

Commission Implementing Regulation (EU) ๒๐๑๙/๒๑๓๐

ว่าด้วย การกำหนดแนวทางการปฏิบัติระหว่างและหลังการตรวจสอบเอกสาร อัตลักษณ์ และกายภาพสัตว์
และสินค้าที่ถูกตรวจสอบ ณ ด้านตรวจสอบ

๑. ขอบเขต (มาตรา ๑)

กำหนดแนวทางการปฏิบัติระหว่างและหลังการตรวจสอบเอกสาร อัตลักษณ์ และกายภาพตาม Regulation (EU) ๒๐๑๗/๖๒๕ มาตรา ๔๙ มาตรา ๕๐ และมาตรา ๕๑ ในสัตว์และสินค้าตาม Regulation (EU) ๒๐๑๗/๖๒๕ มาตรา ๔๗(๑)

๒. ข้อกำหนดสำหรับการตรวจสอบเอกสาร (มาตรา ๒)

๑) หน่วยงานผู้รับผิดชอบหลักทำการตรวจสอบความถูกต้องของหนังสือรับรองและเอกสารอื่น ๆ ที่แนบมาพร้อมกับสัตว์และสินค้าตาม Regulation (EU) ๒๐๑๙/๒๑๓๐ มาตรา ๑ รวมทั้งจุดหมายปลายทางของสัตว์และสินค้าที่ระบุในหนังสือรับรองนั้น ๆ

๒) หน่วยงานผู้รับผิดชอบหลักทำการตรวจสอบหนังสือรับรองและเอกสารอื่น ๆ ที่ระบุใน Regulation (EU) ๒๐๑๗/๖๒๕ มาตรา ๓(๔๑) หรือหนังสือรับรองอิเล็กทรอนิกส์ที่จัดส่งผ่านเข้าระบบ IMSOC ตาม Regulation (EU) ๒๐๑๗/๖๒๕ มาตรา ๑๓๑ หรือผ่านระบบแห่งชาติ เพื่อรับรองว่า

(ก) หนังสือรับรองมีการออกให้โดยหน่วยงานผู้รับผิดชอบหลักของประเทศที่สาม

(ข) หนังสือรับรองเป็นไปตามข้อกำหนดที่ระบุใน Regulation (EU) ๒๐๑๗/๖๒๕ มาตรา ๘๙(๑) และมาตรา ๙๑(๒) และ implementing acts ที่ระบุในมาตรา ๙๐ ของกฎระเบียบดังกล่าว

(ค) หนังสือรับรองสอดคล้องกับรูปแบบหนังสือรับรองที่กำหนดใน Regulation (EU) ๒๐๑๗/๖๒๕ มาตรา ๑(๒)

(ง) ข้อมูลที่ปรากฏในหนังสือรับรองหรือเอกสารได้ปฏิบัติตามข้อกำหนดที่ระบุใน Regulation (EU) ๒๐๑๗/๖๒๕ มาตรา ๑(๒)

๓) หน่วยงานผู้รับผิดชอบหลักทำการตรวจสอบว่า ผู้รับผิดชอบต่อสินค้าได้กรอกข้อมูลในส่วนที่เกี่ยวข้องในเอกสาร Common Health Entry Document (CHED) อย่างครบถ้วนและถูกต้องตาม Regulation (EU) ๒๐๑๗/๖๒๕ มาตรา ๕๖(๑) โดยข้อมูลดังกล่าวสอดคล้องกับข้อมูลที่ระบุในหนังสือรับรองและเอกสารอื่น ๆ ที่แนบมาพร้อมกับสินค้า

๓. ข้อกำหนดสำหรับการตรวจสอบอัตลักษณ์ (มาตรา ๓)

๑) ระหว่างการตรวจสอบอัตลักษณ์สัตว์และสินค้าตาม Regulation (EU) ๒๐๑๙/๒๑๓๐ มาตรา ๑ ให้หน่วยงานผู้รับผิดชอบหลักทำการรับรองว่า ข้อมูลที่ระบุในหนังสือรับรองและเอกสารอื่น ๆ ที่แนบมาพร้อมกับสินค้าสอดคล้องกับองค์ประกอบต่าง ๆ ดังนี้

