Utenriksdepartementet

Prop. 7 S

(2019–2020)

Proposisjon til Stortinget (forslag til stortingsvedtak)

Samtykke til godkjenning av EØS-komiteens beslutning nr. 210/2019 av 27. september 2019 om innlemmelse i EØS-avtalen av forordning (EU) nr. 2017/625 om offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet som gjennomføres for å sikre anvendelsen av næringsmiddel- og fôrvareregelverket samt regler for dyrs helse og velferd, plantehelse og plantevernmidler (kontrollforordningen)

Utenriksdepartementet

Prop. 7 S

(2019–2020)

Proposisjon til Stortinget (forslag til stortingsvedtak)

Samtykke til godkjenning av EØS-komiteens beslutning nr. 210/2019 av 27. september 2019
om innlemmelse i EØS-avtalen av forordning
(EU) nr. 2017/625 om offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet som gjennomføres for
å sikre anvendelsen av næringsmiddel- og fôrvareregelverket samt regler for dyrs helse
og velferd, plantehelse og plantevernmidler (kontrollforordningen)

Tilråding fra Utenriksdepartementet 1. november 2019,
godkjent i statsråd samme dag.
(Regjeringen Solberg)

# Innledning

EØS-komiteen vedtok ved beslutning nr. 210/2019 av 27. september 2019 å endre EØS-avtalens vedlegg I (Veterinære og plantesanitære forhold) og vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og sertifisering), til å omfatte europaparlamentets og rådsforordning (EU) nr. 2017/625 av 15. mars 2017 om offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet som gjennomføres for å sikre anvendelsen av næringsmiddel- og fôrvareregelverket samt regler for dyrs helse og velferd, plantehelse og plantevernmidler, om endring av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 999/2001, (EF) nr. 396/2005, (EF) nr. 1069/2009, (EF) nr. 1107/2009, (EU) nr. 1151/2012, (EU) nr. 652/2014, (EU) 2016/429 og (EU) 2016/2031, rådsforordning (EF) nr. 1/2005 og (EF) nr. 1099/2009 samt rådsdirektiv 98/58/EF, 1999/74/EF, 2007/43/EF, 2008/119/EF og 2008/120/EF og om oppheving av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 854/2004 og (EF) nr. 882/2004, rådsdirektiv 89/608/EØF, 89/662/EØF, 90/425/EØF, 91/496/EØF, 96/23/EF, 96/93/EF og 97/78/EF og rådsbeslutning 92/438/EØF (forordningen om offentlig kontroll) (heretter kontrollforordningen).

Kontrollforordningen er en revisjon av eksisterende regelverk; Europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 882/2004 av 29. april 2004 om offentlig kontroll som utføres for å sikre verifisering av at fôrvare-, næringsmiddel, dyrehelse- og dyrevernregelverket overholdes. Forordningen fra 2004 er allerede en del av EØS-avtalen og ligger til grunn for størstedelen av Mattilsynets kontrollvirksomhet på matområdet i dag.

Kontrollforordningen retter seg også hovedsakelig mot offentlige myndigheter og stiller krav til organisering og gjennomføring av risikobasert kontroll. Den nye reviderte kontrollforordningen skal, i likhet med den forrige, sikre et høyt vernenivå for menneskers og dyrs helse og miljøet. Formålseffektivitet skal oppnås gjennom tydeligere krav til ressurser, opplæring, risikobasering, gjennomføring av kontroll, etatsrevisjon, EU-inspeksjon mm. Videre stilles det økte krav til at dokumenter og rutiner skal være offentlig tilgjengelig.

Gjennomføringen av EØS-komiteens beslutning vil ha økonomiske konsekvenser. Det er derfor nødvendig å innhente Stortingets samtykke til godkjenning av EØS-komiteens beslutning i medhold av Grunnloven § 26, annet ledd.

EØS-komiteens beslutning og europaparlaments- og rådsforordning (EU) nr. 2017/625 i uoffisiell norsk oversettelse følger som trykte vedlegg til proposisjonen.

# Bakgrunn

Norges tilslutning til EØS-avtalen innebærer at EU-retten har stor betydning for den rettslige utviklingen på matområdet. Norge er forpliktet gjennom EØS-avtalen til å gjennomføre EU-reglene som omhandler mattrygghet og matproduksjon.

