

Próbki handlowe

Zgodnie z pkt 39 załącznika I do [rozporządzenia Komisji \(UE\) nr 142/2011 z dnia 25 lutego 2011 r. w sprawie wykonania rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady \(WE\) nr 1069/2009 określającego przepisy sanitarne dotyczące produktów ubocznych pochodzenia zwierzęcego, nieprzeznaczonych do spożycia przez ludzi, oraz w sprawie wykonania dyrektywy Rady 97/78/WE w odniesieniu do niektórych próbek i przedmiotów zwolnionych z kontroli weterynaryjnych na granicach w myśl tej dyrektywy](#), próbki handlowe oznaczają produkty uboczne pochodzenia zwierzęcego lub produkty pochodne, przeznaczone do konkretnych badań lub analiz, dozwolone przez właściwy organ zgodnie z art. 17 ust. 1 [rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady \(WE\) nr 1069/2009 z dnia 21 października 2009 r. określającego przepisy sanitarne dotyczące produktów ubocznych pochodzenia zwierzęcego, nieprzeznaczonych do spożycia przez ludzi, i uchylające rozporządzenie \(WE\) nr 1774/2002](#) (rozporządzenie o produktach ubocznych pochodzenia zwierzęcego), w celu przeprowadzenia procesu produkcyjnego, w tym przetwarzania produktów ubocznych pochodzenia zwierzęcego lub produktów pochodnych, opracowania pasz, karmy dla zwierząt domowych lub produktów pochodnych lub testowania urządzeń lub sprzętu.

Zasady przywozu i tranzytu próbek handlowych

Ogólne warunki weterynaryjne dla przywozu i tranzytu próbek handlowych określone są w art. 28 [rozporządzenia \(UE\) nr 142/2011](#). Szczegółowe zasady dotyczące:

- przywozu i tranzytu próbek handlowych określa załącznik XIV rozdział III sekcja 2 pkt 1 do [ww. rozporządzenia](#),
- przeprowadzania czynności na próbkach handlowych i ich usuwania określa załącznik XIV rozdział III sekcja 2 pkt 2 i 3 do [ww. rozporządzenia](#).

Próbki handlowe mogą zostać przywiezione i przewiezione w tranzycie za zezwoleniem właściwego organu, którym zgodnie z art. 26a ust. 3 pkt 2 [ustawy o ochronie zdrowia zwierząt oraz zwalczaniu chorób zakaźnych zwierząt](#), jest graniczny lekarz weterynarii (dane teleadresowe Granicznych Inspektoratów Weterynarii dostępne są [tutaj](#)).

Graniczny lekarz weterynarii może zezwolić na przywóz i tranzyt próbek handlowych, pod warunkiem że:

- pochodzą one:
 - z państw trzecich, o których mowa w kolumnie „Wykaz państw trzecich” w wierszu 14 w tabeli 2 w rozdziale II sekcja 1 załącznika XIV do [ww. rozporządzenia](#);
 - w przypadku próbek handlowych składających się z mleka, produktów na bazie mleka lub produktów pochodnych mleka - z państw trzecich, z których dozwolony jest przywóz, wymienionych w załączniku I do [rozporządzenia \(UE\) nr 605/2010](#).
- towarzyszy im świadectwo zdrowia, o którym mowa w załączniku XV rozdział 8 [rozporządzenia \(UE\) nr 142/2011](#);
- po kontroli weterynaryjnej przewidzianej w [dyrektywie 97/78/WE](#) oraz zgodnie z warunkami ustanowionymi w art. 8 ust. 4 tej [dyrektywy](#) są one przewożone bezpośrednio do zatwierdzonego lub zarejestrowanego przedsiębiorstwa lub zakładu, wskazanego w weterynaryjnym świadectwie przekroczenia granicy CVED.

Zasady wykorzystywania i usuwania próbek handlowych

O ile próbki handlowe nie są przechowywane do celów referencyjnych, powinny być:

- usuwane lub wykorzystywane zgodnie z art. 12, 13 i 14 [rozporządzenia \(WE\) nr 1069/2009](#) albo
- ponownie wysyłane do państwa trzeciego pochodzenia.

Jeżeli próbki handlowe są wykorzystywane do badania wyposażenia, badanie musi być przeprowadzone:

- na wyposażeniu przeznaczonym specjalnie do tego celu albo
- na wyposażeniu, które zostało wyczyszczone i zdezynfekowane przed użyciem do celów innych niż badanie.

Podczas transportu do zatwierdzonego lub zarejestrowanego przedsiębiorstwa lub zakładu próbki handlowe muszą być zapakowane w szczelne kontenery.