

# I N S T R U K C J A

Głównego Lekarza Weterynarii

*Nr GIWpr - 02010-2 / 2015*  
z dnia *23* lutego 2015 r.

*dotycząca postępowania organów Inspekcji  
Weterynaryjnej w sprawie zatwierdzania  
i sprawowania nadzoru nad składami celnymi,  
składami wolnoctwowymi oraz magazynami  
znajdującymi się w wolnych obszarach celnych,  
przeznaczonymi dla produktów pochodzenia  
zwierzęcego pochodzących z krajów trzecich,  
niepełniających wymagań przywozowych UE.*

Główny Inspektorat Weterynarii

Biuro do Spraw Granic

**Warszawa, dn.**



Niniejsza instrukcja została wydana na podstawie art. 13 ust. 1 pkt 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. o *Inspekcji Weterynaryjnej* (Dz. U. z 2010 r. Nr 112, poz. 744, z późn. zm.).

## **I. Zakres instrukcji**

Instrukcja jest skierowana do organów Inspekcji Weterynaryjnej zatwierdzających i sprawujących nadzór nad składami celnymi, składami wolnocłowymi oraz magazynami znajdującymi się w wolnych obszarach celnych, przeznaczonymi dla produktów pochodzenia zwierzęcego niespełniających wymagań przywozowych UE, pochodzących z krajów trzecich.

## **II. Cel instrukcji**

Celem niniejszej instrukcji jest:

- 1) dostarczenie urzędowym lekarzom weterynarii wytycznych co do sposobu postępowania przy zatwierdzaniu i kontrolowaniu składów celnych, składów wolnocłowych oraz magazynów znajdujących się w wolnych obszarach celnych, przeznaczonych dla produktów niespełniających wymagań przywozowych UE;
- 2) ujednoczenie postępowania organów Inspekcji Weterynaryjnej w zakresie kontroli wprowadzania i wyprowadzania z w/w obiektów przesyłek produktów niespełniających wymagań przywozowych UE.

## **III. Podstawa prawna**

Niniejsza instrukcja została opracowana na podstawie:

- 1) ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. o *Inspekcji Weterynaryjnej* (Dz.U. 2004 nr 33 poz. 287, z późn. zm.)
- 2) ustawy z dnia 27 sierpnia 2003 r. o *weterynaryjnej kontroli granicznej* (Dz. U. z 2014 r., poz. 424,), zwanej dalej ustawą o weterynaryjnej kontroli granicznej,

- 3) ustawy z dnia 15 lipca 2011 r. o kontroli w administracji rządowej (Dz. U. Nr 185, poz. 1092);
- 4) ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2013 r., poz. 267, z późn. zm.);
- 5) rozporządzenia (WE) nr 178/2002 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 28 stycznia 2002 r. ustanawiającego ogólne zasady i wymagania prawa żywnościowego, powołującego Europejski Urząd ds. Bezpieczeństwa Żywności oraz ustanawiającego procedury w zakresie bezpieczeństwa żywności (Dz. Urz. UE L 31 z 1.2.2002, str. 1, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 15, t. 6, str. 463);
- 6) rozporządzenia Komisji (WE) nr 136/2004 z dnia 22 stycznia 2004 r. ustanawiającego procedurę kontroli weterynaryjnej we wspólnotowych punktach kontroli granicznej dotyczącą produktów przywożonych z państw trzecich (Dz. Urz. UE L 21 z 28.1.2004, str. 11, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 3, t. 42, str. 230);
- 7) rozporządzenia Rady (EWG) nr 2913/92 z dnia 12 października 1992 r. ustanawiającego Wspólnotowy Kodeks Celny (Dz. Urz. UE L 302 z 19.10.1992, str. 1, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 2, t. 4, str. 307);
- 8) rozporządzenia Komisji (WE) nr 1251/2008 z dnia 12 grudnia 2008 r. wdrażającego dyrektywę Rady 2006/88/WE w zakresie warunków oraz wymagań certyfikacji w odniesieniu do wprowadzania do obrotu i przywożenia do Wspólnoty zwierząt akwakultury i produktów akwakultury oraz ustanawiającego wykaz gatunków-wektorów (Dz. Urz. UE L 337 z 16.12.2008, str. 41, z późn. zm.);
- 9) rozporządzenia Komisji (UE) nr 206/2010 z dnia 12 marca 2010 r. ustanawiającego wykazy krajów trzecich, ich terytoriów lub części, upoważnionych do wprowadzania do Unii Europejskiej niektórych zwierząt oraz świeżego mięsa, a także wymogi dotyczące świadectw weterynaryjnych (Dz. Urz. UE L 73 z 20.3.2010, str. 1, z późn. zm.);
- 10) rozporządzenia Komisji (WE) nr 119/2009 z dnia 9 lutego 2009 r. ustanawiającego wykaz krajów trzecich i ich części do celów przywozu do Wspólnoty i tranzytu przez jej terytorium mięsa dzikich zającowatych,

*niektórych dzikich ssaków lądowych oraz królików utrzymywanych w warunkach fermowych, a także stosowne wymagania w zakresie świadectw weterynaryjnych (Dz. Urz. UE L 39 z 10.2.2009, str. 12, z późn. zm.);*

- 11) *rozporządzenia Komisji (WE) nr 798/2008 z dnia 8 sierpnia 2008 r. ustanawiającego wykaz państw trzecich, terytoriów, stref lub grup, z których dopuszczalny jest przywóz do i tranzyt przez terytorium Wspólnoty drobiu i produktów drobiowych oraz wymogów dotyczących świadectw weterynaryjnych (Dz. Urz. UE L 226 z 23.8.2008, str. 1, z późn. zm);*
- 12) *rozporządzenia Komisji (UE) nr 605/2010 z dnia 2 lipca 2010 r. ustanawiającego warunki dotyczące zdrowia zwierząt i zdrowia publicznego oraz wydawania świadectw weterynaryjnych przy wprowadzaniu do Unii Europejskiej mleka surowego i przetworów mlecznych przeznaczonych do spożycia przez ludzi (Dz. Urz. UE L 175z 10.7.2010, str. 1, z późn. zm.);*
- 13) *rozporządzenia Komisji (UE) nr 28/2012 z dnia 11 stycznia 2012 r. ustanawiającego wymogi dotyczące świadectw przy przywozie do Unii oraz przy tranzycie przez jej terytorium niektórych produktów złożonych oraz zmieniającego decyzję 2007/275/WE i rozporządzenie (WE) nr 1162/2009 (Dz. Urz. UE L 12 z 14.1.2012, str. 1, z późn. zm.);*
- 14) *decyzji Komisji Nr 2000/571/WE z dnia 8 sierpnia 2000 r. ustanawiającej metody kontroli weterynaryjnych produktów pochodzących z państw trzecich, przeznaczonych do wprowadzenia do wolnych obszarów celnych, składów wolnoclowych, składów celnych lub dla podmiotów gospodarczych zaopatrujących środki transgranicznego transportu morskiego (Dz. Urz. UE L 240 z 23.9.2000, str. 14; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 3, t. 30, str. 302);*
- 15) *decyzji Komisji Nr 2005/92/WE z dnia 2 lutego 2005 r. odnoszącej się do warunków zdrowotnych zwierząt, certyfikacji i przepisów przejściowych dotyczących wprowadzania i okresu składowania przesyłek pewnych produktów pochodzenia zwierzęcego w strefach wolnoclowych,*

