

**Föreskrifter om ändring i Statens jordbruksverks
föreskrifter (SJVFS 1997:13) om införsel av produkter
av animaliskt ursprung m.m.;**

SJVFS 2002:99

Saknr J 30:11

Utkom från trycket
den 23 december 2002

beslutade den 23 december 2002

Statens jordbruksverk föreskriver¹, med stöd av 3 § förordningen (1994:1830) om införsel av levande djur m.m., i fråga om Statens jordbruksverks föreskrifter (SJVFS 1997:13) om införsel av produkter av animaliskt ursprung m.m.

dels att nuvarande 44-46 §§, 47-58 §§ och 60-61 §§ skall betecknas 47-49 §§ respektive 50-61 §§ och 62-63 §§,

dels att 7 och 8a §§ skall ha följande lydelse,

dels att bilaga 6 skall ha följande lydelse,

dels att rubrikerna närmast före 44-46 §§, 47-58 §§ och 60-61 §§ skall sättas närmast före 47-49 §§, respektive 50-61 §§ och 62-63 §§,

dels att det i föreskrifterna skall införas sex nya paragrafer 44-46 §§, 59 § och 62-63 §§, samt närmast före 44 § en ny rubrik med följande lydelse.

¹Jfr kommissionens beslut 2002/4873/EG om tillfälliga skyddsbestämmelser för import av animaliska produkter för privat konsumtion, rådets beslut 2000/766/EG av den 4 december 2000 om vissa skyddsåtgärder vad gäller transmissibel spongiform encefalopati och utfodring med animaliskt protein (EGT L 306 ,7.12.2000 s.32, Celex 32000D0766) ändrat genom kommissionens förordning 2001/1326/EG av den 29 juni 2001 om införande av övergångsbestämmelser för att möjliggöra övergången till Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 999/2001 om fastställande av bestämmelser för förebyggande, kontroll och utrotning av vissa typer av transmissibel spongiform encefalopati och om ändring av bilagorna VII och XI i den förordningen (EGT L 177 , 30.6.2001 s. 60, Celex 32001R1326) samt kommissionens beslut 2001/9/EG av den 29 december 2000 om kontrollåtgärder som är nödvändiga för tillämpningen av rådets beslut 2000/766/EG om vissa skyddsåtgärder vad gäller transmissibel spongiform encefalopati och utfodring med animaliskt protein (EGT L 2 , 5.1.2001 s. 32, Celex 32001D0009) ändrat genom kommissionens beslut 2001/165/EG av den 27 februari 2001 om ändring vad beträffar hydrolyserat protein av beslut 2001/9/EG om kontrollåtgärder som är nödvändiga för tillämpningen av rådets beslut 2000/766/EG om vissa skyddsåtgärder vad gäller transmissibel spongiform encefalopati och utfodring med animaliskt protein (EGT L 58, 28.2.2001 s. 43, Celex 32001D0165).

7 §² Produkt som anges i 10 - 36 och 38 - 40 §§ skall, om inte annat anges, vid införsel från land inom EU och från Norge och, vad gäller fiskmjöl, från Island åtföljas av ett handelsdokument utfärdat av tillverkaren. Av dokumentet skall framgå produktens namn och art, anläggningens godkännandenummer eller registreringsnummer och att de ytterligare villkor som anges i dessa föreskrifter för respektive produkt är uppfyllda. Dokumentet skall i original åtfölja sändningen till mottagaren.

Produkt som anges i 10 - 36, 38 - 40 §§ samt produkt för förbrukning i enskilt hushåll som anges i 44 - 57 §§ skall vid införsel från tredje land, utom de undantag som nämns i första stycket, åtföljas av ett hälsointyg utformat i enlighet med ett av Europeiska gemenskapernas kommission fastställt formulär. Intyget skall vara utfärdat av en officiell veterinär. Av intyget skall framgå produktens namn och art, anläggningens godkännandenummer eller registreringsnummer och att de ytterligare villkor som anges i dessa föreskrifter för respektive produkt är uppfyllda. Intyget skall i original åtfölja sändningen till gränskontrollstationen. Det skall bestå av ett enda ark.

