

Na podlagi sedmega odstavka 21. člena Zakona o Vladi Republike Slovenije (Uradni list RS, št. 24/05 – uradno prečiščeno besedilo, 109/08, 38/10 – ZUKN, 8/12, 21/13, 47/13 – ZDU-1G, 65/14 in 55/17) izdaja Vlada Republike Slovenije

UREDBO

o izvajanju uredbe (EU) 2017/625 o uradnem nadzoru in drugih uradnih dejavnosti na področju živil, krme, zdravja in dobrobiti živali ter zdravja rastlin in fitofarmaceutskih sredstvih

1. člen (vsebina)

S to uredbo se določajo pristojni organi in obveznosti v zvezi z izvajanjem uradnega nadzora in drugih uradnih dejavnosti za izvajanje:

- Uredbe 2017/625/EU Evropskega parlamenta in Sveta z dne 15. marca 2017 o izvajanju uradnega nadzora in drugih uradnih dejavnosti, da se zagotovi uporaba zakonodaje o živilih in krmih, pravil o zdravju in dobrobiti živali ter zdravju rastlin in fitofarmaceutskih sredstvih, ter o spremembi uredb (ES) št. 999/2001, (ES) št. 396/2005, (ES) št. 1069/2009, (ES) št. 1107/2009, (EU) št. 1151/2012, (EU) št. 652/2014, (EU) 2016/429 in (EU) 2016/2031 Evropskega parlamenta in Sveta, uredb Sveta (ES) št. 1/2005 in (ES) št. 1099/2009 ter direktiv Sveta 98/58/ES, 1999/74/ES, 2007/43/ES, 2008/119/ES in 2008/120/ES ter razveljavitvi uredb (ES) št. 854/2004 in (ES) št. 882/2004 Evropskega parlamenta in Sveta, direktiv Sveta 89/608/EGS, 89/662/EGS, 90/425/EGS, 91/496/EGS, 96/23/ES, 96/93/ES in 97/78/ES ter sklepa Sveta 92/438/EGS (UL L št. 95 z dne 7. 4. 2017, str. 1; v nadaljnjem besedilu: Uredba 2017/625/EU),
- Delegirane uredbe Komisije (EU) 2018/631 z dne 7. februarja 2018 o dopolnitvi Uredbe 2017/625/EU Evropskega parlamenta in Sveta z ustanovitvijo referenčnih laboratorijev Evropske unije za škodljive organizme rastlin (UL L št. 105 z dne 25. 4. 2018, str. 1),
- Delegirane uredbe Komisije (EU) 2019/478 z dne 14. januarja 2019 o spremembi Uredbe (EU) 2017/625 Evropskega parlamenta in Sveta glede kategorij pošiljk, za katere velja uradni nadzor na mejnih kontrolnih točkah (UL L št. 82 z dne 25. 3. 2019, str. 4),
- Delegirane uredbe Komisije (EU) 2019/624 z dne 8. februarja 2019 o posebnih pravilih za izvajanje uradnega nadzora proizvodnje mesa ter za pridelovalna območja in območja za ponovno nasaditev živih školjk v skladu z Uredbo (EU) 2017/625 Evropskega parlamenta in Sveta, (UL L št. 131 z dne 17. 5. 2019, str. 1),
- Delegirane uredbe Komisije (EU) 2019/625 z dne 4. marca 2019 o dopolnitvi Uredbe (EU) 2017/625 Evropskega parlamenta in Sveta v zvezi z zahtevami za vnos pošiljk nekaterih živali in blaga, namenjenih za prehrano ljudi, v Unijo (UL L št. 131 z dne 17. 5. 2019, str. 18),
- Delegirane uredbe Komisije (EU) 2019/1012 o dopolnitvi Uredbe (EU) 2017/625 Evropskega parlamenta in Sveta z odstopanjem od pravil o določitvi kontrolnih točk in minimalnih zahtev za mejne kontrolne točke (UL EU L165, z dne 21. junij 2019),
- Delegirane uredbe Komisije (EU) 2019/1081 z dne 8. marca 2019 o določitvi pravil za posebne zahteve glede usposabljanja za osebje za izvajanje nekaterih fizičnih pregledov na mejnih kontrolnih točkah (UL L št. 171, z dne 26. 6. 2019, str. 1),
- Izvedbene uredbe Komisije (EU) 2018/329 z dne 5. marca 2018 o določitvi referenčnega centra Evropske unije za dobrobit živali (UL L št. 63 z dne 6. 3. 2018, str. 13),
- Izvedbene uredbe Komisije (EU) 2018/1587 z dne 22. oktobra 2018 o preklicu imenovanja inštituta Istituto Superiore di Sanità, Rim, Italija, kot evropskega referenčnega laboratorija za ostanke iz skupine B(3)(c) Priloge I k Direktivi Sveta 96/23/ES (UL L št. 264 z dne 23. 10. 2018, str. 20),
- Izvedbene uredbe komisije (EU) 2019/66 z dne 16. januarja 2019 o pravilih glede enotnih praktičnih ureditev za izvajanje uradnega nadzora rastlin, rastlinskih proizvodov in drugih predmetov, da se preveri skladnost s pravili Unije o ukrepih varstva pred škodljivimi organizmi rastlin, ki se uporabljajo za navedeno blago (UL L št. 15 z dne 17. 1. 2019, str. 1),
- Izvedbene uredbe Komisije (EU) 2019/530 z dne 27. marca 2019 o določitvi referenčnih laboratorijev Evropske unije za škodljive organizme rastlin, in sicer insekte in pršice, ogorčice, bakterije, glive in oomicete, viruse, viroide in fitoplazme (UL L št. 88 z dne 29. 3. 2019, str. 19),

- Izvedbene uredbe Komisije (EU) 2019/723 z dne 2. maja 2019 o določitvi pravil za uporabo Uredbe (EU) 2017/625 Evropskega parlamenta in Sveta glede standardnega vzorčnega obrazca za uporabo v letnih poročilih, ki jih predložijo države članice (UL L št. 124 z dne 13. 5. 2019, str.1),
- Izvedbene uredbe Komisije (EU) 2019/626 z dne 5. marca 2019 o seznamih tretjih držav ali njihovih regij, iz katerih je dovoljen vnos nekaterih živali in blaga, namenjenih za prehrano ljudi, v Evropsko unijo, ter o spremembi Izvedbene uredbe (EU) 2016/759 v zvezi s temi seznamami (UL L št. 131 z dne 17. 5. 2019, str. 31)
- Izvedbene uredbe Komisije (EU) 2019/627 z dne 15. marca 2019 o določitvi enotnih praktičnih ureditev za izvajanje uradnega nadzora nad proizvodi živalskega izvora, namenjenimi za prehrano ljudi, v skladu z Uredbo (EU) 2017/625 Evropskega parlamenta in Sveta ter spremembi Uredbe Komisije (ES) št. 2074/2005 o uradnem nadzoru (UL L št. 131 z dne 17. 5. 2019, str. 51),
- Izvedbene uredbe Komisije (EU) 2019/628 z dne 8. aprila 2019 o vzorcih uradnih spričeval za nekatere živali in blago ter o spremembi Uredbe (ES) št. 2074/2005 in Izvedbene uredbe (EU) 2016/759 v zvezi s temi vzorci spričeval (UL L št. 131, 17. 5. 2019, str. 101)
- Izvedbene uredbe Komisije (EU) 2019/1013 o predložitvi predhodnega uradnega obvestila o pošiljkah nekaterih kategorij živali in blaga, ki vstopajo v Unijo (UL L št. 165, z dne 21. 6. 2019),
- Izvedbene uredbe Komisije (EU) 2019/1014 o določitvi podrobnih pravil glede minimalnih zahtev za mejne kontrolne točke, vključno s kontrolnimi središči, ter za obliko, kategorije in okrajšave, ki se uporabljajo pri oblikovanju seznama mejnih kontrolnih točk in kontrolnih točk (UL L št. 165, z dne 21. junij 2019),
- Izvedbena uredba Komisije (EU) 2019/1139 z dne 3. julija 2019 o spremembi Uredbe (ES) št. 2074/2005 glede uradnega nadzora živil živalskega izvora v zvezi z zahtevami glede podatkov o prehranjevalni verigi in ribiških proizvodov ter v zvezi s sklicevanjem na priznane preskusne metode za morske biotoksine in na metode preskušanja surovega mleka in toplotno obdelanega kravjega mleka (UL L št. 180, z dne 4. 7. 2019, str. 12),

2. člen

(pomen izrazov)

Poleg izrazov iz Uredbe 2017/625/EU se v tej uredbi uporabljajo tudi izrazi z naslednjim pomenom:

