipun 2002/63/EB.
4. Útdráttur fyrir greiningu skal gerður með sýrðum leysi. Greiningin skal gerð samkvæmt breyttri útgáfu af Quechers-aðferðinni sem lýst er á vefsetri tilvísunarrannsóknarstofu Evrópusambandsins fyrir varnarefnaleifar ⁽⁴⁾ eða samkvæmt jafnareidanlegri aðferð.

5. gr.

Heilbrigðisvottorð

1. Vörusendingum, sem um getur í 1. og 2. mgr. 1. gr., skal fylgja heilbrigðisvottorð sem samsvarar fyrirmyndinni í viðaukanum.
2. Heilbrigðisvottorðið skal vera fyllt út, undirritað og staðfest af viðurkenndum fulltrúa lögbærs yfirvalds í upprunalandinu, viðskipta- og iðnaðarráðuneyti Indlands (e. *Ministry of Commerce and Industry*) eða í landinu þaðan sem vörusendingin er send frá ef það land er annað en upprunalandið.
3. Heilbrigðisvottorð skal samið á einu af opinberum tungumálum aðildarríkisins þar sem tilnefndi komustaðurinn er. Aðildarríki geta hins vegar fallist á að heilbrigðisvottorð séu á öðru opinberu tungumáli Sambandsins.
4. Heilbrigðisvottorð skal gilda í fjóra mánuði frá útgáfudegi þess.

⁽¹⁾ Reglugerð ráðsins (EBE) nr. 2913/92 frá 12. október 1992 um tollalög Bandalagsins (Stjtið. EB L 302, 19.10.1992, bls. 1).

⁽²⁾ Reglugerð Evrópuþingsins og ráðsins (EB) nr. 882/2004 frá 29. apríl 2004 um opinbert eftirlit til að staðfesta að lög um föður og matvæli og reglur um heilbrigði og velferð dýra séu virt (Stjtið. ESB L 165, 30.4.2004, bls. 1).

⁽³⁾ Reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (EB) nr. 669/2009 frá 24. júlí 2009 um framkvæmd reglugerðar Evrópuþingsins og ráðsins (EB) nr. 882/2004 að því er varðar aukíð, opinbert eftirlit með innflutningi á tilteknu föðri og matvælum, sem eru ekki úr dýrrikinu, og um breytingu á ákvörðun 2006/504/EB (Stjtið. ESB L 194, 25.7.2009, bls. 11).

⁽⁴⁾ <http://www.eurl-pesticides.eu/library/docs/srm/QuechersForGuarGum.pdf>.

6. gr.

Auðkenning

Hver vörusending, sem um getur í 1. og 2. mgr. 1. gr., skal auðkennd með auðkenniskóða. Sá kóði skal vera nákvæmlega eins og auðkenniskóðinn á skýrslunni um greiningu sem um getur í 4. gr. og á heilbrigðisvottorðinu sem um getur í 5. gr.

Sérhver poki eða pakkning í vörusendingunni skal auðkennd með sama auðkenniskóða.

7. gr.

Fyrirframtilkynning um vörusendingar

1. Stjórnendur fôður- og matvælafyrirtækja skulu senda lögbærum yfirvöldum á tilnefndum komustað tilkynningu fyrirfram um:

a) áætlaðan komudag og komutíma vörusendingarinnar og

b) eðli vörusendingarinnar.

2. Að því er varðar fyrirframtilkynningu skulu stjórnendur fôður- og matvælafyrirtækja útfylla I. hluta samræmda innflutningsskjalsins sem kveðið er á um í reglugerð (EB) nr. 669/2009. Þeir skulu senda lögbæru yfirvaldi á tilnefndum komustað skjalið a.m.k. einum virkum degi fyrir komu sendingarinnar.

3. Við útfyllingu samræmda innflutningsskjalsins skulu stjórnendur fôður- og matvælafyrirtækja taka tillit til leiðbeininganna fyrir samræmda innflutningsskjalið sem mælt er fyrir um í II. viðauka við reglugerð (EB) nr. 669/2009.

8. gr.

Opinbert eftirlit

1. Lögbært yfirvald á tilnefndum komustað skal annast sannpröfun skjala með hverri vörusendingu sem um getur í 1. og 2. mgr. 1. gr. til að tryggja að farið sé að kröfunum sem mælt er fyrir um í 4. og 5. gr.

2. Skoðanir á auðkennum og ástandi vörusendinganna, sem um getur í 1. og 2. mgr. 1. gr. þessarar reglugerðar, skal framkvæma í samræmi við 8., 9. og 19. gr. reglugerðar (EB) nr. 669/2009 á u.þ.b. 5% sendinganna.

3. Að skoðunum loknum skulu lögbæru yfirvöldin:

a) fylla út viðeigandi færslur í II. hluta samræmda innflutningsskjalsins,

b) láta fylgja með niðurstöður úr skoðunum sem framkvæmdar eru í samræmi við 2. mgr. þessarar greinar,

c) gefa upp og setja tilvísunarnúmer samræmda innflutningsskjalsins í samræmda innflutningsskjalið,

d) stimpla og undirrita frumrit samræmda innflutningsskjalsins,

e) taka og geyma afrit af undirritaða og stimplaða samræmda innflutningsskjalinu.

4. Frumrit samræmda innflutningsskjalsins, heilbrigðisvottorðsins sem um getur í 5. gr. og skýrslunnar um greiningu sem um getur í 4. gr. skulu fylgja vörusendingunni við flutning uns hún er afgreidd í frjálst flæði.