Globalisering og internasjonal handel med mat og dyr bidrar til at ulike land kan utnytte sine ressurser og konkurransefortrinn, men kan også føre til økt risiko for spredning av smitte og sykdommer over landegrensene. Teknologisk utvikling og press på marginer kan medføre at produsenter erstatter ingredienser med billigere råvarer, eller av andre årsaker frembyr varer med innhold som kan være kvalitets- og helsemessig problematisk.

Siden 1964 er det utviklet et stadig mer omfattende fellesskapsregelverk i Europa om blant annet offentlig kontroll for å sikre at fôrvare- og næringsmiddelregelverket samt bestemmelsene om dyrs helse og velferd overholdes.

Hvitboken om mattrygghet ble lagt frem av Europakommisjonen i 2000 etter flere matvareskandaler og alvorlige hendelser som truet mattryggheten i Europa på 1990-tallet. Dette førte til ytterligere regulering på matområdet og strengere krav ble innført langs hele matkjeden som en del av en større regelverksreform. En rekke nye rettsakter ble vedtatt, blant annet EUs matlovsforordning (forordning (EF) nr. 178/2002) og kontrollforordningen (forordning (EF) nr. 882/2004. Det tidligere regelverket på matområdet var innlemmet i EØS-avtalen, og EØS/EFTA-statene var også forpliktet til å innlemme dette.

Den norske matreformen i 2004 fulgte utviklingen i Europa og matforvaltningen ble samlet i ett nytt tilsyn, Mattilsynet, som skulle dekke all virksomhet langs hele matkjeden, fra jord og fjord til bord. Reformen var forankret i et grunnsyn om at kvaliteten på sluttproduktet er et resultat av de samlede påvirkninger som produktet utsettes for i hele produksjonsprosessen.

# Generelt om innholdet i kontrollforordningen

For å sikre etterlevelse av regelverket i hele matkjeden, er den nye kontrollforordningens omfang utvidet betraktelig og omfatter nå også plantehelse, plantevernmidler, animalske biprodukter, økologiske produkter, GMO på mat- og fôrområdet og beskyttede betegnelser for næringsmidler. Dette sikrer i større grad én rettslig ramme for alle kontrollbestemmelsene i matkjeden.

Mens kontrollforordningen gjelder fullt ut i EU, er det noen kontrollområder som ikke er en del av EØS-avtalen og som dermed ikke er underlagt kontroll i EØS/EFTA-statene. Dette gjelder plantehelse, GMO på mat- og fôrområdet, beskyttede betegnelser for næringsmidler og eksport til land utenfor EU-/EØS-området.

Den nye kontrollforordningen viderefører formålet om å sikre at europeiske myndigheter er harmoniserte, at de har systemer, organisering og tiltak på plass for å sikre etterlevelse av regelverket på matområdet, inkludert dyrehelse, dyrevelferd, og fôr. Forordningen har samme mål som tidligere, men har styrket myndighetenes kontroll. Den stiller, som tidligere, dyptgående krav til ressurser, opplæring, risikobasering, gjennomføring av kontroll, etatsrevisjon, EU-inspeksjon m.m. Forordningen skal være en overordnet paraply for alle kontrollbestemmelser på forskjellige områder i hele matkjeden. Kontrollbestemmelser fra flere andre regelverk er nå samlet inn i den nye forordningen, det samme gjelder importbestemmelsene. Dette skal bidra til bedre harmonisering mellom områdene, forenkling og sikre kontroll med hele matkjeden. Forskjellige datasystemer skal integreres og samles under samme plattform i informasjonsstyringssystemet; «Integrated Management System for Official Controls» (IMSOC). Dette vil effektivisere og forenkle informasjonsutvekslingen og kommunikasjonen mellom medlemsstatene og myndighetene.

Videre regulerer den nye kontrollforordningen såkalt «annen offentlig virksomhet» i tillegg til kontroll. Annen offentlig virksomhet omfatter f. eks. utstedelse av sertifikater og forebygging av dyresykdommer.

Det er også gitt bestemmelser for å imøtekomme mangler som er avdekket og for å møte nye utfordringer, eksempelvis bestemmelser for å motvirke svindel og for å imøtekomme utfordringer med internetthandel.