- □Uradni veterinar□ pomeni veterinarja, ki je zaposlen pri Upravi, je pooblaščen za izvajanje uradnega nadzora in drugih uradnih dejavnosti, izpolnjuje pogoje iz 5.4 člena Uredbe 2017/625/EU in ima pooblastila v skladu z zakonom, ki ureja inšpekcijski nadzor in drugih področnih predpisih.
- □Uradni veterinar za izvajanje določenih nalog uradnega nadzora□ pomeni veterinarja, ki je pooblaščen za izvajanje določenih nalog uradnega nadzora oziroma drugih uradnih dejavnosti v skladu z Uredbo 2017/625/EU, razen pooblastil v skladu z zakonom, ki ureja inšpekcijski nadzor.
- □Inšpektor za zdravje rastlin□ pomeni fitosanitarnega inšpektorja v skladu z zakonom, ki ureja zdravstveno varstvo rastlin,
- □Inšpektor za hrano□ pomeni inšpektorja za hrano, ki je zaposlen pri Upravi, je pooblaščen za izvajanje uradnega nadzora in drugih uradnih dejavnosti ter izpolnjuje pogoje iz 5.4 člena Uredbe 2017/625/EU in ima pooblastila v skladu z zakonom, ki ureja inšpekcijski nadzor.
- □Inšpektor za okolje□ pomeni inšpektorja za okolje, ki je zaposlen pri IRSOP, je pooblaščen za izvajanje uradnega nadzora, izpolnjuje pogoje iz 5.4 člena Uredbe 2017/625/EU in ima pooblastila v skladu z zakonom, ki ureja inšpekcijski nadzor.
- □Kmetijski inšpektor□ pomeni kmetijskega inšpektorja, ki je zaposlen pri IRSKGLR, je pooblaščen za izvajanje uradnega nadzora, izpolnjuje pogoje iz 5.4 člena Uredbe 2017/625/EU in ima pooblastila v skladu z zakonom, ki ureja inšpekcijski nadzor.
- □Vinarski inšpektor□ pomeni vinarskega inšpektorja, ki je zaposlen pri IRSKGLR, je pooblaščen za izvajanje uradnega nadzora, izpolnjuje pogoje iz 5.4 člena Uredbe 2017/625/EU in ima pooblastila v skladu z zakonom, ki ureja inšpekcijski nadzor. Opomba: Če v zakonu v vinu ohranijo 178/2002 in 852/2004 morajo delati celotno živilsko verigo, če pa ohranijo le specifično zakonodajo na podlagi 1234/2007 – nova 1308/2013, pa ne zapadejo pod OCR. Vprašati IRSKGLR.

- □Gozdarski inšpektor□ pomeni gozdarskega inšpektorja, ki je zaposlen pri IRSKGLR, je pooblaščen za izvajanje uradnega nadzora in drugih uradnih dejavnosti, izpolnjuje pogoje iz 5.4 člena Uredbe 2017/625/EU in ima pooblastila v skladu z zakonom, ki ureja inšpekcijski nadzor.
- □Zdravstveni inšpektor□ pomeni zdravstvenega inšpektorja, ki je zaposlen pri ZIRS, je pooblaščen za izvajanje uradnega nadzora, izpolnjuje pogoje iz 5.4 člena Uredbe 2017/625/EU in ima pooblastila v skladu z zakonom, ki ureja inšpekcijski nadzor.
- □Pooblaščen teles□ pomeni organizacije za izvajanje prenesenih nalog uradnega nadzora in drugih uradnih dejavnosti, pooblaščen v skladu z zakoni, ki urejajo veterinarstvo, veterinarska merila skladnosti, zdravje rastlin in kmetijstvo, ki izpolnjujejo pogoje iz Uredbe 2017/625/EU in so objavljene na spletnih straneh MGKP in Uprave.
- □Izvajanje dejavnosti□ pomeni dlje časa trajajočo aktivnost z namenom posrednih ali neposrednih ekonomskih koristi, razen v primeru zdravja in dobrobiti živali, kjer gre lahko tudi za zasebno aktivnost.
- □Uradni vzorec□ pomeni vzorec, ki ga odvzame inšpektor oziroma uradni veterinar ali oseba, ki jo za to pooblasti predstojnik pristojnega organa.

3. člen

(pristojnosti urejanja področij iz Uredbe 2017/625/EU)

(pristojni organi)

- (1) Pristojni organi za izvajanje Uredbe 2017/625/EU so Ministrstvo za kmetijstvo, gozdarstvo in prehrano (v nadaljnjem besedilu: MKGP), Ministrstvo za okolje in prostor (v nadaljnjem besedilu: MOP), Ministrstvo za zdravje (v nadaljnjem besedilu: MZ), Uprava Republike Slovenije za varno hrano, veterinarstvo in varstvo rastlin (v nadaljnjem besedilu: Uprava), Inšpektorat Republike Slovenije za kmetijstvo, gozdarstvo, lovstvo in ribištvo (v nadaljnjem besedilu: IRSKGLR), Zdravstveni inšpektorat Republike Slovenije (v nadaljnjem besedilu: ZIRS), Inšpektorat Republike Slovenije za okolje in prostor (v nadaljnjem besedilu: IRSOP) in Finančna uprava Republike Slovenije (v nadaljnjem besedilu: Finančna uprava), v skladu s predpisom, ki ureja organe v sestavi ministrstev.
- (2) Pristojni organ za usklajevanje sodelovanja in stikov s Komisijo in drugimi državami članicami za izvajanje 4.2(b) člena Uredbe 2017/625/EU je Uprava.
- (3) Pristojni organ za usklajevanje in posodabljanje večletnega nacionalnega načrta nadzora ter zbiranje informacij in poročanje Komisiji za izvajanje 109. člena Uredbe 2017/625/EU je Uprava.
- (4) Uprava v sodelovanju z MZ, ZIRS, IRSKGLR in Finančno upravo pripravi načrt izrednih ukrepov za živila in krmno iz 115. člena Uredbe 2017/625/EU.

4. člen

(pristojnosti za preverjanje skladnosti s pravili iz Uredbe 2017/625/EU na notranjem trgu)

(1) Za izvajanje drugega odstavka 1. člena Uredbe 2017/625/EU imajo poleg pristojnosti, pooblastil pravic in dolžnosti, ki jih imajo uradni veterinarji in inšpektorji po materialnih zakonih, imajo za inšpekcijski nadzor tudi pooblastila za izrekanje ukrepov v skladu s to uredbo in Uredbo 2017/625/EU, kot sledi:

a) Uprava, in sicer:

- uradni veterinar za inšpekcijski nadzor na področjih iz drugega odstavka 1. člena točk (a) razen v delu, ki se nanaša na nadzor nad prehranskimi dopolnili; živila za posebne skupine (formule za dojenčke, žitne kašice in živila namenjena dojenčkom in majhnim otrokom; živila za posebne zdravstvene namene in popolni prehranski nadomestki za nadzor nad telesno težo) ter materiali in izdelki, namenjenimi za stik z živila, (b) v delu, ki se nanaša na nadzor živila, (c) razen na področju gensko spremenjene krme, (d), (e) razen v delu, ki se nanaša na preverjanje pogojev, ki so v pristojnosti inšpektorja za okolje in naravo in kmetijskega inšpektorja, (f) in (i) Uredbe 2017/625/EU,
- inšpektor za zdravje rastlin na področjih iz točk (b) v delu, ki se nanaša na trženje in uporabo semena z GSO, (g) in (h) Uredbe 2017/625/EU,
- inšpektor za hrano na področjih iz točk (a) razen v delu, ki se nanaša na nadzor nad prehranskimi dopolnili; živila za posebne skupine (formule za dojenčke, žitne kašice in živila namenjena dojenčkom in majhnim otrokom; živila za posebne zdravstvene namene in popolni

prehranski nadomestki za nadzor nad telesno težo) ter materiali in izdelki, namenjenimi za stik z živali, (b), (c) razen v delu, ki se nanaša na krmo živalskega izvora, (e) v delu, ki se nanaša na nadzor zbiranja in načina oddaje odpadkov iz gostinskih dejavnosti kategorije 3 v obratih javne prehrane in kuhinjah, (h), (i) in (j) Uredbe 2017/625/EU,

b) IRSOP, in sicer:

- inšpektor za okolje na področjih iz točke (e) v delu, ki se nanaša na odstranjevanje živalskih stranskih proizvodov (v nadaljnjem besedilu: ŽSP) in pridobljenih proizvodov kot odpadkov s sežiganjem v sežigalnicah in sosežiganjem v sosežigalnicah, ter nad odstranjevanjem ŽSP in pridobljenih proizvodov kot odpadkov na pooblaščenih odlagališčih in nad zbiranjem, prevozom in skladiščenjem pridobljenih proizvodov kot odpadkov, če so ti namenjeni neškodljivemu odstranjevanju v sežigalnicah, sosežigalnicah ali na pooblaščenih odlagališčih ter nad vodenjem evidenc nosilcev dejavnosti, ki se nanašajo na dejavnosti iz te točke;

c) IRSKGLR, in sicer:

- kmetijski inšpektor na področjih iz točk (b) v delu, ki se nanaša na soobstoj samo dovoljenih GSO na kmetijskih površinah, (e) v delu, ki se nanaša na nadzor nad dajanjem na trg v maloprodaji in uporabo ŽSP in pridobljenih proizvodov kot organskih gnojil in sredstev za izboljšanje tal na obdelovalnih in pašnih površinah in s tem povezanim vodenjem evidenc in (f) Uredbe 2017/625/EU,
- vinarski inšpektor na področjih iz točke (a) in (f) Uredbe 2017/625/EU, v delu, ki se nanaša na grozdje in vino,
- gozdarski inšpektor na področjih iz točke (g) Uredbe 2017/625/EU v skladu s predpisi, ki urejajo varstvo gozdov,

d) ZIRS, in sicer:

- na področjih iz točke (a) Uredbe 2017/625/EU v delu, ki se nanaša na nadzor nad prehranskimi dopolnili; živali za posebne skupine (formule za dojenčke, žitne kašice in živila namenjena dojenčkom in majhnim otrokom; živila za posebne zdravstvene namene in popolni prehranski nadomestki za nadzor nad telesno težo) ter materiali in izdelki, namenjenimi za stik z živali.

