



Kapsułki żelatynowe pochodzenia zwierzęcego

[Jak czytać unijne akty prawne?](#)

[Wykaz towarów podlegających weterynaryjnej kontroli granicznej](#)

• Puste kapsułki żelatynowe pochodzenia zwierzęcego

Na podstawie [rozporządzenia \(UE\) 2017/625](#) kapsułki utwardzonej lub nieutwardzonej żelatyny do spożycia przez ludzi mogą być wprowadzane na teren UE z państw trzecich pod warunkiem, że spełniają następujące wymagania weterynaryjne:

- **[Pochodzą z państw trzecich lub ich regionów](#)**, z których dozwolone jest wprowadzanie żelatyny przeznaczonej do spożycia przez ludzi na teren UE;
- Przesyłce kapsułek żelatyny pozyskanej z kości przeżuwaczy (np. bydła, owiec, kóz) towarzyszy świadectwo urzędowe według wzoru „GEL” do celów wprowadzania na terytorium UE żelatyny przeznaczonej do spożycia przez ludzi określonego w **rozdziale 41 załącznika III do rozporządzenia (UE) 2020/2235**, w którym upoważniony przedstawiciel właściwej władzy w państwie trzecim poświadczy spełnienie wymienionych tam wymagań weterynaryjnych. Świadectwo urzędowe nie jest wymagane w przypadku wprowadzania do UE kapsułek żelatyny z kodami **HS w ramach pozycji 3913, 3926 lub 9602** części drugiej załącznika I do rozporządzenia (EWG) nr 2658/87, jeżeli kapsułek tych nie uzyskano z kości przeżuwaczy.

Produkcja kapsułek żelatyny objętych pozycjami **HS: 3913, 3926 lub 9602** jest zwolniona z wymogu pozyskania w zakładzie zatwierdzonym przez Komisję Europejską.

• Wypełnione kapsułki żelatynowe pochodzenia zwierzęcego

Kapsułki wypełnione olejem rybim należą do kategorii „[produkt rybołówstwa](#)”.

Kapsułki wypełnione produktami złożonymi należą do kategorii „[produkt złożony](#)”

Od dnia 18 grudnia 2023r. na podstawie [rozporządzenia \(UE\) 2023/2652](#) wymagana jest urzędowa certyfikacja **kapsułek żelatynowych uzyskanych z kości przeżuwaczy** (zgodnie z art. 16 [rozporządzenia \(WE\) nr 999/2001](#)) stanowiących **części produktów pochodzenia zwierzęcego** lub stanowiących **części produktów złożonych**, o których mowa w art. 20 ust. 1 rozporządzenia (UE) 2022/2235. Oznacza to, że upoważniony przedstawiciel właściwej władzy w państwie trzecim ma poświadczyć spełnienie wymagań weterynaryjnych w zakresie gąbczastej encefalopatii bydła (BSE) zawartych we wzorze urzędowego świadectwa „GEL” do celów wprowadzania na terytorium UE żelatyny przeznaczonej do spożycia przez ludzi (**rozdział 41 załącznika III do rozporządzenia (UE) 2020/2235**).

UWAGA: od dnia 4 stycznia 2024r. obowiązuje nowy wzór świadectwa: „GEL” wprowadzony [rozporządzeniem \(UE\) 2023/2744](#) zmieniającym rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2020/2235.

Okres przejściowy: przesyłki ze świadectwami wydanymi **nie później niż dnia 15 czerwca 2024r.** na podstawie dotychczasowych wymagań, tj. przed wejściem w życie rozporządzenia (UE) 2023/2744, mogą być wprowadzane do UE **do dnia 15 września 2024r.**

Ogólne informacje o zasadach przywozu żywności pochodzenia zwierzęcego można uzyskać [tutaj](#)

2



**Fundusze
Europejskie**



**Rzeczpospolita
Polska**

Unia Europejska
Europejskie Fundusze
Strukturalne i Inwestycyjne