*magazynach wolnoctwowych i pomieszczeniach podmiotów gospodarczych zaopatrujących środki transgranicznego transportu morskiego we Wspólnocie (Dz. Urz. UE L 31 z 4.2.2005, str. 62, z późn. zm.);*

- 16) *decyzji Komisji Nr 2003/779/WE z dnia 31 października 2003 r. ustanawiającej wymagania dotyczące zdrowia zwierząt i świadectwo weterynaryjne dla przywozu osłonek zwierzęcych z państw trzecich (Dz. Urz. UE L 285 z 1.11.2003, str. 38, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 3, t. 40, str. 463, z późn. zm.);*
- 17) *decyzji Komisji Nr 2000/572/WE z dnia 8 września 2000 r. ustanawiającej warunki dotyczące zdrowia zwierząt i zdrowia publicznego oraz warunki wystawiania świadectw weterynaryjnych przy przywozie do Wspólnoty wyrobów mięsnych z państw trzecich (Dz. Urz. UE L 240 z 23.9.2000, str. 19, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 3, t. 30, str. 307);*
- 18) *decyzji Komisji Nr 2007/777/WE z dnia 29 listopada 2007 r. ustanawiającej warunki zdrowia zwierząt i zdrowia publicznego oraz wzory świadectw na przywóz z krajów trzecich niektórych produktów mięsnych oraz przetworzonych żołądków, pęcherzy i jelit do spożycia przez ludzi i uchylającej decyzję 2005/432/WE (Dz. Urz. UE L 312 z 30.11.2007, str. 49, z późn. zm.);*
- 19) *decyzji Komisji Nr 2009/821/WE z dnia 28 września 2009 r. ustalającej wykaz zatwierdzonych punktów kontroli granicznej, ustanawiającej niektóre zasady kontroli przeprowadzanych przez ekspertów weterynaryjnych Komisji oraz ustanawiającej jednostki weterynaryjne w systemie TRACES (Dz. Urz. UE L 296 z 12.11.2009, str. 1, z późn. zm.);*
- 20) *Memorandum z dnia 2 września 2004 r. zawartego pomiędzy Wspólnotą Europejską a Federacją Rosyjską w sprawie świadectw weterynaryjnych dla zwierząt i produktów zwierzęcych, które mają być wywożone ze Wspólnoty Europejskiej do Rosji.*

**Stosowanie niniejszej instrukcji jako aktu prawa wewnętrznego nie może prowadzić do naruszenia wspomnianych przepisów. Na przepisy niniejszej instrukcji nie należy powoływać się przy rozstrzyganiu o**

**prawach i obowiązkach podmiotów prywatnych, gdyż nie jest dla nich wiążąca.**

#### **IV. Definicje i skróty**

1. Dla celów niniejszej instrukcji stosuje się definicje zawarte w przepisach wymienionych w rozdziale III oraz następujące definicje:

- 1) **skład celny** – skład celny, skład wolnocłowy lub magazyn znajdujący się w wolnym obszarze celnym, przeznaczony do składowania produktów pochodzenia zwierzęcego nie spełniających wymagań przywozowych UE, pochodzących z krajów trzecich,; składem celnym jest każde miejsce uznane przez organy celne i podlegające ich kontroli, w którym towary mogą być składowane zgodnie z ustalonymi warunkami; skład celny dla produktów nie spełniających wymagań przywozowych UE ma być zatwierdzony zgodnie z warunkami opisanymi w art. 24 ustawy o weterynaryjnej kontroli granicznej;
- 2) **produkt niezgodny** – produkt pochodzenia zwierzęcego nie spełniający wymagań przywozowych w zakresie zdrowia publicznego, określonych w przepisach UE;
- 3) **BIP wejścia** – graniczny posterunek kontroli weterynaryjnej, przez który przesyłka jest wprowadzana na terytorium UE;
- 4) **BIP wyjścia** – graniczny posterunek kontroli weterynaryjnej, przez który przesyłka jest wyprowadzana z terytorium UE;
- 5) **kontrola wjazdowa** - weterynaryjna kontrola graniczna przeprowadzana przez urzędowego lekarza weterynarii w BIP wejścia;
- 6) **kontrola wyjazdowa** - kontrola przeprowadzana przez urzędowego lekarza weterynarii w BIP wyjścia;
- 7) **nadzorujący urzędowy lekarz weterynarii** – właściwy terytorialnie graniczny lekarz weterynarii albo powiatowy lekarz weterynarii, wydający decyzję w sprawie zatwierdzenia składu celnego i sprawujący nadzór nad składem celnym;

- 8) **CVED „matka”** – wspólnotowe świadectwo weterynaryjne dla wwozu i przewozu wystawione przez urzędowego lekarza weterynarii w BIP wejścia, którego wzór znajduje się w rozporządzeniu Komisji (WE) nr 136/2004;
- 9) **CVED „córka”** – wspólnotowe świadectwo weterynaryjne dla wwozu i przewozu wystawiane przez nadzorującego urzędowego lekarza weterynarii przy wysyłaniu przesyłki ze składu celnego, którego wzór znajduje się w rozporządzeniu Komisji (WE) nr 136/2004.
- 10) **osoba odpowiedzialna za przesyłkę**– definicja zgodna z art.2 pkt. 13 ustawy z dnia 27 sierpnia 2003 r. *o weterynaryjnej kontroli granicznej* (Dz. U. z 2014 r., poz. 424).

2. W instrukcji używane są następujące skróty:

- 1) GLW – Główny Lekarz Weterynarii
- 2) WLW – Wojewódzki Lekarz Weterynarii
- 3) PLW – Powiatowy Lekarz Weterynarii
- 4) GrLW – Graniczny Lekarz Weterynarii
- 5) GIW – Główny Inspektorat Weterynarii
- 6) WIW – Wojewódzki Inspektorat Weterynarii
- 7) PIW – Powiatowy Inspektorat Weterynarii
- 8) MRiRW – Ministerstwo Rolnictwa i Rozwoju Wsi
- 9) CVED – wspólnotowe świadectwo weterynaryjne dla wwozu i przewozu
- 10) TRACES – Trade Control And Expert System
- 11) UE - Unia Europejska