Om ett hälsointyg som anges i andra stycket inte har fastställts av kommissionen skall produkten åtföljas av ett av en officiell veterinär utfärdat intyg, av vilket det skall framgå produktens namn och art, anläggningens godkännandenummer och att de ytterligare villkor som anges i dessa föreskrifter för respektive produkt är uppfyllda.

Vid införsel från land inom EU samt Norge skall handelsdokument eller andra intyg som krävs i dessa föreskrifter eller i införseltillståndet enligt 3 § sparas i minst två år efter införseln.

8 a §³ Införsel från ett land inom EU eller från tredje land av kombinerat kött- och benmjöl, köttmjöl, benmjöl, blodmjöl, torkad plasma och andra blodprodukter, hydrolyserat protein, hovmjöl, fjäderfämjöl, fjädermjöl, torra fettgrevar, fiskmjöl, dikalciumfosfat, gelatin och andra liknande produkter - bland annat blandningar, foder, fodertillsatser och förblandningar som innehåller dessa produkter - avsett som foder för djur inom animalieproduktionen som hålls, göds eller föds upp för produktion av livsmedel, får inte ske.

Förbudet gäller dock inte

1. fiskmjöl i foder till andra djur än idisslare, enligt de kontrollåtgärder som skall fastställas i enlighet med förfarandet i rådets direktiv 89/662/EEG av den 11 december 1989 om veterinära kontroller vid handeln inom gemenskapen i syfte att fullborda den inre marknaden⁴,

² Senaste lydelse SJVFS 2000:6.

³ Senaste lydelse SJVFS 2001:12.

⁴ EGT L 395, 30.12.1989, s. 13 (Celex 31989L0662), senast ändrat genom rådets direktiv 92/118/EEG (EGT L 62, 15.3.1993, s. 49, Celex 31992L0118).

2. gelatin från icke-idisslare för ytbehandling av tillsatser enligt rådets direktiv 70/524/EEG av den 23 november 1970 om fodertillsatser⁵,

3. dikalciumfosfat och hydrolyserat protein som erhållits i enlighet med villkor som skall fastställas i enlighet med förfarandet i artikel 17 i rådets direktiv 89/662/EEG⁶ och som vid införsel åtföljs av ett hälsointyg enligt bilaga 6,

4. mjölk och mjölkprodukter i foder till djur inom animalieproduktionen som hålls, göds eller föds upp för produktion av livsmedel.

Animaliska produkter från tredje land för livsmedelsändamål och förbrukning i enskilt hushåll

44 § Animaliska produkter, som inte överstiger 1 kg, som är avsedda för förbrukning i enskilt hushåll och som inte har sitt ursprung i mjölk, får föras in från tredje land eller delar av tredje land varifrån import är tillåten. Införsel får ske utan ett sådant hälsointyg som anges i 7 § under förutsättning att produkten uppfyller djurhälsokraven enligt dessa föreskrifter.

45 § Modersmjölksersättning i pulverform, barnmat och specialmat som krävs av medicinska skäl och som är avsedda för förbrukning i enskilt hushåll, får föras in från tredje land eller delar av tredje land varifrån import är tillåten utan sådant hälsointyg som anges i 7 §. Införsel får ske under förutsättning att produkten inte måste kylas före konsumering, att det rör sig om förpackad märkesvara för direkt försäljning till slutkonsumenten, att förpackningen inte brutits samt att produkten uppfyller djurhälsokraven enligt dessa föreskrifter.

46 § Införsel av mjölk och mjölkprodukter som är avsedda för förbrukning i enskilt hushåll får ske utan ett sådant hälsointyg som anges i 7 § från Grönland, Färöarna, Island, Andorra, San Marino, Liechtenstein, Schweiz, Estland, Lettland, Litauen, Polen, Tjeckien, Slovakien, Ungern, Slovenien, Rumänien, Bulgarien, Malta och Cypern. Införsel får ske under förutsättning att produkten tas med av resenärer i handen eller i bagaget, att dess beskaffenhet och mängd är rimlig för vad som kan tänkas konsumeras av en enskild individ och att djurhälsokraven som anges i dessa föreskrifter är uppfyllda.

