



2026/1305

12.6.2026

UITVOERINGSVERORDENING (EU) 2026/1305 VAN DE COMMISSIE

van 11 juni 2026

tot wijziging van Uitvoeringsverordening (EU) 2020/1641 betreffende de invoer van voor menselijke consumptie bestemde levende, gekoelde, ingevroren of verwerkte tweekleppige weekdieren, stekelhuidigen, manteldieren en mariene buikpotigen uit de Verenigde Staten van Amerika

(Voor de EER relevante tekst)

DE EUROPESE COMMISSIE,

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 126, lid 3, en artikel 129, lid 1,

Gezien Verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad van 9 maart 2016 betreffende overdraagbare dierziekten en tot wijziging en intrekking van bepaalde handelingen op het gebied van diergezondheid ("diergezondheidswetgeving") ⁽²⁾, en met name artikel 238, lid 3,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) Bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/1641 van de Commissie ⁽³⁾ zijn regels en een modelcertificaat vastgesteld voor de invoer in de Unie van voor menselijke consumptie bestemde levende, gekoelde, ingevroren of verwerkte tweekleppige weekdieren, stekelhuidigen, manteldieren en mariene buikpotigen uit de Verenigde Staten.
- (2) Artikel 118, lid 1, gelezen in samenhang met artikel 107, lid 2, van Verordening (EU) 2019/6 van het Europees Parlement en de Raad ⁽⁴⁾ bepaalt dat marktdeelnemers in derde landen bij dieren geen antimicrobiële geneesmiddelen mogen gebruiken ter bevordering van de groei of met het oog op een grotere opbrengst. Uit artikel 118, lid 1, van Verordening (EU) 2019/6 volgt dat ook geneesmiddelen die antimicrobiële stoffen bevatten die zijn opgenomen in de in Uitvoeringsverordening (EU) 2022/1255 van de Commissie ⁽⁵⁾ vastgestelde lijst van antimicrobiële stoffen die voorbehouden zijn voor de behandeling van bepaalde infecties bij de mens, niet mogen worden gebruikt voor dieren of producten van dierlijke oorsprong die uit derde landen naar de Unie worden uitgevoerd.

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

⁽²⁾ PB L 84 van 31.3.2016, blz. 1, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2016/429/oj>.

⁽³⁾ Uitvoeringsverordening (EU) 2020/1641 van de Commissie van 5 november 2020 betreffende de invoer van voor menselijke consumptie bestemde levende, gekoelde, ingevroren of verwerkte tweekleppige weekdieren, stekelhuidigen, manteldieren en mariene buikpotigen uit de Verenigde Staten van Amerika (PB L 370 van 6.11.2020, blz. 4, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2020/1641/oj).

⁽⁴⁾ Verordening (EU) 2019/6 van het Europees Parlement en de Raad van 11 december 2018 betreffende diergeneesmiddelen en tot intrekking van Richtlijn 2001/82/EG (PB L 4 van 7.1.2019, blz. 43, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2019/6/oj>).

⁽⁵⁾ Uitvoeringsverordening (EU) 2022/1255 van de Commissie van 19 juli 2022 tot aanwijzing van antimicrobiële stoffen of groepen van antimicrobiële stoffen die zijn voorbehouden voor de behandeling van bepaalde infecties bij de mens, overeenkomstig Verordening (EU) 2019/6 van het Europees Parlement en de Raad (PB L 191 van 20.7.2022, blz. 58, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2022/1255/oj).

