

**Föreskrifter om ändring i Statens jordbruksverks  
föreskrifter (SJVFS 1995:69) om utförsel av varor av  
animaliskt ursprung till länder inom Europeiska unionen  
(EU) och Norge;**

**SJVFS 2001:11**

**Saknr J 132:2**

Utkom från trycket  
den 14 februari 2001

beslutade den 6 februari 2001

Statens jordbruksverk föreskriver<sup>1</sup>, med stöd av 2 och 10 §§ förordningen (1994:542) om utförsel av levande djur m.m., i fråga om verkets föreskrifter (SJVFS 1995:69) om utförsel av varor av animaliskt ursprung till länder inom Europeiska unionen (EU) och Norge,

*dels* att rubriken till föreskrifterna samt 1-3, 6 a och 12 §§ skall ha följande lydelse,

*dels* att det i föreskrifterna skall införas två nya bilagor, bilaga 6 och 7, av följande lydelse.

**Statens jordbruksverks föreskrifter om utförsel av varor av  
animaliskt ursprung**

1 § Dessa föreskrifter avser utförsel till land inom EU och tredje land av varor av animaliskt ursprung som inte är avsedda för livsmedelsändamål. Vid utförsel till Norge gäller motsvarande bestämmelser som vid utförsel till länder inom EU.

Vid utförsel av foder gäller även bestämmelser om avyttring av foder enligt Statens jordbruksverks föreskrifter (SJVFS 1993:177) om foder.

2 § Vid tillämpning av dessa föreskrifter avses med

*vara*: produkt som helt eller delvis består av material som härrör från djur,

---

<sup>1</sup> Jfr 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) och 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).

*smittsamt agens*: en mikroorganism, t.ex. virus, bakterie, parasit eller liknande som kan orsaka smittsam sjukdom hos människor eller djur,

*smittsam sjukdom*: anmälningspliktig sjukdom enligt bilaga 1,

*gödsel*: alla blandningar av avföring och urin från nötkreatur, svin, hästdjur och fjäderfä, samt

*lågriskmaterial*: köttbiprodukter och fiskavfall, utom djur-exkrementer och matavfall, som inte anses överföra allvarlig risk för överföring av smittsam sjukdom till djur eller människor och som härrör från djur vars kött är av livsmedelskvalitet,

*högriskmaterial*: kött, köttbiprodukter och fiskavfall från djur som självdött, avlivats i samband med åtgärder för sjukdomsbekämpning, inte underkastats veterinärbesiktning efter slakt eller import av produkter från tredje land som inte uppfyller gemenskapens villkor samt allt animaliskt avfall som kan utgöra hälsofara för människor och djur,

*utförsel*: utförsel till land inom EU och Norge om inte annat anges.

3 § För utförsel skall varorna uppfylla de allmänna bestämmelserna i 3 - 6 a §§ och de särskilda villkor som ställs för respektive varuslag i 7 - 20 §§.

Exportör skall vara registrerad hos Statens jordbruksverk. Ansökan om registrering skall vara Jordbruksverket tillhanda senast 30 dagar före första utförseltillfället.

6 a § Utförsel till land inom EU och 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 under perioden 1 januari - 30 juni 2001.

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 marknaden<sup>2</sup>,

2. gelatin från icke-idisslare för ytbehandling av tillsatser enligt rådets direktiv 70/524/EEG av den 23 november 1970 om fodertillsatser<sup>3</sup>,

3. dikalciumfosfat och hydrolyserat protein som erhållits i enlighet med villkor som skall fastställas i enlighet med förfarandet i artikel 17 i

<sup>2</sup> 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).

<sup>3</sup> 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).

rådets direktiv 89/662/EEG<sup>4</sup> och som vid utförelse åtföljs av ett hälsointyg enligt bilaga 6,

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

#### *Bearbetat animaliskt protein*

12 § Vid utförelse till land inom EU av bearbetat animaliskt protein såsom fiskmjölk, köttmjölk, benmjölk, hovmjölk, hornmjölk, blodmjölk, fjädermjölk, torkade fettgrevar och andra liknande varor som har bearbetats för att bli lämpliga att användas direkt eller som beståndsdel i blandning skall varan åtföljas av ett handelsdokument enligt bilaga 2. Bearbetat animaliskt protein avsett för ändamål som inte är förbjudna enligt 6 a § skall vid utförelse även åtföljas av ett hälsointyg enligt bilaga 7. Vid utförelse till land inom EU skall mottagarlandet ha accepterat att ta emot det bearbetade animaliska proteinet.