## **V. Warunki zatwierdzenia składu celnego przez nadzorującego urzędowego lekarza weterynarii**

1. Nadzorujący urzędowy lekarz weterynarii, na wniosek prowadzącego skład celny o zatwierdzenie składu celnego, powinien sprawdzić, czy skład celny posiada:
  - 1) regulamin składu celnego, zatwierdzony przez właściwy Urząd Celny, będący zgodny również z wymogami prawodawstwa weterynaryjnego dotyczącymi tego typu obiektów przeznaczonych dla produktów niezgodnych;
  - 2) pozwolenie na prowadzenie składu celnego, wydane przez właściwego Dyrektora Izby Celnej, nadające mu celny numer identyfikacyjny.-
2. W przypadku, gdy przedstawiona dokumentacja spełnia wymagania zawarte w ust. 1, nadzorujący urzędowy lekarz weterynarii dokonuje kontroli spełniania warunków zatwierdzenia składów celnych dla produktów niezgodnych przez dany skład celny.
3. Kontrola przeprowadzona przez nadzorującego urzędowego lekarza weterynarii obejmuje sprawdzenie, czy skład celny:
  - 1) spełnia wymagania strukturalne i higieniczne dla składowania produktów pochodzenia zwierzęcego, zgodnie z odrębnymi przepisami dotyczącymi składowania poszczególnych rodzajów produktów;
  - 2) znajduje się w zamkniętej przestrzeni z punktami wejścia i wyjścia kontrolowanymi w sposób ciągły przez osoby upoważnione przez prowadzącego skład; w przypadku magazynu znajdującego się w wolnym obszarze celnym, wolny obszar celny powinien być zamknięty, a jego granice, miejsca wejścia i wyjścia poddane ciągłemu dozorowi celnemu;
  - 3) posiada pomieszczenia do składowania lub pomieszczenia chłodnicze pozwalające na oddzielne przechowywanie produktów niezgodnych;
  - 4) posiada pomieszczenia dla osób przeprowadzających kontrole weterynaryjne oraz możliwość połączenia telefonicznego oraz faksowego do dyspozycji nadzorującego urzędowego lekarza weterynarii;

- 5) zapewni prowadzenie przez podmiot wnioskujący, rejestru zawierającego następujące informacje:
- a) kraj pochodzenia przesyłki oraz BIP wejścia;
  - b) numer CVED „matki”;
  - c) rodzaj i ilość wprowadzanego produktu;
  - d) rodzaj i ilość wyprowadzonego produktu;
  - e) numer(y) CVED „córek”;
  - f) nazwa albo imię i nazwisko oraz adres odbiorcy przesyłki;
  - g) państwo trzecie przeznaczenia i BIP wyjścia;
  - h) w przypadku przeznaczenia przesyłki dla podmiotów zaopatrujących środki transportu morskiego w komunikacji międzynarodowej:
    - numer świadectwa określonego w art. 30 ust. 2 pkt 5 ustawy o weterynaryjnej kontroli granicznej, którego wzór znajduje się w załączniku do decyzji Komisji 2000/571/WE,
    - weterynaryjny numer identyfikacyjny i adres składu przeznaczenia,
  - i) w przypadku bezpośredniego transportu przesyłki na statek w celu przeznaczenia do spożycia przez pasażerów i załogę; nazwa statku przeznaczenia
4. Jeśli kontrola przeprowadzona przez nadzorującego urzędowego lekarza weterynarii wykaże, że powyższe warunki są spełnione, to w drodze decyzji administracyjnej zatwierdza on skład do prowadzenia działalności polegającej na składowaniu produktów niespełniających wymagań przywozowych UE i nadaje weterynaryjny numer identyfikacyjny. W podstawie prawnej decyzji muszą być zawarte m.in. przepisy materialne dotyczące wymagań higienicznych składowania danego rodzaju produktów, dla których skład celny zostaje zatwierdzony.
5. Jeśli podmiot prowadzący skład celny, na podstawie jednego pozwolenia Dyrektora Izby Celnej, prowadzi również działalność polegającą na składowaniu produktów spełniających wymagania przywozowe UE, to nadzorujący urzędowy lekarz weterynarii obejmuje go tym samym numerem identyfikacyjnym, jednocześnie w decyzji zatwierdzającej skład

celny określa, które pomieszczenia są przeznaczone dla produktów niezgodnych. W przypadku obiektów przeznaczonych do składowania produktów pochodzenia zwierzęcego, nie będących w całości składem celnym, stosuje się w/w zasadę.

6. Nadzorujący urzędowy lekarz weterynarii, który wydał decyzję o zatwierdzeniu składu celnego dla produktów niezgodnych, niezwłocznie przesyła jej kopię do GLW (w przypadku PLW za pośrednictwem WLW), zaś GLW przekazuje ją do MRiRW.
7. Jeśli kontrola przeprowadzona przez nadzorującego urzędowego lekarza weterynarii wykaże, że warunki, o których mowa w ust. 4, nie są spełnione, to nadzorujący urzędowy lekarz weterynarii wydaje decyzję o odmowie zatwierdzenia składu celnego dla produktów niezgodnych.

#### **VI. Kontrola prowadzona przez nadzorującego urzędowego lekarza weterynarii, dotycząca przestrzegania warunków zatwierdzenia składów celnych i warunków składowania przesyłek**

1. Nadzorujący urzędowy lekarz weterynarii dokonuje kontroli przestrzegania warunków zatwierdzenia składów celnych i warunków składowania przesyłek wymaganych przez ustawę o weterynaryjnej kontroli granicznej przynajmniej raz na kwartał, w oparciu o protokół z kontroli, którego wzór znajduje się w załączniku nr 1 (tzw. *check listę*), a także przeprowadza kontrolę spełniania wymogów higienicznych w oparciu o „*Listę kontrolną SPIWET*” w zakresie odpowiadającym rodzajowi działalności podmiotu.
2. Nadzorujący urzędowy lekarz weterynarii podejmuje niezbędne kroki, w tym przeprowadza kontrole przestrzegania warunków zatwierdzenia składów celnych, kontrole warunków higienicznych oraz kontrole dokumentów i tożsamości podczas przyjmowania, składowania i przed opuszczeniem przez przesyłkę składu celnego, w celu:
  - 1) zagwarantowania, że warunki dotyczące zatwierdzenia składów celnych są zachowywane;

- 2) niedopuszczenia do składowania produktów niezgodnych w tych samych pomieszczeniach, w których znajdują się produkty spełniające wymagania przywozowe określone w przepisach UE;
  - 3) zapewnienia, aby produkty niezgodne nie mogły opuścić pomieszczeń, w których są przechowywane, bez zgody nadzorującego urzędowego lekarza weterynarii;
  - 4) uniknięcia jakiegokolwiek zmiany, zastąpienia produktów przechowywanych w składzie celnym lub jakiegokolwiek zmiany opakowania, przygotowania rynkowego oraz obróbki;
  - 5) zagwarantowania, że wszystkie jednostki przesyłek składowanych w składzie celnym są oznaczone na etykiecie niepowtarzalnym numerem odpowiadającego CVED „matki”.
3. W przypadku wystąpienia podejrzenia zagrożenia zdrowia zwierząt lub zdrowia ludzi, nadzorujący urzędowy lekarz weterynarii może dokonywać kontroli fizycznej wszystkich produktów składowanych w składzie celnym.
  4. Nadzorujący urzędowy lekarz weterynarii podejmuje niezbędne kroki tak, aby wszelkie produkty, które nie są zgodne z wymogami prawa żywnościowego, były składowane w wydzielonej przestrzeni składu celnego do czasu określenia sposobu dalszego postępowania.
  5. W przypadku stwierdzenia przez nadzorującego urzędowego lekarza weterynarii, że produkty przechowywane w składzie celnym stanowią zagrożenie dla zdrowia ludzi lub zdrowia zwierząt, niezwłocznie powinna zostać wydana przez nadzorującego urzędowego lekarza weterynarii decyzja administracyjna nakazująca zniszczenie takiego produktu.

