

Datum

7.5.2010

Dnr

1555/14/2010

Ikraftträdelse- och giltighetstid

20.5.2010 - tills vidare

Ändrar

Förordning av den 27 januari 2007 om främmande ämnen i livsmedel av animaliskt ursprung (1/VLA/2007) 3 § 3 punkten och 2, 3, 4, 7 och 9 kap. i bilaga 1

Bemyndigande

Lag om medicinsk behandling av djur (617/1997) 44 §

**Jord- och skogsbruksministeriets förordning
om ändring av jord- och skogsbruksministeriets förordning om främmande ämnen i
livsmedel av animaliskt ursprung**

I enlighet med jord- och skogsbruksministeriets beslut ändras i jord- och skogsbruksministeriets förordning av den 27 januari 2007 om främmande ämnen i livsmedel av animaliskt ursprung (1/VLA/2007) 3 § 3 punkten och 2, 3, 4, 7 och 9 kap. i bilaga 1 som följer:

3 §

Definitioner

3) **övervakningsmyndighet** i livsmedelslagen avsedda kommunala tillsynsmyndigheter samt regionförvaltningsverket, den veterinär som regionförvaltningsverket har förordnat till ett övervakningsuppdrag och Livsmedelssäkerhetsverket,

Denna förordning träder i kraft den 20 maj 2010.

Helsingfors den 7 maj 2010

Jord- och skogsbruksminister

Sirkka-Liisa Anttila

Livsmedelssäkerhetschef

Veli-Mikko Niemi

BILAGA 1. ÖVERVAKNING AV FRÄMMANDE ÄMNEN SAMT ANVÄNDNINGEN AV LÄKEMEDELSSUBSTANSER

2 KAP. ÖVERVAKNING AV FÖREKOMSTEN AV FRÄMMANDE ÄMNEN

4. Om en undersökning som utförts av en myndighet eller som utförts inom ramen för en anläggnings egenkontroll visar att ett livsmedel av animaliskt ursprung innehåller främmande ämnen, ska den kommunala tillsynsmyndigheten, Livsmedelssäkerhetsverket eller regionförvaltningsverket vid behov utreda orsakerna till förekomsten av främmande ämnen vid den anläggning eller den produktionsenhet som de övervakar och vidta de åtgärder som behövs för att förhindra förekomsten av främmande ämnen.

3 KAP. PROGRAMMET FÖR ÖVERVAKNING AV FRÄMMANDE ÄMNEN

7. Livsmedelssäkerhetsverket ska se till att programmet för övervakning av främmande ämnen fullföljs. Vid provtagningar kan Livsmedelssäkerhetsverket bistås av de kommunala tillsynsmyndigheterna och regionförvaltningsverken. De prov som ingår i övervakningsprogrammet och som gäller levande djur på produktionsenheterna och djurens fodermedel och dricksvatten ska dock tas av regionförvaltningsverket och de veterinärer som verket har förordnat till uppdraget. Dessa prov tas i enlighet med de anvisningar som Livsmedelssäkerhetsverket meddelar.
-

4 KAP. ÖVERVAKNING PÅ PRODUKTIONSENHETERNA

A. Åtgärder som föranleds av misstanke

9. Om det finns grundad anledning att misstänka brott mot de bestämmelser som gäller användningen av läkemedelssubstanser eller andra ämnen som är avsedda för behandling av djur, ska regionförvaltningsverket eller den veterinär som regionförvaltningsverket har förordnat till detta uppdrag inspektera de misstänkta produktionsenheterna. I samband med inspektionen ska användning och innehav av läkemedelssubstanser samt andra ämnen som är avsedda för behandling av djur utredas och de prov som krävs för utredningen tas.

Om det misstänks att animalieproduktionsdjur har behandlats med läkemedelssubstanser på ett olagligt sätt, ska sådana prov som behövs tas av djuren, produkterna från dem, djurens fodermedel eller deras dricksvatten.

B. Konstaterad olaglig användning av läkemedelssubstanser

11. Om prov som tagits vid en produktionsenhet eller av livsmedel av animaliskt ursprung som härrör från produktionsenheten visar att läkemedelssubstanser har använts på ett olagligt sätt, ska regionförvaltningsverket se till att följande åtgärder vidtas:
- Regionförvaltningsverkets veterinär eller en veterinär som verket har förordnat inspekterar produktionsenheten för att utreda orsaken till förekomsten av läkemedelssubstanser som har förbjudits eller vars användning har begränsats samt för att un-

dersöka omfattningen av den olagliga användningen av läkemedelssubstanser. I samband med inspektionen tas sådana prov som behövs för utredningen. Provtagningen omfattar prov av djurens fodermedel, dricksvatten och de läkemedel som finns vid produktionsenheten. Prov tas från alla grupper av animalieproduktionsdjur vid produktionsenheten så att antalet prov från varje grupp blir statistiskt representativt. Animalieproduktionsdjuren vid produktionsenheten undersöks med tanke på implantationer. Bestämmelser om inspektioner som utförs i utrymmen som omfattas av hemfriden finns i 23 § 3 mom. i djurmedicinlagen och i 49 § 3 mom. i livsmedelslagen.

