Den här texten är endast avsedd som ett dokumentationshjälpmedel och har ingen rättslig verkan. EU-institutionerna tar inget ansvar för innehållet. De autentiska versionerna av motsvarande rättsakter, inklusive ingresserna, publiceras i Europeiska unionens officiella tidning och finns i EUR-Lex. De officiella texterna är direkt tillgängliga via länkarna i det här dokumentet

#### KOMMISSIONENS BESLUT

av den 8 juli 2010

om nödåtgärder avseende sändningar med vattenbruksprodukter som importeras från Indien och som är avsedda att användas som livsmedel

[delgivet med nr K(2010) 4563]
(Text av betydelse för EES)
(2010/381/EU)

(EUT L 174, 9.7.2010, s. 51)

# Ändrad genom:

<u>B</u>

## Officiella tidningen

		nr	sida	datum
<u>M1</u>	Kommissionens genomförandebeslut 2012/690/EU av den 6 november 2012	L 308	21	8.11.2012
<u>M2</u>	Kommissionens genomförandebeslut (EU) 2016/1774 av den 4 oktober 2016	L 271	7	6.10.2016

#### KOMMISSIONENS BESLUT

#### av den 8 juli 2010

om nödåtgärder avseende sändningar med vattenbruksprodukter som importeras från Indien och som är avsedda att användas som livsmedel

[delgivet med nr K(2010) 4563]
(Text av betydelse för EES)
(2010/381/EU)

#### Artikel 1

Detta beslut ska tillämpas på import av sändningar av vattenbruksprodukter från Indien som är avsedda att användas som livsmedel (nedan kallade *sändningar*).

#### Artikel 2

1. Medlemsstaterna ska tillåta import av sändningar till unionen under förutsättning att de åtföljs av resultaten från en analytisk undersökning som utförts på ursprungsorten för att säkerställa att de inte utgör någon fara för människors hälsa.

Den analytiska undersökningen ska ha utförts på ett officiellt prov med främsta syfte att påvisa förekomst av kloramfenikol, tetracyklin, oxitetracyklin, klortetracyklin och metaboliter av nitrofuraner.

Dessa prover ska ha analyserats med en analysmetod som är i överensstämmelse med artiklarna 3 och 4 i beslut 2002/657/EG.

2. Genom undantag från punkt 1 ska medlemsstaterna tillåta import av sändningar som inte åtföljs av resultaten från en analytisk undersökning under förutsättning att den importerande medlemsstaten ser till att varje sändning vid ankomsten genomgår en sådan analytisk undersökning för att påvisa förekomst av kloramfenikol, tetracyklin, oxitetracyklin, klortetracyklin och metaboliter av nitrofuraner.

### Artikel 3

### **▼**<u>M2</u>

1. Medlemsstaterna ska, genom att tillämpa lämpliga provtagningsplaner, se till att officiella prov tas från minst 50 % av de sändningar som uppvisas för import vid gränskontrollstationerna på deras territorium. I de fall en sändning består av vattenbruksprodukter från fler än en ursprungsanläggning ska prov tas för varje enskild anläggning.

### **▼**B

2. De officiella prov som tas enligt punkt 1 ska genomgå analyser för påvisande av resthalter av farmakologiskt verksamma ämnen enligt definitionen i artikel 2 a i förordning (EG) nr 470/2009, särskilt kloramfenikol, tetracyklin, oxitetracyklin, klortetracyklin och metaboliter av nitrofuraner.

#### Artikel 4

De sändningar från vilka officiella prov har tagits i enlighet med artiklarna 2.2 och 3.1 ska hållas under officiell tillsyn av den behöriga myndigheten i den berörda medlemsstaten tills analyserna har slutförts.

Dessa sändningar får endast släppas ut på marknaden om analysresultaten bekräftar att de uppfyller kraven i förordning (EG) nr 470/2009.

#### Artikel 5

- 1. Medlemsstaterna ska omedelbart underrätta kommissionen om analysresultaten om de påvisar förekomsten av resthalter av något farmakologiskt verksamt ämne
- a) som har klassificerats i enlighet med artikel 14.2 a, b eller c i förordning (EG) nr 470/2009 med halter som överskrider de högsta tillåtna resthalter som fastställts i enlighet med den förordningen, eller
- b) som inte har klassificerats i enlighet med artikel 14.2 a, b eller c i förordning (EG) nr 470/2009. Den berörda medlemsstaten behöver dock inte omedelbart underrätta kommissionen om analysresultaten om resthalten är lägre än
  - i) det referensvärde för åtgärder som fastställs för det ämnet i enlighet med förordning (EG) nr 470/2009, eller
  - ii) den lägsta funktionsgräns som fastställs för det ämnet i enlighet med förordning 2002/657/EG.

Resultaten av dessa analyser ska anmälas till kommissionen genom det system för snabb varning som inrättades genom artikel 50 i förordning (EG) nr 178/2002.

<b>▼</b> <u>M2</u>				
	_			

**▼**B

### Artikel 6

Alla utgifter som uppstår vid tillämpningen av detta beslut ska betalas av avsändaren, mottagaren eller av avsändarens eller mottagarens ombud.

### Artikel 7

Beslut 2009/727/EG ska upphöra att gälla.

### Artikel 8

Detta beslut riktar sig till medlemsstaterna.