Om det bearbetade animaliska proteinet härrör från däggdjur skall varan vid utförelse till land inom EU dessutom åtföljas av en deklARATION enligt bilaga 3.

Vid utförelse till tredje land av bearbetat animaliskt protein avsett för ändamål som inte är förbjudna enligt 6 a § skall varan åtföljas av ett hälsointyg enligt bilaga 7. Utförelsen skall ske i enlighet med ett bilateralt avtal som ingåtts mellan Sverige och mottagarlandet.<sup>5</sup>

-----  
Denna författning träder i kraft den 15 februari 2001.

INGBRITT IRHAMMAR

Tor-Björn Wallgren  
(Smittskyddsmyndigheten)

---

<sup>4</sup> 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).

<sup>5</sup> Artikel 3.2 a) i 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).

HÄLSOINTYG

för hydrolyserat protein från hudar och skinn/dikalciumfosfat från  
avfettade ben <sup>(1)</sup>, 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 <sup>(1)</sup>:.....

.....  
(art)

Typ av förpackning:.....

Antal förpackningar:.....

Nettovikt:.....

Sändningens referensnummer vid produktion:.....

II. **Sändningens ursprung**

Bearbetningsanläggningens adress och godkännandennummer:.....

.....

III. **Sändningens destination**

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

från:.....

(lastningsplats)

till:.....

(bestämmelseland och bestämmelseort)

---

<sup>1</sup> Stryk det som inte är tillämpligt.

Transportmedel:

- Typ:.....

- Fartygets registreringsnummer eller namn:.....

Förseglingens nummer:.....

Avsändarens namn och adress: .....

Mottagarens namn och adress: .....

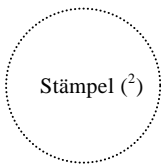
**IV. Hälsointyg**

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 <sup>(1)</sup> 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 <sup>(1)</sup>.

Utfärdat i....., den .....

(ort) (datum)



.....  
(den officielle veterinärens underskrift) <sup>(2)</sup>

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

-----

---

<sup>1</sup> Stryk det som inte är tillämpligt.

<sup>2</sup> Underskriften och stämpeln skall vara i annan färg än den tryckta texten.

HÄLSOINTYG

för bearbetat animaliskt protein enligt definitionen i beslut 2000/766/EG, annat än foder för sällskapsdjur som avses i kapitel 4, bilaga I i direktiv 92/118/EEG och bearbetat animaliskt protein som förtecknas i artikel 2.2 i det beslutet, avsett för ändamål som inte är förbjudna enligt artikel 3.1 a i beslut 2000/766/EG och för handel inom gemenskapen eller för export till tredje land

Hälsointygets referensnummer:.....

Bestämmelse land: .....

Ursprungsmedlemsstat:.....

Ansvarigt ministerium:.....

Myndighet som utfärdar intyget:.....

**I. Identifiering av sändningen**

Typ av bearbetat animaliskt protein eller produkt:.....

Bearbetat animaliskt protein från:.....  
(art)

Typ av förpackning: .....

Antal förpackningar:.....

Nettovikt:.....

Sändningens referensnummer vid produktion:.....

**II. Sändningens ursprung**

Bearbetningsanläggningens adress och godkännandennummer:.....

.....

**III. Sändningens destination**

Det bearbetade animaliska proteinet skall sändas

från:.....  
(lastningsplats)

till:.....  
(bestämmelse land och bestämmelseort)

Transportmedel:

- Typ:.....

- Fartygets registreringsnummer eller namn:.....

Förseglingens nummer:.....

Avsändarens namn och adress: .....

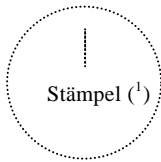
Mottagarens namn och adress: .....

**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,
- innehåller bearbetat animaliskt protein enligt definitionen i beslut 2000/766/EEG och att de inte får användas för utfodring av djur inom animalieproduktion som hålls, göds eller föds upp för produktion av livsmedel.

Utfärdat i....., den.....  
(ort) (datum)



.....  
(den officielle veterinärens underskrift) (¹)

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

-----

---

<sup>1</sup> Underskriften och stämpeln skall vara i annan färg än den tryckta texten.