(ก) จำนวน ชนิด พันธุ์ เพศ อายุ และประเภทของสัตว์ (หากมี)

(ข) รายละเอียดสินค้า

(ค) ปริมาณของสินค้า

(ง) ตราประทับและสัญลักษณ์หรือรหัส (หากมี)

(จ) การระบุวิธีการขนส่ง (หากมี)

(ฉ) ตัวปิดผนึกคอนเทนเนอร์หรือวิธีการขนส่ง (หากมี)

๒) สำหรับสินค้า...

๒) สำหรับสินค้าที่มีแหล่งกำเนิดจากสัตว์ ผลิตภัณฑ์เชื้อโรค ผลิตภัณฑ์ที่ได้จากสัตว์ และผลิตภัณฑ์ที่ได้จากผลิตผลดังกล่าว หญ้าแห้ง ฟาง และสินค้าคอมโพสิต ให้การตรวจสอบอัตลักษณ์เป็นไปตาม Regulation (EU) ๒๐๑๙/๒๑๓๐ ในส่วนของมาตรา ๓(๑)(e) และ (f) เท่านั้นได้ หาก

(ก) สินค้าไม่ได้มีการคัดเลือกสำหรับการตรวจสอบทางกายภาพ

(ข) สินค้ามีการลำเลียงในระบบการขนส่งปิดและล็อกด้วยตัวปิดผนึก

(ค) ตัวปิดผนึกคอนเทนเนอร์หรือพาหนะขนส่งอยู่ในสภาพดีและไม่เสียหาย

(ง) การปิดผนึกคอนเทนเนอร์หรือพาหนะขนส่งถูกปิดโดย/อยู่ภายใต้การควบคุมของหน่วยงานผู้รับผิดชอบหลักที่ออกหนังสือรับรอง และ

(จ) ข้อมูลที่ปรากฏอยู่บนตัวปิดผนึกสอดคล้องกับข้อมูลที่ปรากฏในหนังสือรับรองตามข้อกำหนดใน Regulation (EU) ๒๐๑๗/๖๒๕ มาตรา ๑(๒)

๓) สำหรับสินค้าที่มีแหล่งกำเนิดจากสัตว์ ผลิตภัณฑ์เชื้อโรค ผลิตภัณฑ์ที่ได้จากสัตว์ และผลิตภัณฑ์ที่ได้จากผลิตผลดังกล่าว หญ้าแห้ง ฟาง และสินค้าคอมโพสิต ให้จำนวนการเก็บตัวอย่างสินค้าเพื่อการตรวจสอบอัตลักษณ์จะต้องอยู่ในอัตราร้อยละ ๑ ของสินค้าทั้งหมดในล็อตนั้น โดยมีจำนวนขั้นต่ำ ๒ ตัวอย่าง และจำนวนสูงสุด ๑๐ ตัวอย่าง ในกรณีที่หน่วยงานผู้รับผิดชอบหลักไม่สามารถตรวจสอบอัตลักษณ์ได้ครบถ้วนจากตัวอย่างสินค้าที่เก็บ กำหนดให้หน่วยงานผู้รับผิดชอบหลักสามารถเพิ่มจำนวนการเก็บตัวอย่าง เพื่อการตรวจสอบอย่างทั่วถึง โดยสามารถจัดเก็บตัวอย่างทั้งหมดในสินค้าล็อตนั้น ๆ ได้