## **VII. Postępowanie GrLW w BIP wejścia oraz nadzorującego urzędowego lekarza weterynarii przy wprowadzaniu przesyłek produktów niezgodnych do składu celnego**

1. GrLW w BIP wejścia przeprowadza weterynaryjną kontrolę graniczną przesyłki, w tym weryfikuje czy produkty spełniają wymagania UE dotyczące zdrowia zwierząt i nie pochodzą z państwa trzeciego, z którego przywóz jest zabroniony (mogą pochodzić wyłącznie z kraju

trzeciego lub jego części umieszczonego na listach publikowanych przez Komisję Europejską).

2. Przesyłki produktów niezgodnych są kierowane przez urzędowego lekarza weterynarii w BIP wejścia wyłącznie do składów celnych zatwierdzonych przez nadzorującego urzędowego lekarza weterynarii do przyjmowania tego typu produktów.
3. GrLW w BIP wejścia informuje nadzorującego urzędowego lekarza weterynarii o przesyłce przeznaczonej do składu celnego za pomocą systemu TRACES. W przypadku awarii systemu TRACES GrLW w BIP wejścia informuje o przesyłce przeznaczonej do składu celnego przy użyciu poczty elektronicznej lub faksu, natomiast po usunięciu awarii systemu, powiadomienie powinno zostać wysłane również za pomocą systemu TRACES.
4. O przybyciu przesyłki do składu celnego nadzorujący urzędowy lekarz weterynarii niezwłocznie informuje GrLW w BIP wejścia za pośrednictwem systemu TRACES. W przypadku awarii systemu TRACES nadzorujący urzędowy lekarz weterynarii informuje o przybyciu przesyłki do składu celnego przy użyciu poczty elektronicznej lub faksu, natomiast po usunięciu awarii systemu, powiadomienie powinno zostać wysłane również za pomocą systemu TRACES.
5. Jeżeli GrLW w BIP wejścia nie otrzyma w ciągu 30 dni powiadomienia o przybyciu przesyłki do składu celnego, wówczas powiadamia o tym fakcie (po wcześniejszej konsultacji z nadzorującym urzędowym lekarzem weterynarii) właściwy urząd celny oraz GLW.
6. Wszystkie przesyłki dostarczone do składu celnego muszą zostać poddane przez nadzorującego urzędowego lekarza weterynarii kontroli dokumentacji i kontroli tożsamości.
7. Kontrola dokumentacji przeprowadzana przez nadzorującego urzędowego lekarza weterynarii obejmuje sprawdzenie, czy przesyłkom wprowadzanym do składu celnego towarzyszy:

- 1) oryginalne świadectwo zdrowia lub inny dokument weterynaryjny wymagany w obrocie międzynarodowym, przy czym przesyłkom

produktów pochodzenia zwierzęcego objętym: rozporządzeniem Komisji (UE) nr 206/2010, rozporządzeniem Komisji (WE) nr 119/2009, decyzją Komisji 2004/414/WE, decyzją Komisji 2007/777/WE, rozporządzeniem Komisji (WE) nr 798/2008, decyzją Komisji 2000/572/WE, rozporządzeniem Komisji (WE) nr 1251/2008, rozporządzeniem Komisji (UE) nr 605/2010, rozporządzeniem Komisji (UE) nr 28/2012, powinno towarzyszyć odpowiednie świadectwo zdrowia zwierząt na tranzyt/składowanie, stanowiące załącznik do w/w decyzji/rozporządzeń;

2) CVED „matka” w którym część I CVED musi być wypełniona przez osobę odpowiedzialną za przesyłkę w sposób wyraźnie wskazujący, że przesyłka nie spełnia wymagań przywozowych oraz musi zawierać numer i adres składu przeznaczenia (w polu 8), a także odbiorcę w kraju trzecim (w polu 3) wskazanego w załączonym świadectwie zdrowia].

3) w przypadku przemieszczania produktów bezpośrednio z BIP wejścia do środków transgranicznego transportu morskiego, przesyłce towarzyszy CVED oraz : oryginalne świadectwo zdrowia lub inny dokument weterynaryjny wymagany w obrocie międzynarodowym oraz świadectwo, którego wzór znajduje się w załączniku do decyzji Komisji 2000/571/WE.

8. Przed wprowadzeniem przesyłki do składu celnego należy skontrolować zamknięcia weterynaryjne, które powinny ulegać zniszczeniu w przypadku otwarcia pojazdu lub kontenera.

9. Kontrola oznakowania przesyłek produktów niezgodnych, wprowadzanych do składów celnych, powinna wykazać, czy dane zawarte w świadectwach weterynaryjnych towarzyszących przesyłkom są zgodne z samą przesyłką. Pozostałe dane umieszczone na etykietach powinny być zgodne z wymogami państwa docelowego, a kontrola prawidłowości tych danych należy do właściwych władz państwa końcowego przeznaczenia.

10. W przypadku stwierdzenia niezgodności pomiędzy ilością produktu niezgodnego faktycznie wprowadzaną do składu celnego, a wykazaną w CVED, nadzorujący urzędowy lekarz weterynarii powinien co najmniej:
- sporządzić protokół rozbieżności, w którym zostanie wykazana różnica w ilości produktu niezgodnego;
  - zażądać od osoby odpowiedzialnej za przesyłkę wyjaśnień dotyczących stwierdzonej różnicy w ilości produktu niezgodnego, wykazanej w dokumentacji, a wprowadzanej do składu celnego;
  - poinformować na piśmie GrLW, który przeprowadzał kontrolę w BIP wyjścia, o stwierdzonym przypadku niezgodności.

