

**Statens jordbruksverks föreskrifter (SJVFS 1993:177)
om foder¹;**

SJVFS 2000:110
Saknr M 39
O 39

Omtryck

Statens jordbruksverk har, med stöd av 1-5 och 9 §§ förordningen (1985:879) om foder², föreskrivit³ följande.

1 KAP. INLEDANDE BESTÄMMELSER

Definitioner

1 § I denna författning förstås med

animaliskt avfall: organiskt avfall i form av djurkroppar eller delar av djur eller produkter av animaliskt ursprung som inte är avsedda för

¹ Författningen senast ändrad SJVFS 1999:121.

² Jfr EES-avtalet bilaga I avsnitt II och rådets direktiv 70/524/EEG (EGT L 270, 14.12.1970, s. 1, Celex 31970L0524) m.fl.

³ Jfr rådets direktiv 70/524/EEG av den 23 november 1970 om fodertillsatser (EGT L 270, 14.12.1970, s. 1, Celex 31970L0524) senast ändrat genom rådets direktiv 98/92/EG (EGT L 346, 22.12.1998, s. 49, Celex 31998L0092), rådets direktiv 95/69/EG av den 22 december 1995 om villkor och föreskrifter för godkännande och registrering av vissa anläggningar och mellanhänder inom fodersektorn och om ändring av direktiven 70/524/EEG, 74/63/EEG, 79/373/EEG och 82/471/EEG (EGT L 332, 30.12.1995, s. 15, Celex 31995L0069), kommissionens direktiv 1999/61/EG av den 18 juni 1999 om ändring av bilagorna till rådets direktiv 79/373/EEG och 96/25/EG (EGT L 162, 26.6.1999, s. 67, Celex 31999L0061), kommissionens beslut 1999/420/EG av den 18 juni 1999 om ändring av kommissionens beslut 91/516/EEG om upprättande av en förteckning över råvaror vilkas användning är förbjuden i foderblandningar (EGT L 162, 26.6.1999, s. 69, Celex 31999D0420), kommissionens direktiv 1999/76/EG av den 23 juli 1999 om fastställande av gemenskapsmetoder för bestämning av natriumlasalocid i foder (EGT L 207, 6.8.1999, s. 13, Celex 31999L0076), kommissionens direktiv 1999/79/EG av den 27 juli 1999 om ändring av kommissionens tredje direktiv 72/199/EEG om gemenskapsmetoder för analys vid den officiella foderkontrollen (EGT L 209, 7.8.1999, s. 23, Celex 31999L0079) och rådets direktiv 1999/20/EG av den 22 mars 1999 om ändring av direktiv 70/524/EEG om fodertillsatser, direktiv 82/471/EEG om vissa produkter som används i djurfoder, direktiv 95/53/EG om fastställande av principerna för organisationen av officiell kontroll på djurfoderområdet och direktiv 95/69/EG om villkor och föreskrifter för godkännande och registrering av vissa anläggningar och mellanhänder inom fodersektorn (EGT L 80, 25.3.1999, s. 20, Celex 31999L0020).

användning som livsmedel; till animaliskt avfall räknas matavfall, slaktbiprodukter inklusive blod från slakteri och utfällt organiskt material från sådant processvatten som härrör från anläggningar som hanterar animaliskt avfall; till animaliskt avfall räknas inte

1. djurkroppar eller delar av djur inklusive slaktbiprodukter och blod från andra djurslag än sådana som hålls av människor,

2. djurkroppar eller delar av sällskapsdjur,

3. djurkroppar eller delar av andra försöksdjur än

a) apor och halvapor,

b) sådana djurslag som normalt hålls för produktion av livsmedel, samt

c) försöksdjur som har infekterats med smittämne som kan utgöra risk för människors eller djurs hälsa,

4. djurekrementer och urtaget mag- och tarminnehåll,

5. spolvatten innehållande mindre mängder spillblod och andra djurvävnader,

6. produkter som härrör från animaliskt avfall som har bearbetats i enlighet med vad som anges i SJVFS 1998:34; till animaliskt avfall räknas inte farligt avfall enligt förordningen (1996:971) om farligt avfall,

avyttring: innehav av foder för försäljning, däri inbegripet anbud, eller varje annan form av överlåtelse, kostnadsfri eller inte, liksom försäljning och andra former av överlåtelse,

blandartjänst: arbete som innebär blandning av färdigt kompletteringsfoder och råvaror, vilka tillhandahålls av djurägaren,

dagsbehov: den genomsnittliga totala mängd foder omräknat till 12 procent vattenhalt, som ett djur av en viss art, åldersklass och produktion behöver per dag för att täcka hela sitt näringsbehov,

dagsgiva: detsamma som dagsbehov,

dietfoder: foderblandningar som genom sin speciella sammansättning eller tillverkningsmetod skiljer sig från annat foder och som framställs för att täcka särskilda näringsbehov,

foder: vara eller blandning av varor som är avsedd att användas för utfodring av djur. Ämnen som tillförs sådana varor eller blandningar betraktas också som foder. Med vara avses även vatten och bete,

foderblandning: blandning av foderråvaror med eller utan fodertillsatser, avsedda för utfodring i form av helfoder eller kompletteringsfoder,

foderinspektör: en av Statens jordbruksverk utsedd tillsynsman,

foderleverantör: den som i första led efter import eller tillverkning säljer foder; den som utför blandartjänst är inte att anse som foderleverantör,

foderråvara: en vara av vegetabiliskt eller animaliskt ursprung, liksom produkter som framställts genom industriell bearbetning av sådana varor samt organiska eller oorganiska ämnen som är avsedda för utfodring,

antingen direkt obearbetade, eller efter bearbetning. En sådan vara kan innehålla fodertillsatser. En foderråvara kan ingå som bärsubstans i förblandningar.

fodertillsats: ett ämne eller en beredning som används i foder för att

- gynnsamt påverka egenskaperna hos foderråvaror, foderblandningar eller indirekt livsmedlet,
- tillgodose djurens näringsbehov eller förbättra djurproduktionen, särskilt genom att påverka magtarmfloran eller djurens förmåga att smälta fodret,
- uppnå särskilda näringsmässiga syften, eller för att tillgodose särskilda tillfälliga näringsbehov hos djuren,
- hindra eller minska de sanitära olägenheter som uppstår till följd av djurens spillning eller för att förbättra djurens miljö.

Som fodertillsats räknas inte tekniskt oundvikliga rester av process- tekniska hjälpmedel som behövs för framställningen av foder. Om rester av det processtekniska hjälpmedlet har en inverkan på den färdiga produkten eller djuret räknas hjälpmedlet som fodertillsats.

Som fodertillsats räknas inte en substans som naturligt ingår i foderråvaror. Om en foderråvara berikas med en sådan substans räknas den dock som fodertillsats.

fodertillverkning på gårdsnivå: tillverkning av foder vid den egna produktionsplatsen för försörjning av foder till egna djur,

förblandning: en blandning av fodertillsatser eller en blandning av en eller flera fodertillsatser tillsammans med en eller flera bärsubstanser,

helfoder: foderblandningar som på grund av sin sammansättning täcker dagsbehovet,

hygiengrupp: grupp, bestående av länsveterinär och foderinspektör, utsedd av Jordbruksverket,

kompletteringsfoder: foderblandningar som på grund av sin sammansättning behöver kompletteras med annat foder för att täcka dagsbehovet,

legotillverkare: den som tillverkar foder på beställning av foderleverantör,

mellanhand: den som på ett stadium mellan tillverkning och användning hanterar foder,

mikroorganism: mikroorganism som bildar kolonier,

mineralfoder: kompletteringsfoder som huvudsakligen består av mineraler och innehåller minst 40 procent aska,

mjölk ersättningar: (mjölkknäringar): foderblandningar som, torra eller efter utspädning med en viss mängd vätska, ges till unga djur som tillskott eller ersättning för mjölk efter det att produktionen av kolostrum (råmjölk) har upphört,

sällskapsdjur: djur som tillhör arter som normalt utfodras och hålls, men inte används för produktion av livsmedel eller päls,

särskilda näringsbehov: specifika näringsbehov hos vissa sällskapsdjur eller djur, som används för produktion av livsmedel, vilkas fodermältning, näringsupptagning eller ämnesomsättning är tillfälligt eller kroniskt störd på ett sådant sätt att ett särskilt anpassat foder skulle kunna häva eller minska störningen hos djuret,

tillverkningsparti (parti): det parti som vid kontinuerlig tillverkning tillverkats inom ett dygn eller vart och ett av de partier som tillverkats satsvis, samt

tillverkningsställe: en produktionsenhet för framställning av fodertillsatser, förblandningar som beretts av fodertillsatser, foderblandningar eller de produkter som framgår av bilaga 12. (SJVFS 1999:38).

Anmälan och andra uppgiftskrav

2 § Anmälan av verksamhet till Jordbruksverket skall ske i följande fall:

- a. för foderleverantör och legotillverkare, och
- b. för den som importerar foder för användning till egna djur.

Anmälan skall ske på fastställd blankett⁴ och vara Jordbruksverket tillhanda senast 15 dagar innan verksamheten påbörjas. För den som importerar foder för användning till egna djur skall anmälan ske före första importtillfället.

Då förändringar sker i verksamhet gäller bestämmelserna i 5 §. (SJVFS 1997:73).

3 § Den som vill införa en ny eller tidigare i landet inte använd teknik för lagring, hantering eller tillverkning av foder skall anmäla tekniken till Jordbruksverket. Anmälan skall vara Jordbruksverket tillhanda senast 15 dagar innan tekniken börjar användas.

4 § Foderleverantör skall ifråga om foder till Jordbruksverket lämna märkningsuppgifter enligt 39 - 49 §§ och produktbeskrivning enligt fastställd blankett⁵.

Märkningsuppgifter och produktbeskrivning enligt första stycket skall ges in till Jordbruksverket senast den dag produkten färdigställs för leverans.

Om det inträffar förändringar i verksamheten eller tillverkningen som medför att de uppgifter som lämnats enligt första stycket och enligt 2 § inte längre är aktuella eller tillräckliga, skall foderleverantör respektive

⁴Jordbruksverkets blankett D 7.