๔) สำหรับสัตว์ การตรวจสอบอัตลักษณ์จะต้องเป็นไปตามข้อกำหนด ดังนี้

(ก) สำหรับสัตว์ที่ให้มีการระบุอัตลักษณ์เป็นรายตัว (individual identification) จะต้องจัดเก็บตัวอย่างอย่างน้อยในอัตราร้อยละ ๑๐ ของจำนวนสัตว์ทั้งหมด โดยมีจำนวนขั้นต่ำสัตว์ ๑๐ ตัว ในกรณีที่ล็อตนั้นมีสัตว์น้อยกว่า ๑๐ ตัว ให้ทำการตรวจสอบอัตลักษณ์สัตว์ทั้งหมด

(ข) สำหรับสัตว์ที่ไม่ต้องมีการระบุอัตลักษณ์เป็นรายตัว กำหนดให้ตรวจสอบเครื่องหมายตัวอย่างบรรจุภัณฑ์หรือคอนเทนเนอร์

(ค) ในกรณีที่การตรวจสอบอัตลักษณ์ตาม Regulation (EU) ๒๐๑๙/๒๑๓๐ มาตรา ๓(๔)(a) และ (b) ไม่เป็นที่น่าพอใจ ให้สามารถเพิ่มจำนวนการตรวจสอบสัตว์ได้ และอาจครอบคลุมสัตว์ทุกตัวในล็อตนั้น ๆ

๕) สินค้าบางส่วนหรือทั้งหมดจะถูกขนถ่ายลงจากพาหนะขนส่ง ในกรณีที่จำเป็นต้องเข้าถึงสินค้าทั้งหมดเพื่อการตรวจสอบอัตลักษณ์

๔. ข้อกำหนดสำหรับการตรวจสอบกายภาพ (มาตรา ๔)

๑) ระหว่างการตรวจสอบกายภาพสัตว์และสินค้าตาม Regulation (EU) ๒๐๑๙/๒๑๓๐ มาตรา ๑ หน่วยงานผู้รับผิดชอบหลักจะต้องรับรองว่า สินค้าเป็นไปตามข้อกำหนดใน Regulation (EU) ๒๐๑๗/๖๒๕ มาตรา ๑(๒) ที่ปรับใช้กับสัตว์หรือสินค้าเฉพาะ และข้อกำหนดเฉพาะที่ระบุในหนังสือรับรองและเอกสารอื่น ๆ ที่เกี่ยวข้อง

๒) สินค้าบางส่วนหรือทั้งหมดจะถูกขนถ่ายลงจากพาหนะขนส่ง ในกรณีที่จำเป็นต้องเข้าถึงสินค้าทั้งหมดเพื่อการตรวจสอบกายภาพ

๓) การตรวจสอบกายภาพสัตว์จะต้องเป็นไปตามข้อกำหนดใน Regulation (EU) ๒๐๑๙/๒๑๓๐ Annex I

๔) การตรวจสอบกายภาพสินค้าที่มีแหล่งกำเนิดจากสัตว์ ผลิตภัณฑ์เชื้อโรค ผลิตภัณฑ์ที่ได้จากสัตว์ และผลิตภัณฑ์ที่ได้จากผลิตผลดังกล่าว หญ้าแห้ง ฟาง สินค้าคอมโพสิต อาหาร และอาหารสัตว์ที่ไม่ได้มีแหล่งกำเนิดจากสัตว์ ที่อยู่ภายใต้การสุ่มตรวจที่เข้มงวดเป็นการชั่วคราว (temporary increase of controls) เงื่อนไขการนำเข้าอื่น ๆ และมาตรการฉุกเฉินตาม Regulation (EU) ๒๐๑๗/๖๒๕ มาตรา ๔๗(๑)(d) (e) และ (f) จะต้องเป็นไปตามข้อกำหนดใน Regulation (EU) ๒๐๑๙/๒๑๓๐ Annex II

๕) การทดสอบ...