Europakommisjonen gis hjemmel til å utpeke et referansesenter for dyrevelferd. Senteret skal være en støttespiller for medlemsstatene i deres arbeid med dyrevelferd. Senteret skal ikke drive med fortolkning av regelverket. Europakommisjonen gis også hjemmel til å utpeke et referansesenter for ekthet og redelighet i matkjeden. Europakommisjonen utpeker et referansesenter etter bestemte prosedyrer og det er bare EU-medlemsstater som kan søke om å få det. Norge har ingen oppgaver knyttet til referansesentrene, men vil kunne dra nytte av den informasjonen og kunnskapen som referansesentrene vil besitte.

Kontrollforordningen retter seg for det vesentligste mot myndigheter og stiller krav til dem. Enkelte av disse pliktene vil innebære noen rettigheter for virksomhetene. Forordningen har også noen plikter til virksomheter til å samarbeide med kontrollen og hjemler for å ilegge gebyrer og rammer for hvordan disse kan beregnes. Det stilles økte krav til at dokumenter og rutiner skal være offentlig tilgjengelig.

EU er i ferd med å utarbeide mye underliggende og utfyllende regelverk til den nye kontrollforordningen, som gir over 70 hjemler til Europakommisjonen til å fastsette gjennomførende og delegerte rettsakter. Norge deltar aktivt i ekspertgrupper og komitéer i EU som utarbeider disse. Hoveddelen i forordningen trer i kraft i EU 14. desember 2019. Det antas at det kan ta flere år før alt det underliggende regelverket er utformet og gjort gjeldende i EU-/EØS-området.

# Nærmere om de viktigste bestemmelsene i kontrollforordningen

## Bestemmelser om offentlig kontroll, offentlighet mv.

Artikkel 8, 11, 85 og 111 stiller større krav til offentlighet. Det stilles blant annet mer detaljerte krav til hva som skal offentliggjøres av resultater fra tilsynsvirksomheten enn tidligere, og plikten til å offentliggjøre art, antall og resultat av offentlig tilsyn og kontroll utvides. Det stilles nå også krav til åpenhet om grunnlaget for gebyrene og avgiftene som kreves inn.

Artikkel 17 gir særlige definisjoner om delegering av den offentlige veterinærens oppgaver til offentlig kontrolltekniker.

Artikkel 18 gir regler for offentlig kontroll med produksjon av animalske produkter, herunder kjøtt.

I henhold til artikkel 18 vil det bli fastsatt nytt utfyllende regelverk for offentlig kontroll av animalske produkter. For eksempel gir forordning (EU) 2019/624 utfyllende regler for gjennomføring av offentlig kontroll av produksjon av kjøtt og produksjon av skjell og forordning (EU) 2019/627 gir utfyllende bestemmelser for gjennomføring av offentlig kontroll av produkter av animalsk opprinnelse. Videre vil det i utfyllende regelverk gis tydeligere bestemmelser om hvilke oppgaver den offentlige veterinæren må utføre selv, hvilke oppgaver som kan delegeres og hvor oppgavene skal/kan utføres. Det er også omfattende krav til hvilken opplæring den offentlige veterinæren eller de som det delegeres oppgaver til, må ha.

Artikkel 36 omhandler prøver som tilsynsmyndigheten bestiller anonymt gjennom internett. Bestemmelsen krever ikke at Norge skal ha en slik hjemmel, men regulerer hvordan vi skal gå fram dersom slike prøver bestilles.

Artikkel 140 handler om anonym varsling og at det stilles krav til Mattilsynet om å sikre hensiktsmessig beskyttelse av varslere (f.eks. personer som jobber innen en virksomhet som de selv mener bryter regelverket).

## Metoder for prøvetaking og analyser i offentlige laboratorier EU referanselaboratorier, kapittel IV og vedlegg III

Artikkel 34 stiller større krav til analysemetoder. Flere detaljer rundt dette skal utarbeides i utfyllende og gjennomførende bestemmelser.

Artikkel 35 gir den det blir tatt ut prøver hos, rett til, for egen regning, at en anerkjent og tilstrekkelig kvalifisert ekspert kan foreta en dokumentgjennomgang av Mattilsynet sitt prøveuttak, samt analysen, undersøkelse eller diagnostiseringen.

Artikkel 37 og 38 gir mer detaljerte krav for å utpeke offentlige laboratorier som skal foreta laboratorieanalyser av prøver som er tatt ut i forbindelse med offentlig kontroll, og strengere krav til laboratoriet for at de skal kunne utpekes.