5. člen

(pristojnosti za preverjanje skladnosti s pravili iz Uredbe 2017/625/EU pri vstopu živali in blaga v Unijo)

(1) Za izvajanje 47. člena Uredbe 2017/625/EU imajo poleg pristojnosti, pooblastil pravic in dolžnosti, ki jih imajo uradni veterinarji in inšpektorji po materialnih zakonih, za inšpekcijski nadzor tudi pooblastila za izvajanje nadzora v skladu s to uredbo in Uredbo 2017/625/EU, kot sledi

a) Uprava, in sicer:

- uradni veterinar nad pošiljkami živali iz točke (a) in (b), (d) v delu, ki se nanaša na pošiljke krme neživalskega izvora (razen gensko spremenjene krme), (e) in (f),
- inšpektor za zdravje rastlin nad pošiljkami blaga iz točke (c), (e) v delu, ki se nanaša na pošiljke iz drugega odstavka 1. člena točke (g) in (f) v delu, ki se nanaša na fitofarmaceutvska sredstva in GSO semenski material kmetijskih rastlin in gozdni reprodukcijski material,
- inšpektor za hrano nad pošiljkami iz točke (d), (e) in (f);

b) ZIRS, in sicer:

- zdravstveni inšpektor iz točke (d), (e) in (f) v delu, ki se nanaša na nadzor nad prehranskimi dopolnili; živali za posebne skupine (formule za dojenčke, žitne kašice in živila namenjena dojenčkom in majhnim otrokom; živila za posebne zdravstvene namene in popolni prehranski nadomestki za nadzor nad telesno težo) ter materiali in izdelki, namenjenimi za stik z živali

c) Finančna Uprava na področju carinske kontrole, kot je opredeljeno v točki (46) 3. člena Uredbe 2017/625/EU, in sicer:

- carinski organ nad pošiljkami živali in blaga iz točke (d) prvega odstavka 53. člena Uredbe 2017/625/EU, razen v delu, ki se nanaša na prodajo živali in blaga preko sredstev komuniciranja na daljavo. Carinski organ v primeru ugotovljenih neskladij pošiljk odstopi zadevo pristojnemu inšpektorju oziroma uradnemu veterinarju.

(2) Za izvajanje 49.3 člena Uredbe 2017/625/EU predstojnik Uprave izda obvezno.

6. člen

Uradni nadzor in druge dejavnosti; 4. – 33. člen OCR

7. člen

(uradni nadzor)

(1) Za izvajanje 5.2 in 5.3 člena Uredbe 2017/625/EU predstojnik pristojnega organa za uradni nadzor iz 3. člena te uredbe z izdajo službene izkaznice imenuje uradnega veterinarja in inšpektorje.

(2) Za izvajanje 5.4. člena Uredbe 2017/625/EU pristojni organi iz 3. in 4. člena te uredbe in pooblaščenata telesa organizirajo usposabljanje ali za to usposabljanje pooblastijo fakultete ali visokošolske zavode. .

8. člen

(splošna pravila o uradnem nadzoru)

(1) Za izvajanje 9.1.(d) člena Uredbe 2017/625/EU lahko izvajalci dejavnosti ali izvajalci zasebnih shem predložijo shemo in rezultate sheme pristojnemu organu, ki po proučitvi sheme odloči o tem, ali bo rezultate sheme upošteval pri določitvi frekvence nadzora nad izvajalci dejavnosti, ki so vključeni v shemo.

(2) Utemeljitev iz člena 9. 4. je pisna in je del spisa zadeve.

(3) Izvajalci dejavnosti, ki jim se jim živali ali blago dostavijo iz druge države članice morajo pristojnemu organu o tem poročati najmanj enkrat mesečno za pretekli mesec v elektronski obliki oziroma preko v ta namen pripravljene spletne aplikacije.

(4) Za izvajanje 11.2 člena Uredbe 2017/625/EU pristojni organi iz 3. in 4. člena te uredbe popravijo netočne informacije, če so bile objavljene na spletnih straneh in v poročilih. Netočne informacije popravijo takoj, ko ugotovijo netočnost oziroma najkasneje 3 delovne dni po ugotovitvi netočnosti. Popravek informacij objavijo na svojih spletnih straneh.

(5) Za izvajanje 14. člena Uredbe 2017/625/EU pristojni organ objavi metodologijo ocenjevanja postopkov dobre proizvodne prakse, dobre higienske prakse, dobre kmetijske prakse ter postopkov, ki temeljijo na načelih analize tveganj in kritičnih kontrolnih točk (HACCP) na svojih spletnih straneh, skupaj z predvidenimi ukrepi glede na oceno. Ukrepe pristojni inšpektor uveljavi z inšpekcijsko upravno odločbo.

(6) Za izvajanje 15. člena Uredbe 2017/625/EU izvajalci dejavnosti omogočijo pristojnim organom za izvajanje uradnega nadzora dostop in vpogled v vse informacije, opremo in v vse poslovne prostore, kjer se izvaja dejavnost. Prostor, kjer se izvajajo dejavnosti iz člena 1.2 Uredbe 2017/625/EU se štejejo za poslovne prostore, ne glede na to, če se uporabljajo tudi v zasebne namene.

9. člen

(posebna pravila o uradnem nadzoru)

(1) Za izvajanje 24. 2.(b) in (c) člena Uredbe 2017/625/EU urad, pristojen za kemikalije, zagotovi Upravi informacije o odobrenih in zavrženih uvozih in izvozih fitofarmaceutskih sredstev in rezultate inšpekcijskega nadzora po predpisih, ki urejajo izvoz in uvoz kemikalij po postopku soglasja po predhodnem obveščanju.

(2) Center za zastrupitve enkrat letno, do 31. marca zagotovi Upravi informacije in podatke o zastrupitvah, povezanih s fitofarmaceutskimi sredstvi in informacije o zagotavljanju nujne zdravstvene pomoči v preteklem letu.

(3) Uradni nadzor rastlin, rastlinskih proizvodov in drugih predmetov v skladu z Izvedbeno uredbo 2019/66/EU se izvaja na podlagi letnega programa dela UVHVVR.

10. člen

(prenos določenih nalog uradnega nadzora)

(1) Pristojni organ lahko pooblasti pravno osebo, samostojnega podjetnika posameznika ali fizično osebo, (v nadaljnjem besedilu: izvajalec prenesenih nalog uradnega nadzora) za izvajanje določenih nalog uradnega nadzora v skladu z 28. členom Uredbe 2017/625/EU, razen na področjih, ki jih urejajo predpisi o nekaterih koncesijskih pogodbah, na naslednjih področjih:

- izvajanje preverjanja skladnosti registriranih izvajalcev dejavnosti ki obdelujejo in označujejo lesen pakirni material
- odvzem uradnih vzorcev,
- prevoz uradnih vzorcev,
- izvajanje ante in post mortem pregledov živali, ki vstopajo v prehransko verigo
- uradno potrjevanje,
- osebo, ki ima inšpekcijsko pooblastilo za preverjanje skladnosti izvajalcev dejavnosti, razen nosilcev dejavnosti poslovanja s krmo, blaga, ki ni krma, ali živali,

(2) Izvajalcem prenesenih nalog uradnega nadzora na področju ekološke pridelave Uprava ob pooblastitvi dodeli šifro.

11. člen

(prenos nalog drugih uradnih dejavnosti)

(1) Pristojni organ iz 3. člena te uredbe lahko pooblasti pravno osebo, samostojnega podjetnika posameznika ali fizično osebo za prenos izvajanja nalog drugih uradnih dejavnosti (v nadaljnjem besedilu: izvajalec prenesenih nalog drugih uradnih dejavnosti) v skladu z 31. členom Uredbe 2017/625/EU, in sicer za izvajanje naslednjih nalog:

- ugotavljanje prisotnosti bolezni živali ali škodljivih organizmov rastlin,
- preprečevanje ali omejevanje širjenja bolezni živali ali škodljivih organizmov rastlin,
- izkoreninjanje bolezni živali ali škodljivih organizmov rastlin,
- odvzem uradnih vzorcev,
- prevoz uradnih vzorcev,
- Izdajanje uradnih potrdil,
- usposabljanje osebja, ki izvaja uradni nadzor in nadzor nad drugimi uradnimi dejavnostmi.

12. člen

(postopek pooblastitve)

(1) Izvajalci prenesenih nalog uradnega nadzora in drugih uradnih dejavnosti se izberejo na javnem razpisu, razen če ni z zakonom drugače določeno Poleg pogojev iz 29., 30. in 31. člena Uredbe 2017/625/EU morajo izpolnjevati naslednja dodatna merila: višina cene posamezne naloge, dostopnost osebja v času izven rednega delovnega časa, ustrezno zagotavljanje uspešnega in učinkovitega usklajevanja med pristojnim organom in pooblaščen osebo glede na vsebino določenih nalog, odzivni čas glede na zahtevo in dodatna merila, ustrezna posameznemu področju dela.

(2) Pristojni organ pooblasti izvajalca prenesenih nalog uradnega nadzora ali drugih uradnih dejavnosti z odločbo v upravnem postopku za obdobje desetih let. Odločba vsebuje natančen opis nalog uradnega nadzora oziroma drugih uradnih dejavnosti in pogojev, v skladu s katerimi lahko pooblaščen oseba opravlja te naloge. Medsebojne pravice in obveznosti pristojni organ in izvajalec prenesenih nalog uredita s pogodbo.

(3) Če je izvajalec prenesenih nalog pravna oseba ali samostojni podjetnik posameznik, se v pogodbi iz prejšnjega odstavka določi tudi posamezne osebe, ki bodo opravljale določene naloge uradnega nadzora ali drugih uradnih dejavnosti, ki izpolnjujejo pogoje iz Uredbe 2017/625/EU in merila iz javnega razpisa.