### **VIII. Postępowanie nadzorującego urzędowego lekarza weterynarii przy wyprowadzaniu przesyłek produktów niezgodnych ze składów celnych oraz GrLW w BIP wyjścia**

1. Nadzorujący urzędowy lekarz weterynarii może zezwolić, aby przesyłka produktów niezgodnych opuściła skład celny, wyłącznie w celu:
  - 1) wysłania do państwa trzeciego;
  - 2) przeznaczenia dla przedsiębiorcy zajmującego się zaopatrywaniem środków transportu morskiego w komunikacji międzynarodowej;
  - 3) zniszczenia.
2. W przypadku wysłania przesyłki produktów niezgodnych do państwa trzeciego nadzorujący urzędowy lekarz weterynarii powinien:
  - 1) sprawdzić, czy:
    - a) nie nastąpiły jakiegokolwiek manipulacje z towarem w trakcie składowania,
    - b) osoba odpowiedzialna za przesyłkę zobowiązała się do jej odebrania w przypadku, gdy produkty te zostaną zwrócone lub do wyrażenia zgody na jej zniszczenie, jeżeli będzie to niezbędne (podpisana deklaracja w polu 23 CVED „córki”),
    - c) przesyłka jest wysyłana pod dozorem celnym, zgodnie z procedurą T1, do BIP wyjścia wskazanego w CVED „córce”,
    - d) w przypadku podzielenia przesyłki opakowania jednostkowe składające się na przesyłkę pozostały niezmiennione, przy czym

opakowanie musi zapewniać możliwość przeprowadzenia pełnej kontroli tożsamości,

e) przesyłka jest zaopatrzona w następujące dokumenty:

- CVED „córka” (patrz: rozdział IX, wystawianie CVED „córek” przez nadzorującego urzędowego lekarza weterynarii);
- oryginał świadectwa zdrowia lub oryginały innych dokumentów wymaganych przez ustawodawstwo weterynaryjne w obrocie międzynarodowym, a w razie potrzeby wraz z uwierzytelnionymi tłumaczeniami tych dokumentów, przy czym przesyłkom produktów pochodzenia zwierzęcego objętym: rozporządzeniem Komisji (UE) nr 206/2010, rozporządzeniem Komisji (WE) nr 119/2009, decyzją Komisji 2004/414/WE, decyzją Komisji 2007/777/WE, rozporządzeniem Komisji (WE) nr 798/2008, decyzją Komisji 2000/572/WE, rozporządzeniem Komisji (WE) nr 1251/2008, rozporządzeniem Komisji (UE) nr 605/2010, rozporządzeniem Komisji (UE) nr 28/2012, powinno towarzyszyć odpowiednie świadectwo zdrowia zwierząt stanowiące załącznik do tych decyzji/rozporządzeń (lub uprzednio obowiązujące, jeśli przesyłka została wprowadzona na terytorium UE przed wejściem w życie nowego przepisu lub przed końcem okresu przejściowego dla stosowania danego rodzaju świadectwa).

W przypadku dzielenia przesyłek w składzie celnym nadzorujący urzędowy lekarz weterynarii wydaje dla poszczególnych partii wysyłanych ze składu celnego uwierzytelnioną kopię dokumentacji weterynaryjnej wydanej przez państwo trzecie oraz zaznacza, jakiej części przesyłki ona dotyczy. Nadzorujący urzędowy lekarz weterynarii dołącza oryginał świadectwa weterynaryjnego do ostatniej partii produktu niezgodnego wyprowadzanej ze składu celnego.

UWAGA: Zgodnie z wymaganiami Federacji Rosyjskiej, do czasu opracowania procedur, o których mowa w pkt 6 załącznika do Memorandum z dnia 2 września 2004 r. zawartego pomiędzy Wspólnotą Europejską a Federacją Rosyjską w sprawie świadectw weterynaryjnych dla zwierząt i produktów



zwierzęcych, które mają być wywożone ze Wspólnoty Europejskiej do Rosji, nie ma możliwości dzielenia przesyłek przeznaczonych do Federacji Rosyjskiej.

Zgodnie z wymaganiami Ukrainy przesyłkom wwożonym do tego kraju musi towarzyszyć oryginał weterynaryjnego świadectwa zdrowia – nadzorujący urzędowy lekarz weterynarii powinien, w przypadku wysyłania ze składu celnego przesyłek podzielonych, poinformować o tym fakcie osobę odpowiedzialną za przesyłkę.

- f) produkty niespełniające wymogów prawa żywnościowego spełniają wymóg z art. 12 rozporządzenia (WE) nr 178/2002, a osoba odpowiedzialna za przesyłkę dostarczyła do nadzorującego urzędowego lekarza weterynarii oryginał zgody właściwej władzy weterynaryjnej państwa trzeciego przeznaczenia;
- 2) nałożyć plomby weterynaryjne na pojazd lub pojemnik (np. kontener) – numer plomby weterynaryjnej musi zostać wpisany przez nadzorującego urzędowego lekarza weterynarii w pole 38 CVED „córci”; zastosowane plomby muszą ulegać zniszczeniu w momencie jakiegokolwiek otwarcia pojazdu lub kontenera;
- 3) udzielić każdorazowo zezwolenia na wysyłkę produktów ze składu celnego i powiadomić o tym fakcie za pomocą systemu TRACES GrLW w BIP wyjścia (patrz: rozdział IX, wystawianie CVED „córek” przez nadzorującego urzędowego lekarza weterynarii); w przypadku awarii systemu TRACES nadzorujący urzędowy lekarz weterynarii informuje GrLW w BIP wyjścia o wyprowadzeniu przesyłki ze składu celnego przy użyciu poczty elektronicznej lub faksu, natomiast po usunięciu awarii systemu, powiadomienie powinno zostać wysłane również za pomocą systemu TRACES.
- 4) kopie dokumentów weterynaryjnych towarzyszących każdej przesyłce wyprowadzonej ze składu celnego i kopie CVED „córek” dołączyć do odpowiedniego CVED „matki” i przechowywać przez minimum 3 lata; po otrzymaniu od GrLW drugiej strony CVED „córci” z potwierdzeniem przeprowadzenia kontroli w BIP wyjścia należy ją dołączyć do zarchiwizowanych dokumentów.

3. Urzędowy lekarz weterynarii w BIP wyjścia przed opuszczeniem terytorium UE przez przesyłkę produktów niezgodnych przeprowadza kontrolę wyjazdową, która musi być przeprowadzona przed zakończeniem kontroli celnej.
4. Fakt przeprowadzenia kontroli w BIP wyjścia i jej rezultat jest wprowadzany w formularz CVED i zatwierdzany, co powoduje automatyczne powiadomienie nadzorującego urzędowego lekarza weterynarii o zakończeniu procedury i wyjeździe przesyłki poza terytorium UE.

W przypadku awarii systemu TRACES, kopia drugiej strony CVED „córki” z adnotacją potwierdzającą wywóz powinna być niezwłocznie przesłana z BIP wyjścia faksem lub pocztą e-mail do nadzorującego urzędowego lekarza weterynarii.