⁵ Jordbruksverkets blankett Foder 1.

legotillverkare snarast anmäla detta till Jordbruksverket genom att ge in en skriftlig redogörelse för förändringen. (SJVFS 1999:121).

5 § Foderrecept för foderblandningar, med uppgifter om halter av foderråvaror och fodertillsatser, skall kunna redovisas för den foderinspektör som utför kontroll enligt 7 §. Sådant foderrecept skall även skickas till Jordbruksverket efter särskild anmodan från verket. (SJVFS 1999:121).

6 § Foderleverantör skall till Jordbruksverket redovisa importerad eller tillverkad foderkvantitet. Foderleverantör och den som tillverkar foder på gårdsnivå och blandar in läkemedel eller koccidiostatika och andra medicinskt verksamma substanser i foder skall även redovisa inblandad mängd av sådana substanser. Redovisningen skall lämnas på fastställd blankett⁶. Uppgifter om läkemedel, koccidiostatika och andra medicinskt verksamma substanser skall insändas inom en månad efter utgången av varje kalenderår. Övriga uppgifter skall insändas inom en månad efter utgången av varje halvår. (SJVFS 1999:121).

2 KAP. KONTROLLER

Allmänt om foderkontroll

7 § Fältkontroll utförs av foderinspektör eller hygiengrupp vid besök hos foderleverantör och legotillverkare.

Foderinspektören kontrollerar särskilt:

- märkningsuppgifter,
- nya foder som inte redovisats till Jordbruksverket,
- vilka foder som används vid tillverkning och försäljning,
- redovisning enligt 2-6 §§.

Hygiengruppen kontrollerar särskilt:

- allmän hygien,
- hygienprogrammen och efterlevnaden av dessa,
- egenkontrollen via hygienpärm enligt bilaga 17,
- tillverkning och journalföring av foder innehållande läkemedel enligt bilaga 19.

Foderinspektören och hygiengruppen tar stickprov på foder enligt provtagningsplan och instruktion upprättad av Jordbruksverket.

Vid misstanke om att foder är eller kan bli skadligt får foderinspektören eller hygiengruppen på eget initiativ ta prover för kontroll.

8 § Statens veterinärmedicinska anstalt (SVA) får på uppdrag av Jordbruksverket utföra besiktning av fodertillverkningsanläggningar med sär-

⁶ Jordbruksverkets blanketter D 51, Foder 2 och D 47.7.

skild inriktning på den del av fodertillverkningens process- och hanteringsteknik som kan ha betydelse för människors och djurs hälsa. Vid besiktning enligt första stycket får prover tas. SVA får även vid behov leda saneringsinsatser och bistå hygiengruppen.

Eventuella anmärkningar skall rapporteras till Jordbruksverket, som beslutar om eventuella åtgärder.

9 § Vid Jordbruksverkets tillsyn tillämpas högsta eller lägsta innehåll av fodertillsatser som framgår av bilaga 9, minimi- och maximiinnehåll som framgår av bilaga 12 för vissa produkter, godtagbara avvikelser från deklarerat näringsinnehåll som framgår av bilaga 14, gränsvärden för främmande ämnen som framgår av bilaga 15 och de hygieniska kvalitetsvärden som framgår av bilaga 16.

10 § Jordbruksverket fastställer vilka laboratorier och analysmetoder som skall användas vid kontroll enligt dessa föreskrifter.

Vid kontroll skall de analysmetoder som anges i bilaga 22 användas. Jordbruksverket kan besluta att andra analysmetoder än de som anges i bilaga 22 skall användas. (*SJVFS 1997:14*).

Salmonellakontroll av foder tillverkat inom landet

11 § Tillverkning och salmonellaprovtagning av foderblandningar samt foderråvaror markerade med S2 (vegetabilisk högriskråvara) eller S3 (vegetabilisk lågriskråvara) i bilaga 5 skall i tillämpliga delar utföras av foderleverantör i enlighet med bilaga 17.

Sådan salmonellaprovtagning som avses i andra stycket gäller inte foder till sällskapsdjur.

Varje parti av S2-foderråvara skall provtas för salmonellaanalys innan det används vid tillverkning av foderblandningar eller innan det försäljs som oblandat foder. Det parti av en foderråvara markerad med S2, i vilket provtagning skett, får inte användas förrän analysresultatet visat på frihet från salmonellabakterier. (*SJVFS 1997:73*).

12 § Analys av salmonellaprover, från kontroll utförd för foderblandningar enligt bilaga 17, skall utföras av SVA. I egenkontroll, utöver den kontroll som finns föreskriven i bilaga 17, får laboratorium, som har ackrediterats av Styrelsen för ackreditering och teknisk kontroll (SWEDAC) för den berörda undersökningen, anlitas. Tillverkaren skall till Jordbruksverket anmäla vilket laboratorium som anlitas.

Analys av prover från tillverkning av S2- eller S3-foderråvaror enligt bilaga 17 skall utföras av SVA eller laboratorium, som har ackrediterats av SWEDAC för den berörda undersökningen.

När salmonella påvisats i miljö- eller foderprov skall tillverkaren omgående rapportera detta till SVA och samtidigt skicka prov för konfirmering och serotypning till SVA. Därutöver skall, vid tillverkning av foderblandningar, åtgärdsprogrammet i bilaga 18 följas. Vidare skall eventuell särskild instruktion från SVA följas. (SJVFS 1997:73).

3 KAP. TILLVERKNING, HANTERING OCH LAGRING

Allmänt

13 § Den som tillverkar foderblandningar och andra foderråvaror än animaliska foderråvaror skall iaktta vad som anges i bilaga 17 om tillverkning och hantering av foder samt upprätta ett hygienprogram för varje tillverkningsställe.

Bestämmelserna i bilaga 17 under avsnitten om kontroll och salmonellaprovtagning gäller inte den som tillverkar foder till djur i egen besättning.

För annan behandling eller åtgärd än värmebehandling, i bilaga 17 under avsnittet "Lokaler m.m.", krävs Jordbruksverkets tillstånd.

Den som tillverkar foderblandning till fjäderfä i egen besättning omfattas inte av värmebehandlingskravet under avsnittet "Lokaler m.m." i bilaga 17 om blandningen består av inköpt kompletteringsfoder och spannmål. (SJVFS 1997:73).

14 § Foder skall hanteras och lagras så att skadliga förändringar inte sker samt skyddas från fukt, damm, skadedjur, mikroorganismer och annat som kan göra fodret smittförande, skadligt eller otjänligt.

Läkemedel

15 § Foder innehållande läkemedel skall, förutom vad som anges i 14 §, hanteras och lagras enligt Läkemedelsverkets anvisningar.

Veterinär förskrivning av foder innehållande läkemedel skall ske enligt Läkemedelsverkets föreskrifter och allmänna råd (LVFS 1997:10) om förordnande och utlämnande av läkemedel m.m. (SJVFS 1998:82).

16 § I de fall ett foder är behandlat med ett organiskt lösningsmedel, skall den färdiga råvaran vara fri från rester av detta lösningsmedel.

Foderråvaror

17 § De foderråvaror som är förtecknade i bilaga 26 del B får bara avyttras under de benämningar som där anges.

Den som vill avyttra en foderråvara som inte finns upptagen i förteckningen i bilaga 26 del B får avyttra en sådan foderråvara under förutsättning

- a) att den benämns med ett annat namn eller motsvarar en annan tilläggsbeskrivning än de som anges i bilaga 26 del B samt
- b) att benämningen eller tilläggsbeskrivningen inte är vilseledande beträffande foderråvarans verkliga identitet och att de krav som anges i bilaga 26 del C följs. (*SJVFS 1999:38*).

17 a § Foderråvaror skall så långt det är möjligt utifrån god tillverkningspraxis, vara fria från kemiska orenheter som härrör från användningen av sådana processtekniska hjälpmedel som erfordras vid tillverkningen av foderråvaror. Med processtekniska hjälpmedel avses ämnen eller beredningar som inte kan anses falla inom definitionen för fodertillsats. Eventuell förekomst av substansrester eller derivat från processtekniska hjälpmedel får inte utgöra någon hälsorisk. Därutöver får sådana rester inte ha någon inverkan på fodret eller på djuret d. v. s. bära på någon foderteknisk eller zooteknisk effekt.

Första stycket gäller inte i de fall det finns en högsta tillåten halt för kemiska orenheter fastställd i bilaga 26 del B. (*SJVFS 1999:38*).

17 b § I foderråvaror får inte den använda mängden bindemedel överstiga 3 % av den totala vikten. (*SJVFS 1999:38*).

17 c § Den som vill få ett nytt eller ändrat energi- eller AAT/PBV-värde i bilaga 5 fastställt, skall lämna in underlag för värderingen till Jordbruksverket. (*SJVFS 1999:38*).

17 d § Såvida annat inte framgår i bilaga 26 får en foderråvara avyttras endast om den har en botanisk orenhet om högst fem procent. Med botanisk orenhet förstås naturliga men oskadliga orenheter t. ex. halm, agnar, kärnor från andra växtarter eller frön från ogräs. Till botanisk orenhet räknas även oskadliga rester från oljehaltigt frö eller frukter från en tidigare tillverkningsprocess om inte halten överstiger 0,5 procent.

Procenthalterna i första stycket avser produktens och biproduktens vikt per kg vara. (*SJVFS 1999:38*).

17 e § Överstiger halten botanisk orenhet fem procent eller oljehaltigt frö eller frukter från en tidigare tillverkningsprocess 0,5 procent får foderråvaran betraktas som en foderblandning.

Första och andra stycket gäller såvida inte annat framgår av bilaga 26. (*SJVFS 1999:38*).

17 f § För att sälja foderråvara i form av inte värmebehandlad spannmål till fjäderfäbesättning erfordras särskilt tillstånd från Jordbruksverket. (SJVFS 1999:121).

