

Brussel, 21 september 2026
(OR. en)

13413/26

DELECT 150
DENLEG 92
FOOD 125
VETER 142
FEED 50

BEGELEIDENDE NOTA

van:	de secretaris-generaal van de Europese Commissie, ondertekend door mevrouw Martine DEPREZ, directeur
ingekomen:	18 september 2026
aan:	mevrouw Thérèse BLANCHET, secretaris-generaal van de Raad van de Europese Unie
nr. Comdoc.:	C(2026) 6511 final
Betreft:	GEDELEGEERDE VERORDENING (EU) .../... VAN DE COMMISSIE van 18.9.2026 tot wijziging van Gedelegeerde Verordening (EU) 2022/1644 wat bepaalde criteria voor de selectie van monsters betreft

De delegaties vinden hierbij document C(2026) 6511 final.

Bijlage: C(2026) 6511 final



EUROPESE
COMMISSIE

Brussel, 18.9.2026
C(2026) 6511 final

GEDELEGEERDE VERORDENING (EU) .../... VAN DE COMMISSIE

van 18.9.2026

**tot wijziging van Gedelegeerde Verordening (EU) 2022/1644 wat bepaalde criteria voor
de selectie van monsters betreft**

(Voor de EER relevante tekst)

TOELICHTING

1. ACHTERGROND VAN DE GEDELEGEERDE HANDELING

Gedelegeerde Verordening (EU) 2022/1644 van de Commissie vult Verordening (EU) 2017/625 van het Europees Parlement en de Raad aan met specifieke voorschriften voor de uitvoering van officiële controles op het gebruik van farmacologisch werkzame stoffen die als diergeneesmiddel of als toevoegingsmiddel voor diervoeding zijn toegelaten en van verboden of niet-toegelaten farmacologisch werkzame stoffen en residuen daarvan.

Na de eerste jaren van uitvoering van deze specifieke voorschriften is gebleken dat bepaalde criteria voor bemonstering moeten worden aangepast. Op basis van ervaring blijken er in bepaalde productgroepen geen relevante stoffen aanwezig te zijn voor analyse en moet de verplichte frequentie voor dergelijke combinaties dus worden geschrapt. Om ervoor te zorgen dat alle stoffen van groep A binnen de subgroepen worden bemonsterd, moeten aanvullende bepalingen worden toegevoegd. Wat de officiële controles van toegelaten stoffen betreft, moeten er ten aanzien van de geschikte combinaties van die stoffen met productgroepen preciezere bemonsteringsbepalingen worden toegevoegd.

2. RAADPLEGING VOORAFGAAND AAN DE AANNEMING VAN DE HANDELING

Deskundigen van de lidstaten zijn geraadpleegd in de deskundigengroep van de Commissie inzake residuen van diergeneesmiddelen¹, die op 6 juli 2026 is bijeengekomen om het onderwerp te bespreken.

Aangezien de in deze gedelegeerde verordening voorgestelde wijzigingen gering zijn, is er geen effectbeoordeling nodig.

3. JURIDISCHE ELEMENTEN VAN DE GEDELEGEERDE HANDELING

De rechtsgrondslag voor de gedelegeerde verordening is artikel 19, lid 2, punt a), van Verordening (EU) 2017/625.

¹ Referentie E03595 in het register van deskundigengroepen en andere adviesorganen van de Commissie.

GEDELEGEERDE VERORDENING (EU) .../... VAN DE COMMISSIE

van 18.9.2026

tot wijziging van Gedelegeerde Verordening (EU) 2022/1644 wat bepaalde criteria voor de selectie van monsters betreft

(Voor de EER relevante tekst)

DE EUROPESE COMMISSIE,

Gezien het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie,

Gezien Verordening (EU) 2017/625 van het Europees Parlement en de Raad van 15 maart 2017 betreffende officiële controles en andere officiële activiteiten die worden uitgevoerd om de toepassing van de levensmiddelen- en diervoederwetgeving en van de voorschriften inzake diergezondheid, dierenwelzijn, plantgezondheid en gewasbeschermingsmiddelen te waarborgen, tot wijziging van de Verordeningen (EG) nr. 999/2001, (EG) nr. 396/2005, (EG) nr. 1069/2009, (EG) nr. 1107/2009, (EU) nr. 1151/2012, (EU) nr. 652/2014, (EU) 2016/429 en (EU) 2016/2031 van het Europees Parlement en de Raad, de Verordeningen (EG) nr. 1/2005 en (EG) nr. 1099/2009 van de Raad en de Richtlijnen 98/58/EG, 1999/74/EG, 2007/43/EG, 2008/119/EG en 2008/120/EG van de Raad, en tot intrekking van de Verordeningen (EG) nr. 854/2004 en (EG) nr. 882/2004 van het Europees Parlement en de Raad, de Richtlijnen 89/608/EEG, 89/662/EEG, 90/425/EEG, 91/496/EEG, 96/23/EG, 96/93/EG en 97/78/EG van de Raad en Besluit 92/438/EEG van de Raad (verordening officiële controles)¹, en met name artikel 19, lid 2, punt a),