5. W przypadku nieotrzymania w/w potwierdzenia w ciągu 30 dni od daty wyprowadzenia przesyłki ze składu celnego, nadzorujący urzędowy lekarz weterynarii powinien sprawdzić w systemie TRACES, czy GrLW odnotował fakt dokonania kontroli wyjazdowej i ewentualnie zwrócić się do GrLW w BIP wyjścia o przesłanie drugiej strony CVED „córki”.
6. Jeśli w ciągu 30 dni od dnia wyprowadzenia przesyłki ze składu celnego GrLW w BIP wyjścia z jakichkolwiek powodów nie potwierdzi opuszczenia przez przesyłkę terytorium UE, sprawa powinna zostać niezwłocznie zgłoszona organom celnym przez nadzorującego urzędowego lekarza weterynarii w celu ustalenia losów przesyłki. Kopia pisma powiadamiającego właściwy terytorialnie dla składu celnego urząd celny powinna zostać przekazana do GIW. Informacje o takiej przesyłce, po ich otrzymaniu przez nadzorującego urzędowego lekarza weterynarii z urzędu celnego, powinny również zostać przesłane do GIW.
7. W przypadku przeznaczenia przesyłki produktów niezgodnych dla przedsiębiorcy zajmującego się zaopatrywaniem środków transportu morskiego w komunikacji międzynarodowej nadzorujący urzędowy lekarz weterynarii powinien:
  - 1) sprawdzić, czy przewóz odbywa się pod dozorem celnym, przy użyciu formularza kontroli celnej T1,

- 2) sprawdzić, czy przesyłka jest zaopatrzona w następujące dokumenty:
  - a) świadectwo zdrowia (oryginał lub – w przypadku podziału przesyłki – uwierzytelnioną kopię z zaznaczeniem ilości produktu w danej przesyłce),
  - b) świadectwo weterynaryjne wystawione na wzorze znajdującym się w załączniku do decyzji Komisji 2000/571/WE zawierające informacje na temat miejsca przeznaczenia przesyłki; jedno świadectwo może zostać wykorzystane dla przesyłki zawierającej produkty pochodzące z przesyłek różnego pochodzenia;
- 3) powiadomić z wyprzedzeniem za pomocą świadectwa wskazanego w p. 2) lit b) właściwą władzę strefy portowej Państwa Członkowskiego, z którego dostarczane są produkty oraz właściwe władze strefy portowej Państwa Członkowskiego przeznaczenia, o dacie wysłania produktów, włącznie z podaniem szczegółowych danych dotyczących ich miejsca przeznaczenia; nadzorujący urzędowy lekarz weterynarii powinien spodziewać się otrzymania od urzędnika właściwego organu lub przedstawiciela kapitana żeglugi morskiej po przybyciu przesyłki, w/w świadectwa jako dowodu dostawy.
8. W przypadku konieczności zniszczenia przesyłki towarów niezgodnych nadzorujący urzędowy lekarz weterynarii powinien:
  - 1) wydać decyzję administracyjną nakazującą zniszczenie lub wydać zgodę na opuszczenie składu celnego przez przesyłkę, jeśli jest ona niszczone na wniosek właściciela,
  - 2) sprawdzić, czy produkty niezgodne są przesyłane do zakładu utylizacyjnego właściwej kategorii.
9. Przesyłki w trakcie przemieszczania do miejsc, o których mowa w ust. 1, są nadzorowane przez właściwego terytorialnie urzędowego lekarza weterynarii. Nadzorujący przemieszczenie urzędowy lekarz weterynarii zapewnia, aby przesyłki:
  - 1) nie były wyładowywane, dzielone lub poddawane jakimkolwiek innym czynnościom,
  - 2) znajdowały się w szczelnych pojazdach lub kontenerach z nałożonymi zamknięciami celnymi i plombami weterynaryjnymi.

10. Nadzorujący urzędowy lekarz weterynarii nie zezwala na przemieszczanie przesyłek produktów niezgodnych pomiędzy dwoma zatwierdzonymi składami celnymi,
11. W wyjątkowych sytuacjach nadzorujący urzędowy lekarz weterynarii może zezwolić, aby przesyłka po jej wyprowadzeniu ze składu celnego w celu wysłania do kraju trzeciego została ponownie wprowadzona do składu celnego, z którego została wysłana. Nadzorujący urzędowy lekarz weterynarii, który na uzasadniony wniosek osoby odpowiedzialnej za przesyłkę, wydał zgodę na ponowne wprowadzenie przesyłki do składu celnego:
  - 1) przeprowadza kontrolę dokumentów i kontrolę tożsamości (w tym kontrolę plomb celnych i weterynaryjnych), jak również kontrolę fizyczną w przypadku jakiegokolwiek podejrzenia zagrożenia zdrowia zwierząt lub zdrowia ludzi, sporządzając protokół z przeprowadzonej kontroli;
  - 2) anuluje wystawione dokumenty, tj. CVED „córki” oraz poświadczone za zgodność kopie weterynaryjnych świadectw zdrowia (o ile przesyłka była podzielona).

#### **IX. Dokumenty towarzyszące przesyłkom produktów niezgodnych wysyłanych ze składu celnego do kraju trzeciego**

1. Nadzorujący urzędowy lekarz weterynarii wystawia w systemie TRACES CVED „córkę”, wpisując do niego dane środka transportu i miejsce przeznaczenia przesyłki. W tym celu korzysta z loginu i hasła udostępnionego wyłącznie w celu wystawiania dokumentów CVED.
2. W przypadku, gdy przesyłka zostaje podzielona na dwie lub więcej części w składzie celnym, nadzorujący urzędowy lekarz weterynarii wystawia przy użyciu opcji „podziel” w systemie TRACES CVED „córkę” dla każdej partii przesyłki, wpisując dane dotyczące wagi towaru, ilości opakowań etc. w każdej partii.
3. Oryginał CVED „matki” powinien zostać zatrzymany przez nadzorującego urzędowego lekarza weterynarii.

4. W CVED „córce” jako nadawca wpisywany jest podmiot z kraju trzeciego, podany w CVED „matce”.

5. Dane odbiorcy wskazane w CVED „córce” muszą być zgodne z danymi w CVED „matce”. Od tej zasady dopuszczone są następujące wyjątki:

a) w przypadku, gdy osoba odpowiedzialna za przesyłkę chce zmienić odbiorcę w kraju trzecim na innego niż wskazany w świadectwie zdrowia i CVED „matce” (bez wymiany świadectwa zdrowia), powinna dostarczyć do nadzorującego urzędowego lekarza weterynarii wniosek o zmianę odbiorcy (z uzasadnieniem) oraz w przypadku zmiany państwa trzeciego przeznaczenia, oryginał zgody właściwej władzy weterynaryjnej państwa trzeciego na przyjęcie przesyłki produktu, zaopatrzonej w świadectwo zdrowia wystawione na odbiorcę w innym kraju trzecim;

b) w wyjątkowych sytuacjach, w przypadku zmiany odbiorcy w kraju trzecim, świadectwo weterynaryjne dla przesyłki produktów niezgodnych, składowanych w składzie celnym, może być zastąpione drugim świadectwem, wystawionym przez właściwą władzę państwa trzeciego pochodzenia (o ile nie jest możliwe złożenie korekty w postaci urzędowego pisma zmieniającego zapisy we wcześniej wydanym świadectwie).