- (3) Bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2023/905 van de Commissie ⁽⁶⁾ is Verordening (EU) 2019/6 aangevuld door de vaststelling van voorwaarden voor de binnenkomst in de Unie van zendingen van levende voedselproducerende dieren en voor menselijke consumptie bestemde producten van dierlijke oorsprong die uit derde landen naar de Unie worden uitgevoerd.
- (4) In artikel 4 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2023/905 is onder meer bepaald dat zendingen levende voedselproducerende dieren en voor menselijke consumptie bestemde producten van dierlijke oorsprong de Unie alleen mogen binnenkomen als zij vergezeld gaan van een officieel certificaat waarin wordt verklaard dat aan de in artikel 3 van die gedelegeerde verordening vastgestelde regels van de Unie inzake het gebruik van antimicrobiële geneesmiddelen is voldaan.
- (5) Daarom moet in het modelcertificaat in de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/1641 een verklaring worden opgenomen dat aan deze voorschriften van de Unie is voldaan.
- (6) Omwille van de duidelijkheid en de consistentie van de regels van de Unie moet het modelcertificaat in de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/1641 worden bijgewerkt, met inbegrip van de verwijzingen, toelichting en structurele elementen, en worden vervangen door het modelcertificaat in de bijlage bij deze verordening.
- (7) Uitvoeringsverordening (EU) 2020/1641 moet derhalve dienovereenkomstig worden gewijzigd.
- (8) Om te voorkomen dat naar aanleiding van de wijzigingen die bij deze verordening in de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/1641 worden aangebracht, de handel wordt verstoord wat betreft de binnenkomst in de Unie van zendingen van voor menselijke consumptie bestemde levende, gekoelde, ingevroren of verwerkte tweekleppige weekdieren, stekelhuidigen, manteldieren en mariene buikpotigen uit de Verenigde Staten, moet het gebruik van officiële certificaten die overeenkomstig Uitvoeringsverordening (EU) 2020/1641, zoals die vóór de bij deze verordening ingevoerde wijzigingen van toepassing was, zijn afgegeven, toegestaan blijven gedurende een overgangsperiode, mits aan bepaalde voorwaarden wordt voldaan.
- (9) De in deze verordening vervatte maatregelen zijn in overeenstemming met het advies van het Permanent Comité voor planten, dieren, levensmiddelen en diervoeders,

HEEFT DE VOLGENDE VERORDENING VASTGESTELD:

Artikel 1

De bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/1641 wordt vervangen door de tekst in de bijlage bij deze verordening.

Artikel 2

Gedurende een overgangsperiode die loopt tot en met 3 december 2026, blijft het gebruik van officiële certificaten die zijn afgegeven overeenkomstig het model in de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/1641, zoals die van toepassing was vóór de bij deze verordening ingevoerde wijzigingen van die verordening, toegestaan voor de binnenkomst in de Unie van zendingen van voor menselijke consumptie bestemde levende, gekoelde, ingevroren of verwerkte tweekleppige weekdieren, stekelhuidigen, manteldieren en mariene buikpotigen uit de Verenigde Staten van Amerika, op voorwaarde dat die certificaten uiterlijk op 3 september 2026 zijn afgegeven.

⁽⁶⁾ Gedelegeerde Verordening (EU) 2023/905 van de Commissie van 27 februari 2023 tot aanvulling van Verordening (EU) 2019/6 van het Europees Parlement en de Raad wat betreft de toepassing van het verbod op het gebruik van bepaalde antimicrobiële geneesmiddelen bij dieren of producten van dierlijke oorsprong die uit derde landen naar de Unie worden uitgevoerd (PB L 116 van 4.5.2023, blz. 1, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_del/2023/905/oj).

Artikel 3

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

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

Gedaan te Brussel, 11 juni 2026.

Voor de Commissie
De voorzitter
Ursula VON DER LEYEN

BIJLAGE
“*BIJLAGE*”

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDS-/OFFICIEEL CERTIFICAAT VOOR DE BINNENKOMST IN
DE UNIE VAN VOOR MENSELIJKE CONSUMPTIE BESTEMDE LEVENDE TWECKLEPPIGE
WEEKDIEREN, STEKELHUIDIGEN, MANTELDIEREN, MARIENE BUIKPOTIGEN EN
PRODUCTEN VAN DIERLIJKE OORSPRONG VAN DIE DIEREN UIT DE VERENIGDE STATEN
VAN AMERIKA**