Ef um er að ræða heimild til frekari flutnings á vörusendingunni meðan beðið er eftir niðurstöðum úr skoðun á ástandi, eins og kveðið er á um í þriðju undirgrein 2. mgr. 8. gr. reglugerðar (EB) nr. 669/2009, skal staðfest afrit af upprunalega samræmda innflutningsskjalinu fylgja vörusendingunni í stað upprunalega skjalsins.

9. gr.

Vörusendingu skipt upp

1. Vörusendingum skal ekki skipt upp fyrr en öllu opinberu eftirliti er lokið og lögbæra yfirvaldið hefur að fullu fyllt út samræmda innflutningsskjalið eins og kveðið er á um í 8. gr.

2. Ef vörusendingunni er síðar skipt upp skal staðfest afrit af samræmda innflutningsskjalinu fylgja hverjum hluta sendingarinnar meðan á flutningi stendur þar til hún er afgreidd í frjálst flæði.

10. gr.

Afgreiðsla í frjálst flæði

1. Afgreiðsla vörusendingar í frjálst flæði skal vera með fyrirvara um að stjórnandi fôður- eða matvælafyrirtækisins afhendi tollyfirvöldum samræmt innflutningsskjal, sem lögbært yfirvald hefur fyllt út á tilhlýðilegan hátt, þegar öllu opinberu eftirliti er lokið. Afhenda má samræmda innflutningsskjalið beint eða rafrænt.

2. Tollyfirvöld skulu eingöngu afgreiða vörusendinguna í frjálst flæði ef jákvæð ákvörðun lögbæra yfirvaldsins kemur fram í reit II.14 og undirritun í reit II.21 í samræmda innflutningsskjalinu.

11. gr.

Ef ekki er farið að tilskildum ákvæðum

Ef opinbert eftirlit leiðir í ljós að ekki hefur verið farið að ákvæðum viðeigandi löggjafar Sambandsins skal lögbæra yfirvaldið fylla út III. hluta samræmda innflutningsskjalsins og gripið skal til aðgerða í samræmi við 19., 20. og 21. gr. reglugerðar (EB) nr. 882/2004.

12. gr.

Skýrslur

1. Aðildarríkin skulu leggja fyrir framkvæmdastjórnina skýrslu á þriggja mánaða fresti með samantekt úr skýrslum um greiningar úr opinberu eftirliti með vörusendingum sem um getur í 1. og 2. mgr. 1. gr. samkvæmt þessari reglugerð. Sú skýrsla skal send í fyrsta mánuði eftir lok hvers ársfjórðungs.
2. Í skýrslunni skulu koma fram eftirfarandi upplýsingar:
 - a) fjöldi vörusendinga sem fluttar eru inn,
 - b) fjöldi vörusendinga sem sýni voru tekin úr til greiningar,
 - c) niðurstöður skoðananna, eins og kveðið er á um í 2. mgr. 8. gr.

13. gr.

Kostnaður

Stjórnandi föður- og matvælafyrirtækisins skal bera allan kostnað sem fellur til vegna opinbers eftirlits og annast allar ráðstafanir sem gripið er til ef ákvæðum er ekki fylgt.

14. gr.

Niðurfelling

Reglugerð (ESB) nr. 258/2010 er felld úr gildi.

15. gr.

Umbreytingarákvæði

Þrátt fyrir 1. mgr. 5. gr. skulu aðildarríkin heimila innflutning á vörusendingum, sem um getur í 1. og 2. mgr. 1. gr., sem fóru frá upprunalandinu fyrir gildistökuðag þessarar reglugerðar þar sem með fylgir heilbrigðisvottorðið sem kveðið er á um í reglugerð (ESB) nr. 258/2010.

16. gr.

Gildistaka

Reglugerð þessi öðlast gildi á tuttugasta degi eftir að hún birtist í *Stjórnartíðindum Evrópusambandsins*.

Reglugerð þessi er bindandi í heild sinni og gildir í öllum aðildarríkjunum án frekari lögfestingar.

Gjört í Brussel 5. febrúar 2015.

Fyrir hönd framkvæmdastjórnarinnar,

forseti.

Jean-Claude JUNCKER

VIÐAUKI

Heilbrigðisvottorð fyrir innflutning til ríkja í Evrópusambandinu á

.....⁽¹⁾

Skráningarnúmer vörusendingar..... Nr. vottorðs.....

Samkvæmt ákvæðum framkvæmdarreglugerðar framkvæmdastjórnarinnar (ESB) 2015/175 um sérstök skilyrði sem gilda um innflutning á gúargúmmí, sem er upprunnið á Indlandi eða sent þaðan, vegna mengunaráhættu af völdum pentaklórfenóls og díoxína,

VOTTAR að

.....(setjið inn fóður eða matvæli sem um getur í 1. gr. reglugerðar (ESB) 2015/175)

í þessari vörusendingu sem er samsett úr:

.....(lýsing á vörusendingu, afurð, fjöldi og tegund pakkninga, heildarþyngd eða eigin þyngd)

fermd í

af

fer til

sem kemur frá starfsstöðinni

.....(heiti og heimilisfang starfsstöðvar)

eru framleidd, flokkuð, meðhöndluð, unnin, pökkuð og flutt í samræmi við góðar hollustustarfsvenjur.

Úr þessari vörusendingu voru tekin sýni í samræmi við tilskipun framkvæmdastjórnarinnar 2002/63/EC

og sett í greiningu á rannsóknarstofu

(dagsetning) á

(heiti rannsóknarstofu). Upplýsingar varðandi sýnatöku, greiningaraðferðir sem notaðar voru og allar niðurstöður fylgja með.

Þetta vottorð gildir til

Gjört í hinn

*Stimpill og undirritun viðurkennds
fulltrúa lögbæra yfirvaldsins sem um
getur í 2. mgr. 5. gr.*

⁽¹⁾ Vara og upprunaland.