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) Bijlage II bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2022/1644 van de Commissie² bevat criteria voor de selectie van specifieke combinaties van stof- en productgroepen voor de nationale risicogebaseerde controleplannen voor de productie in de lidstaten. Uit de praktische ervaring met de toepassing van Gedelegeerde Verordening (EU) 2022/1644 is gebleken dat er voor insecten en honing geen relevante stoffen uit stofgroep A(3), punt f), zijn opgenomen in de nationale risicogebaseerde controleplannen voor de productie in de lidstaten die moeten worden gecontroleerd. Daarom moet de bemonsteringsverplichting voor de desbetreffende combinaties van stofgroepen en productgroepen uit de tabel in punt A.1 van bijlage II bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2022/1644 worden geschrapt.
- (2) De lidstaten moeten combinaties van stofgroepen en productgroepen controleren overeenkomstig de bijlagen II en IV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2022/1644. Op basis van de praktische ervaring die is opgedaan met de toepassing van deze bepalingen, moet worden verduidelijkt dat wanneer in de tabellen in deze bijlagen

¹ PB L 95 van 7.4.2017, blz. 1, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2017/625/oj>.

² Gedelegeerde Verordening (EU) 2022/1644 van de Commissie van 7 juli 2022 tot aanvulling van Verordening (EU) 2017/625 van het Europees Parlement en de Raad met specifieke voorschriften voor de uitvoering van officiële controles op het gebruik van farmacologisch werkzame stoffen die als diergeneesmiddel of als toevoegingsmiddel voor diervoeding zijn toegelaten en van verboden of niet-toegelaten farmacologisch werkzame stoffen en residuen daarvan (PB L 248 van 26.9.2022, blz. 3, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_del/2022/1644/oj).

wordt verwezen naar brede categorieën stofgroepen, alle stofgroepen in deze categorieën moeten worden gecontroleerd. Daarom moeten in de bijlagen II en IV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2022/1644 aanvullende bepalingen voor de selectie van specifieke combinaties worden ingevoegd.

- (3) Om een geharmoniseerde aanpak van de risicogebaseerde planning voor stoffen van groep B te waarborgen, moeten meer gedetailleerde criteria voor de selectie van specifieke combinaties van stof- en productgroepen voor nationale risicogebaseerde controleplannen voor de productie in de lidstaten worden toegevoegd aan punt B van bijlage II bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2022/1644.
- (4) Uit de praktische ervaring met de toepassing van Gedelegeerde Verordening (EU) 2022/1644 is gebleken dat er voor insecten geen relevante stoffen uit stofgroep B1d zijn opgenomen in de nationale gerandomiseerde toezichtsplannen voor de productie in de lidstaten die moeten worden gecontroleerd. Daarom moet de bemonsteringsverplichting voor de desbetreffende combinaties van stofgroepen en productgroepen uit de tabel in het deel voor stoffen van groep B in bijlage IV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2022/1644 worden geschrapt.
- (5) Gedelegeerde Verordening (EU) 2022/1644 moet daarom dienovereenkomstig worden gewijzigd.
- (6) Aangezien de regels van Gedelegeerde Verordening (EU) 2022/1644 moeten worden opgenomen in de nationale risicogebaseerde controleplannen en de nationale gerandomiseerde toezichtsplannen die overeenkomstig Uitvoeringsverordening (EU) 2022/1646 van de Commissie³ jaarlijks ter evaluatie bij de Commissie moeten worden ingediend, moet deze verordening voor het eerst van toepassing zijn op de plannen voor het jaar 2027. Het is dan ook passend te bepalen dat deze verordening van toepassing is met ingang van 1 januari 2027.

HEEFT DE VOLGENDE VERORDENING VASTGESTELD:

Artikel 1

De bijlagen II en IV bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2022/1644 worden gewijzigd overeenkomstig de bijlage bij deze verordening.

Artikel 2

Deze verordening treedt in werking op de twintigste dag na die van de bekendmaking ervan in het *Publicatieblad van de Europese Unie*.

Zij is van toepassing met ingang van 1 januari 2027.

³ Uitvoeringsverordening (EU) 2022/1646 van de Commissie van 23 september 2022 betreffende eenvormige praktische regelingen voor de uitvoering van officiële controles met betrekking tot het gebruik van farmacologisch werkzame stoffen die als diergeneesmiddel of als toevoegingsmiddel voor diervoeding zijn toegelaten en van verboden of niet-toegelaten farmacologisch werkzame stoffen en residuen daarvan, betreffende de specifieke inhoud van meerjarige nationale controleplannen en specifieke regelingen voor de opstelling daarvan (PB L 248 van 26.9.2022, blz. 32, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2022/1646/oj).

Deze verordening is verbindend in al haar onderdelen en is rechtstreeks toepasselijk in elke lidstaat.

Gedaan te Brussel, 18.9.2026

Voor de Commissie
De voorzitter
Ursula VON DER LEYEN