

## **FOR 2011-05-19 nr 507: Forskrift om særskilte beskyttelsestiltak ved import av akvakulturprodukter fra India til humant konsum**

---

**DATO:** FOR-2011-05-19-507  
**DEPARTEMENT:** LMD (Landbruks- og matdepartementet)  
**DEPARTEMENT:** FKD (Fiskeri- og kystdepartementet)  
**DEPARTEMENT:** HOD (Helse- og omsorgsdepartementet)  
**AVD/DIR:** Mattilsynet  
**PUBLISERT:** I 2011 hefte 5  
**IKRAFTTREDELSE:** 2011-05-19  
**SIST-ENDRET:**  
**ENDRER:** FOR-2009-10-13-1265  
**GJELDER FOR:** Norge  
**HJEMMEL:** LOV-2003-12-19-124-§12, LOV-2003-12-19-124-§16, LOV-2003-12-19-124-§23  
**SYS-KODE:** BG09f, BG14a, BG14b, BG14d, BG14i, BG14j, D02  
**NÄRINGSKODE:** 11, 13, 9124  
**KUNNGJORT:** 20.05.2011 kl. 14.00  
**RETTET:**  
**KORTTITTEL:** Forskrift om import av akvakulturprodukter fra India

**For å lenke til dette dokumentet bruk:** <http://www.lovdata.no/cgi-wift/ldeles?doc=/sf/sf/sf-20110519-0507.html>

---

### **INNHOLD**

Forskrift om særskilte beskyttelsestiltak ved import av akvakulturprodukter fra India til humant konsum

- § 1. Formål
  - § 2. Virkeområde
  - § 3. Definisjoner
  - § 4. Krav til helsesertifikat
  - § 5. Unntak fra kravet om helsesertifikat
  - § 6. Veterinær grensekontroll
  - § 7. Tilbakeholdelse av forsendelser
  - § 8. Varsling til EU-kommisjonen
  - § 9. Utgifter og kostnadsdekning
  - § 10. Tilsyn og vedtak
  - § 11. Straff
  - § 12. Ikrafttredelse
- 

### **Forskrift om særskilte beskyttelsestiltak ved import av akvakulturprodukter fra India til humant konsum**

**Hjemmel:** Fastsatt av Mattilsynet 19. mai 2011 med hjemmel i lov 19. desember 2003 nr. 124 om matproduksjon og mattriggighet mv. (matloven) § 23 tredje ledd, jf. § 12 og § 16.

**EØS-henvisninger:** EØS-avtalen vedlegg I kap. I del 7.1 nr. 13, kap. II nr. 41 og vedlegg II kap. XII nr. 54zzzc (vedtak 2010/381/EU).

## § 1. Formål

Formålet med forskriften er å sikre helsemessige trygge næringsmidler ved å sikre at akvakulturprodukter fra India ment til humant konsum ikke inneholder helseskadelige rester av veterinære legemidler.

## § 2. Virkeområde

Forskriften gjelder produkter fra akvakulturanlegg i India ment til humant konsum.

## § 3. Definisjoner

I denne forskriften menes med:

- a) *restmengder av farmakologisk virksomme stoffer*: farmakologiske virksomme stoffer, uttrykt i mg/kg eller µg/kg våtvekt, som er igjen i næringsmidler av animalsk opprinnelse, enten det er aktive stoffer, hjelpestoffer eller nedbrytningsstoffer og deres metabolitter
- b) *forsendelse*: enhver forsendelse fra India av produkter fra akvakulturanlegg som er beregnet på humant konsum.

## § 4. Krav til helsesertifikat

Hver forsendelse skal følges av et helsesertifikat.

Helsesertifikatet skal bekrefte at forsendelsen ikke overskridt grenseverdier for restmengder av klorampenikol, tetracyklin, oksytetracyklin og klortetracyklin, samt metabolitter av nitrofuranner. Prøvene skal være analysert ved bruk av analytiske metoder i samsvar med artikkel 3 og 4 i vedtak 2002/657/EF.

## § 5. Unntak fra kravet om helsesertifikat

Forsendelser kan tillates importert uten helsesertifikat i samsvar med § 4 i denne forskriften, forutsatt at hver forsendelse prøvetas av Mattilsynet ved ankomst til Norge og analyseres for restmengder av klorampenikol, tetracyklin, oksytetracyklin, klortetracyklin og metabolitter av nitrofuranner.

## § 6. Veterinær grensekontroll

Forsendelser som omfattes av denne forskriften, skal prøvetas av Mattilsynet på følgende måte:

- a) det skal tas prøver av 20 % av alle forsendelser som ankommer grensekontrollstasjonene,
- b) prøvene som tas skal undersøkes for forekomst av restmengder av farmakologisk virksomme stoffer som angitt i forskrift 10. oktober 1996 nr. 997 om grenseverdier for rester av veterinærpreparater i næringsmidler av animalsk opprinnelse (veterinærpreparatrestforskriften) § 2, og særskilt for klorampenikol, tetracyklin, oksytetracyklin, klortetracyklin og metabolitter av nitrofuranner.

## § 7. Tilbakeholdelse av forsendelser

Alle forsendelser som prøvetas, skal holdes tilbake inntil prøvesvar foreligger. Forsendelsene kan kun importeres dersom prøvesvarene viser at grenseverdiene angitt i veterinærpreparatrestforskriften § 2 er overholdt.

## § 8. Varsling til EU-kommisjonen

Mattilsynet skal straks varsle EU-kommisjonen dersom resultatene de analytiske prøvene viser forekomst av farmakologisk virksomme stoffer på et nivå som overstiger grenseverdiene jf. veterinærpreparatrestforskriften § 2.

Resultatene av prøvene skal sendes til EU-kommisjonen gjennom hurtigvarslingssystemet RASFF.

Mattilsynet skal hver tredje måned utarbeide en rapport hvor det redegjøres for alle resultatene av de analytiske prøvene som er gjennomført de siste tre månedene. Rapporten sendes til EU-kommisjonen den 1. i måneden etter hvert kvartal: i januar, april, juli og oktober.

#### **§ 9. Utgifter og kostnadsdekning**

Alle kostnader knyttet til kontrollen skal dekkes av importøren eller dennes representant.

#### **§ 10. Tilsyn og vedtak**

Mattilsynet fører tilsyn og kan fatte nødvendige enkeltvedtak, jf. matloven § 23, for å oppnå etterlevelse av bestemmelser gitt i eller i medhold av denne forskriften. Mattilsynet kan også fatte enkeltvedtak i henhold til matloven § 24 til § 26.

#### **§ 11. Straff**

Overtredelse av bestemmelser gitt i denne forskriften eller enkeltvedtak gitt i medhold av forskriften, er straffbart i henhold til matloven § 28.

#### **§ 12. Ikrafttredelse**

Forskriften trer i kraft straks. Samtidig oppheves forskrift 13. oktober 2009 nr. 1265 om særskilte beskyttelsesvedtak ved import fra India av krepsdyr fra akvakulturanlegg til konsum eller fôr.

---

Databasen sist oppdatert 21. sep 2012