๕) การทดสอบในห้องปฏิบัติการเพื่อตรวจสอบความอันตรายของสินค้าที่มีแหล่งกำเนิดจากสัตว์ ผลิตภัณฑ์เชื้อโรค ผลิตภัณฑ์พลอยได้จากสัตว์ และผลิตภัณฑ์ที่ได้จากผลิตภัณฑ์ดังกล่าว หมายความว่า ฟาง สินค้าคอมโพสิต จะต้องเป็นไปตามแผนการตรวจสอบควบคุมใน Regulation (EU) ๒๐๑๙/๒๑๓๐ Annex II ข้อ ๕

๖) การตรวจสอบกายภาพพืช สินค้าพืช และวัสดุอื่น ๆ ตาม Regulation (EU) ๒๐๑๗/๖๒๕ มาตรา ๔๗(๑) ข้อ (c) ที่อยู่ภายใต้มาตรการฉุกเฉินตาม Regulation (EU) ๒๐๑๗/๖๒๕ มาตรา ๔๗(๑)(e) จะต้องเป็นไปตามข้อกำหนดใน Regulation (EU) ๒๐๑๙/๒๑๓๐ Annex III

๗) สัตว์ที่สามารถวางจำหน่ายในตลาดได้ก่อนที่จะได้รับผลการตรวจสอบทางกายภาพจากห้องปฏิบัติการ ได้แก่

(ก) สัตว์ที่มีกิบเท้าที่มีการสุ่มตรวจตามข้อกำหนดใน Regulation (EU) ๒๐๑๙/๒๑๓๐ Annex I Part III ในกรณีที่ไม่มีข้อสงสัยด้านความปลอดภัยต่อสาธารณสุขหรือสุขภาพสัตว์ และ

(ข) สัตว์อื่น ๆ ตาม Regulation (EU) ๒๐๑๗/๖๒๕ มาตรา ๔๗(๑)(a) ในกรณีที่ไม่มีข้อสงสัยด้านความปลอดภัยต่อสาธารณสุขหรือสุขภาพสัตว์

๘) สินค้าที่ได้รับการทดสอบตามแผนการตรวจสอบควบคุมตาม Regulation (EU) ๒๐๑๙/๒๑๓๐ มาตรา ๔ (๕) ที่ไม่มีข้อสงสัยด้านความปลอดภัยต่อสาธารณสุขหรือสุขภาพสัตว์ สามารถวางจำหน่ายในตลาดได้ก่อนที่จะได้รับผลการตรวจสอบจากห้องปฏิบัติการ

๙) ในกรณีพืช สินค้าพืช และวัสดุอื่น ๆ ตาม Regulation (EU) ๒๐๑๗/๖๒๕ มาตรา ๔๗(๑)(c) ที่มีการสุ่มตัวอย่างสำหรับการตรวจวิเคราะห์ในห้องปฏิบัติการ ระหว่างการตรวจสอบกายภาพ และไม่มีข้อสงสัยด้านความปลอดภัยต่อสุขภาพพืช ให้สามารถวางจำหน่ายในตลาดได้ก่อนที่จะได้รับผลการตรวจสอบจากห้องปฏิบัติการ

๕. แนวทางการปฏิบัติหลังจากการตรวจสอบเอกสาร อัตลักษณ์ และกายภาพ (มาตรา ๕)

๑) หลังจากการตรวจสอบตาม Regulation (EU) ๒๐๑๗/๖๒๕ มาตรา ๔๙(๑) ให้หน่วยงานผู้รับผิดชอบหลัก

(ก) ปิดและทำเครื่องหมายด้วยตราประทับบนบรรจุภัณฑ์ที่มีการเปิดออกก่อนหน้านี้ เพื่อการตรวจสอบอัตลักษณ์หรือกายภาพ

(ข) ในกรณีที่กำหนดโดยกฎระเบียบของสหภาพยุโรป ให้ปิดผนึกพาหนะขนส่งและใส่หมายเลขตัวปิดผนึกลงในเอกสาร CHED

๒) หน่วยงานผู้รับผิดชอบหลักบันทึกผลการตรวจวิเคราะห์จากห้องปฏิบัติการ ผลการทดสอบ หรือผลการวินิจฉัยทั้งหมดในเอกสาร CHED ทันทีที่รับทราบผลการทดสอบสินค้า และที่ได้วางจำหน่ายในตลาดก่อนที่ผลห้องปฏิบัติการจะออก