LAND		Diergezondheids-/officieel certificaat voor de EU	
Deel I: Beschrijving van de zending	I.1 Verzender/exporteur Naam Adres Land ISO-landcode	I.2 Referentienummer certificaat	I.2a Imsoc-referentie
		I.3 Centrale bevoegde autoriteit	QR-code
		I.4 Lokale bevoegde autoriteit	
	I.5 Ontvanger/importeur Naam Adres Land ISO-landcode	I.6 Voor de zending verantwoordelijke exploitant Naam Adres Land ISO-landcode	
	I.7 Land van oorsprong ISO-landcode	I.9 Land van bestemming	ISO-landcode
	I.8 Regio van oorsprong Code	I.10 Regio van bestemming	Code
	I.11 Plaats van verzending Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	I.12 Plaats van bestemming Naam Registratie-/erkenningsnummer Adres Land ISO-landcode	
	I.13 Plaats van lading	I.14 Datum en tijdstip van vertrek	
	I.15 Vervoermiddel <input type="checkbox"/> Vliegtuig <input type="checkbox"/> Vaartuig <input type="checkbox"/> Treinwagon <input type="checkbox"/> Wegvoertuig Identificatie	I.16 Grenscontrolepost van binnenkomst	
		I.17 Begeleidende documenten Type Code Land ISO-landcode Referentienummer van het handelsdocument	
I.18 Vervoersomstandigheden	<input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur	<input type="checkbox"/> Gekoeld	<input type="checkbox"/> Ingevroren
I.19 Laadkist- of recipiëntnummer/zegelnummer Laadkist- of recipiëntnummer Zegelnummer			

I.20 Gecertificeerd als of voor				
<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	
I.21 <input type="checkbox"/> Voor doorvoer		I.22 <input type="checkbox"/> Voor de interne markt		
Derde land	ISO-landcode	I.23		
I.24 Totaal aantal verpakkingen	I.25 Totale hoeveelheid	I.26 Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)		
I.27 Beschrijving van de zending				
GN-code	Soort		Type verpakking	Nettogewicht
	Koelhuis			
	Soort behandeling	Aard van de goederen	Aantal verpakkingen	Partijnummer
<input type="checkbox"/> Eindverbruiker	Datum van winning/productie	Verwerkingsbedrijf		

LAND

Modelcertificaat US-LBM-HC

	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienu mer certificaat	II.b Imsoc-referentie
Deel II: Certificering	<p>II.1. Verklaring inzake de volksgezondheid</p> <p>Ondergetekende verklaart het volgende:</p> <p>II.1.1. De hierin beschreven producten voldoen aan en zijn geproduceerd overeenkomstig de desbetreffende normen en voorschriften van het wettelijk controleprogramma voor schelpdieren van de VS.</p> <p>II.1.2. Op het etiket van de hierin beschreven producten wordt vermeld dat zij niet bestemd zijn om te worden ondergedompeld in of in contact te komen met water in de Unie.</p> <p>II.1.3. Al het in het buitenland geproduceerde schelpdiermateriaal dat in deze producten wordt gebruikt, is afkomstig uit derde landen of regio's daarvan die zijn opgenomen in de lijst in bijlage VIII bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/405 van de Commissie en van inrichtingen/groeigebieden die zijn goedgekeurd voor de binnenkomst in de Unie van zendingen van levende, gekoelde, ingevroren of verwerkte tweekleppige weekdieren, stekelhuidigen, manteldieren en mariene buikpotigen.</p>		
	<p>(¹) (⁷) II.2. Verklaring inzake Gedelegeerde Verordening (EU) 2023/905 van de Commissie</p> <p>Ondergetekende verklaart dat zij/hij kennis heeft van de relevante voorschriften van Verordening (EU) 2019/6 van het Europees Parlement en de Raad en Gedelegeerde Verordening (EU) 2023/905 en dat de in deel I beschreven [levende tweekleppige weekdieren] (¹) [levende stekelhuidigen] (¹) [levende manteldieren] (¹) [levende mariene buikpotigen] (¹) afkomstig van aquacultuur op land en de daarvan afgeleide producten van dierlijke oorsprong overeenkomstig deze voorschriften zijn geproduceerd en met name dat aan de aquacultuurdieren waarvan de producten afkomstig zijn, overeenkomstig artikel 3 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2023/905 geen antimicrobiële geneesmiddelen die worden gebruikt ter bevordering van de groei of met het oog op een grotere opbrengst, noch antimicrobiële geneesmiddelen die een antimicrobiële stof bevatten die is opgenomen in de in Uitvoeringsverordening (EU) 2022/1255 van de Commissie vastgestelde lijst van antimicrobiële stoffen die voorbehouden zijn voor de behandeling van bepaalde infecties bij de mens, zijn toegediend, en dat zij afkomstig zijn uit een derde land dat of een regio van een derde land die in de lijst in de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2024/2598 van de Commissie⁽⁸⁾ is opgenomen.</p>		
	<p>(²) (³) II.3. Verklaring inzake de diergezondheid betreffende voor menselijke consumptie bestemde levende tweekleppige weekdieren (⁴) van in de lijst opgenomen soorten</p> <p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart dat de in vak I.27 van deel I bedoelde waterdieren voldoen aan:</p> <p>II.3.1. de algemene diergezondheidsvoorschriften voor binnenkomst in de Unie, zoals vastgesteld in artikel 6, lid 1, punten a) (⁵) en b), artikel 6, lid 2, artikel 7, lid 1, en artikel 8 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie;</p> <p>II.3.2. de specifieke diergezondheidsvoorschriften voor binnenkomst in de Unie van de goederen waarop dit certificaat van toepassing is, zoals vastgesteld in artikel 167, punten a), c), ii), c), iii), en d), en artikel 169, leden 1 en 2, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692.]</p> <p><i>Toelichting</i></p> <p>In overeenstemming met het Akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Windsor-kader (zie Gezamenlijke Verklaring nr. 1/2023 van de Unie en het Verenigd Koninkrijk in het bij het Akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie ingestelde Gemengd Comité van 24 maart 2023 (PB L 102 van 17.4.2023, blz. 87)), in samenhang met bijlage 2 bij dat kader, betreffen verwijzingen naar de Unie in dit diergezondheids-/officiële certificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p>		