- Animalieproduktionsdjuren vid produktionsenheten märks för identifiering. Förflyttning av animalieproduktionsdjur från produktionsenheten förbjuds till dess att resultatet av undersökningen har blivit klart. Även överlåtelse av produkter från animalieproduktionsdjuren i fråga för användning som livsmedel eller fodermedel förbjuds till dess att resultatet av undersökningen har blivit klart. Animalieproduktionsdjur får dock förflyttas från produktionsenheten till en särskild plats som regionförvaltningsverket har bestämt. I sådana fall ska förflyttningen av djuren övervakas av regionförvaltningsverket.
 - Regionförvaltningsverket ska underrätta de slakterier, mejerier och andra enheter till vilka produktionsenheten har levererat produkter för användning som livsmedel eller fodermedel om förbudet att förflytta animalieproduktionsdjur och förbudet att överlåta produkter.
 - Ursprunget till den läkemedelssubstans som har förbjudits eller vars användning har begränsats utreds inom hela tillverknings-, försäljnings- och transportkedjan för ämnet.
 - Kontrollen av hur läkemedelssubstansen i fråga används skärps inom det område där produktionsenheten är belägen.
12. Regionförvaltningsverket ska bestämma att sådana animalieproduktionsdjur som enligt undersökningarna har behandlats med läkemedelssubstanser på ett olagligt sätt ska avlivas och att deras kroppar och andra produkter som härrör från djuren ska förstöras.

Djuren ska avlivas vid produktionsenheten i fråga eller på en plats som regionförvaltningsverket har bestämt. Djurkropparna och andra produkter som härrör från djuren ska behandlas på det sätt som anges i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1774/2002 om hälsobestämmelser för animaliska biprodukter som inte är avsedda att användas som livsmedel.

13. Regionförvaltningsverket ska ta prov av alla animalieproduktionsdjur som med fog misstänks ha fått olaglig medicinsk behandling. Om undersökningarna visar att en del av de undersökta djuren i en grupp animalieproduktionsdjur har behandlats med läkemedelssubstanser på ett olagligt sätt, bestämmer dock djurens ägare eller innehavare om alla djur i gruppen ska undersökas eller om hela gruppen direkt ska avlivas och förstöras.
14. Regionförvaltningsverket ska bestämma att produktionsenheten och andra produktionsenheter som ägs av samma person ska underställas förstärkt kontroll i tolv månader efter undersökningen. Under den förstärkta kontrollen gäller följande:

- regionförvaltningsverkets veterinär eller en veterinär som verket har förordnat ska regelbundet inspektera produktionsenheten för att övervaka olaglig användning av läkemedelssubstanser,
- den kommunala tillsynsmyndigheten eller besiktningsveterinären ska med tanke på eventuell olaglig användning av läkemedelssubstanser undersöka alla grupper av animalieproduktionsdjur som sänts från produktionsenheten till ett slakteri, ett litet slakteri eller någon annan anläggning och
- vid behov ska andra livsmedel av animaliskt ursprung som härrör från produktionsenheten undersökas regelbundet med tanke på eventuell olaglig användning av läkemedelssubstanser. I sådana fall tas proven av den kommunala tillsynsmyndighet som med stöd av livsmedelslagen övervakar produktionsenheten eller den anläggning till vilken livsmedlen har skickats från produktionsenheten.

Regionförvaltningsverket ska underrätta de myndigheter som med stöd av livsmedelslagen övervakar de berörda anläggningarna om den förstärkta kontrollen av djuren på produktionsenheten och de livsmedel som härrör från djuren. Regionförvaltningsverket ska meddela dessa myndigheter detaljerade anvisningar om hur den förstärkta kontrollen ska verkställas.