(4) Sredstva za izvajanje nalog uradnega nadzora ali drugih uradnih dejavnosti, ki jih opravljajo izvajalci iz tega člena, se zagotovijo iz proračuna RS, razen če ni z materialnimi predpisi drugače določeno.

13. člen

(presoja in prenehanje pooblastila)

(1) Za izvajanje 33. člena Uredbe 2017/625/EU pristojni organi poleg inšpekcijskih pregledov organizirajo presoje izvajalcev prenesenih nalog. Za izvedbo presoje predstojnik pristojnega organa imenuje komisijo izmed zaposlenih strokovnjakov v pristojnem organu oziroma zunanjih strokovnjakov za vsak posamezen primer presoje, ki pri izvajalcu prenesenih nalog pregleda dokumentacijo in praktično izvedbo. Komisija izdela poročilo o presoji s priporočili in ga preda izvajalcu prenesenih nalog, ki mora na poročilo in priporočila odgovoriti v roku, ki ga določi komisija.

(2) Pooblastilo izvajalcu prenesenih nalog in pogodba prenehata:

1. na podlagi odločbe o odvzemu pooblastila za izvajanje prenesenih nalog, pri čemer se pooblastilo odvzame začasno, v primeru ponavljajočih se kršitev pa trajno. Pritožba zoper odločbo ne zadrži izvršitve. Pooblastilo se odvzame, če pooblaščenec izvajalec:

- ne začne opravljati prenesenih nalog v dogovorjenem roku;
- ne izpolnjuje higiensko-tehničnih ali kadrovskih pogojev;
- pri delu ne upošteva predpisov, pogodbe ali dovoljenj;
- ne izpolnjuje več pogojev za pridobitev pooblastila ali je v vlogi podal neresnične podatke;
- sam ali osebje, ki je pri njem zaposleno, ravna nestrokovno ali malomarno, dejanja oziroma opustitve pa negativno vplivajo ali bi lahko negativno vplivale na zdravje ljudi ali živali ali okolje;
- ne vodi predpisanih evidenc ali ne pošilja predpisanih poročil oziroma jih pošilja neredno;
- ne spoštuje rokov za izvedbo storitev v skladu s predpisi;
- nepravilno obračunava storitve;
- ne pristane na spremembe pogodbe, ki so posledica spremembe predpisov, ki vplivajo na pooblastilo, ali spremenjenih okoliščin, ki jih ni bilo možno predvideti ob sklenitvi pogodbe;

2. s prenehanjem pogodbe in sicer:

- s pretekom časa, za katerega je bila sklenjena;
- na podlagi pisne odpovedi;
- v primeru stečaja izvajalca prenesenih nalog, z dnem nastanka pravnih posledic stečajnega postopka;
- v primeru likvidacije, z dnem prenehanja izvajalca.

Vzorčenje, analiziranje, poskusi in diagnosticiranje; 34. – 42. člen OCR

14. člen

(Vzorčenje, analize, preskusi in diagnosticiranje)

(1) Za izvajanje drugega in tretjega odstavka 34. člena in 35. člena Uredbe 2017/625/EU se v Prilogi 1, ki je sestavni del te uredbe, določi postopek za zagotavljanje pravne, znanstvene in tehnične veljavnosti (v nadaljnjem besedilu: veljavnost) uradnih vzorcev in vzorcev za drugo strokovno mnenje na področjih iz drugega odstavka 1. člena Uredbe 2017/625/EU oziroma ugotavljanja skladnosti vzorcev; ter postopek za zagotavljanje pravice izvajalcev dejavnosti, ki so stranke v postopku, da na lastne stroške zaprosijo za drugo strokovno mnenje.

(2) Drugo strokovno mnenje iz prejšnjega odstavka se uporabi, če je stranka vložila zahtevo za dokumentacijski pregled vzorčenja, analize, preskusa ali diagnosticiranja.

(3) Za izvajanje drugega odstavka 36. člena Uredbe 2017/625/EU pristojni organi za uradni nadzor lahko uradni veterinar ali inšpektor naroči vzorce preko sredstev za komuniciranje na daljavo s pomočjo skrite oziroma lažne identitete. Pristojni organi po prejemu naročenih vzorcev pisno obvestijo izvajalca dejavnosti, pri katerem so naročili vzorce, da so bili ti vzorci odvzeti v okviru uradnega nadzora in da se bodo po potrebi analizirali. Obvestilo vsebuje tudi navedbo, da v primeru pritožbe lahko izvajalec dejavnosti uveljavlja pravico do drugega strokovnega mnenja iz prvega odstavka 35. člena Uredbe 2017/625/EU. Šteje se, da je izvajalec dejavnosti obveščen, ko pristojni organ obvestilo pošlje na elektronski oziroma poštni naslov, naveden na sredstvu za komuniciranje na daljavo; ali obvestilo objavi na svoji oglasni deski, če naslov ni naveden. Za navedeni postopek obveščanja se ne uporabljajo določila o vročanju, določena z zakonom, ki ureja upravni postopek

15. člen

(določitev uradnih laboratorijev)

- (1) Za izvajanje 37. člena Uredbe 2017/625/EU pristojni organi izberejo uradne laboratorije na javnem razpisu, če ni z zakonom drugače določeno. V javnem razpisu se lahko določijo zlasti naslednja dodatna merila, ki jih mora poleg pogojev iz 4. odstavka 37. člena Uredbe 2017/625/EU izpolnjevati laboratorij: hitrost zagotavljanja rezultatov, oddaljenost laboratorija od mesta vzorčenja in posebna dodatna merila glede na posamezno področje dela iz drugega odstavka 1. člena Uredbe 2017/625/EU.
- (2) Izbrani uradni laboratorij se določi z odločbo v upravnem postopku za obdobje petih let. Odločba vsebuje opis nalog, ki jih laboratorij izvaja kot uradni laboratorij. Medsebojne pravice in obveznosti se uredijo s pogodbo, ki vsebuje tudi opis pogojev za izvajanje nalog in način usklajevanja in sodelovanja med laboratorijem in posameznim pristojnim organom iz prvega odstavka tega člena.
- (3) V skladu s pogoji iz drugega odstavka 37. člena Uredbe 2017/625/EU lahko pristojni organ sklene sporazum o sodelovanju ali poslovni dogovor, s katerim za uradni laboratorij določi laboratorij na ozemlju druge države članice ali tretje države, ki je pogodbenica Sporazuma o Evropskem gospodarskem prostoru, za analize, preskuse in diagnosticiranje vzorcev, za katere uradni laboratorij v Republiki Sloveniji še ni določen. K sporazumu o sodelovanju ali poslovnemu dogovoru ta laboratorij priloži kopijo akreditacijske listine in kopijo pooblastila pristojnega organa države članice.
- (4) Sredstva za izvajanje laboratorijskih analiz, preskusov in diagnosticiranja vzorcev, odvzetih med uradnim nadzorom in drugimi uradnimi dejavnostmi, se zagotovijo iz proračuna Republike Slovenije, razen če je z materialnimi predpisi drugače določeno.

16. člen

(presoja in preklic določitve uradnega laboratorija)

- (1) Za izvajanje prvega odstavka 39. člena Uredbe 2017/625/EU lahko pristojni organ iz prvega odstavka prejšnjega člena organizira presojo uradnih laboratorijev. Presoja se lahko izvede najmanj enkrat v obdobju petih let z namenom ocene skladnosti izvajanja nalog s predpisi in mednarodnimi standardi, kompetentnosti kadrov in kakovosti postopkov. Za izvedbo presoje predstojnik pristojnega organa izmed zaposlenih strokovnjakov v pristojnem organu oziroma nacionalnem referenčnem laboratoriju imenuje tri člansko komisijo za vsak posamezen primer presoje uradnega laboratorija. Komisija izdela zapisnik in poročilo o presoji s priporočili in ga preda laboratoriju, ki mora sprejeti ustrezne ukrepe v roku, ki ga določi komisija. V kolikor odgovor laboratorija na priporočila ali izvedeni ukrepi niso zadovoljivi, to vpliva na odločbo o določitvi uradnega laboratorija in pogodbo o medsebojnem sodelovanju.
- (2) Za presojo uradnih laboratorijev iz prejšnjega odstavka lahko pristojni organ pooblasti nacionalni referenčni laboratorij (v nadaljnjem besedilu: NRL), razen za presojo NRL lastnega uradnega laboratorija.
- (3) V primerih iz drugega odstavka 39. člena Uredbe 2017/625/EU pristojni organ takoj prekliče določitev uradnega laboratorija in pogodbo o medsebojnem sodelovanju z odločbo o preklicu in prekinitvi pogodbe.

UVOZ; 43 – 77. člen OCR

17. člen

(mejne kontrolne točke in kontrolne točke)

- (1) Za izvajanje 59. člena Uredbe 2017/625/EU se izvaja uradni nadzor nad eno ali več kategorijami živali in blaga iz prvega odstavka 47. člena Uredbe 2017/625/EU na mejnih kontrolnih točkah prvega prispetja v Unijo, ki so navedene v Prilogi 2, ki je sestavni del te uredbe. (tudi rizične pošiljke).
- (2) Za izvajanje točke (b) 53. člena se fizični in identifikacijski pregled pošiljk v Republiki Sloveniji, ki prispejo v Unijo na mejni kontrolni točki prvega prispetja druge države članice, opravlja na mejnih kontrolnih točkah. Seznam teh mejnih kontrolnih točk pristojni organi objavijo na svojih spletnih straneh.