๓) หนังสือรับรองต้นฉบับหรือเอกสารอิเล็กทรอนิกส์ตาม Regulation (EU) ๒๐๑๗/๖๒๕ มาตรา ๕๐(๑) จะมีการจัดเก็บโดยหน่วยงานผู้รับผิดชอบหลัก ณ ด้านตรวจสอบมาเข้า เป็นระยะเวลาอย่างน้อย ๓ ปี นับจากวันที่สินค้าได้รับอนุญาตให้นำเข้ามายังสหภาพยุโรป

อย่างไรก็ตาม หนังสือรับรอง (ต้นฉบับ) สำหรับพืช สินค้าพืช และวัสดุอื่น ๆ ตาม Regulation (EU) ๒๐๑๗/๖๒๕ มาตรา ๔๗(๑) สามารถจัดเก็บในรูปแบบอิเล็กทรอนิกส์ได้ โดยหนังสือรับรองในรูปแบบดังกล่าวจะต้องมาจากหนังสือรับรองต้นฉบับที่ออกโดยหน่วยงานผู้รับผิดชอบหลัก ทั้งนี้ หนังสือรับรองต้นฉบับจะต้องถูกยกเลิกและทำลายโดยหน่วยงานผู้รับผิดชอบหลัก

๔) ในกรณี...

๔) ในกรณีที่ข้อกำหนดตาม Regulation (EU) ๒๐๑๗/๖๒๕ มาตรา ๑(๒) ไม่ได้กำหนดให้ต้องแสดงหรือจัดเก็บหนังสือรับรองต้นฉบับ ให้หน่วยงานผู้รับผิดชอบหลัก ณ ด้านตรวจสอบขาเข้า จัดเก็บสำเนาหนังสือรับรองตาม Regulation (EU) ๒๐๑๗/๖๒๕ มาตรา ๕๐(๑) เป็นระยะเวลาอย่างน้อย ๓ ปี นับจากวันที่สินค้าได้รับอนุญาตให้นำเข้ามายังสหภาพยุโรป หรือเอกสารสำหรับการส่งต่อซึ่งมีรูปแบบกระดาษหรืออิเล็กทรอนิกส์

๖. ภาคผนวก (Annex)

Annex I : ข้อกำหนดแนวทางปฏิบัติระหว่างการตรวจสอบกายภาพสัตว์ตามมาตรา ๔(๓)

Annex II : ข้อกำหนดแนวทางปฏิบัติระหว่างการตรวจสอบกายภาพสินค้าตามมาตรา ๔(๔)

Annex III : ข้อกำหนดแนวทางปฏิบัติระหว่างการตรวจสอบกายภาพพืช สินค้าพืช และวัสดุอื่น ๆ ตามมาตรา ๔(๖)

๗. การยกเลิก (มาตรา ๖)

๑) ยกเลิก Regulation (EC) No ๒๘๒/๒๐๐๔ และ Decision ๙๗/๗๙๔/EC ตั้งแต่วันที่ ๑๔ ธันวาคม ๒๕๖๒ เป็นต้นไป

๒) ยกเลิก Regulation (EC) No ๑๓๖/๒๐๐๔ ตั้งแต่วันที่ ๑๔ ธันวาคม ๒๕๖๒ เป็นต้นไป

อย่างไรก็ตาม Regulation (EC) No ๑๓๖/๒๐๐๔ มาตรา ๙ ในส่วนที่เกี่ยวข้องกับรายชื่อประเทศที่ได้รับอนุญาตและมีรายชื่ออยู่ในภาคผนวก V ของกฎระเบียบดังกล่าว ให้มีการปรับใช้ไปจนถึงวันที่ ๒๐ เมษายน ๒๕๖๔

๘. กฎระเบียบดังกล่าวมีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ ๑๔ ธันวาคม ๒๕๖๒ เป็นต้นไป