15. Regionförvaltningsverket ska skicka resultatet av undersökningarna och utredningarna till Livsmedelssäkerhetsverket.

C. Andra restsubstanser av läkemedel och främmande ämnen som konstaterats

16. Om livsmedel av animaliskt ursprung som härrör från en produktionsenhet har konstaterats innehålla sådana mängder restsubstanser av läkemedel eller andra främmande ämnen som överstiger de tillåtna maximimängderna och om det inte är fråga om olaglig användning av läkemedelssubstanser, ska regionförvaltningsverket se till att följande åtgärder vidtas:
 - regionförvaltningsverkets veterinär eller en veterinär som verket har förordnat inspekterar produktionsenheten för att utreda orsaken till förekomsten av restsubstanser av läkemedel eller andra främmande ämnen samt tar de prov som behövs för utredningen och
 - vid behov utreds ursprunget till de läkemedelssubstanser eller främmande ämnen som påträffats.
17. Produktionsenheten behöver dock inte inspekteras om djurets ägare eller innehavare i enlighet med 18 § i djurmedicinalagen har underrättat den berörda anläggningen om den medicinska behandling som djuret fått i samband med att djuret eller produkter som härrör från djuret har skickats till anläggningen för att slaktas respektive användas som livsmedel.
18. Om ett livsmedel av animaliskt ursprung som härrör från en produktionsenhet har konstaterats innehålla sådana mängder restsubstanser av läkemedel som överstiger de tillåtna maximimängderna, kan regionförvaltningsverket vid behov bestämma att ani-

malieproduktionsdjuren vid produktionsenheten ska märkas och förbjuda att animalieproduktionsdjur förflyttas från produktionsenheten under en viss tid.

20. Om livsmedel av animaliskt ursprung från samma produktionsenhet upprepade gånger konstateras innehålla sådana mängder främmande ämnen som överstiger de tillåtna maximimängderna, ska regionförvaltningsverket bestämma att produktionsenheten sätts under förstärkt kontroll under sex månaders tid.

Under den förstärkta kontrollen ska de livsmedel av animaliskt ursprung som härrör från produktionsenheten undersökas regelbundet med tanke på eventuell förekomst av främmande ämnen. Den kommunala tillsynsmyndighet som övervakar den berörda produktionsenheten eller den anläggning till vilken djuren eller produkterna av animaliskt ursprung levereras för att användas som livsmedel eller en besiktningsveterinär ska ta de prov som behövs för detta ändamål. Regionförvaltningsverket ska underrätta de berörda kommunala tillsynsmyndigheterna och besiktningsveterinärerna om den förstärkta kontrollen av livsmedel av animaliskt ursprung som härrör från produktionsenheten. Regionförvaltningsverket ska också meddela detaljerade anvisningar om hur kontrollerna och provtagningarna ska utföras.

21. Regionförvaltningsverket ska sända resultatet av undersökningarna och utredningarna till Livsmedelssäkerhetsverket.

7 KAP. ÅTGÄRDER SOM FÖRANLEDS AV POSITIVT RESULTAT

31. Om undersökningarna av proven visar att ett livsmedel innehåller sådana mängder främmande ämnen att det inte får användas som livsmedel eller om undersökningarna av proven visar att animalieproduktionsdjuren har behandlats med läkemedelssubstanser på ett olagligt sätt, ska den övervakningsmyndighet som låtit utföra undersökningen omedelbart lämna in undersökningsresultatet till regionförvaltningsverket och, om man misstänker kontaminering av främmande ämnen som beror på fodret, även till Livsmedelssäkerhetsverket.

Med undersökningsresultatet ska de uppgifter lämnas som behövs för att identifiera och utreda ursprunget till livsmedlen och djuren i fråga. Regionförvaltningsverket ska omedelbart vidareförmedla uppgifterna till det regionförvaltningsverk inom vars område den produktionsenhet är belägen från vilken djuren eller livsmedlen härrör samt till den myndighet som enligt livsmedelslagen övervakar den anläggning eller produktionsenhet från vilken livsmedlen härrör.

9 KAP. FISKAR SOM FÖTTS UPP OCH HÄGNAT VILT

37. Om ägaren eller innehavaren av fiskar som fötts upp eller av hägnat vilt önskar försätta fiskar som fötts upp eller hägnat vilt i frihet under karenstiden för ett läkemedel som djuren har behandlats med, ska djurens ägare eller innehavare till regionförvaltningsverket lämna en utredning med motivering om att försättandet av djuren i frihet inte medför olägenheter för människor, djur eller miljö.

Orsaken till att ägaren eller innehavaren önskar försätta djuren i frihet under karenstiden ska framgå av utredningen. Utredningen ska skickas till det regionförvaltningsverk inom vars område djuren avses bli försatta i frihet. Regionförvaltningsverket ska förbjuda försättandet av djuren i frihet om utredningen inte är tillfredsställande och tillförlitlig.