18 § Det är inte tillåtet att som foderråvara använda följande:

a. träck, urin samt mag- och tarminnehåll som tömts eller sköljts ur, oavsett om behandling eller blandning skett,

b. hudar som har behandlats med kemiska beredningsämnen, inklusive avfall därav,

c. frö och annat uppfödningsmaterial eller biprodukter av dessa som behandlats med bekämpningsmedel efter skörd i syfte att användas som uppfödningsmaterial,

d. slam från reningsverk som behandlar avloppsvatten,

e. trä, sågspån och annat material av trä om det behandlats med impregneringsmedel,

f. Candidajäst som odlats på n - alkaner,

g. fasta hushållssopor,

h. obehandlat avfall från restauranger eller liknande, med undantag av vegetabiliska livsmedel, som inte godtagits för humankonsumtion på grund av bristande fräschhet,

i. förpackningar och delar av förpackningar vid användning av produkter från livsmedelsindustrin, eller

j. protein från däggdjur för användning i foderblandningar för idisslare, med undantag av

1. mjölk och mjölkprodukter,

2. gelatin,

3. hydrolyserat protein med en molekylvikt under 10 000 dalton

som

a. har framställts av hudar och skinn från djur som har uppslaktats och som före slakt har besiktigats av en officiell veterinär i enlighet med kapitel VI i bilaga I i rådets direktiv 64/433/EEG av den 26 juni 1964 om hygienproblem som påverkar handeln med färskt kött inom gemenskapen (EGT nr 121, 29.7.1964, s. 2012, Celex 364L0433) och därvid godkänts för att slaktas i enlighet med direktivet,

b. har tillverkats i en process som inbegriper åtgärder för att minimera kontaminering av hudar och skinn vilka bereds genom saltning, kalkning och noggrann sköljning, varefter materialet exponeras för ett pH på > 11 i > 3 timmar vid en temperatur av > 80° C, följt av en värmebehandling vid >140° C i 30 minuter vid > 3.6 bar, eller genom en likvärdig framställningsprocess som godkänts av kommissionen efter samråd med den relevanta vetenskapliga kommittén, och

c. kommer från tillverkningsställen som genomför ett eget kontrollprogram (HACCP),

4. kalciumhydrogenortofosfat (dikalciumfosfat) från avfettade ben, och

5. torkad plasma och andra blodprodukter. (SJVFS 1999:121).

19 § Protein, som anges i 18 § j, från andra djurarter än idisslare kan, efter prövning av Europeiska gemenskapernas kommission, få användas vid utfodring av idisslare. För tillstånd till sådan användning krävs att det finns ett sorteringsystem som kan skilja mellan protein från idisslare och protein från andra djur. Ansökan skall lämnas till Jordbruksverket. (SJVFS 1997:134).

19 a § Matavfall för utfodring av svin skall kokas för att avdöda svinpestvirus.

Matavfall för utfodring av fjäderfä skall kokas för att avdöda Newcastlejokevirus.

Bestämmelser om bearbetning av matavfall som är avsett för foderändamål finns i Statens jordbruksverks föreskrifter (SJVFS 1997:72) om omhändertagande, hantering och bearbetning av djurkadaver och annat animaliskt avfall.

Kött och andra delar från djur som kasserats vid köttbesiktning på grund av för högt innehåll av radioaktivt cesium får inte användas för foderändamål utan Jordbruksverkets tillstånd. (SJVFS 1997:73).

Oblandad foderråvara

20 § *har upphävts genom (SJVFS 1999:38).*

Fodertillsatser

21 § Den som vill använda eller avyttra en fodertillsats, som inte finns upptagen i bilaga 9 eller i kommissionens förordningar om godkända fodertillsatser eller omfattas av ett särskilt beslut av Jordbruksverket, skall ansöka om godkännande hos Jordbruksverket. Ansökan skall åtföljas av den dokumentation som anges i rådets direktiv 87/153/EEG av den 16 februari 1987 om fastställande av riktlinjer för bedömningen av fodertillsatser⁷, ändrat senast genom kommissionens direktiv 95/11/EG⁸. Dessutom skall ansökan åtföljas av en identitetsbeskrivning som sammanfattar tillsatsens särdrag och egenskaper.

Första stycket gäller inte i det fall ansökan lämnats in i något annat EU-land eller ett gemenskapsgodkännande har erhållits.

⁷EGT L 64, 7.3.1987, s. 19, (Celex 31987L0153).

⁸EGT L 106, 11.5.1995, s. 23, (Celex 31995L0011).

Fodertillsatser enligt första stycket får avyttras och användas endast under förutsättning att de krav, som framgår av godkännandet är uppfyllda. (SJVFS 1998:82).

21 a § Bilaga 9 omfattar inte tillsatser för användning i dricksvatten till djur förutom vitaminer, spårelement och processkemikalier som är tillåtna för dricksvattenberedning enligt föreskrifter meddelade av Statens livsmedelsverk. (SJVFS 1997:14).

21 b § Förutom de fodertillsatser, som finns upptagna i bilaga 9 eller för vilka Jordbruksverket har beslutat särskilt, får följande fodertillsatser användas i foder:

1. kapsantin (E 160 c), beta-apo-8-karotenal (E 160 e), beta-apo-8-karotensyraetyler (E 160 f), lutein (E 161 b), kryptoxantin (E 161 c), kantaxantin (E 161 g) och zeaxantin (E 161 h) för användning till fjäderfä, och

2. citranxantin (E 161 i) för användning till värphöns.

Helfoder omräknat till tolv procent vattenhalt får innehålla högst 80 mg/kg av de fodertillsatser som anges i första stycket.

Vid blandning av de fodertillsatser som anges i första stycket får den totala koncentrationen inte överstiga 80 mg/kg helfoder. (SJVFS 1997:134).

21 c § En fodertillsats får endast användas under förutsättning att de krav, som anges i bilaga 9, i kommissionens förordningar om godkända fodertillsatser och i förekommande fall Jordbruksverkets särskilda beslut, är uppfyllda. (SJVFS 1998:82).

21 d § En fodertillsats får endast användas för inblandning i en förblandning eller foderblandning, om inte annat framgår av godkännandet för fodertillsatsen i fråga. (SJVFS 1998:82).

21 e § En förblandning får inte användas för direktutfodring av djur. I vissa fall kan dock en förblandning som innehåller vitaminer tillåtas för direktutfodring efter ett särskilt beslut av Jordbruksverket. (SJVFS 1998:82).

21 f § Fodertillsatserna koccidiostatika och andra medicinskt verksamma substanser, koppar, selen samt vitamin A och D får endast blandas in i foderblandningar i form av förblandningar.

Särskilda beredningar av fodertillsatserna i första stycket kan tillåtas, för tillsättning direkt till en foderblandning, om detta medges i godkännandet av fodertillsatsen. (SJVFS 1999:121).

21 g § En fodertillsats får tillsättas foder endast i de fall den är kemiskt och fysikaliskt förenlig med foderblandningens övriga beståndsdelar och inte negativt påverkar effekten av dessa. (SJVFS 1998:82).

21 h § Ett beslut om att godkänna användning eller avyttring av en fodertillsats kan återkallas

1. om den aktuella tillsatsen inte längre uppfyller den gällande definitionen för en fodertillsats,

2. om någon av bestämmelserna i kommissionens förordningar om godkända fodertillsatser, bilaga 9, något särskilt beslut av Jordbruksverket eller gällande riktlinjer⁹ för godkännandet inte längre uppfylls,

3. om Jordbruksverket begärt ett standardprov av tillsatsen utan att erhålla detta eller om den avyttrade fodertillsatsen inte överensstämmer med ett tillhandahållet standardprov av fodertillsatsen,

4. om Jordbruksverket begärt ett referensprov av den aktiva substansen utan att erhålla detta, eller

5. om den som är ansvarig för avyttringen av tillsatsen inte inom en bestämd tidsfrist tillhandahåller de upplysningar som ansvarig handläggare vid kommissionen begärt. (SJVFS 1998:82).

21 i § Fodertillsatserna koccidiostatika och andra medicinskt verksamma substanser, koppar, selen samt vitamin A och D får endast levereras från tillverkningsställen som Jordbruksverket godkänt, till tillverkningsställen för tillverkning av förblandningar och till mellanhänder som Jordbruksverket godkänt. Leverans av tillsatserna ifråga, med undantag av koccidiostatika och andra medicinskt verksamma substanser, får även ske till av Jordbruksverket registrerade fodertillverkare av foderblandningar till sällskapsdjur.

Förblandningar av fodertillsatserna koccidiostatika och andra medicinskt verksamma substanser får endast levereras från godkända tillverkningsställen till godkända mellanhänder eller tillverkningsställen som tillverkar foderblandningar för avyttring eller till fodertillverkare på gårdsnivå som Jordbruksverket godkänt.

Förblandningar av fodertillsatserna koppar, selen samt vitamin A och D får endast levereras från godkända tillverkningsställen till godkända mellanhänder eller tillverkningsställen som tillverkar foderblandningar för avyttring och till fodertillverkare på gårdsnivå som Jordbruksverket godkänt eller registrerat.

Fodertillsatserna koccidiostatika och andra medicinskt verksamma substanser, koppar, selen samt vitamin A och D får levereras direkt till

⁹EGT L 64, 7.3.1987, s. 19, (Celex 31987L0153).

tillverkningsställen som tillverkar foderblandningar förutsatt att detta medgivits i godkännandet av fodertillsatsen. Sådan direktinblandning, utan förblandningssteg, kan även i andra fall medges av Jordbruksverket efter ansökan i det fall fodertillverkaren är godkänd eller registrerad och förfogar över lämplig teknik som kontrollerats och godkänts av Jordbruksverket.

Förblandningar av fodertillsatserna koccidiostatika och andra medicinskt verksamma substanser, koppar, selen samt vitamin A och D skall ingå i den färdiga foderblandningen med minst 0,2 viktprocent. Efter en särskild ansökan kan Jordbruksverket medge att en förblandning, av nämnt slag, får ingå i den färdiga foderblandningen ned till nivån 0,05 viktprocent. (*SJVFS 1999:121*).

Vissa foderprodukter

21 j § Den som vill använda eller avyttra en produkt som inte finns upptagen i bilaga 12 skall ansöka om godkännande hos Jordbruksverket. Ansökan skall åtföljas av den dokumentation som anges i rådets direktiv 83/228/EEG av den 18 april 1983 om fastställande av riktlinjer för bedömningen av vissa foderprodukter¹⁰.

Första stycket gäller inte i de fall ansökan lämnats in i något annat EU-land eller ett gemenskapsgodkännande har erhållits.

Produkter enligt första stycket får avyttras och användas endast under förutsättning att de krav, som framgår av bilaga 12 är uppfyllda. (*SJVFS 1998:82*).