⁵ EGT L 270, 14.12.1970, s. 1 (Celex 31970L0524), senast ändrat genom kommissionens förordning (EG) nr 45/1999 (EGT L 6, 12.1.1999, s. 3, Celex 31999R0045).

⁶ EGT L 395, 30.12.1989, s. 13 (Celex 31989L0662), senast ändrat genom rådets direktiv 92/118/EEG (EGT L 62, 15.3.1993, s. 49, Celex 31992L0118).

59 § Vid införsel av hö och halm avsett att användas som foder eller strö skall produkten åtföljas av ett intyg, av vilket det skall framgå att produkten har lagrats under två månader före införseltillfället.

62 § Transitering från land inom EU genom Sverige till tredje land av produkter av animaliskt ursprung samt andra produkter som kan sprida smittsamma sjukdomar till djur skall stå under tullkontroll. Tillstånd från Jordbruksverket krävs för transitering från land inom EU genom Sverige till tredje land av produkter av animaliskt ursprung samt andra produkter som kan sprida smittsamma sjukdomar till djur om produkterna inte uppfyller de djurhälsokrav som anges i dessa föreskrifter.

För transitering från tredje land genom ett eller flera länder inom EU samt Norge till tredje land, varvid Norge inte räknas som tredje land, gäller de förutsättningar som anges i Statens Jordbruksverks föreskrifter (SJVFS 1999:135) om veterinära kontroller m.m. av produkter från tredje land.

63 § Om det finns särskilda skäl kan Jordbruksverket medge undantag från bestämmelserna i dessa föreskrifter.

Denna författning träder i kraft den 1 januari 2003.

MATS PERSSON

Robert ter Horst
(Smittskyddsenheten)

HÄLSOINTYG

för hydrolyserat protein¹/dikalciumfosfat från avfettade ben¹, avsett för handel inom gemenskapen

Hälsointygets referensnummer:.....

Bestämmelsemedlemsstat:.....

Ursprungsmedlemsstat:.....

Ansvarigt ministerium:.....

Myndighet som utfärdar intyget:.....

I. Identifiering av sändningen

Hydrolyserat protein av/dikalciumfosfat från avfettade ben av (¹):.....

.....
(art)

Typ av förpackning:.....

Antal förpackningar:.....

Nettovikt:.....

Sändningens referensnummer vid produktion:.....

II. Sändningens ursprung

Bearbetningsanläggningens adress och godkännandenummer:.....

.....

III. Sändningens destination

Det hydrolyserade proteinet/dikalciumfosfatet från avfettade ben (¹) skall sändas

från:.....

(lastningsplats)

till:.....

(bestämmelseland och bestämmelseort)

Transportmedel:

⁷ Senaste lydelse (SJVFS 2001:12).

¹ Stryk det som inte är tillämpligt.

- Typ:.....
- Fartygets registreringsnummer eller namn:.....
Förseglingens nummer:.....
Avsändarens namn och adress:.....
Mottagarens namn och adress:.....

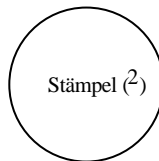
IV. Hälsointyg

Undertecknad, som är officiell veterinär, intygar att de produkter som beskrivs ovan

- har framställts i en anläggning som godkänts enligt direktiv 90/667/EEG,
- har framställts i enlighet med de villkor som fastställs i bilaga II/bilaga III (¹) till beslut 2001/9/EG och att de inte får användas vid utfodring av idisslare,
- har undersökts genom ett stickprov från varje sändning och att produkten har en molekylvikt under 10 000 Dalton (¹).

Utfärdat i....., den

(ort) (datum)



.....
(den officiella veterinärens underskrift) (²)

.....
(namn, befattning samt titel med versaler)

¹ Stryk det som inte är tillämpligt.

² Underskriften och stämpeln skall vara i annan färg än den tryckta texten.