Na pisemny wniosek osoby odpowiedzialnej za przesyłkę (zawierający powód wymiany świadectwa), nadzorujący urzędowy lekarz weterynarii może wydać poświadczoną urzędowo kopię weterynaryjnego świadectwa zdrowia osobie odpowiedzialnej za przesyłkę za potwierdzeniem odbioru.

Właściwa władza weterynaryjna kraju trzeciego wystawia drugie świadectwo weterynaryjne na podstawie kopii, która znajduje się w jej posiadaniu lub kopii, która została dostarczona przez osobę odpowiedzialną za przesyłkę.

Drugie świadectwo powinno być oznaczone nowym numerem oraz zawierać aktualną datę ponownej certyfikacji

z informacją, iż to drugie świadectwo zastępuje poprzednio wydany dokument (powinien być podany numer i data wystawienia poprzedniego świadectwa).

Po dostarczeniu prawidłowo sporządzonego oryginału nowego świadectwa weterynaryjnego, nadzorujący urzędowy lekarz weterynarii unieważnia pierwotne świadectwo zdrowia (poprzez umieszczenie na każdej stronie oryginału świadectwa ukośnej linii z adnotacją „unieważniono”), składa na nim swój podpis oraz przystawia pieczęć imienną i okrągłą pieczęć organu, a następnie zachowuje poświadczoną urzędowo kopię unieważnionego świadectwa. Oryginał unieważnionego świadectwa weterynaryjnego nadzorujący urzędowy lekarz weterynarii przekazuje osobie odpowiedzialnej za przesyłkę, za potwierdzeniem odbioru.

Nadzorujący urzędowy lekarz weterynarii przechowuje jako załączniki do sprawy poświadczoną za zgodność z oryginałem kopię unieważnionego świadectwa zdrowia, wniosek osoby odpowiedzialnej za przesyłkę oraz - po wysłaniu przesyłki do kraju trzeciego - kopię nowo wystawionego weterynaryjnego świadectwa zdrowia, kopie CVED „córek” oraz ewentualnie pozostałą dokumentację w sprawie.

Wszystkie w/w czynności powinny zostać udokumentowane zgodnie z procedurą ustaloną przez nadzorującego urzędowego lekarza weterynarii.

Nadzorujący urzędowy lekarz weterynarii może odmówić pozytywnego rozpatrzenia wniosku, o którym mowa w ust. 5 lit b) jeśli uzna, że będzie się to wiązało z jakimkolwiek zagrożeniem dla zdrowia publicznego lub zdrowia zwierząt. Odmowa powinna nastąpić w drodze postanowienia, wydanego na podstawie art. 219 *Kodeksu postępowania administracyjnego*.

6. W polu nr 3 „Odbiorca”, polu nr 5 „Importer” i polu nr 8 „Adres dostawy” w CVED „córcie” wypełnianym w systemie TRACES powinien być wpisany podmiot w kraju trzecim, do którego przesyłka jest kierowana. Wskazówki

wypełniania CVED, określone w rozporządzeniu Komisji (WE) nr 136/2004, nie przewidują bowiem możliwości pozostawienia tych pól niewypełnionych, niezależnie od możliwości technicznej zatwierdzenia świadectwa w systemie TRACES.

7. W przypadku braku możliwości wypełnienia CVED „córki” w systemie TRACES należy wypełnione ręcznie świadectwo przesłać faksem lub po zeskanowaniu, jako załącznik do wiadomości elektronicznej, do GrLW w BIP wyjścia.

#### **X. Postępowanie nadzorującego urzędowego lekarza weterynarii w przypadku wycofania/zawieszenia zatwierdzenia składu celnego dla produktów niezgodnych**

1. W przypadku niespełnienia warunków określonych w art. 22-26 ustawy o weterynaryjnej kontroli granicznej, nadzorujący urzędowy lekarz weterynarii, w drodze decyzji administracyjnej, zawiesza albo wycofuje zatwierdzenie składu celnego. W sytuacji gdy urzędowy lekarz weterynarii wydał decyzję o zawieszeniu składu celnego, następnie stwierdził usunięcie nieprawidłowości wówczas wydaje decyzję administracyjną uchylającą zawieszenie.
2. W razie zamknięcia, likwidacji lub zniesienia składu celnego (na podstawie informacji od osoby prowadzącej ten skład celny lub od organów celnych) nadzorujący urzędowy lekarz weterynarii, w drodze decyzji administracyjnej, wycofuje zatwierdzenie składu celnego.
3. Informacja o wydaniu ostatecznej decyzji wycofującej bądź zawieszającej zatwierdzenie składu celnego musi być niezwłocznie przekazana do GLW (w przypadku PLW za pośrednictwem WLW) oraz do właściwego Dyrektora Izby Celnej. GLW przekazuje powyższą informację do MRiRW.

#### **XI. Współpraca nadzorującego urzędowego lekarza weterynarii ze Służbą Celną**

Nadzorujący urzędowy lekarz weterynarii współpracuje z właściwym terytorialnie organem Służby Celnej, szczególnie w zakresie:

- 1) spełnienia przez skład celny wymagań określonych w przepisach prawa unijnego i krajowego;
- 2) przestrzegania przepisów prawa unijnego i krajowego oraz dbałości o zapewnienie bezpieczeństwa zdrowia publicznego przy wprowadzaniu przesyłki towarów niezgodnych do składu celnego i przy wyprowadzaniu przesyłki ze składu celnego;
- 3) wymiany informacji na temat zmian dotyczących zatwierdzenia składu celnego;
- 4) wymiany informacji na temat zmiany statusu przesyłek produktów niezgodnych, znajdujących się w składzie celnym, niezgodności w numerach plomb założonych przez Służbę Celną lub nadzorującego urzędowego lekarza weterynarii;
- 5) tworzenia wspólnych procedur postępowania, jeśli ma to zapewnić przestrzeganie przepisów prawa unijnego i krajowego w jak największym stopniu oraz większą dbałość o zapewnienie bezpieczeństwa zdrowia publicznego przy wprowadzaniu przesyłki towarów niezgodnych do składu celnego i przy wyprowadzaniu przesyłki ze składu celnego;
- 6) organizacji szkoleń, jeśli zajdzie taka potrzeba.

## **XII. Przepisy końcowe**

1. Traci moc Instrukcja Głównego Lekarza Weterynarii Nr GIWbip-61-1/10 z dnia 26 maja 2010 r. *dotycząca postępowania organów Inspekcji Weterynaryjnej w sprawie zatwierdzania i sprawowania nadzoru nad składami celnymi, składami wolnoctwowymi oraz magazynami znajdującymi się w wolnych obszarach celnych przeznaczonymi dla produktów pochodzenia zwierzęcego pochodzących z krajów trzecich, niespełniających wymagań przywozowych UE.*
2. Instrukcja wchodzi w życie z dniem podpisania.