Artikkel 39 krever at kompetent myndighet skal gjennomføre revisjon av de offentlige laboratorier som de har utpekt, med mindre de etter en vurdering anser en slik revisjon som overflødig tatt i betraktning laboratoriets akkreditering.

Europakommisjonen utpeker EU referanselaboratorier (EURL) på stadig nye områder. Når det utpekes nye EURL, er kompetent myndighet forpliktet til å følge opp med å utnevne et nasjonalt referanselaboratorium (NRL) på samme område, jf. artikkel 100.

## Importkontroll – kap. V

Kontrollforordningen samler og harmoniserer reglene om importkontroll av dyr, animalske- og ikke-animalske produkter m.m. Disse overføres fra rettsakter som nå oppheves (f. eks. forordning (EU) nr. 882/2004, 97/78, 91/496). Det blir nå harmoniserte og felles bestemmelser for dyr, animalske produkter, animalske biprodukter, produkter omfattet av beskyttelsestiltak og andre særlige tiltak og som skal gjennom offentlig kontroll ved ankomst til grensekontrollstasjon.

Forordningen legger opp til en klarere hjemmel for å kontrollere transportmidler av hensyn til dyrevelferd, og for å sikre en effektiv gjennomføring av kontrollen for å ikke belaste dyrene mer enn nødvendig, jf. artikkel 47.

Videre er Europakommisjonen gitt fullmakter til å gi nærmere regler om importkontrollen for å sikre en helhetlig regulering av dette området, samt angivelse av frekvenser for identitets- og fysisk kontroll av forsendelsene.

Artikkel 55 stiller opp krav for tolletatens håndtering av forsendelsene, der de ikke kan frigis (eller legges inn på frilager) før riktig utfylt innførselsdokument er presentert. Europakommisjonen tenker å bruke det kommende informasjonsstyringssystemet IMSOC for å sikre hurtig tilgang og deling av informasjon vedrørende offentlig kontroll. For å sikre at tolletaten får tilgang til den nødvendige informasjonen for å kunne gjennomføre denne oppgaven, er det viktig at de får tilgang til dette systemet eller at Norge får en annen løsning som sikrer denne informasjonsflyten mellom etatene.

I forbindelse med den nye kontrollforordningen vil alle godkjennelser av grensekontrollstasjoner (GKS) oppheves og de må re-godkjennes. GKS som er oppnevnt etter direktivene 97/78 og 91/496 og forordningene 669/2009 og 284/2011, kan re-godkjennes gjennom en forenklet metode så lenge de oppfyller minimumskravene gitt i artikkel 64.

## Finansiering av offentlig kontroll – kap. VI

Etter artikkel 79 vil det som tidligere, være obligatorisk å ha gebyr for grensekontroll, kjøttkontroll, tilsyn med nedskjæringsvirksomheter for kjøtt, melkeproduksjonsvirksomheter og virksomheter som produserer sjømat, samt for oppfølgende tilsyn. Plikten til å betale gebyr må også innføres for de nye områdene i forordningen, biprodukter, økologiske produkter og plantevernmidler. Gebyr skal som hovedregel kun dekke utgiftene som Mattilsynets tjeneste er beregnet å koste. Mattilsynets kostnader blir i prinsippet dekket av mottakeren av tjenesten. Gebyrordningen har ingen budsjettmessig innvirkning på beregningen av Mattilsynets økonomiske og administrative konsekvenser som er omtalt i punkt 7.

Landbruks- og matdepartementet vurderer at reglene gir nasjonalt handlingsrom til å benytte gebyrer eller avgifter også på andre områder enn de som følger av artikkel 79, med mindre det ikke er tillatt etter artikkel 80.

Regelverket åpner videre for at myndighetene kan redusere gebyrene i særskilte tilfeller. Samtidig er det mulighet til å hente inn betaling for andre kostnader som har direkte tilknytning til kontrollen, jf. artikkel 81.

Artikkel 82 omhandler krav til beregning av gebyrer, mens artikkel 85 innebærer økte krav til åpenhet om grunnlaget for gebyrene og avgiftene som kreves inn.

# EØS-komiteens beslutning

## Generell del

I henhold til EØS-komiteens beslutning nr. 210/2019 av 27. september 2019 skal EØS-avtalens vedlegg I (Veterinære og plantesanitære forhold) og vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og sertifisering) endres.