21 k § Koccidiostatika och andra medicinskt verksamma substanser får inte blandas med varandra om de har likartad verkan. (*SJVFS 1999:121*).

21 l § En blandning av mikroorganismer och koccidiostatika och andra medicinskt verksamma substanser får endast användas om de krav som anges i bilaga 9 eller i kommissionens förordningar om godkända fodertillsatser är uppfyllda. (*SJVFS 1999:121*).

21 m § Om Jordbruksverket begär det skall ett standardprov av den aktiva substansen koccidiostatika och andra medicinskt verksamma substanser ställas till myndighetens förfogande. Den aktiva substansen skall motsvara den beskrivning som återfinns i monografin som ingått i dokumentationen vid godkännandet av substansen ifråga. Ändras monografin, till följd av att produkten ändrats, skall ett nytt standardprov insändas som motsvarar den nya monografin. (*SJVFS 1999:121*).

¹⁰EGT L 126, 18.4.1983, s. 23.

Foderblandningar

22 § I foderblandningar som säljs får endast användas foderråvaror med en botanisk orenhet på högst fem procent. Med botanisk orenhet avses vad som sägs i 20 §.

Foder innehållande läkemedel får endast innehålla av Läkemedelsverket godkända läkemedel för inblandning i foder. (*SJVFS 1994:139*).

23 § *har upphävts genom (SJVFS 1999:38).*

24 § Mineralfoderblandningar till idisslare och svin får innehålla högst 200 000 I. E. vitamin D per kilogram.

25 § Flytande kompletteringsfoderblandningar till idisslare, svin och fjäderfä får innehålla högst 200 000 I.E. vitamin D per kilogram. Övriga kompletteringsfoder får innehålla högst fem gånger den i bilaga 9 för helfoder fastställda högsta halten av D-vitamin.

Kompletteringsfoder får innehålla högst fem gånger den i bilaga 9 för helfoder fastställda högsta halten av antioxidanter.

Kompletteringsfoder får, efter utspädning enligt doseringsanvisning, inte innehålla högre halter än de som fastställts i bilaga 9 för helfoder.

26 § Foderblandningars innehåll av aska, som är olöslig i saltsyra, får inte överstiga följande andel av torrsubstansen:

a. 3,3 procent i foderblandningar som innehåller i huvudsak biprodukter från ris, eller

b. 2,2 procent i andra foderblandningar, utom blandningar som innehåller godkända mineraliska bindemedel, mineralfoderblandningar, foderblandningar som är avsedda för odlad fisk och som innehåller mer än 15 procent fiskmjöl och foderblandningar som innehåller över 50 procent betsnitsel eller pulpa av sockerrör.

27 § Mjölkersättningar, som är avsedda för kalvar med en vikt upp till 70 kilogram, skall innehålla minst 30 milligram järn (Fe) per kilogram helfoder omräknat till en vattenhalt om 12 procent.

27 a § Försäljning och användning av dietfoder får endast ske om sammansättningen är sådan att den är lämplig för det särskilda näringsbehov, för vilket den är avsedd enligt bilaga 23 och 24.

Dietfoder får endast användas för det ändamål och på det sätt som anges i märkningen. (*SJVFS 1997:14*).

Godkännande av tillverkningsställen

28 § Ett tillverkningsställe får inte tas i bruk avseende nedan nämnda verksamheter förrän Jordbruksverket godkänt tillverkningsstället för varje särskild verksamhet.

1. Tillverkning av foder innehållande läkemedel,
2. tillverkning av nedan nämnda tillsatser och produkter för avyttring
 - a) vitaminer, provitaminer och andra kemiskt väl definierade ämnen med likartad verkan,
 - b) spårelement,
 - c) enzymer,
 - d) mikroorganismer,
 - e) karotenoider och xantofyller,
 - f) antioxidanter med fastställd högsta tillåtna halt,
 - g) i bilaga 12 angivna proteiner som framställs av mikroorganismer tillhörande grupperna bakterier, jästsvampar, alger och lägre svampar, med undantag för jäst som odlas på substrat av animaliskt eller vegetabiliskt ursprung,
 - h) i bilaga 12 angivna biprodukter från tillverkning av aminosyror genom fermentation,
 - i) i bilaga 12 angivna aminosyror och deras salter,
 - j) i bilaga 12 angivna hydroxy-analoger från aminosyror, samt
 - k) koccidiostatika och andra medicinskt verksamma substanser,
3. tillverkning av förblandningar, för avyttring, innehållande tillsatserna A- och D-vitamin, koppar och selen samt koccidiostatika och andra medicinskt verksamma substanser,
4. tillverkning av foderblandningar, för avyttring, innehållande koccidiostatika och andra medicinskt verksamma substanser eller sådana råvaror som innehåller halter av främmande ämnen eller produkter som överstiger det högsta tillåtna gränsvärde som anges i bilaga 15, och
5. tillverkning av foderblandningar på gårdsnivå innehållande koccidiostatika och andra medicinskt verksamma substanser eller sådana råvaror som innehåller halter av främmande ämnen eller produkter som överstiger gränsvärdet i bilaga 15. (*SJVFS 1999:121*).

28 a § Krav på godkännande enligt 28 § 1 gäller inte vid blandning av läkemedel i vatten. (*SJVFS 1998:82*).

28 b § För att bli godkänt skall ett tillverkningsställe vid vilket det bedrivs sådan verksamhet som anges i:

1. 28 § 1 uppfylla minst de krav som framgår av bilaga 19,
2. 28 § 2 - 4 i tillämpliga delar uppfylla minst de krav som framgår av 28 e - 28 o §§; därutöver gäller 13 § och bilaga 17 i tillämpliga delar,

3. 28 § 5 i tillämpliga delar uppfylla minst de krav som framgår av 28 e - 28 n §§ utom 28 i § andra stycket; därutöver gäller 13 § och bilaga 17 i tillämpliga delar. (*SJVFS 1999:121*).

Godkännande av mellanhänder

28 c § En mellanhand måste godkännas av Jordbruksverket innan den får hantera nedan nämnda foder.

1. Foder innehållande läkemedel.

2. Tillsatser respektive produkter av

a) vitaminer, provitaminer och andra kemiskt väl definierade ämnen med likartad verkan,

b) spårelement,

c) mikroorganismer,

d) enzymer,

e) karotenoider och xantofyller,

f) antioxidanter med fastställd högsta tillåtna halt,

g) i bilaga 12 angivna proteiner som framställs av mikroorganismer tillhörande grupperna bakterier, jästsvampar, alger och lägre svampar, med undantag för jäst som odlas på substrat av animaliskt eller vegetabiliskt ursprung,

h) i bilaga 12 angivna biprodukter från tillverkningen av aminosyror genom fermentation,

i) i bilaga 12 angivna aminosyror och deras salter,

j) i bilaga 12 angivna hydroxy-analoger från aminosyror, eller

k) koccidiostatika och andra medicinskt verksamma substanser.

3. Förblandningar som innehåller någon eller några av fodertillsatserna i 2 a - f eller 2 k. (*SJVFS 1999:121*).

28 d § För att bli godkänd skall en mellanhand som packar, emballerar, lagrar eller avyttrar produkter som anges i 28 § 2-4 uppfylla kraven som anges i 28 h, 28 i och 28 k - 28 o §§ samt vad gäller emballering eller packning dessutom 28 g §.

För att bli godkänd skall en mellanhand som packar, emballerar, lagrar eller avyttrar foder innehållande läkemedel, i tillämpliga delar, uppfylla kraven i bilaga 19. (*SJVFS 1998:82*).

Minimikrav för godkännande av tillverkningsställen och mellanhänder.

Installationer och utrustning

28 e § Installationer och teknisk utrustning skall vara placerade, utformade, byggda och underhållna så att de lämpar sig för tillverkning av foder.

Om det krävs med hänsyn till omständigheterna, skall en bekämpningsplan mot skadedjur upprättas. (SJVFS 1998:82).

Personal

28 f § Tillverkaren skall upprätta en organisationsplan. Organisationsplanen skall i detalj ange den arbetsledande personalens kvalifikationer och ansvar. Om det är lämpligt skall en organisationsplan enligt ovan upprättas även vid fodertillverkning på gårdsnivå.

All personal skall ha tydlig, skriftlig information om sina uppgifter, ansvarsområden och befogenheter. Detta gäller särskilt i samband med förändringar, så att den eftersträlvade kvalitén på fodret kan uppnås. (SJVFS 1998:82).

Produktion

28 g § En person med goda kunskaper om fodertillverkning skall utses som ansvarig för tillverkningen och foderhanteringen. Vid tillverkning på gårdsnivå behöver inte denna person ingå i tillverkarens egen organisation. Han skall dock agera på gårdstillverkarens begäran och på dennes ansvar.

Tillverkaren skall förvissa sig om att de olika stegen i tillverkningen genomförs i enlighet med på förhand upprättade skriftliga instruktioner.

Åtgärder av teknisk eller organisatorisk art skall vidtas för att i möjligaste mån undvika korskontaminering och andra felaktigheter. (SJVFS 1998:82).

Kvalitetskontroll

28 h § En person med goda kunskaper om fodertillverkning skall utses som ansvarig för kvalitetskontrollen. Vid tillverkning av foder på gårdsnivå behöver inte denna person ingå i tillverkarens egen organisation. Han skall dock agera på tillverkarens begäran och på dennes ansvar.

Tillverkaren skall förfoga över ett kontrolllaboratorium. Ett kontrolllaboratorium skall ha tillräckliga resurser vad gäller personal och utrustning så att tillverkaren skall kunna säkerställa och kontrollera att fodret är i överensstämmelse med den specifikation som tillverkaren angivit.

Ett externt laboratorium får anlitas.

En skriftlig kvalitetskontrollplan skall upprättas och genomföras. Den skall omfatta kontroll av de kritiska momenten i tillverkningsprocessen och ange på vilket sätt och hur ofta provtagning skall utföras, vilka analysmetoder som skall tillämpas och analysfrekvensen samt vilka åtgärder som skall vidtas om kvalitetskraven inte uppfylls.

För förblandningar skall en provtagningsplan upprättas med uppgifter om hur och i vilken omfattning provtagningen skall utföras. Varje tillverkningsparti skall dock provtas.