(3) Ne glede na prejšnji odstavek se lahko pregled pošiljk, kot je določeno v točki (a) 53. člena Uredbe 2017/625/EU, lahko opravlja na kontrolnih točkah, ki niso mejne kontrolne točke. Seznam teh kontrolnih točk pristojni organi objavijo na svojih spletnih straneh.

18. člen

(uradni nadzor nad pošiljkami živali in blaga, za katere ne velja nadzor na mejnih kontrolnih točkah prvega prispetja v Unijo)

(1) Pristojni organ za nadzor pošiljk živali in blaga v skladu s prvim in drugim odstavkom 44. člena Uredbe 2017/625/EU, za katere ne velja uradni nadzor na mejnih kontrolnih točkah prvega prispetja v Unijo in niso rizične pošiljke iz točke (f) prvega odstavka 47. člena Uredbe 2017/625/EU je carinski organ, ki opravi dokumentarni pregled na mestih sprostitev v prost promet v Uniji.

(2) Kadar je namembna država za pošiljko iz prejšnjega odstavka Republika Slovenija, opravlja fizični in identifikacijski pregled pošiljk zaradi uradnega nadzora uradni veterinar oziroma inšpektor iz 5. člena te uredbe.

(3) Zaradi rizičnosti pošiljk ponarejenih fitofarmaceutskih sredstev je vstop fitofarmaceutskih sredstev v Unijo dovoljen le čez mejne kontrolne točke iz prvega odstavka 17. člena te uredbe. Izvajalec dejavnosti o prispetju pošiljke s prijavo obvesti inšpektorja za zdravje rastlin, ki opravlja nadzor na mejnih kontrolnih točkah prvega prispetja v Unijo. Prijava se vloži pisno s predložitvijo dokumentacije, ki mora vsebovati naslednje podatke:

1. ime in naslov oziroma firmo in sedež izvajalca dejavnosti,
2. ime in naslov oziroma firmo in sedež pošiljatelja pošiljke FFS in izvorna država,
3. ime in naslov oziroma firmo in sedež proizvajalca FFS,
4. ime in naslov oziroma firmo in sedež prejemnika pošiljke FFS,
5. vrsto in številko prevoznega sredstva,
6. namembno državo,
7. podatke o FFS:
 - a. trgovsko oziroma kemijsko ime FFS,
 - b. način in število pakiranja,
 - c. količino FFS,
 - d. varnostni list v slovenskem ali angleškem jeziku,
 - e. dokazilo o registraciji FFS v namembni državi.

(4) Sproščanje pošiljk fitofarmaceutskih sredstev, katerih fizični in identifikacijski pregled zaradi uradnega nadzora na mejnih kontrolnih točkah prvega prispetja v Unijo ni bil opravljen, v prost promet na območju Republike Slovenije se opravlja tudi preko kontrolnih točk iz tretjega odstavka 17. člena in mejnih kontrolnih točk iz drugega odstavka 17. člena te uredbe, kjer se opravlja tudi nadzor v zvezi z zdravjem rastlin. Če inšpektor za zdravje rastlin pri pregledu take pošiljke ugotovi nepravilnosti, ki jih je mogoče naknadno odpraviti, odloči v soglasju s carinskimi organi o prevozu do uradno določenega mesta oziroma ustreznega skladiščnega prostora v notranjosti države, kjer se po odpravi nepravilnosti opravi inšpekcijski pregled pred sprostitvijo pošiljk fitofarmaceutskih sredstev v prost promet na območju Republike Slovenije.

(6) Ne glede na določbe prve točke tega člena uradni nadzor rastlin, rastlinskih proizvodov in nadzorovanih predmetov v skladu s 44. členom Uredbe 2017/625/EU izvaja inšpektor za zdravje rastlin na podlagi analize tveganja, ki jo pripravi Uprava. Izvajalec dejavnosti in inšpektor za zdravje rastlin za izbrane pošiljke iz prejšnjega stavka postopata enako kot za pošiljke iz prvega odstavka 47. člena Uredbe 2017/625/EU.

(7) Uradni nadzor živali in blaga, ki vstopajo v Unijo v skladu s 44. členom Uredbe 2017/625/EU se poleg na mejnih kontrolnih točkah opravlja tudi na drugih mestih iz 3. točke 44. člena Uredbe 2017/625/EU

19. člen

(uradni nadzor rastlin, rastlinskih proizvodov in nadzorovanih predmetov pri vstopu v Unijo)

(1) Za izvajanje prvega odstavka 47. člena Uredbe 2017/625/EU, izvajalec dejavnosti, odgovoren za pošiljko rastlin, rastlinskih proizvodov in nadzorovanih predmetov, inšpektorju za zdravje rastlin mejne

kontrolne točke prvega prispetja predloži predhodno uradno obvestilo v skladu z izvedbenimi akti iz 58. člena Uredbe 2017/625/EU.

(2) Izvajalec dejavnosti iz prejšnjega odstavka izpolni del I skupnega vstopnega zdravstvenega dokumenta (CHED) pred pričakovanim prispetjem pošiljke v skladu s 1. odstavkom 56. člena Uredbe 2017/625/EU.

(3) Kot vloga za uvedbo uradnega nadzora se šteje podpisan obrazec I skupnega vstopnega dokumenta (CHED), ki mu izvajalec dejavnosti predloži izvornike uradnih spričeval in vse druge listine, ki spremljajo pošiljko in se uporabljajo za carinske in druge formalnosti.

(4) Inšpektor za zdravje rastlin mejne kontrolne točke prvega vstopa po izvedbi uradnega nadzora pošiljk rastlin, rastlinskih proizvodov in nadzorovanih predmetov iz prvega odstavka 47. člena Uredbe 2017/625/EU sprejme odločitev o vnosu pošiljke in vnese odločitev v skupni zdravstveni vstopni dokument, ki je odločba, izdana v skrajšanem postopku.

(5) V primeru ugotovljenih neskladij inšpektor za zdravje rastlin izbere ukrep za ravnanje z zavrnjeno pošiljko v skladu s 66. členom Uredbe 2017/625/EU in razveljavi fitosanitarno spričevalo v skladu z 77. členom Uredbe (EU) 2016/2031 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 26. oktobra 2016 o ukrepih varstva pred škodljivimi organizmi rastlin, spremembi uredb (EU) št. 228/2013, (EU) št. 652/2014 in (EU) št. 1143/2014 Evropskega parlamenta in Sveta ter razveljavitvi direktiv Sveta 69/464/EGS, 74/647/EGS, 93/85/EGS, 98/57/ES, 2000/29/ES, 2006/91/ES in 2007/33/ES (OJ L 317, z dne 23. 11. 2016, stran. 4), zadnjič spremenjene z Delegirano uredbo Komisije (EU) 2019/829 z dne 14. marca 2019 o dopolnitvi Uredbe (EU) 2016/2031 Evropskega parlamenta in Sveta o ukrepih varstva pred škodljivimi organizmi rastlin, da lahko države članice dovolijo začasna odstopanja za namene uradnega testiranja, znanstvene ali izobraževalne namene, poskuse, izbore sort ali žlahtnjenje (UL L 137, z dne 23. 5. 2019, str. 15).

20. člen

(preklic, odobritev in ponovna določitev obstoječih objektov mejnega nadzora)

(1) Za izvajanje prvega odstavka 61. člena Uredbe 2017/625 se z dnem uveljavitve te uredbe razveljavijo:

- Odlok o ustanovitvi mejnih veterinarskih postaj (Uradni list RS, št. 17-613/91 in 7-831/92);
- Uredba Vlade o določitvi vstopnih mest in o minimalnih pogojih za izvajanje inšpekcijskih pregledov rastlin, rastlinskih proizvodov in nadzorovanih predmetov na vstopnih mestih (Uradni list RS, št. 4/02, 55/04 in 39/15),
- Uredba o izvajanju uredb (EU) o uvozu nekaterih živil neživalskega izvora iz tretjih držav (Uradni list RS, št 4/16).

(2) Za izvajanje drugega odstavka 61. člena Uredbe 2017/625/EU se v Prilogi 3 k tej uredbi določijo mejne kontrolne točke, ki izpolnjujejo pogoje iz 64. člena Uredbe 2017/625/EU, kar v pregledu ugotovi pristojni organ.

(3) Za izvajanje prvega odstavka 62. člena Uredbe 2017/625/EU Vlada s sklepom o spremembi Priloge 2 prekliče določitev mejne kontrolne točke v zvezi z vsemi ali nekaterimi kategorijami živali in blaga, za katere je bila mejna kontrolna točka določena, če ne izpolnjuje več zahtev iz Uredbe 2017/625/EU. Uprava o tem obvesti Evropsko komisijo.

(4) Za izvajanje četrtega odstavka 62. člena Uredbe 2017/625/EU Vlada s sklepom o spremembi Priloge 3 prekliče določitev mejne kontrolne točke v zvezi z vsemi ali nekaterimi kategorijami živali ali blaga iz drugih razlogov, kot je na primer upad števila pošiljk.

(5) Za izvajanje 63. člena Uredbe 2017/625/EU Vlada s sklepom začasno prekliče obstoječo mejno kontrolno točko in odredi ustavitev njenih dejavnosti v zvezi z vsemi ali nekaterimi kategorijami živali in blaga, za katere je bila mejna kontrolna točka določena, kadar bi take dejavnosti lahko povzročile tveganje za zdravje ljudi, živali ali rastlin ali dobrobit živali oziroma v primeru GSO in fitofarmaceutskih sredstev tudi za okolje. Začasni preklic mejne kontrolne točke in odpravo začasnega preklica Uprava označi na seznamu iz tretjega odstavka tega člena. Vlada s sklepom odpravi začasni preklic po prenehanju tveganj, kar ugotovi v nadzoru Pristojni organ.