EØS-komiteens beslutning inneholder en fortale og fem artikler. I fortalen blir det vist til at EØS-avtalen, og særlig artikkel 98, gjør det mulig å endre vedleggene til avtalen gjennom beslutning i EØS-komiteen.

Fortalens punkt 1 viser til at europaparlamentets og rådsforordning (EU) nr. 2017/625 av 15. mars 2017 om offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet som gjennomføres for å sikre anvendelsen av næringsmiddel- og fôrvareregelverket samt regler for dyrs helse og velferd, plantehelse og plantevernmidler, om endring av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 999/2001, (EF) nr. 396/2005, (EF) nr. 1069/2009, (EF) nr. 1107/2009, (EU) nr. 1151/2012, (EU) nr. 652/2014, (EU) 2016/429 og (EU) 2016/2031, rådsforordning (EF) nr. 1/2005 og (EF) nr. 1099/2009 samt rådsdirektiv 98/58/EF, 1999/74/EF, 2007/43/EF, 2008/119/EF og 2008/120/EF og om oppheving av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 854/2004 og (EF) nr. 882/2004, rådsdirektiv 89/608/EØF, 89/662/EØF, 90/425/EØF, 91/496/EØF, 96/23/EF, 96/93/EF og 97/78/EF og rådsbeslutning 92/438/EØF (forordningen om offentlig kontroll), skal innlemmes i EØS-avtalens vedlegg I og vedlegg II.

Fortalens punkt 2 viser til at flere rettsakter blir opphevet av kontrollforordningen og skal tas ut av EØS-avtalen. Dette gjelder europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 854/2004 og (EF) nr. 882/2004, rådsdirektiv 89/608/EØF, 89/662/EØF, 90/425/EØF, 91/496/EØF, 96/93/EF og 97/78/EF og rådsbeslutning 92/438/EØF som oppheves med virkning fra 14. desember 2019.

Fortalens punkt 3 omtaler at kontrollforordningen ikke får anvendelse på plantehelseområdet i EFTA-statene ettersom plantehelse ikke er den del av EØS-avtalen.

Fortalens punkt 4 omtaler at kontrollforordningen ikke får anvendelse på Island når det gjelder levende dyr, bortsett fra fisk og akvakulturdyr.

Fortalens punkt 5 omtaler at kontrollforordningen ikke gjelder for Liechtenstein.

Til slutt i fortalens punkt 6 fremgår det at innlemmelsen skal gjøres i EØS-avtalens vedlegg I og II.

Artiklene 1 og 2 lister opp de endringene som skal gjøres i henholdsvis vedlegg I og II til EØS-avtalen. Det legges opp til et nytt punkt 11b i kapittel I i vedlegg I og et nytt punkt 164 i kapittel XII i vedlegg II. Det vises til redegjørelse for EØS-tilpasningene i punkt 5.2.

Artikkel 3 slår fast at tekstene til europaparlaments- og rådsforordning (EU) nr. 2017/625 på islandsk og norsk, som vil bli kunngjort i EØS-tillegget til Den europeiske unions tidende, skal gis gyldighet.

Artikkel 4 slår fast at beslutningen trer i kraft dagen etter at alle meddelelser etter EØS-avtalens artikkel 103 nr. 1 er inngitt.

Artikkel 5 slår fast at beslutningen skal kunngjøres i EØS-avdelingen av og EØS-tillegget til Den europeiske unions tidende.

## EØS-tilpasninger

Kontrollforordningens virkeområde omfatter noen områder som ikke er en del av EØS-avtalen. Dette gjelder plantehelse, GMO på mat- og fôrområdet, beskyttede betegnelser og eksport til land utenfor EU-/EØS-området. Kontrollbestemmelsene på disse områdene gjelder således ikke i EØS/EFTA-statene.

Som utgangspunkt er det ikke nødvendig med tilpasninger som presiserer at en rettsakt ikke skal gjelde på områder som ikke er en del av EØS-avtalen.

For den nye kontrollforordningen har det imidlertid av klarhetshensyn vært nødvendig å ta inn tilpasningstekster for å presisere at visse bestemmelser i forordningen ikke skal gjelde.