Proverna skall förseglas och märkas så att de lätt kan identifieras. De skall förvaras så att förändringar av sammansättningen och förändringar av betydelse i övrigt kan uteslutas.

Proverna skall finnas tillgängliga för Jordbruksverket minst tre månader eller fram till angiven garantitid. (SJVFS 1998:82).

Lagring

28 i § Foder skall förvaras i lämpliga behållare eller lokaler. Behållarna eller lokalerna skall vara utformade, anpassade och skall underhållas för att säkerställa goda lagringsförhållanden.

Förutom tillsynsmyndigheten, EG:s institutioner och av institutionerna utsedda inspektörer och experter, får endast personer som erhållit tillverkarens tillstånd beträda ovan nämnda utrymmen.

Foder skall förvaras så att det lätt kan identifieras och så att förväxling och korskontaminering inte kan ske. (SJVFS 1998:82).

Dokumentation

28 j § Tillverkaren skall förfoga över ett dokumentationssystem, dels för att kunna identifiera och säkerställa kontrollen av de kritiska momenten i tillverkningsprocessen, dels för att kunna upprätta och genomföra kvalitetskontrollplanen. Resultaten från kontrollerna skall bevaras av tillverkaren under minst två år, så att det går att spåra varje tillverkningsparti som avyttrats och avgöra ansvarsfrågan vid eventuella reklamationer. (SJVFS 1998:82).

Registerhållning

28 k § Tillverkare av foderblandningar skall upprätta ett register för att möjliggöra spårning. Registret skall innehålla följande uppgifter:

1. Namn och adress till leverantörer av förblandningar innehållande koccidiostatika och andra medicinskt verksamma substanser eller till leverantörer av foderråvaror, som innehåller halter av främmande ämnen som överskrider de gränsvärden som anges i bilaga 15, med uppgift om slag och halt av främmande ämnen och leveransdatum för foderråvarorna.

2. Mängd och slag samt tillverkningsdatum för tillverkade foderblandningar innehållande sådana fodertillsatser eller foderråvaror som anges i 1. (SJVFS 1999:121).

28 l § Tillverkare av förblandningar skall upprätta ett register för att möjliggöra spårning. Registret skall innehålla följande uppgifter:

1. Namn och adress till leverantörer av fodertillsatser med uppgift om mängd, slag och i förekommande fall nummer på det tillverkningsparti tillsatser som använts vid tillverkning av förblandningar.

2. Förblandningens tillverkningsdatum och i förekommande fall tillverkningspartiets nummer.

3. Namn och adress till de mellanhänder eller fodertillverkare av foderblandningar till vilka förblandningar levererats med uppgift om mängd och slag samt i förekommande fall nummer på tillverkningspartiets förblandning. (SJVFS 1998:82).

28 m § Tillverkare av fodertillsatser och produkter som anges i 28 § 2 skall upprätta ett register för att möjliggöra spårning. Registret skall innehålla följande uppgifter:

1. Mängd, slag och tillverkningsdatum på tillverkade fodertillsatser eller produkter samt i förekommande fall tillverkningspartiets nummer.

2. Namn och adress till mellanhänder eller fodertillverkare till vilka fodertillsatser levererats med uppgift om slag och mängd och i förekommande fall tillverkningspartiets nummer.

3. Namn och adress till mellanhänder, fodertillverkare eller djurhållare till vilka produkter levererats med uppgift om slag och mängd och i förekommande fall tillverkningspartiets nummer. (SJVFS 1998:82).

28 n § Uppgifterna i registren enligt 28 k - 28 m §§ skall sparas i minst två år. (SJVFS 1998:82).

Reklamationer och återkallande av produkter

28 o § Tillverkaren skall upprätta ett system för att snabbt kunna återkalla produkter som redan distribuerats. Tillverkaren skall skriftligen precisera vad som hänt med återkallade produkter. Produkterna skall utvärderas på nytt genom kvalitetskontroll innan de eventuellt avyttras på nytt. (SJVFS 1998:82).

Registrering av tillverkningsställen

28 p § Ett tillverkningsställe eller en mellanhand som godkänts kan anses uppfylla kraven i 28 r och 28 t §§. (SJVFS 1998:82).

28 q § Ett tillverkningsställe får inte tas i bruk avseende nedan nämnda verksamheter förrän Jordbruksverket registrerat tillverkningsstället för varje särskild verksamhet.

1. Tillverkning, för avyttring, av tillsatser för vilka en högsta halt fastställts och som inte anges i 28 § 2.

2. Tillverkning, för avyttring, av förblandningar och foderblandningar som innehåller någon eller några av nedan angivna tillsatser.

- a) Vitaminer, utom A och D, provitaminer och andra kemiskt väl definierade ämnen med likartad verkan,
- b) spårämnen, utom koppar och selen,
- c) karotenoider och xantofyller,
- d) enzymer,
- e) mikroorganismer, eller
- f) antioxidanter med fastställd högsta tillåtna halt.

3. Tillverkning, för avyttring, av foderblandningar som innehåller förblandningar med någon eller några av nedan angivna tillsatser.

- a) Vitaminer, provitaminer och andra kemiskt väl definierade ämnen med likartad verkan,
- b) spårämnen,
- c) karotenoider och xantofyller,
- d) enzymer,
- e) mikroorganismer, eller
- f) antioxidanter med fastställt högsta innehåll. Tillverkning på gårdsnivå av foderblandningar som innehåller förblandningar med någon eller några av de tillsatser som anges i föregående punkt.

4. Tillverkning på gårdsnivå av foderblandningar som innehåller någon eller några av de tillsatser som anges i 2.

5. Tillverkning på gårdsnivå av foderblandningar som innehåller förblandningar med någon eller några av de tillsatser som anges i 3. (SJVFS 1998:82).

28 r § Ett tillverkningsställe, vid vilket det bedrivs sådan verksamhet som anges i 28 q §, skall uppfylla de krav som framgår av 28 u - 28 ö §§ för att bli registrerat. Därutöver gäller 13 § och bilaga 17 i tillämpliga delar. (SJVFS 1998:82).

Registrering av mellanhänder

28 s § En mellanhand måste registreras innan den får hantera sådana tillsatser som anges i 28 q § 1 och förblandningar som innehåller någon eller några av de tillsatser som anges i 28 q § 2. (SJVFS 1998:82).

28 t § För att få registreras måste de mellanhänder som packar, emballerar, lagrar, eller avyttrar tillsatser och förblandningar av tillsatser uppfylla de krav som framgår av 28 x § och 28 z - 28 ä §§ samt vad gäller emballering och packning dessutom 28 v §. (SJVFS 1998:82).

Minimikrav för registrering av tillverkningsställen och mellanhänder

Installationer och utrustning

28 u § Installationer och teknisk utrustning skall vara placerade, utformade, byggda och underhållna så att de lämpar sig för tillverkning av sådant foder som nämns i 28 q §. (SJVFS 1998:82).

Produktion

28 v § En person med goda kunskaper om fodertillverkning skall utses som ansvarig för tillverkningen. Vid tillverkning på gårdsnivå behöver inte denna person ingå i tillverkarens egen organisation. Han skall dock agera på tillverkarens begäran och på dennes ansvar.

Kvalitetskontroll

28 x § En person med goda kunskaper om fodertillverkning skall utses som ansvarig för kvalitetskontrollen. Vid tillverkning av foder på gårdsnivå behöver inte denna person ingå i tillverkarens egen organisation. Han skall dock agera på tillverkarens begäran och på dennes ansvar.

Tillverkaren skall upprätta en skriftlig kvalitetskontrollplan för att kunna kontrollera och säkerställa att kvalitén på foderprodukterna i fråga är i överensstämmelse med de specifikationer som tillverkaren angivit.

För förblandningar skall en provtagningsplan upprättas med uppgifter om hur och i vilken omfattning provtagningen skall utföras. Varje tillverkningsparti skall dock provtas.

Proverna skall finnas tillgängliga för Jordbruksverket minst tre månader eller till och med den angivna garantitidens slut. (SJVFS 1998:82).

Lagring

28 y § Foder skall förvaras i lokaler som utformats, anpassats och underhålls så att goda lagringsförhållanden kan säkerställas.

Foder skall förvaras så att det lätt kan identifieras och så att förväxling och korskontaminering undviks. (SJVFS 1998:82).

Registerhållning

28 z § Tillverkare av foderblandningar skall upprätta ett register för att möjliggöra spårning. Registret skall innehålla följande uppgifter:

1. Namn och adress till leverantörer av fodertillsatser eller förblandningar med uppgift om slag och mängd av använd fodertillsats eller förblandning och i förekommande fall tillverkningspartiets nummer.

2. Mängd och slag av tillverkad foderblandning med uppgift om tillverkningsdatum. (SJVFS 1998:82).

28 å § Tillverkare av förblandningar skall upprätta ett register för att möjliggöra spårning. Registret skall innehålla följande uppgifter:

1. Namn och adress till leverantörer av fodertillsatser med uppgift om mängd och slag samt i förekommande fall nummer på det tillverkningsparti fodertillsats som används vid tillverkning av förblandningar.

2. Förblandningens tillverkningsdatum och i förekommande fall tillverkningspartiets nummer.

3. Namn och adress till mellanhänder eller fodertillverkare till vilka förblandningar levererats med uppgift om mängd och slag samt i förekommande fall nummer på tillverkningspartiet. (*SJVFS 1998:82*).

28 ä § Tillverkare av fodertillsatser skall upprätta ett register för att möjliggöra spårning. Registret skall innehålla följande uppgifter:

1. Mängd, slag och tillverkningsdatum för tillverkade fodertillsatser samt i förekommande fall tillverkningspartiets nummer.

2. Namn och adress till mellanhänder, fodertillverkare eller djurhållare till vilka fodertillsatser levererats med uppgift om mängd och slag samt i förekommande fall tillverkningspartiets nummer. (*SJVFS 1998:82*).

28 ö § Uppgifterna i registren enligt 28 z - 28 ä §§ skall sparas i minst två år. (*SJVFS 1998:82*).

29 § Bearbetning av annat animaliskt avfall som är avsett för foderändamål än matavfall skall ske i enlighet med bestämmelser i Statens jordbruksverks föreskrifter (*SJVFS 1997:72*) om omhändertagande, hantering och bearbetning av djurkadaver och annat animaliskt avfall. (*SJVFS 1997:73*).

