

Krmivárske podniky po BREXITe

Od 1.2.2020 Veľká Británia (ďalej len „VB“) opustila Európsku Úniu (ďalej len „EU“). Momentálne až do konca roka plynie prechodné obdobie. Po skončení prechodného obdobia, teda od 1.1.2021 sa VB stáva treťou krajinou. Medzi EU a VB nedošlo k dohode, takže zmeny sa budú týkať:

Dovozov do EU- v súvislosti s dovozmi do EU platí čl. 24 nariadenia (ES) č. 183/2005 a čl. 6 Smernice 98/51/ES. Z týchto právnych aktov vyplýva:

- Krmivársky podnik v tretej krajine musí mať zástupcu v EU.
- Zástupca zaručuje, že krmivársky podnik v tretej krajine spĺňa všetky hygienické podmienky, ktoré EU vyžaduje.
- Zástupca vedie evidenciu produktov, ktoré uvedie na trhu v EU z krmivárskeho podniku v tretej krajine, ktorý v EU zastupuje.

Čo to znamená:

Ak ste sprostredkovateľom krmiva z VB a ste na ÚKSÚP registrovaný ako sprostredkovateľ krmív, od 1.1.2021 budete musieť požiadať ÚKSÚP o zmenu v registri. V tomto prípade nebudete sprostredkovateľ krmiva, ale dovozca krmív.

Označovanie krmív

- Podľa článku 15(b) nariadenia (ES) č. 767/2009 krmivo musí byť označené menom a adresou krmivárskeho podniku, ktorý je zodpovedný za označenie. Tento podnik musí byť zriadený v EU.
- V prípade doplnkových látok a premixov platí čl. 16 ods.1 (b) nariadenia (ES) č. 1831/2003 musí byť na označení uvedená osoba zodpovedná za označovanie. Táto osoba musí byť z EU.

Čo to znamená:

Ak je na označení či už krmných zmesí, doplnkových látok alebo premixov uvedená zodpovedná osoba z UK, od 1.1.2021 bude musieť byť táto osoba zodpovedná za označovanie nahradená osobou z EU.

Autorizácia doplnkovej látky viažucej sa k držiteľovi povolenia

Podľa čl. 3 ods.3 nariadenia (ES) č. 1831/2003 umiestniť na trh doplnkové látky, ktoré obsahujú, pozostávajú alebo sú vyrobené z GMO a doplnkové látky, ktoré spadajú do kategórií zootecnických látok, kokcidiostatík a histomonostatík môže iba držiteľ povolenia alebo osoba, ktorá koná na základe jeho písomného splnomocnenia a je prvá, ktorá produkt na trh uvádza.

1. Nevybavené žiadosti o autorizáciu (ak je v štádiu hodnotenia)

- Podľa čl. 4 ods.3 nariadenia (ES) 1831/2003 žiadateľ o autorizáciu alebo jeho zástupca musí byť v rámci EU.

Čo to znamená:

Ak je žiadateľ o povolenie takejto doplnkovej látky vo VB, je potrebné, aby si takýto podnik našiel zástupcu v EU. Nový kontakt bude musieť krmivársky podnik poskytnúť Európskej komisii (ďalej len „EK“). To isté platí aj pre žiadateľov o modifikáciu povolenia alebo reautorizáciu doplnkovej látky ak je žiadateľ vo VB.

2. Už povolené doplnkové látky

- Držiteľ povolenia, ktorého meno bolo použité pre autorizáciu doplnkovej látky alebo jeho zástupca musia mať podľa čl.9 ods.6 nariadenia (ES) č. 1831/2003 sídlo na území EU.

Čo to znamená:

Ak je sídlo držiteľa povolenia vo VB, je potrebné, aby sa držiteľ povolenia nahradil zástupcom v EU.

Zoznam zamýšľaných použití krmív určených na osobitné nutričné účely tzv. diétne krmivá

- Žiadosť pre diétne krmivá ustanovuje čl. 9 a 10 nariadenia (ES) č. 767/2009. Aktualizáciu zoznamu môže urobiť iba taký podnik, ktorý má sídlo v EU.

Čo to znamená:

Ak sa žiadosť o aktualizáciu neuzavrie do konca roka, žiadateľ bude musieť mať sídlo v EU. Ak bolo diétne krmivo schválené v minulosti, žiadateľ nemusí meniť sídlo.

Krmivá neživočíšneho pôvodu

- Ak sa krmivá z VB, ktoré sa umiestnili na trh do EU ešte pred skončením prechodného obdobia budú stále nachádzať v EU, môžu ostať na trhu v EU do vypršania zásob.

Čo to znamená:

Ak bude krmivársky podnik v EU mať na sklade krmivá z UK, je možné ich ďalej uvádzať na trh v rámci EU, ale len s potvrdením, že ich nakúpil pred vypršaním prechodného obdobia z UK. V takýchto prípadoch nie je potrebné meniť označovanie krmív.