21. člen

(Ukrepanje v primeru suma na neskladnost in pri neskladnosti živali in blaga)

(1) Za izvajanje prvega odstavka 66. člena Uredbe 2017/625/EU se do izdaje izvedbenih aktov Komisije smiselno uporabljajo določbe od 65. do 69. člena zakona, ki ureja veterinarska merila skladnosti, ali 32. člena zakona, ki ureja zdravstveno varstvo rastlin.

22. člen

(1) Za izvajanje 71. člena Uredbe 2017/625/EU do izdaje delegiranih aktov Komisije v zvezi s posebno obdelavo pošiljk:

- uradni veterinar ravna skladno z 61. in 66. do 68. člena zakona, ki ureja veterinarska merila skladnosti za pošiljke živali in blaga živalskega izvora,
- inšpektor za zdravje rastlin ravna skladno z 10. člena zakona, ki ureja zdravje rastlin.

23. člen

(Sodelovanje organov v zvezi s pošiljkami iz tretjih držav)

(1) Za izvajanje 75. in 76. člena Uredbe 2017/625/EU pristojni organi po tej uredbi in carinski organ sklenejo pisni dogovor o sodelovanju in izmenjavi informacij v zvezi s pošiljkami iz tretjih držav.

Financiranje (78 – 85. člen OCR)

24. člen

(uradne in druge pristojbine)

(1) Za izvajanje 78. člena Uredbe 2017/625/EU se financiranje uradnega nadzora in drugih uradnih dejavnosti izvaja iz proračunskih sredstev, razen neposrednih plačil za izvedbo storitev v skladu s predpisi, ki urejajo področja iz točk (i) in (j) drugega odstavka 1. člena Uredbe 2017/625/EU.

(2) Za naloge iz Priloge IV Uredbe 2017/625 se zaračunavajo pristojbine.

(3) Za pobiranje pristojbin v zvezi z vstopom živali in blaga v Unijo iz drugega odstavka 79. člena Uredbe 2017/625/EU na mejnih kontrolnih točkah ali kontrolnih točkah se določijo pristojbine v skladu s točko (b) prvega odstavka 79. člena Uredbe 2017/625/EU in Prilogo IV Uredbe 2017/625/EU.

(4) Ne glede na prejšnji odstavek se pristojbina ali dajatev določi v skladu s točko (a) prvega odstavka 79. člena v primeru, če nastanejo dodatni stroški zaradi okoliščin, ki zahtevajo dodatne preglede, dodatne laboratorijske preiskave, potrditvene teste diagnostičnih preiskav v pooblaščenih laboratorijih, prevajanje potrebnih dokumentov in podobno.

(5) Minister pristojen za kmetijstvo in veterinarstvo na podlagi stroškov iz 81. člena in metodologije iz 82. člena Uredbe 2017/625/EU. določi pristojbine v zvezi z uradnim nadzorom nad pošiljkami blaga iz točk (d), (e) in (f) prvega odstavka 47. člena Uredbe 2017/625/EU in pristojbine v skladu z 80. členom Uredbe 2017/625/EU za izvajanje uradnega nadzora in drugih uradnih dejavnosti na notranjem trgu Republike Slovenije za naslednje naloge:

- odobritev in nadzor nad odobrenimi obrati na področju tega krme
- za veterinarski pregled živali na mestu izvora v Republiki Sloveniji (v nadaljnjem besedilu: RS), kadar je pošiljka živali namenjena v drugo državo članico Evropske unije (v nadaljnjem besedilu: EU) ali pa v tretjo državo,
- za uradni veterinarski pregled izvozne pošiljke živali na mejni veterinarski postaji v RS oziroma na namembnem mestu v RS ob izstopni točki na ozemlju RS
- za izdajo vsakega potnega lista za cirkuške živali iz prvega ali drugega odstavka 7. člena Uredbe Komisije (ES) št. 1739/2005 z dne 21. oktobra 2005 o zahtevah zdravstvenega varstva živali za premike cirkuških živali med državami članicami (UL L št. 279 z dne 22. 10. 2005, str. 47)
- za predpisan veterinarski pregled proizvodov živalskega izvora na mestu izvora v RS, kadar je pošiljka namenjena v drugo državo članico EU ali pa v tretjo državo in mora biti izvedeno certificiranje
- za veterinarski nadzor predelave mesa v obratih, ki imajo drugo registrsko številko kot jo ima klavnica ali obrat za razkosavanje mesa, kjer se meso obdeluje, predeluje ali dodeluje
- Za veterinarski pregled določenih živil živalskega izvora jajčnih izdelkov polžev, žab in želv

- za veterinarski pregled krme na mestu izvora v Republiki Sloveniji kadar je pošiljka krme namenjena v drugo državo članico EU ali v tretjo državo in mora biti izvedeno certificiranje
- za izvajanje letnega načrta monitoringa reziduov
- za izvajanje Uredbe 1857/2006/ES se plačuje pristojbina za rejne živali, registrirane kopitarje in pse.
- ob izdaji veterinarskega spričevala za trgovanje z drugo državo članico EU ali za izvoz v tretjo državo imetnik rejnih živali oziroma registriranih kopitarjev plača VHS pristojbino.
- ob vakcinaciji proti steklini se plača VHS pristojbina za psa
- pri registraciji oziroma številčenju, čipiranju rejnih se plača VHS pristojbina.

(7) Za izvajanje 85. člena Uredbe 2017/625/EU pristojni organi na zahtevo zainteresirane javnosti predložijo podatke iz prvega odstavka 85. člena Uredbe 2017/625/EU.

Uradno potrjevanje (86 – 92. člen OCR)

25. člen

(uradno potrjevanje)

(1) Uprava preverja izdajo uradnih spričeval za zagotavljanje sledljivosti listin in vodenje evidence v skladu z drugim odstavkom 89. člena Uredbe 2017/625/EU.

Referenčni laboratoriji (92 – 101. člen)

26. člen

(nacionalni referenčni laboratoriji)

(1) Za izvajanje 100. člena Uredbe 2017/625/EU pristojni organi po uradni dolžnosti določijo po en nacionalni referenčni laboratorij za posamezno področje dela izmed uradnih laboratorijev v Republiki Sloveniji, ali referenčni laboratorij v drugi državi članici ali pogodbenici sporazuma o evropskem gospodarskem prostoru (EGP).

(2) Izpolnjevanje zahtev laboratorija v Republiki Sloveniji preveri komisija, ki jo izmed zaposlenih oziroma zunanjih strokovnjakov imenuje predstojnik pristojnega organa.

(3) Na podlagi poročila komisije iz prejšnjega odstavka o izpolnjevanju zahtev in ocene primernosti, pristojni organ določi laboratorij kot nacionalni referenčni laboratorij. Nacionalni referenčni laboratoriji se določijo za obdobje 5 let.

(4) Za izvajanje 163. člena Uredbe 2017/625/EU oziroma 30a člena Uredbe 652/2014 se sredstva za delovanje nacionalnih referenčnih laboratorijev zagotovijo iz proračuna Republike Slovenije.

Upravna pomoč in sodelovanje (102 – 115. člen OCR)

27. člen

(sodelovanje med državami članicami)

(1) Za zagotavljanje hitre izmenjave sporočil med pristojnimi organi držav članic EU v skladu s 103. členom Uredbe 2017/625/EU je Uprava organ za zvezo, ki deluje kot kontaktna točka na področjih iz drugega odstavka 1. člena Uredbe 2017/625/EU.

Izvršilni ukrepi (137 – 167. člen OCR)

28. člen

(hujši prekrški)

(1) Za izvajanje 138. in 139. člena Uredbe 2017/625/EU se z globo od 15.000 do 32.000 EUR za prekršek kaznuje izvajalec dejavnosti, ki je pravna oseba, če:

- ne upošteva omejitve ali prepovedi dajanja na trg, premikanja, vstopa v Unijo ali izvoza živali in blaga ter prepovedi njihove vrnitve državo članico odpreme, ali odreditve njihove vrnitve v državo članico odpreme, v skladu z odločbo uradnega veterinarja oziroma inšpektorja iz 4 člena te uredbe,
- ne odpokliče, umakne, odstrani ali uniči blaga; ali ne uporabi blaga za druge namene, kot so bili prvotno predvideni, v skladu z odločbo uradnega veterinarja oziroma inšpektorja iz 4 člena te uredbe,
- ne izvede izolacije ali zaprtja celotne dejavnosti ali dela dejavnosti ali njegovih obratov, kmetijskih gospodarstev ali drugih prostorov v skladu z odločbo uradnega veterinarja ali inšpektorja iz 4 člena te uredbe,
 - ne prekine izvajanja vseh dejavnosti ali dela dejavnosti in po potrebi spletnih strani, ki jih upravlja ali uporablja, v skladu z odločbo uradnega veterinarja oziroma inšpektorja iz 4 člena te uredbe,
 - ne izvede zakola ali usmrtitve živali zaradi varovanja zdravja ljudi in zdravja ter dobrobiti živali, v skladu z odločbo uradnega veterinarja.

(2) Z globo od 5.000 do 15.000 EUR se za prekršek iz prejšnjega odstavka kaznuje izvajalec dejavnosti, ki je samostojni podjetnik posameznik ali posameznik, ki samostojno opravlja dejavnost.