Främmande ämnen

30 § Ett foder får inte utan Jordbruksverkets tillstånd säljas eller användas om det innehåller främmande ämnen eller produkter i högre halter än de gränsvärden som anges i bilaga 15.

En foderråvara, som innehåller högre halt av främmande ämnen eller främmande produkter än det gränsvärde som anges för oblandat foder, får inte användas för tillverkning av foderblandning utan Jordbruksverkets tillstånd.

Förpackning av foder

31 § Foderblandningar som avyttras i förpackningar eller behållare skall vara förseglade på sådant sätt att förseglingen förstörs och inte kan återanvändas efter det att den brutits.

Leveranser av foderblandningar får ske i lös vikt om de levereras i små kvantiteter och kommer från brutna förpackningar om högst 50 kg samt levereras direkt till den slutlige förbrukaren.

Leveranser av foderblandningar får i övrigt ske i lös vikt i öppna behållare om leveransen

1. sker direkt från fodertillverkare till förbrukare,
2. avser foderblandningar som består av högst tre foderråvaror,
3. avser pelleterade foderblandningar,
4. sker inbördes mellan fodertillverkare,
5. sker från fodertillverkare till förpackare,
6. avser blandningar av spannmål, helt frö eller av hela frukter, eller
7. avser slickstenar.

Leveranser av foderblandningar får ske i öppna förpackningar om leveransen

1. sker inbördes mellan fodertillverkare,
2. sker från fodertillverkare till förpackare,
3. avser blandningar av spannmål, helt frö eller av hela frukter, eller
4. avser slickstenar.

Leverans av foder innehållande läkemedel får endast ske enligt första stycket. (SJVFS 1999:38).

4 KAP. EXPORT OCH IMPORT

32 § *har upphävts genom (SJVFS 1997:14).*

32 a § *har upphävts genom (SJVFS 1995:25).*

32 b § *har upphävts genom (SJVFS 1995:25).*

33 § Mottagaren av foderblandningar eller animaliska foderråvaror från land inom EU skall uppvisa det handelsdokument som har åtföljt varan från tillverkaren för Jordbruksverket. Av detta dokument skall framgå om fodret innehåller sådant protein från däggdjursvävnader som avses i 19 §.

Mottagaren av rent vegetabiliska foderblandningar från tredje land skall uppvisa det handelsdokument som har åtföljt varan från tillverkaren för Jordbruksverket.

Om fodret innehåller fodermjöl eller annan vara som har framställts av djur eller djurdelar, skall det av hälsointyg, som skall ha undertecknats av en officiell veterinär, framgå att fodret inte innehåller hela eller delar av djur som självdött eller avlivats men inte slaktats upp eller sjukligt förändrade delar av slaktade djur. Denna uppgift får mottagaren lämna separat på en

av Jordbruksverket fastställd blankett¹¹. Redovisning för Jordbruksverket skall ske innan fodret säljs eller används.

Vad som sägs i tredje stycket gäller inte foder till pälsdjur och inte fisk som används som foder eller foder som framställs av fisk. (*SJVFS 1997:91*).

33 a § Tillverkare av foder som exporteras från ett tredje land till EU skall företrädas av en representant inom EU.

Vid import av foder, som inte innehåller eller består av produkter med animaliskt ursprung, från ett tredje land skall importören senast en arbetsdag före sändningens ankomst anmäla införseln till Jordbruksverket. Anmälan skall innehålla uppgifter om typ, ursprung och destinationsort för fodret.

Om foder från ett tredje land förs in i EU via Sverige, men skall övergå till fri omsättning i ett annat EU-land skall ett särskilt dokument fyllas i av Jordbruksverket och följa med fodret till den kontrollmyndighet på destinationsorten som berörs. (*SJVFS 1998:82*).

33 b § Export till EU från ett tredje land, av sådant foder som avses i 28, 28 c och 28 q §§, får endast ske från ett sådant tredje land som finns upptaget i en av kommissionen utfärdad offentlig förteckning över tredje länder. Därutöver krävs att tillverkningsstället i ett sådant tredje land återfinns i en av kommissionen utfärdad offentlig förteckning över godkända eller registrerade tillverkningsställen. För att bli förtecknat skall följande vara uppfyllt.

1. Tillverkningsstället och den behöriga myndigheten skall uppfylla motsvarande krav som gäller i EU för godkännande och registrering av ett tillverkningsställe.

2. Behörig myndighet i ett tredje land skall lämna erforderliga garantier för att punkt 1 är uppfyllt. (*SJVFS 1998:82*).

34 § Importerat foder skall uppfylla motsvarande krav som gäller för foderprodukter som producerats i Sverige.

Importerat foder, som innehåller antibiotika eller kemoterapeutika, får inte användas utan Jordbruksverkets tillstånd.

Om mottagaren i ett land inom EU begär ett intyg för foder innehållande läkemedel, skall ett intyg utfärdat av Jordbruksverket medfölja leveransen. (*SJVFS 1995:25*).

¹¹Jordbruksverkets blankett Foder 3.

Aflatoxinkontroll vid import

35 § Vid införsel av foderråvaror markerade med A1 eller A2 i bilaga 5 samt foderblandningar till mjölkkor skall mottagaren låta analysera sådan foderråvara, oblandad foderråvara eller foderblandning avseende aflatoxin. Minst ett laboratorieprov per 200 ton foderråvara markerad med A1 eller foderblandning och minst ett prov per 500 ton av foderråvara markerad med A2 skall analyseras. Vid varje införsel skall det för Jordbruksverket uppvisas ett dokument, som har undertecknats av mottagaren, av vilket det skall framgå att provtagningen har skett enligt metodik fastställd av Jordbruksverket och att analysen har utförts i enlighet med 10 §. Om gränsvärden i bilaga 15 överskrids får inte fodret säljas eller användas förrän Jordbruksverket beslutat om åtgärd.

Mottagaren skall rapportera analysresultatet till Jordbruksverket. (SJVFS 1997:14).

Salmonellakontroll vid import

36 § Vid införsel av proteinråvaror av animaliskt ursprung, foderråvaror, som har markerats med S2 eller S3 i bilaga 5, samt till landet införda foderblandningar, avsedda för idisslare, svin eller fjäderfä, som innehåller någon råvara som markerats med S1, S2 eller S3, skall kontroll avseende salmonella ske.

Vid införsel av sådant foder som anges i första stycket, skall mottagaren vid varje införsel för Jordbruksverket uppvisa ett dokument¹² som har undertecknats av mottagaren. Dokumentet skall visa att salmonella-provtagning, som har fastställts av Jordbruksverket, har utförts efter införseln. Proverna skall skickas till SVA eller ett laboratorium, som har ackrediterats av SWEDAC för den berörda undersökningen. Fodret, med undantag av råvara som markerats med S3, får inte användas förrän analys svar föreligger med negativt resultat. Påvisas salmonella skall mottagaren omgående rapportera detta till SVA och samtidigt skicka prov för konfirmering och serotypning till SVA.

Vid införsel av foder enligt första stycket får mottagaren, i stället för kontroll efter införseln, utföra salmonellakontroll av fodret i utförsellandet. Detta skall styrkas genom ett av provtagaren undertecknat dokument¹³. Dokumentet skall visa att salmonellakontroll, som har fastställts av Jordbruksverket, har utförts med negativt resultat. Provtagning i utförsellandet skall genomföras av ett av avsändaren oberoende provtagningsföretag. Analyser av tagna prover skall utföras av ett ackrediterat

¹²Jordbruksverkets blankett Foder 4.

¹³Jordbruksverkets blankett Foder 4.

laboratorium i utförsellandet. Ackrediteringen skall ha genomförts av ett ackrediteringsorgan som har ingått ett multilateralt avtal mellan ackrediteringsorgan. Ett ackrediteringsbevis skall medfölja dokumentet.

Importerade foderblandningar till fjäderfä skall vara värmebehandlade enligt bestämmelserna under avsnittet "Lokaler m.m." i bilaga 17. (SJVFS 1997:14).

5 KAP. MÄRKNING (DEKLARATION)

Allmänna märkningskrav

37 § En foderråvara med en botanisk orenhet överstigande 5 procent omfattas vid försäljning av märkningskraven för foderblandning. Med botanisk orenhet avses vad som sägs i 20 §.

Foderfett till idisslare skall märkas med uppgift om vattenhalt, smuts, halt fria fettsyror, fettsyramönster och smältpunkt i de fall foderråvaran eller foderblandningen, i vilken foderfettet ingår, märks med uppgift om energiinnehåll.

38 § Foderleverantör skall märka foder med de uppgifter som framgår av 39-50 §§.

39 § Vid märkning skall följande iakttas:

a. märkningen får inte vara vilseledande och får inte ge intryck av att fodret har särskilda egenskaper om dessa egenskaper är generella,

b. märkningsuppgifter om ett foders typ, näringsvärde, tekniska faktorerens betydelse för bruksvärdet, ingående komponenter och liknande uppgifter skall vara objektiva samt kunna kontrolleras och styrkas på ett från vetenskaplig synpunkt godtagbart sätt,

c. märkningen skall utföras på svenska och vara tydlig, lättläst och svår att utplåna,

d. vid försäljning till ett land inom EU skall märkningen, om inte annat föreskrivs i mottagarlandet, ske på minst ett av mottagarlandets officiella språk,

e. de märkningskrav som får eller skall deklarerats enligt 40 och 41 §§ skall anges i ett separat fält på emballaget, behållaren, eller på den etikett som satts fast på emballaget eller behållaren,

f. vid försäljning av foderblandningar i mängder understigande 50 kilogram direkt till förbrukaren enligt 31 § andra stycket h. får märkningen enligt 40 § ske på en särskild skylt i anslutning till foderblandningen. Detta gäller inte för vissa produkter som tillför protein eller kväve i bilaga 12 samt foder som innehåller läkemedel,

g. märkningen enligt 40 och 41 §§ får anges i ett separat fält på en följesedel i de fall fodret levereras i lös vikt i inte förslutna förpackningar och behållare, och

h. annan märkning än den som föreskrivits enligt 40 och 41 §§ skall utföras utanför det separata fältet och skall vara tydligt åtskild från föreskriven märkning.