LAND

Modelcertificaat US-LBM-HC

	<p>Deel I: Vak I.8: Regio van oorsprong: vermeld de Amerikaanse staat waar de verzameling plaatsvond en de code van het erkende productiegebied.</p> <p>Deel II: (1) Behouden indien van toepassing/verwijderen indien niet van toepassing. (2) Deel II.3 van dit diergezondheids-/officiële certificaat is alleen van toepassing op de volgende voor menselijke consumptie bestemde goederen van levende tweekeppige weekdieren: a) zonder water vervoerde weekdieren van in de lijst opgenomen soorten die voor menselijke consumptie zijn verpakt en geëtiketteerd overeenkomstig de specifieke voorschriften voor die dieren zoals vastgesteld in Verordening (EG) nr. 853/2004 van het Europees Parlement en de Raad en die niet langer als levende dieren zouden kunnen overleven als zij zouden worden teruggezet in het aquatisch milieu; b) zonder water vervoerde weekdieren van in de lijst opgenomen soorten die bestemd zijn voor menselijke consumptie zonder verdere verwerking, mits zij voor de detailverkoop zijn verpakt overeenkomstig de voorschriften voor dergelijke verpakkingen zoals vastgesteld in Verordening (EG) nr. 853/2004; c) zonder water vervoerde weekdieren van in de lijst opgenomen soorten die voor menselijke consumptie zijn verpakt en geëtiketteerd overeenkomstig de specifieke voorschriften voor die dieren zoals vastgesteld in Verordening (EG) nr. 853/2004 en die zijn bestemd voor verdere verwerking zonder tijdelijke opslag op de plaats van verwerking. (3) Deel II.3 van dit diergezondheids-/officiële certificaat is niet van toepassing en moet worden geschrapt wanneer de zending bestaat uit wilde waterdieren die uit vissersvaartuigen worden aangeland. (4) In de derde en vierde kolom van de tabel in de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1882 van de Commissie opgenomen soorten. In de vierde kolom van die tabel opgenomen soorten worden alleen als vector beschouwd als zij aan de voorwaarden van artikel 171, lid 1, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 voldoen. (5) Wanneer ziekte relevant en meldingsplichtig is. (6) Te ondertekenen door: — een officiële dierenarts wanneer de verklaring inzake de diergezondheid in deel II.3 is ingevuld; — een certificerend functionaris of een officiële dierenarts wanneer de verklaring inzake de diergezondheid in deel II.3 is geschrapt. (7) Van toepassing op zendingen die de Unie binnenkomen met ingang van 3 september 2026. (8) Of opgenomen in andere uitvoeringshandelingen die zijn vastgesteld overeenkomstig artikel 5 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2023/905.</p>
	<p>[Officiële dierenarts] (1) (6)/[Certificerend functionaris] (1) (6)</p> <p>Naam (in hoofdletters)</p> <p>Datum Hoedanigheid en titel</p> <p>Stempel Handtekening"</p>