(3) Z globo od 2.500 do 5.000 EUR se za prekršek iz prvega odstavka tega člena kaznuje odgovorna oseba izvajalca dejavnosti.

29. člen (drugi prekrški)

(1) Z globo od 1.500 do 5.000 EUR se za prekršek kaznuje izvajalec dejavnosti, ki je pravna oseba, če:

- ne izvedejo ali prepustijo zdravljenja živali uradnemu veterinarju v skladu z odločbo uradnega veterinarja,
- ne izvede raztovora, pretovora na drugo prevozno sredstvo, ne zadrži in oskrbi živali, ne zagotovi karantene, odloga zakola živali ali veterinarske pomoči v skladu z odločbo uradnega veterinarja,
- ne izvede obdelave blaga, spremembe označb ali ne popravi informacij, ki se zagotovijo potrošnikom v skladu z odločbo uradnega veterinarja oziroma inšpektorja iz 4. člena te uredbe,
- ne poveča pogostnosti notranjega nadzora v skladu z odločbo uradnega veterinarja oziroma inšpektorja iz 4. člena te uredbe.

(2) Z globo od 1.000 do 2.500 EUR se za prekršek iz prejšnjega odstavka kaznuje izvajalec dejavnosti, ki je samostojni podjetnik posameznik ali posameznik, ki samostojno opravlja dejavnost.

(3) Z globo od 1.500 do 2.000 EUR se za prekršek kaznuje uradnik za izdajo spričeval, če:

- krši začasno prepoved opravljanja nalog uradnika za izdajo spričeval veterinarja ali inšpektorja iz 4. člena te uredbe,
- podpisuje uradna spričevala v nasprotju s prepovedjo veterinarja ali inšpektorja iz 4. člena te uredbe,
- krši ukrep uradnega veterinarja ali inšpektorja iz 4. člena te uredbe za preprečevanje izdaje lažnih ali zavajajočih uradnih spričeval ali zlorabe uradnih spričeval.

(4) Z globo 400 do 1.000 EUR se za prekršek iz prvega odstavka tega člena kaznuje odgovorna oseba izvajalca dejavnosti.

PREHODNE DOLOČBE in KONČNE DOLOČBE:

30. člen

(prehodne določbe)

(1) Do pooblastitve izvajalcev prenesenih nalog v skladu z 12. členom te uredbe, naloge, navedene v 10. in 11. členu te uredbe izvajajo izvajalci, ki so pooblaščen v skladu s predpisi ki urejajo ZZVR-1, ZVMS-1; ZVet-1; ZKme-1, ZFFS-1.

(2) Izvajalci iz prejšnjega odstavka, pooblaščen z odločbo oziroma pogodbo z omejenim časom trajanja, se pooblastijo na podlagi 8. člena te uredbe ob izteku pooblastila.

(3) Izvajalci iz prvega odstavka tega člena, pooblaščen z odločbo, koncesijsko pogodbo, pogodbo ali drugim aktom brez omejenega časa trajanja, se pooblastijo v skladu s 8. členom te uredbe v roku 3 let po uveljavitvi te uredbe po ponovni preveritvi izpolnjevanja pogojev iz Uredbe 2017/625/EU ,

(4) Inšpektorji za hrano, fitosanitarni inšpektorji, veterinarji in uradni veterinarji, imenovani pred uveljavitvijo te uredbe, nadaljujejo opravljanje nalog po tej uredbi.

(5) Do imenovanja uradnih veterinarjev za izvajanje določenih nalog uradnega nadzora lahko ante mortem pregled v primeru nujnega zakola izven klavnice namesto uradnega veterinarja opravi veterinar veterinarske organizacije, ki je vključena v mrežo javne veterinarske službe.

(6) Do izdaje predpisa iz 24. člena te uredbe se uporabljajo obstoječi predpisi, ki urejajo pristojbine na področju veterinarskih dejavnosti, krme, živil neživalskega izvora in zdravja rastlin, razen za pristojbine, urejene s Prilogo IV Uredbe 2017/625.

(7) Načrt izrednih ukrepov iz četrtega odstavka 2. člena te uredbe se pripravi na podlagi splošnega petletnega načrta izrednih ukrepov, ki jih pripravi in objavi Komisija.

(8) Obstoječi uradni laboratoriji , ki so bili pooblaščen pred uveljavitvijo te uredbe, opravljajo naloge do izteka pooblastila oziroma največ 5 let od uveljavitve te uredbe, razen če ni z zakonom drugače določeno.

(8) Do določitve uradnih laboratorijev za škodljive organizme rastlin v skladu s 15. členom te uredbe, opravljajo te naloge laboratoriji, ki jim je podeljeno javno pooblastilo v skladu z zakonom, ki ureja zdravstveno varstvo rastlin.

31. člen

(razveljavitve)

Z dnem uveljavitve te uredbe se razveljavijo:

- Pravilnik o asistenci Veterinarske uprave Republike Slovenije in pristojnih veterinarskih organov držav članic EU ter Evropske komisije (Uradni list RS, št. 28/04 in 78/04) z dnem 14. 12. 2019 v celoti.
- Pravilnik o veterinarskih pregledih določenih živalskih proizvodov pri trgovanju na teritoriju EU (Uradni list RS, št. 137/06) z dnem 14. 12. 2019 v celoti;
- Pravilnik o veterinarskih pregledih živali pri vnosu na teritorij EU iz tretjih držav (Uradni list RS, št. 2/07 in 42/10) z dnem 14. 12. 2022 ali z dnem uveljavitve ustrezne delegirane uredbe Komisije, če je le-ta izdana pred tem datumom;
- Pravilnik o monitoringu reziduov (UL 139/06) z dnem 14. 12. 2022 ali z dnem uveljavitve ustrezne delegirane uredbe Komisije, če je le-ta izdana pred tem datumom,
- Pravilnik o postopku potrjevanja veterinarskih dokumentov (UL 74/03) v celoti z dnem 14. 12. 2019.
- Pravilnik o veterinarskih pregledih proizvodov pri vnosu na teritorij EU iz tretjih držav (43/06) z dnem 14. 12. 2022 ali z dnem uveljavitve ustrezne delegirane uredbe Komisije.
- Tretji odstavek 14. člena Pravilnika o zaščiti rejnih živali (Uradni list RS, št. 51/10 in 70/10) z dnem uveljavitve izvedbene uredbe Komisije glede standardnih vzorčnih obrazcev za predložitev informacij.
- S 14. 12. 2019 se razveljavi 8. člen; in s 14. 12. 2022 se razveljavita 6. in 7. člen Uredbe o metodah vzorčenja proizvodov in izvajanju uredbe (ES) o mejnih vrednostih ostankov pesticidov v ali na hrani in krmu rastlinskega in živalskega izvora (Uradni list RS, št. 31/17) ali z dnem uveljavitve ustreznih delegiranih in izvedbenih uredb Komisije.
- Pravilnik o določitvi vstopnih točk in pogojev za vnos fitofarmaceutskih sredstev na carinsko območje Evropske unije ter podrobnejši postopek kontrole (Uradni list RS, št. 78/15) z dnem uveljavitve te uredbe,

- 2., 6. in 7. člen Uredbe o izvajanju Uredbe (ES) o določitvi zdravstvenih pravil za živalske stranske proizvode in pridobljene proizvode, ki niso namenjeni prehrani ljudi (Uradni list RS, št. 58/11) z dnem uveljavitve te uredbe
- sheme kakovosti kmetijskih proizvodov in živil,
- 11. člen, četrti odstavek 12. člena in 16. člen Pravilnika o ukrepih in postopkih za preprečevanje vnosa in širjenja škodljivih organizmov rastlin, rastlinskih proizvodov in nadzorovanih predmetov (Uradni list RS, št. 31/04, 142/04, 142/04, 66/07, 104/09, 13/10, 74/11 in 30/14), v preostalem delu se pravilnik uporablja smiselno določbam Uredbe 2017/625/EU.
- Pravilnik o minimalnih pogojih, ki morajo biti izpolnjeni za opravljanje pregledov istovetnosti in zdravstvenih pregledov pošiljk, ki se vnašajo iz tretjih držav, izven vstopnih mest (Uradni list RS, št. 142/04)
- Pravilnik o enotnem obrazcu prijave pošiljke rastlin, rastlinskih proizvodov in nadzorovanih predmetov, gozdnega reprodukcijskega materiala oziroma semenskega materiala kmetijskih rastlin za inšpekcijski pregled pri uvozu (Uradni list RS, št. 93/02 in 93/04),
- Pravilnik o pogojih glede strokovne, prostorske in tehnične usposobljenosti laboratorijev za izvajanje laboratorijskih preiskav zaradi diagnostike škodljivih organizmov (Uradni list RS, št. 82/02, 131/03 in 1/11),
- višina pristojbine določena v alinejah 1 – 13, v alinejah 15 in 16 prvega odstavka 5. člena Pravilnika o pristojbinah na področju veterinarstva (Uradni list RS št. 10/08, 51/09, 5/10, 104/11 in 92/13) se nadomesti z višino pristojbine določene v Poglavju II Priloga IV Uredbe 2017/625/EU, brišejo se 6., 7. in 8. člen Pravilnika o pristojbinah na področju veterinarstva (Uradni list RS št. 10/08, 51/09, 5/10, 104/11 in 92/13)
- višina pristojbine določena v Prilogi I Pravilnika o pristojbinah na področju zdravstvenega varstva rastlin (Uradni list RS, št. 142/04, 93/05, 36/09 in 36/15) se nadomesti z višino pristojbine določene v točki VIII. Priloge IV Uredbe 2017/625/EU
- Uredba o izvajanju delov določenih uredb Skupnosti glede živil, higiene živil in uradnega nadzora nad živilom (Uradni list RS, št. 72/10).