39 a § I Jordbruksverkets beslut om godkännande eller registrering av ett tillverkningsställe eller en mellanhand tilldelas det ett identifikationsnummer. Tillverkat foder, för vilket krav om godkännande eller registrering för ett tillverkningsställe eller mellanhand finns, skall vid avyttring vara märkt med nämnda identifikationsnummer från och med den 1 april 2001. (SJVFS 1999:121).

Märkning av foderblandningar

40 § Märkning av foderblandningar skall ske på det sätt som anges i bilagorna 1, 6-8 och enligt nedanstående anvisningar.

a. I det separata fältet skall de uppgifter anges som är markerade med (S),

b. i det separata fältet får de uppgifter anges som är markerade med (F),

c. de uppgifter som anges under numren 2 (djurart och djurkategori) och 3 (bruksanvisning) är inte obligatoriska om foderblandningen består av högst tre foderråvaror och dessa klart framgår av foderblandningens typ,

d. obligatorisk märkning enligt numren 9 (vatteninnehåll), 10 (innehåll av aska) och 20 (analyserat innehåll) i bilagan är inte obligatorisk för blandningar av hel spannmål men får uppges frivilligt,

e. oavsett kraven under nummer 1 får helfoder eller kompletteringsfoder till andra sällskapsdjur än hundar och katter ges typbeteckningen "Foderblandning". Om denna beteckning skall användas skall märkningen enligt nummer 20 (analyserat innehåll) anges på samma sätt som för helfoder,

f. oavsett bestämmelserna under a och b ovan får märkningen under numren 4 (nettovikt), 11 (garantitid) och 12 (referensnummer eller tillverkningsdatum) i bilagan anges utanför det separata fältet, om det i detta fält uppges var märkningen kan återfinnas,

g. innehållet av fodertillsatser skall anges inom det separata fältet men tydligt avskilt från övrig märkning. Märkningen skall utföras enligt 44-49 §§,

h. innehållet av vissa produkter som tillför protein eller kväve enligt bilaga 12 skall anges inom det separata fältet men tydligt avskilt från övrig

märkning. I märkningen skall produkten benämnas enligt bilaga 12 kolumn 2, om inte annat framgår av kolumn 7 i samma bilaga.

Märkning av dietfoder

40 a § Utöver vad som anges i 39, 40 och 42 - 51 §§ skall märkning av dietfoder ske i enlighet med bilagorna 23 och 24, varvid de uppgifter som anges i samtliga kolumner i bilaga 24 skall framgå av märkningen. Som beteckning av foderblandningen används begreppet "dietfoder" i märkningen.

I märkningen av ett dietfoder får hänvisning ske i förekommande fall till det patologiska tillstånd som motsvaras av det särskilda näringsbehovet.

I bruksanvisningen skall rekommendationen "Före användning bör en specialist konsulteras" anges.

I de fall konsultation av veterinär skall framgå av märkningen enligt bilaga 24 kolumn 6, ersätter sådan uppgift det generella märkningskravet som anges i tredje stycket.

I de fall energivärde skall anges i märkningen för hund- eller kattfoder enligt bilaga 24, skall energivärdet beräknas i enlighet med bilaga 25.

I de fall råvaror skall anges under sina specifika namn för att bestyrka fodrets näringssegenskaper får även gruppbeteckningar deklarerats i enlighet med bilagorna 3 och 4. (*SJVFS 1997:14*).

Märkning av foderråvaror

41 § Foderråvaror som avyttras skall märkas på det sätt som anges i 41 a - 41 p §§. (*SJVFS 1999:38*).

41 a § I märkningen skall uppgiften "foderråvara" finnas med. (*SJVFS 1999:38*).

41 b § En foderråvaras benämning enligt bilaga 26 skall framgå av märkningen. När benämningen omfattar ett eller flera ord inom parentes kan ordet användas eller utelämnas allt efter önskemål. Exempelvis kan olja från sojabönor deklarerats som olja från sojabönor eller sojaolja. (*SJVFS 1999:38*).

41 c § Innehållet av de näringsämnen som anges som obligatorisk märkningsuppgift i bilaga 26, skall framgå av märkningen. (*SJVFS 1999:38*).

41 d § De halter som deklarerats i märkningen skall vara beräknade i förhållande till vikten av foderråvaran och anges i procent om inte annat framgår av bilaga 26. (SJVFS 1999:38).

41 e § Om inte annat angivits i bilaga 26, skall vattenhalten i foderråvaror deklarerats i de fall den överstiger 14 % av foderråvarans vikt. För foderråvaror vilkas vattenhalt inte överstiger 14% skall aktuell halt deklarerats på köparens begäran. (SJVFS 1999:38).

41 f § Överstiger den askhalt, som är olöslig i saltsyra, 2,2% av torrsubstansen skall innehållet av denna aska uppges i märkningen om inte annat framgår av bilaga 26. (SJVFS 1999:38).

41 g § I de fall en foderråvara, som omfattas av bilaga 26, tillsätts som denatureringsmedel eller bindemedel till annan foderråvara skall det i märkningen anges typ och mängd av denatureringsmedel samt typ av bindemedel. (SJVFS 1999:38).

41 h § Av märkningen skall nettokvantiteten av en foderråvara framgå. För flytande varor skall nettovolymen eller nettovikten anges och för fasta varor nettovikten. (SJVFS 1999:38).

41 i § Namn eller firmanamn och adress på den som är ansvarig för märkningsuppgifterna skall anges. (SJVFS 1999:38).

41 j § För foderråvaror vars nettokvantitet är mindre än eller lika med 10 kg och är avsedda för slutanvändaren, kan märkningsuppgifterna enligt 41 a - 41 i §§ tillhandahållas mottagaren genom lämpliga anslag, där varan säljs. (SJVFS 1999:38).

41 k § Blir ett parti foderråvara uppdelat under avyttringen, skall de uppgifter som anges i 41 a - 41 i §§ tillsammans med en hänvisning till det ursprungliga partiet upprepas i märkningen på förpackningen, behållaren eller den medföljande handlingen på det uppdelade partiets olika delar. (SJVFS 1999:38).

41 l § Ändras sammansättningen av eller näringsinnehållet i en foderråvara som avyttras, skall de märkningsuppgifter som föreskrivs i 41 a - 41 i §§ ändras på ansvar av den som lämnar de nya uppgifterna. (SJVFS 1999:38).

41 m § Märkningsuppgifter rörande näringsinnehåll enligt 41 c, 41 e - 41 f §§ behöver inte anges

1. om köparen skriftligt avstått från informationen före varje transaktion. När ett sådant avtal ingåtts skall det framgå av följesedeln att köparen avstått från föreskrivna märkningsuppgifter.

2. vid avyttring inom Sverige av foderråvara avsedda för sällskapsdjur om mängden foderråvara uppgår till högst 10 kg och leveransen sker direkt till slutanvändaren. Detta gäller under förutsättning att kraven för animaliskt avfall inte åsidosätts för ifrågavarande foderråvara. (SJVFS 1999:38).

41 n § Märkningsuppgifterna enligt 41 a - 41 l §§ behöver inte iakttagas under förutsättning

1. att det gäller foderråvaror av vegetabiliskt eller animaliskt ursprung i naturligt tillstånd, färska eller konserverade eller eventuellt underkastade en enkel fysisk bearbetning,

2. att endast konserveringsmedel tillsatts foderråvarorna,

3. att foderråvarorna avyttras från en lantbrukare som producerat dem till en annan lantbrukare som använder foderråvarorna till egna djur,

4. att båda lantbrukarna är etablerade i Sverige, och

5. att inte bestämmelserna om animaliskt avfall åsidosätts. (SJVFS 1999:38).

41 o § Märkningskraven enligt 41 c, 41 e, 41 f och 41 h §§ behöver inte iakttagas för biprodukter av vegetabiliskt eller animaliskt ursprung i de fall vattenhalten överstiger 50%. (SJVFS 1999:38).

41 p § En foderråvara som innehåller ett främmande ämne som överstiger den halt som framgår av bilaga 15 får endast avyttras till företag som är godkända för tillverkning av foderblandningar innehållande sådana foderråvaror.

Foderråvara enligt första stycket skall vara märkt med uppgiften "foderråvara avsedd för godkända tillverkare av foderblandningar". (SJVFS 1999:38).

Allmänt om märkning av foder som innehåller fodertillsatser

42 § De begränsningar för användning, t. ex. djurets ålder, som framgår av bilaga 9 eller särskilt beslut av Jordbruksverket skall framgå av bruksanvisningen.

Märkning av fodertillsatser och förblandningar av dessa

43 § Märkningskrav för fodertillsatser och förblandningar av dessa framgår av bilagorna 6 och 7. Märkningsuppgift med markeringen (S) skall märkas och uppgift med markeringen (F) får uppges i märkningen.

Märkningskrav för enzymer och mikroorganismer framgår av bilaga 21. (SJVFS 1994:139).

Märkning av foderblandningar, foderråvaror och foderråvaror som innehåller fodertillsatser

44 § Märkningskrav för foderblandningar, foderråvaror och foderråvaror som innehåller fodertillsatser framgår av bilaga 8. Märkningsuppgift med markeringen (S) skall märkas och uppgift med markeringen (F) får uppges i märkningen.

Märkningskrav för enzymer och mikroorganismer framgår av bilaga 21. (SJVFS 1994:139).

44 a § En foderråvara som består av protein från däggdjur skall märkas med följande anvisning: ”Det är förbjudet att använda denna råvara, som består av protein från däggdjur, som foder till idisslare.”

En foderblandning som innehåller protein från däggdjur och som är avsedd för andra djur än sällskapsdjur, skall märkas med följande anvisning: ”Det är förbjudet att använda denna foderblandning, som innehåller protein från däggdjur, som foder till idisslare.”

