

V Bruseli 21. septembra 2026
(OR. en)

13413/26

DELECT 150
DENLEG 92
FOOD 125
VETER 142
FEED 50

SPRIEVODNÁ POZNÁMKA

Od:	Martine DEPREZOVÁ, riaditeľka, v zastúpení generálnej tajomníčky Európskej komisie
Dátum doručenia:	18. septembra 2026
Komu:	Thérèse BLANCHETOVÁ, generálna tajomníčka Rady Európskej únie
Č. dok. Kom.:	C(2026) 6511 final
Predmet:	DELEGOVANÉ NARIADENIE KOMISIE (EÚ) .../... z 18. 9. 2026, ktorým sa mení delegované nariadenie (EÚ) 2022/1644, pokiaľ ide o určité kritériá výberu vzoriek

Delegáciám v prílohe zasielame dokument C(2026) 6511 final.

Príloha: C(2026) 6511 final



EURÓPSKA
KOMISIA

V Bruseli 18. 9. 2026
C(2026) 6511 final

DELEGOVANÉ NARIADENIE KOMISIE (EÚ) .../...

z 18. 9. 2026,

**ktorým sa mení delegované nariadenie (EÚ) 2022/1644, pokiaľ ide o určité kritériá
výberu vzoriek**

(Text s významom pre EHP)

DÔVODOVÁ SPRÁVA

1. KONTEXT DELEGOVANÉHO AKTU

Delegovaným nariadením Komisie (EÚ) 2022/1644 sa nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2017/625 dopĺňa o špecifické požiadavky na vykonávanie úradných kontrol používania farmakologicky účinných látok povolených ako veterinárne lieky alebo ako krmné doplnkové látky a zakázaných alebo nepovolených farmakologicky účinných látok a úradných kontrol ich rezíduí.

Po prvých rokoch uplatňovania týchto špecifických požiadaviek sa zdá, že určité kritériá odberu vzoriek by sa mali zmeniť. Z doterajších skúseností vyplýva, že neexistujú žiadne relevantné látky, ktoré by sa mali analyzovať v určitých skupinách komodít, a preto by sa povinná frekvencia takýchto kombinácií mala vypustiť. Aby sa zabezpečil odber vzoriek všetkých látok skupiny A v rámci podskupín, mali by sa doplniť dodatočné ustanovenia. V súvislosti s úradnými kontrolami povolených látok by sa malo doplniť presnejšie ustanovenie o odbere vzoriek, pokiaľ ide o ich vhodné kombinácie so skupinami komodít.

2. KONZULTÁCIE PRED PRIJATÍM AKTU

Konzultácie s expertmi z členských štátov sa uskutočnili v rámci expertnej skupiny Komisie pre rezíduá veterinárnych liekov¹, ktorá sa stretla 6. júla 2026, aby danú tému prediskutovala.

Keďže zmeny navrhované v tomto delegovanom nariadení sú malé, posúdenie vplyvu nie je potrebné.

3. PRÁVNE PRVKY DELEGOVANÉHO AKTU

Právnym základom delegovaného nariadenia je článok 19 ods. 2 písm. a) nariadenia (EÚ) 2017/625.

¹ Odkaz E03595 v Registri expertných skupín Komisie a podobných subjektov.

DELEGOVANÉ NARIADENIE KOMISIE (EÚ) .../...

z 18. 9. 2026,

ktorým sa mení delegované nariadenie (EÚ) 2022/1644, pokiaľ ide o určité kritériá výberu vzoriek

(Text s významom pre EHP)

EURÓPSKA KOMISIA,

so zreteľom na Zmluvu o fungovaní Európskej únie,

so zreteľom na nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2017/625 z 15. marca 2017 o úradných kontrolách a iných úradných činnostiach vykonávaných na zabezpečenie uplatňovania potravinového a krmivového práva a pravidiel pre zdravie zvierat a dobré životné podmienky zvierat, pre zdravie rastlín a pre prípravky na ochranu rastlín, o zmene nariadení Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 999/2001, (ES) č. 396/2005, (ES) č. 1069/2009, (ES) č. 1107/2009, (EÚ) č. 1151/2012, (EÚ) č. 652/2014, (EÚ) 2016/429 a (EÚ) 2016/2031, nariadení Rady (ES) č. 1/2005 a (ES) č. 1099/2009 a smerníc Rady 98/58/ES, 1999/74/ES, 2007/43/ES, 2008/119/ES a 2008/120/ES a o zrušení nariadení Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 854/2004 a (ES) č. 882/2004, smerníc 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 (nariadenie o úradných kontrolách)¹, a najmä na jeho článok 19 ods. 2 písm. a),

keďže:

- (1) V prílohe II k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2022/1644² sa stanovujú kritériá výberu špecifických kombinácií skupín látok a skupín komodít pre národné plány kontroly založené na riziku v prípade produkcie v členských štátoch. Z praktických skúseností získaných uplatňovaním delegovaného nariadenia (EÚ) 2022/1644 vyplýva, že v národných plánoch kontroly založených na riziku nie sú v prípade produkcie v členských štátoch žiadne relevantné látky zo skupiny látok A ods. 3 písm. f) pre hmyz a med, ktoré sa majú kontrolovať. Preto by sa požiadavka na povinný odber vzoriek stanovená v tabuľke v bode A ods. 1 prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2022/1644 pre príslušné kombinácie skupín látok a skupín komodít mala vypustiť.
- (2) Členské štáty majú kontrolovať kombinácie skupín látok a skupín komodít v súlade s prílohami II a IV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2022/1644. Z praktických skúseností získaných uplatňovaním daných ustanovení vyplýva, že by sa malo objasniť, že ak tabuľky v týchto prílohách odkazujú na široké kategórie skupín látok, skontrolovať by sa mali všetky skupiny látok v týchto kategóriách. Do príloh II a IV k

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

² Delegované nariadenie Komisie (EÚ) 2022/1644 zo 7. júla 2022, ktorým sa dopĺňa nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2017/625 o špecifické požiadavky na vykonávanie úradných kontrol používania farmakologicky účinných látok povolených ako veterinárne lieky alebo ako krmné doplnkové látky a zakázaných alebo nepovolených farmakologicky účinných látok a úradných kontrol ich reziduí (Ú. v. EÚ L 248, 26.9.2022, s. 3, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_del/2022/1644/oj).

delegovanému nariadeniu (EÚ) 2022/1644 by sa preto mali vložiť dodatočné ustanovenia týkajúce sa výberu špecifických kombinácií.

- (3) S cieľom zabezpečiť harmonizovaný prístup k plánovaniu založenému na riziku v prípade látok skupiny B by sa v bode B prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2022/1644 mali doplniť podrobnejšie kritériá výberu špecifických kombinácií skupín látok a skupín komodít pre národné plány kontroly založené na riziku v prípade produkcie v členských štátoch.
- (4) Z praktických skúseností s uplatňovaním delegovaného nariadenia (EÚ) 2022/1644 vyplýva, že v národných plánoch randomizovaného dohľadu nie sú v prípade produkcie v členských štátoch žiadne relevantné látky zo skupiny látok B1d pre hmyz, ktoré sa majú kontrolovať. Preto by sa požiadavka na povinný odber vzoriek stanovená v tabuľke v časti týkajúcej sa látok skupiny B v prílohe IV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2022/1644 pre príslušné kombinácie skupín látok a skupín komodít mala vypustiť.
- (5) Delegované nariadenie (EÚ) 2022/1644 by sa preto malo zodpovedajúcim spôsobom zmeniť.
- (6) Keďže sa pravidlá stanovené v delegovanom nariadení (EÚ) 2022/1644 majú zahrnúť do národných plánov kontroly založených na riziku a do národných plánov randomizovaného dohľadu, ktoré sa majú každoročne predkladať Komisii na hodnotenie v súlade s vykonávacím nariadením Komisie (EÚ) 2022/1646³, toto nariadenie by sa malo prvýkrát uplatňovať na plány na rok 2027. Preto je vhodné stanoviť, aby sa toto nariadenie uplatňovalo od 1. januára 2027,

PRIJALA TOTO NARIADENIE:

Článok 1

Prílohy II a IV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2022/1644 sa menia v súlade s prílohou k tomuto nariadeniu.

Článok 2

Toto nariadenie nadobúda účinnosť dvadsiatym dňom nasledujúcim po jeho uverejnení v *Úradnom vestníku Európskej únie*.

Uplatňuje sa od 1. januára 2027.

³ Vykonávacie nariadenie Komisie (EÚ) 2022/1646 z 23. septembra 2022 o jednotných praktických opatreniach na vykonávanie úradných kontrol, pokiaľ ide o používanie farmakologicky účinných látok povolených ako veterinárne lieky alebo ako kýmne doplnkové látky a zakázaných alebo nepovolených farmakologicky účinných látok a o ich reziduá, o špecifickom obsahu viacročných národných plánov kontroly a špecifických opatreniach na ich prípravu (Ú. v. EÚ L 248, 26.9.2022, s. 32, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2022/1646/oj).

Toto nariadenie je záväzné v celom rozsahu a priamo uplatniteľné vo všetkých členských štátoch.

V Bruseli 18. 9. 2026

Za Komisiu
predsedníčka
Ursula VON DER LEYEN