Številka:

Datum:

EVA 2019-2330-0086

PRILOGA 1

Postopek za zagotavljanje veljavnosti uradnih vzorcev in vzorcev za drugo strokovno mnenje iz drugega odstavka 1. člena te uredbe

I. Izrazi:

- hitro pokvarljivo živilo je živilo, katerega datum uporabe je označen z besedami "porabiti do" v skladu s predpisi ki urejajo zagotavljanje informacij o živilih potrošnikom oziroma s predpisi, ki urejajo označevanje nepredpakiranih živil;
- vzorčevalec je uradni veterinar, uradni pomočnik, eden od inšpektorjev iz 3. člena te uredbe, oziroma druga oseba, ki jo za odvzem uradnih vzorcev pooblasti pristojni organ;
- embalaža za pečatenje so vrečke, posode ali druga embalaža označena z identifikacijsko oznako, ki jo po zapečatenju ni mogoče odpreti, ne da bi se pri tem embalaža ali pečat poškodovala na način, ki bi omogočil manipulacijo že zapečatenega vzorca;
- uradni laboratorij je laboratorij, ki ga za ugotavljanje skladnosti uradnih vzorcev določi pristojni minister na predlog predstojnika pristojnega organa ali pristojni minister.

II. Postopek odvzema vzorca:

- (1) Uradni vzorec odvzame vzorčevalec. Izvajalec dejavnosti je dolžan vzorec zagotoviti brezplačno.
- (2) Vsak uradni vzorec mora biti takoj po odvzemu označen z identifikacijsko številko embalaže za pečatenje ali bar kodo. V primeru, da posamezni vzorec sestavlja več vzorčnih enot, se vsaka vzorčna enota označi z identifikacijsko številko embalaže za pečatenje ali bar kodo in zaporedno številko vzorčne enote. Tako označene vzorce se namesti v embalažo za pečatenje in zapečati.

III. Vzorci za drugo strokovno mnenje:

- (1) Vzorčevalec mora pred odvzemom uradnega vzorca seznaniti stranko, da ima pravico zahtevati vzorec za drugo strokovno mnenje. Zahtevo lahko stranka poda pred začetkom postopka vzorčenja, v nasprotnem primeru se šteje, da vzorca za dopolnilno izvedensko mnenje ni zahtevala.
- (2) Vzorec za drugo strokovno mnenje se odvzame po enakem postopku kot uradni vzorec in ima do trenutka, ko si ga stranka izbere oziroma ji ga vzorčevalec izroči skladno s tretjo točko tega naslova, status uradnega vzorca.
- (3) Če stranka sama ne izbere vzorca, vzorčevalec sam izbere vzorec za drugo strokovno mnenje in ga izroči stranki. Vzorčevalec mora stranko seznaniti z načinom ravnanja z vzorcem.
- (4) V primeru boleznih živali iz Priloge II Pravilnika o boleznih živali (Uradni list RS, št. 81/07 in 24/10), vzorčevalec izbrani vzorec za drugo strokovno mnenje ne izroči stranki, temveč ga pošlje v imenovani laboratorij, ki vzorec shrani. Stranka mora izbrati laboratorij, ki bo izvedel preiskavo vzorca za drugo strokovno mnenje, in to v roku 72 ur sporočiti uradnemu laboratoriju, v nasprotnem primeru se vzorec neškodljivo uniči.
- (4) V primeru označevanja in sledljivosti vzorcev za bolezni pri živalih se upoštevajo pravila iz predpisov, ki urejajo informacijski sistem za spremljanje, nadzor in poročanje o določenih boleznih živali (EPI).
- (5) V primeru vzorcev rastlin in rastlinskih proizvodov se ob vzorčenju ne vzame vzorec za drugo strokovno mnenje. Če stranka zahteva drugo strokovno mnenje glede opravljenih analiz za karantenski škodljiv organizem, se v drugo strokovno mnenje pošilje podvzorec, ki ga pripravi laboratorij iz uradno odvzetega vzorca.
- (6) V primeru vzorcev, ki so bili naročeni iz prodaje preko sredstev za komuniciranje na daljavo, laboratorij razdeli odvzeti vzorec za potrebe drugega strokovnega mnenja na dva enaka dela in en del shrani za morebitno drugo strokovno mnenje. Vzorec hrani 72 ur in ga po izteku tega časa neškodljivo uniči.

IV. Veljavnost vzorca za drugo strokovno mnenje in vrednotenje rezultatov preiskav:

(1) Veljavnost vzorca za drugo strokovno mnenje ni zagotovljena, če stranka ni upoštevala načina ravnanja z vzorcem, s katerim jo je seznanil vzorčevalec.

(2) Pri vrednotenju rezultatov preiskav vzorca za drugo strokovno mnenje, ne glede na to ali je odvzet dodatni vzorec ali pa se pridobi mnenje na podlagi podvzorca prvega vzorca, ki ga hrani laboratorij, se upošteva tudi izpolnjevanje pogojev glede akreditacije laboratorija in uporabljenih analiznih metod.

(3) Če rezultat preiskave vzorca za drugo strokovno mnenje iz prvega odstavka prejšnjega člena ni skladen, se izvedejo vsi predpisani ukrepi, ne glede na rezultat preiskave uradnega vzorca.

PRILOGA 2

MEJNE KONTROLNE TOČKE

Mejne kontrolne točke prvega prispetja v unijo, določene v skladu s prvim odstavkom 17. člena te uredbe so:

1. Seznam mejnih kontrolnih točk

1	2	3	4	5	6	7
Mejna kontrolna točka	Kontaktne podatki	Oznaka TRACES	Vrsta prevozna	Kontrolna središča	Kategorije živali in blaga ter specifikacije	Dodatne specifikacije v zvezi z obsegom uporabe določitve
Luka Koper	Vojkovo nabrežje 38 6000 Koper Tel: (05) 663 45 10 Fax: (05) 663 45 12 E-pošta: MVP-Koper.UVHVVR@go v.si	SI KOP 1	P		HC	
					NHC-T(CH)	
					NHC-NT	
					HC(food)	
					NHC (other)(1)	Plant Protection Products, FCM
					P	
					PP	
					PP(WP)	
					OO	
Ljubljana Brnik	Zgornji Brnik 130/E 4210 Brnik - Aerodrom Tel: (04) 21 00 10 Fax: (04) 201 00 11 E-pošta: MVP-Brnik.UVHVVR@go v.si	SI LJU 4	A		HC(2)	O
					NHC(2)	
					P	
					PP	
					PP(WP)	
					OO	
					PAO-NHC(2)	
					PNAO – NHC(feed)	
					NHC (other)(1)	Plant Protection Products, FCM
Pošta Ljubljana	Cesta v Mestni log 81, 1000 Ljubljana	SI001042			P	
					PP	
					OO	
					NHC (other)(1)	Plant Protection

						Products, FCM
--	--	--	--	--	--	------------------

2. Seznam kontrolnih točk (ki bo objavljen na spletnih straneh in ne bo del priloge te uredbe)

1	2	3	6	7
Kontrolna točka	Kontaktne podatki	Oznaka TRACES	Kategorije živali in blaga ter specifikacije	Dodatne specifikacije v zvezi z obsegom uporabe določitve
INTEREUROPA d.d., Novo mesto	Češča vas 40 8000 Novo mesto Tel: 07 331 62 00 Fax: 07 331 62 03		PNAO – NHC(feed)	
INTEREUROPA d.d., Filiala Koper	Vojkovo nabrežje 38 6000 Koper Tel: 05 665 61 00 Fax: 05 665 64 25		PNAO – NHC(feed)	
INTEREUROPA d.d., Jesenice	Sp. Plavž 6b 4270 Jesenice Tel: 04 588 91 91 Fax 04 588 91 09		PNAO – NHC(feed)	
INTEREUROPA d.d. Filiala Ljubljana	Letališka cesta 35 1001 Ljubljana Tel: +386 1 586 87 05 Fax: +386 1 586 87 09		NHC (other)	Plant Protection Products
INTEREUROPA d.d., Maribor	Tržaška cesta 53 2001 Maribor Tel: +386 2 420 84 04 Fax: +386 2 420 84 18		NHC (other)	Plant Protection Products

PRILOGA II

Polje 1: Mejna kontrolna točka / kontrolna točka Ime mejne kontrolne točke / kontrolne točke

Polje 2: Kontaktni podatki mejne kontrolne točke in kontrolne točke Polni naslov Elektronski naslov Telefonska številka Odpiralni čas (obvezno samo za mejne kontrolne točke) Spletno mesto (obvezno samo za mejne kontrolne točke)

Polje 3: Dodeljena oznaka TRACES

Polje 4: Vrsta prevoza na mejni kontrolni točki A =letališče F =železnica P =pristanišče R =cesta

Polje 5: Kontrolna središča (Upoštevajte, da ena mejna kontrolna točka lahko zajema več kontrolnih središč.) Ime kontrolnega središča Naslov in kontaktni podatki

Polje 6: Mejne kontrolne točke in kontrolne točke Kategorije živali in blaga ter specifikacije

Polje 7: Mejne kontrolne točke in kontrolne točke Dodatne specifikacije v zvezi z obsegom uporabe določitve: v polje prosto vnesite dodatne specifikacije (1).