Första och andra stycket gäller inte följande foderråvaror:

1. mjölk och mjölkprodukter,
2. gelatin,
3. hydrolyserat protein med en molekylvikt under 10 000 dalton som
 - a) har framställts av hudar och skinn från djur som har uppslaktats och som före slakt har besiktigats av en officiell veterinär i enlighet med kapitel VI i bilaga I i direktiv 64/433/EEG och därvid godkänts för att slaktas i enlighet med direktivet,
 - b) har tillverkats i en process som inbegriper åtgärder för att minimera kontaminering av hudar och skinn vilka bereds genom saltning, kalkning och noggrann sköljning, varefter materialet exponeras för ett pH på > 11 i > 3 timmar vid en temperatur av $> 80^{\circ}$ C, följt av en värmebehandling vid $> 140^{\circ}$ C i 30 minuter vid > 3.6 bar, eller genom en likvärdig framställningsprocess som godkänts av kommissionen efter samråd med den relevanta vetenskapliga kommittén, och
 - c) kommer från tillverkningsställen som genomför ett eget kontrollprogram (HACCP),
4. kalciumhydrogenortofosfat (dikalciumfosfat) från avfettade ben, eller

5. torkad plasma och andra blodprodukter. (*SJVFS 1999:121*).

45 § Innehållet (halten) av en fodertillsats skall anges som tillsatt mängd av den aktiva substansen.

46 § För fodertillsatser skall innehållet av en fodertillsats anges i mg per kg (ppm) och för vitamin A och D i IE per kg. Till sällskapsdjur får innehållet av fodertillsatser anges per 100 g i stället för kg.

47 § För foder, som innehåller flera fodertillsatser med olika hållbarhet, anges det hållbarhetsdatum som inträder först.

48 § Det är tillräckligt att i märkningen uppge "tillsatt färgämne", "färgat med", "konserverat med" respektive "tillsatt antioxidant" följt av texten "EEG-tillsatser" under förutsättning att

- a. fodret är avsett för sällskapsdjur,
- b. fodret är förpackat i enheter som har en nettovikt om högst 10 kilogram,
- c. det på emballaget, behållaren eller etiketten är angivet ett referensnummer t.ex. batchnummer, som gör det möjligt att identifiera fodret, och
- d. fodertillverkaren på begäran lämnar upplysningar om fodertillsatsens specifika namn.

49 § Vid försäljning av kompletteringsfoder, som har ett större innehåll av fodertillsatser än det som är fastställt för helfoder, skall märkningen kompletteras med följande uppgifter:

- a. fodret skall betecknas "Kompletteringsfoder" eller "Mineral-foder",
- b. i bruksanvisningen skall finnas en doseringsanvisning och uppgift, som lyder "För att inte överskrida högsta tillåtna halt av fodertillsatser får (produktnamn) utfodras med högst (vikt eller procentenhet) av dagsgivan", varvid uppgifterna skall stå i överensstämmelse med bestämmelserna i bilaga 9, och
- c. på mineralfoderblandning, med innehåll av selen, skall också framgå texten "Felaktig dosering av mineralfoder innehållande selen kan medföra förgiftning".

50 § Vid inblandning av antibiotika eller kemoterapeutika i foder skall, utöver vad som anges i 39 och 40 §§, fodret märkas överst inom det separata fältet med texten "Foder innehållande läkemedel". Därutöver skall följande framgå inom det separata fältet:

- a. Den aktiva mängden läkemedel kvantitativt och kvalitativt,
- b. karenstid,

- c. bruksanvisning, samt
- d. risk- och skyddsinformation.

De uppgifter som anges i första stycket får ersättas med en kopia av veterinärreceptet om denna innehåller motsvarande uppgifter, är tydlig och bifogas foderleveransen. Vad som anges i första stycket gäller inte den som blandar antibiotika eller kemoterapeutika i foder till djur i egen besättning. (*SJVFS 1994:139*).

6 KAP. AVGIFTER OCH KOSTNADER SAMT ÖVRIGA BESTÄMMELSER

Avgifter

51 § Foderleverantör skall erlägga avgift för utförd foderkontroll. Avgiften betalas till Jordbruksverket.

52 § Avgiften utgår för varje foderleverantör och legotillverkare samt tillverkningsställe i form av grundavgift och kvantitetsavgift.

Högst en grundavgift uttas per tillverkningsställe. Debitering sker halvårsvis.

Kvantitetsavgiften utgår proportionellt mot tillverkad eller importerad fodermängd.

53 § Foderleverantör skall erlägga kvantitets- och grundavgifter för foderblandningar. Foderleverantör av enbart fodertillsatser, blandningar av fodertillsatser eller förblandningar skall endast erlägga grundavgift. (*SJVFS 1994:139*).

54 § De avgifter som anges i 52 § uppgår till följande.

1. En grundavgift om 850 kr för sällskapsdjur och 2 000 kr för andra djur än sällskapsdjur.

2. En kvantitetsavgift om 6 kr per ton debiterbart foder för sällskapsdjur och 0,90 kr per ton debiterbart foder för andra djur än sällskapsdjur.

Den som levererar foder till både sällskapsdjur och till andra djur än sällskapsdjur skall betala den högre grundavgiften. (*SJVFS 1998:82*).

55 § Om sådan anmälan som avses i 5 § första stycket andra meningen eller redogörelse som avses i 6 § inkommer till Jordbruksverket efter föreskriven tid kan den anmälnings- eller redovisningsskyldige påföras en särskild avgift (förseningsavgift) om femtio procent av den årliga grundavgiften.

Avgifter och kostnader

56 § Foderleverantör, legotillverkare, mellanhand eller fodertillverkare på gårdsnivå skall vid kontroll eller speciella insatser betala en avgift som motsvarar de kostnader som uppstår genom kontrollen eller insatsen.

Första stycket gäller inte kostnader för grundläggande kontroll som täcks av avgiftsuttag enligt 51 - 55 §§. (SJVFS 1999:38).

57 § *har upphävts genom (SJVFS 1999:38).*

58 § Kostnader för Jordbruksverkets prövning enligt 21, 28 och 28 c §§ skall betalas av sökanden. (SJVFS 1998:82).

Övriga bestämmelser

59 § Jordbruksverket kan medge undantag från bestämmelserna i dessa föreskrifter.

Denna författning¹⁴ träder i kraft den 1 januari 1994.

Genom författningen upphävs

1. Statens jordbruksverks föreskrifter (SJVFS 1991:129) om foder till livsmedelsproducerande djur och hästar,
2. Lantbruksstyrelsens föreskrifter (LSFS 1987:36) om foder till hundar och katter, och
3. Lantbruksstyrelsens föreskrifter (LSFS 1987:38) om foder till pälsdjur.

Denna författning¹⁵ träder i kraft den 1 augusti 1994.

Övergångsbestämmelser

Efter den 1 november 1994 får dessförinnan godkända enzymer och mikroorganismer försälas och användas till den 1 januari 1996 under följande förutsättningar.

¹⁴ SJVFS 1993:177.

¹⁵ SJVFS 1994:139.

1. De skall antingen vara prövade och godkända av Jordbruksverket eller godkända enligt motsvarande krav i andra EES-länder före den 1 oktober 1994.

2. Att en ansökan om frilistning, d.v.s. tillåtlighet för försäljning och användning i avvaktan på omprövning för fortsatt godkännande, skall lämnas till Jordbruksverket före den 1 oktober 1994.

För att försäljning och användning av enzymer och mikroorganismer, som uppfyllt villkoren enligt första stycket, skall tillåtas efter den 1 januari 1996 krävs att ansökan om förnyat godkännande har inlämnats till Jordbruksverket före den 1 oktober 1995.

Denna författning¹⁶ träder i kraft den 7 februari 1995.

Denna författning¹⁷ träder i kraft den 1 mars 1997.

Denna författning¹⁸ träder i kraft den 1 juli 1997.

Denna författning¹⁹ träder i kraft den 1 oktober 1997.

Denna författning²⁰ träder i kraft den 1 januari 1998.

Denna författning²¹ träder i kraft den 12 januari 1998.

¹⁶ SJVFS 1995:25.

¹⁷ SJVFS 1997:14.

¹⁸ SJVFS 1997:73.

¹⁹ SJVFS 1997:91.

²⁰ SJVFS 1997:107

²¹ SJVFS 1997:134.

Ikraftträdande- och övergångsbestämmelser

1. Denna författning²² träder i kraft i fråga om 54 § den 1 januari 1999, och i övrigt den 1 september 1998.

2. Mellanhänder och ägare till tillverkningsställen som omfattas av krav om godkännande eller registrering enligt denna föreskrift och som har bedrivit verksamhet före ikraftträdande av denna föreskrift skall senast den 1 oktober 1998 inkomma med en ansökan till Jordbruksverket för att få fortsätta med sin verksamhet.

3. Fysiska och juridiska personer i tredje länder som önskar fortsätta exportera foder som anges i 28, 28 c och 28 q §§, skall innan kommissionen tagit beslut om förteckning av tillverkningsställen enligt 33 b §, företrädas av någon inom gemenskapen som kan tillhandahålla Jordbruksverket erforderliga produktregister och garantier om att kraven enligt dessa föreskrifter uppfylls. Sådana uppgifter och garantier skall vara inlämnade för de tillverkningsställen som omfattas av 28, 28 c och 28 q §§ vid följande tillfällen.

a) Före 1 januari 1999 för tillverkningsställen belägna i tredje länder som har för avsikt att påbörja export till EU.

b) Före 1 maj 1999 för tillverkningsställen belägna i tredje länder och som den 31 december 1998 bedriver export till EU.

4. 33 a §, tredje stycket, om dokument vid införsel av foder från tredje land, träder i kraft den 1 april 1999.

5. Märkning enligt 39 a § skall ske vid nästföljande ommärkning av ifrågavarande produkt och senast ett år efter att identifikationsnummer tilldelats.

Ikraftträdande- och övergångsbestämmelser

1. Denna författning²³ träder i kraft den 10 maj 1999.

2. Märkning enligt 41 a - 41 p §§ skall ske vid nästföljande nytryckning av märkningen eller senast den 1 januari år 2000.

²² SJVFS 1998:82.

²³ SJVFS 1999:38.

Ikraftträdande- och övergångsbestämmelser

Denna författning²⁴ träder i kraft den 15 december 1999.

Frivillig märkning av energivärde i annat foder än dietfoder till hund och katt enligt bilaga 1 och bilaga 25 skall ske vid nästföljande ommärkning av ifrågavarande foderprodukt eller senast 15 månader efter ikraftträdandet av denna föreskrift.

(Statens jordbruksverk)

²⁴ SJVFS 1999:121.