GŁÓWNY LEKARZ WETERYNARII

Marek Pirsztuk





**PROTOKÓŁ Z KONTROLI SKŁADU CELNEGO/SKŁADU WOLNOCŁOWEGO  
/MAGAZYNU W WOLNYM OBSZARZE CELNYM PRZEZNACZONEGO  
DO SKŁADOWANIA PRODUKTÓW POCHODZENIA ZWIERZĘCEGO  
NIESPEŁNIAJĄCYCH WYMAGAŃ PRZYWOZOWYCH UE  
PRZEPROWADZONEJ PRZEZ NADZORUJĄCEGO  
URZĘDOWEGO LEKARZA WETERYNARII**

**I.**

1. Miejsce kontroli:
2. Data kontroli:
3. Kontrola przeprowadzona przez (imię i nazwisko oraz stanowisko służbowe kontrolującego oraz numer i data wystawienia upoważnienia do przeprowadzenia kontroli):
4. Podmiot kontrolowany (nazwa, siedziba i adres; Imię i nazwisko kierownika podmiotu kontrolowanego):

**II. Kontrola składu celnego, składu wolnocłowego lub magazynu w wolnym obszarze celnym <sup>1</sup>**

1. Rodzaj (zgodnie z pozwoleniem Dyrektora Izby Celnej):
  - 1.1. Skład celny
  - 1.2. Skład wolnocłowy
  - 1.3. Magazyn w wolnym obszarze celnym
2. Przeznaczenie produktów wyprowadzanych ze składu celnego:
  - 2.1. do kraju trzeciego
  - 2.2. do składów zatwierdzonych (zgodnie z art. 30 ust. 2 ustawy z dnia 27 sierpnia 2003 r. o *weterynaryjnej kontroli granicznej*)
  - 2.3. na statek
  - 2.4. do zniszczenia

---

<sup>1</sup> W przypadku zaznaczenia „NIE” w pkt. 4, 5.2-5.5 stwierdzone nieprawidłowości należy opisać w pkt. III

3. Zatwierdzenie składu celnego:

Numer pozwolenia Dyrektora Izby Celnej :	
Regulamin zatwierdzony przez Urząd Celny:	
Celny numer identyfikacyjny:	
Weterynaryjny numer identyfikacyjny nadany przez nadzorującego urzędowego lekarza weterynarii:	
Decyzja nadzorującego urzędowego lekarza weterynarii w sprawie zatwierdzenia (data, numer):	

Kategorie produktów, dla których skład celny jest zatwierdzony (jeśli określono w decyzji zatwierdzającej – podać jakie):

- mięso i produkty mięsne
- mleko i produkty mleczne
- ryby
- inne (jakie?):

4. Kontrola spełniania warunków zatwierdzenia:

4.1. Spełnianie wymagań strukturalnych i higienicznych dla składowania poszczególnych rodzajów produktów (należy podać numer i datę *listy kontrolnej SPIWET* dołączonej do niniejszego protokołu):

4.2. Osobne pomieszczenia przeznaczone dla produktów niezgodnych TAK  NIE

Oznaczenie pomieszczenia / lokalizacja	Powierzchnia	Przeznaczenie

- 4.3. Pomieszczenie dla osób przeprowadzających kontrole weterynaryjne w składzie celnym TAK  NIE
- 4.4. Telefon i faks do dyspozycji nadzorującego urzędowego lekarza weterynarii TAK  NIE

4.5. Skład celny, skład wolnocłowy w zamkniętej przestrzeni z punktami wejścia i wyjścia kontrolowanymi w sposób ciągły przez osoby upoważnione przez prowadzącego skład/wolny obszar celny zamknięty, jego granice oraz miejsca wejścia i wyjścia poddane ciągłemu dozorowi celnemu

4.6. Rejestr

4.6.1. przechowywany min. 3 lata

4.6.2. dane w rejestrze prowadzonym przez podmiot odpowiedzialny za skład celny zgodne ze stanem faktycznym i dokumentacją prowadzoną przez właściwy organ IW

4.6.3. zawierający:

- Kraj pochodzenia przesyłki
- BIP wejścia
- Rodzaj i ilość wprowadzonego towaru
- Nr CVED „matki”
- Rodzaj i ilość wyprowadzonego towaru
- Nr CVED „córek”
- Nazwa / imię i nazwisko, adres odbiorcy przesyłki

- Państwo trzecie przeznaczenia i BIP wyjścia (w przypadku zaznaczenia pkt. 2.1)  **TAK**  **NIE**  **Nie dotyczy**

- Nr weterynaryjny i adres składu przeznaczenia zatwierdzonego zgodnie z art. 30 ust. 2 ustawy z dnia 27 sierpnia 2003 r. o weterynaryjnej kontroli granicznej (w przypadku zaznaczenia pkt. 2.2)

- Nazwa statku (w przypadku zaznaczenia pkt. 2.3)

- Nr świadectwa z załącznika do decyzji Komisji 2000/571/WE (w przypadku zaznaczenia pkt. 2.3)

5. Przechowywanie produktów w składzie:

5.1. Temperatura przechowywania

Produkty niewymagające obniżonej temperatury

Produkty wymagające przechowywania w temperaturze chłodzenia

Produkty wymagające przechowywania w temperaturze mrożenia

- |   | <b>TAK</b>               | <b>NIE</b>               |
|---|--------------------------|--------------------------|
| 5.2. Każda jednostka przesyłek produktów oznaczona nr CVED  | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| 5.3. Przesyłki nie podlegają jakimkolwiek zmianom (produkty wchodzące w ich skład nie są zamieniane, przepakowywane, przygotowywane do sprzedaży rynkowej lub przetwarzane) | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| 5.4. Przesyłki są wprowadzane do składu celnego i wyprowadzane ze składu celnego ze zgodą nadzorującego urzędowego lekarza weterynarii                                      | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |

### III. Opis stwierdzonych nieprawidłowości

Pkt	Opis stwierdzonych nieprawidłowości

Ustalenie daty usunięcia nieprawidłowości:

Uwagi i zastrzeżenia kontrolowanego do niniejszego protokołu:

#### POUCZENIE:

Na mocy art. 19e. ustawy o Inspekcji Weterynaryjnej przysługuje podmiotowi kontrolowanemu, przed podpisaniem protokołu kontroli, prawo zgłoszenia pisemnych zastrzeżeń do ustaleń zawartych w protokole kontroli w terminie 7 dni od dnia otrzymania protokołu kontroli. Podmiot kontrolowany może odmówić podpisania protokołu kontroli, składając w terminie 7 dni od dnia jego otrzymania wyjaśnienie przyczyny odmowy podpisania.

Protokół został sporządzony w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach: jeden dla kontrolującego, jeden dla kontrolowanego.

.....  
podpis osoby kontrolowanej

.....  
podpis osoby kontrolującej

Data i miejsce podpisania protokołu:.....

Data doręczenia protokołu podmiotowi kontrolowanemu:.....