

Brusel 21. září 2026
(OR. en)

13413/26

DELECT 150
DENLEG 92
FOOD 125
VETER 142
FEED 50

PRŮVODNÍ POZNÁMKA

Odesílatel:	Martine DEPREZOVÁ, ředitelka, za generální tajemnici Evropské komise
Datum přijetí:	18. září 2026
Příjemce:	Thérèse BLANCHETOVÁ, generální tajemnice Rady Evropské unie
Č. dok. Komise:	C(2026) 6511 final
Předmět:	NAŘÍZENÍ KOMISE V PŘENESENÉ PRÁVOMOCI (EU) .../... ze dne 18.9.2026, kterým se mění nařízení v přenesené pravomoci (EU) 2022/1644, pokud jde o některá kritéria pro výběr vzorků

Delegace naleznou v příloze dokument C(2026) 6511 final.

Příloha: C(2026) 6511 final



EVROPSKÁ
KOMISE

V Bruselu dne 18.9.2026
C(2026) 6511 final

NAŘÍZENÍ KOMISE V PŘENESENÉ PRÁVOMOCI (EU) .../...

ze dne 18.9.2026,

**kterým se mění nařízení v přenesené pravomoci (EU) 2022/1644, pokud jde o některá
kritéria pro výběr vzorků**

(Text s významem pro EHP)

DŮVODOVÁ ZPRÁVA

1. SOUVISLOSTI AKTU V PŘENESENÉ PRÁVOMOCI

Nařízením Komise v přenesené pravomoci (EU) 2022/1644 se nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/625 doplňuje o zvláštní požadavky na provádění úředních kontrol používání farmakologicky účinných látek povolených jako veterinární léčivé přípravky nebo jako doplňkové látky a zakázaných nebo nepovolených farmakologicky účinných látek a jejich reziduí.

Po prvních letech provádění těchto zvláštních požadavků se ukazuje, že některá kritéria pro odběr vzorků by měla být změněna. Z praxe vyplývá, že některé skupiny komodit neobsahují žádné relevantní látky, které se mají analyzovat, a proto by se v případě takových kombinací měla povinná četnost odběru vzorků zrušit. Aby byl zajištěn odběr vzorků všech látek skupiny A a jejích podskupin, měla by se doplnit další ustanovení. Pokud jde o úřední kontroly povolených látek, měla by se doplnit přesnější ustanovení o odběru vzorků s ohledem na příslušné kombinace se skupinami komodit.

2. KONZULTACE PŘED PŘIJETÍM PRÁVNÍHO AKTU

Odborníci z členských států byli konzultováni v rámci expertní skupiny Komise pro rezidua veterinárních léčivých přípravků¹, která se k projednání tohoto tématu sešla dne 6. července 2026.

Vzhledem k tomu, že změny navrhované tímto nařízením v přenesené pravomoci jsou malé, není posouzení dopadů zapotřebí.

3. PRÁVNÍ STRÁNKA AKTU V PŘENESENÉ PRÁVOMOCI

Právním základem tohoto nařízení v přenesené pravomoci je čl. 19 odst. 2 písm. a) nařízení (EU) 2017/625.

¹ Referenční číslo E03595 v Rejstříku expertních skupin Komise a dalších podobných subjektů.

NAŘÍZENÍ KOMISE V PŘENESENÉ PRÁVOMOCI (EU) .../...

ze dne 18.9.2026,

kterým se mění nařízení v přenesené pravomoci (EU) 2022/1644, pokud jde o některá kritéria pro výběr vzorků

(Text s významem pro EHP)

EVROPSKÁ KOMISE,

s ohledem na Smlouvu o fungování Evropské unie,

s ohledem na nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/625 ze dne 15. března 2017 o úředních kontrolách a jiných úředních činnostech prováděných s cílem zajistit uplatňování potravinového a krmivového práva a pravidel týkajících se zdraví zvířat a dobrých životních podmínek zvířat, zdraví rostlin a přípravků na ochranu rostlin, o změně nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 999/2001, (ES) č. 396/2005, (ES) č. 1069/2009, (ES) č. 1107/2009, (EU) č. 1151/2012, (EU) č. 652/2014, (EU) 2016/429 a (EU) 2016/2031, nařízení Rady (ES) č. 1/2005 a (ES) č. 1099/2009 a směrnic Rady 98/58/ES, 1999/74/ES, 2007/43/ES, 2008/119/ES a 2008/120/ES a o zrušení nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 854/2004 a (ES) č. 882/2004, směrnic Rady 89/608/EHS, 89/662/EHS, 90/425/EHS, 91/496/EHS, 96/23/ES, 96/93/ES a 97/78/ES a rozhodnutí Rady 92/438/EHS (nařízení o úředních kontrolách)¹, a zejména na čl. 19 odst. 2 písm. a) uvedeného nařízení,

vzhledem k těmto důvodům:

- (1) Příloha II nařízení Komise v přenesené pravomoci (EU) 2022/1644² stanoví kritéria pro výběr specifických kombinací skupin látek a skupin komodit pro vnitrostátní plány kontrol založené na riziku v případě produkce v členských státech. Z praktických zkušeností s uplatňováním nařízení v přenesené pravomoci (EU) 2022/1644 vyplývá, že vnitrostátní plány kontrol založené na riziku v případě produkce v členských státech neobsahují žádné relevantní látky ze skupiny látek A bodu A.3 písm. f), pokud jde o hmyz a med, které se mají kontrolovat. Požadavek na povinný odběr vzorků stanovený v tabulce v bodě A.1 přílohy II nařízení v přenesené pravomoci (EU) 2022/1644 by se měl v případě kombinací dotčených skupin látek a skupin komodit z tabulky odstranit.
- (2) Povinností členských států je kontrolovat kombinace skupin látek a skupin komodit v souladu s přílohami II a IV nařízení v přenesené pravomoci (EU) 2022/1644. Z praktických zkušeností s uplatňováním uvedených ustanovení vyplývá, že by se mělo vyjasnit, že pokud tabulky ve zmíněných přílohách uvádějí široké kategorie skupin látek, měly by se provést kontroly všech skupin látek v těchto kategoriích. Do příloh II a IV nařízení v přenesené pravomoci (EU) 2022/1644 by proto měla být doplněna další ustanovení pro výběr specifických kombinací.

¹ Úř. věst. L 95, 7.4.2017, s. 1, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2017/625/oj>.

² Nařízení Komise v přenesené pravomoci (EU) 2022/1644 ze dne 7. července 2022, kterým se doplňuje nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/625 o zvláštní požadavky na provádění úředních kontrol používání farmakologicky účinných látek povolených jako veterinární léčivé přípravky nebo jako doplňkové látky a zakázaných nebo nepovolených farmakologicky účinných látek a jejich reziduí (Úř. věst. L 248, 26.9.2022, s. 3, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_del/2022/1644/oj).

- (3) S cílem zajistit u látek skupiny B harmonizovaný přístup k plánování založeném na riziku by měla být v bodě B přílohy II nařízení v přenesené pravomoci (EU) 2022/1644 doplněna podrobnější kritéria pro výběr specifických kombinací skupin látek a skupin komodit pro vnitrostátní plány kontrol založené na riziku v případě produkce v členských státech.
- (4) Z praktických zkušeností s uplatňováním nařízení v přenesené pravomoci (EU) 2022/1644 vyplývá, že vnitrostátní plány namátkového dozoru v případě produkce v členských státech neobsahují žádné relevantní látky ze skupiny látek B bodu B1d, pokud jde o hmyz, které se mají kontrolovat. Požadavek na povinný odběr vzorků stanovený v tabulce v části týkající se látek skupiny B v příloze IV nařízení v přenesené pravomoci (EU) 2022/1644 by se měl v případě kombinací dotčených skupin látek a skupin komodit z tabulky odstranit.
- (5) Nařízení v přenesené pravomoci (EU) 2022/1644 by proto mělo být odpovídajícím způsobem změněno.
- (6) Jelikož pravidla stanovená v nařízení v přenesené pravomoci (EU) 2022/1644 mají být zahrnuta do vnitrostátních plánů kontrol založených na riziku a vnitrostátních plánů namátkového dozoru, které mají být každoročně předkládány Komisi k hodnocení v souladu s prováděcím nařízením Komise (EU) 2022/1646³, mělo by se toto nařízení poprvé použít u plánů na rok 2027. Je proto vhodné stanovit, že se toto nařízení použije ode dne 1. ledna 2027,

PŘIJALA TOTO NAŘÍZENÍ:

Článek 1

Přílohy II a IV nařízení v přenesené pravomoci (EU) 2022/1644 se mění v souladu s přílohou tohoto nařízení.

Článek 2

Toto nařízení vstupuje v platnost dvacátým dnem po vyhlášení v *Úředním věstníku Evropské unie*.

Použije se ode dne 1. ledna 2027.

Toto nařízení je závazné v celém rozsahu a přímo použitelné ve všech členských státech.

V Bruselu dne 18.9.2026

*Za Komisi
předsedkyně
Ursula VON DER LEYEN*

³ Prováděcí nařízení Komise (EU) 2022/1646 ze dne 23. září 2022 o jednotných praktických opatřeních pro provádění úředních kontrol, pokud jde o používání farmakologicky účinných látek povolených jako veterinární léčivé přípravky nebo jako doplňkové látky a zakázaných nebo nepovolených farmakologicky účinných látek a jejich reziduí, o zvláštním obsahu víceletých vnitrostátních plánů kontrol a zvláštních opatřeních pro jejich přípravu (Úř. věst. L 248, 26.9.2022, s. 32, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2022/1646/oj).