Dette gjelder for det første kontrollbestemmelsene på plantehelse som er svært tett sammenvevd med andre kontrollområder gjennom hele forordningen. Plantehelseområdet som sådan er ikke en del av EØS-avtalen og det er nødvendig å tydeliggjøre at kontrollregelverket heller ikke gjelder på dette området. Tilpasningen er av generell karakter og presiserer at bestemmelsene angående plantehelse ikke skal gjelde for EØS/EFTA-statene.

For det andre gjelder det artikkel 124 om kontroll i forbindelse med eksport til land utenfor EØS-/EU-området (tredjeland). Artikkelen angår myndighetene i importlandets mulighet for kontroll i eksportstaten og at Europakommisjonen skal notifiseres om slik kontroll. Handelspolitikk og eksport til tredjeland er ikke en del av EØS-avtalen. Av klarhetshensyn er det nødvendig å presisere, med en tilpasning om at bestemmelsen ikke gjelder, slik at det er tydelig at EØS/EFTA-statene ikke plikter å notifisere til ESA om kontroll fra myndigheter i tredjeland.

Videre er det to tilpasninger som tydeliggjør topilarsystemet i EØS-avtalen. Artiklene 108(1) og (2) og 141(1) handler om Europakommisjonens overvåkningsmyndighet og mulighet til oppfølging når medlemsstatene ikke selv er i stand til å bli enige om tiltak for å håndtere manglende oppfylling av regelverket eller det er alvorlige avvik i et medlemslands kontrollsystem. Europakommisjonens myndighet skal etter to-pilar prinsippet utføres av ESA. Ettersom EØS-avtalens protokoll 1 ikke gir noen klar fortolkning av dette, er det vurdert nødvendig med tilpasninger som klargjør at det er ESA som fyller denne rollen overfor EØS/EFTA-statene.

Artikkel 27(3) sier at når det er alvorlig risiko for menneskers eller dyrs helse eller for miljøet og det er godt begrunnede hasteårsaker, kan Europakommisjonen fastsette gjennomføringsrettsakter som blir umiddelbart gjeldende for medlemsstatene. En tilpasning til bestemmelsen sikrer at EØS/EFTA-statene raskt kan sette i verk tilsvarende hastetiltak slik at dette gjøres samtidig med EU-statene og dermed i hele EU-/EØS-området. Rettsaktene skal innlemmes raskt i EØS-avtalen etter såkalt forenklet prosedyre. Den samme prosedyren gjelder allerede i EØS-avtalen for rettsakter om hastetiltak ved fare som kan oppstå i forbindelse med import av næringsmidler og fôr fra tredjeland[[1]](#footnote-1).

Det er flere henvisninger til EUs tollregelverk[[2]](#footnote-2) i forordningen som ikke er en del av EØS-avtalen. Det har vært en viss praksis for å tilpasse bort slike henvisninger i EØS-avtalen. Det er derfor presisert ved tilpasninger til artiklene 44(5), 64(1) og 76(1) at det er EØS/EFTA-statenes tollprosedyrer som gjelder.

Til sist er det en tilpasning som utvider forordningens geografiske virkeområde til EØS/EFTA-statene. Forordningens «innførsel til Unionen» gjelder de territoriene som er listet opp i vedlegg I og tilpasningen føyer til Island og Kongeriket Norge unntatt Svalbard.

# Forholdet til norsk rett

Kontrollforordningen fra 2004 er gjennomført i forskrift om offentlig kontroll med etterlevelse av regelverk om fôrvarer, næringsmidler og helse og velferd hos dyr (Kontrollforskriften – FOR-2008-12-22-1621).

Den nye forordningen skal også gjennomføres ved forskrift, samtidig oppheves den någjeldende kontrollforskriften fra 2008. I tillegg må Mattilsynet endre en del av sine interne rutiner og instrukser for hvordan tilsynet skal følge opp.

Forskriften fastsettes med hjemmel i lov 19. desember 2003 nr. 124 om matproduksjon og mattrygghet mv. (matloven) § 13, § 14, § 15, § 21, § 23, § 24, § 25, § 26, § 27, § 29 og § 33, jf. delegeringsvedtak 19. desember 2003 nr. 1790 og lov 19. juni 2009 nr. 97 om dyrevelferd (dyrevelferdsloven) § 7, § 18, § 19, § 29, § 30, § 32, § 33, § 34, § 35, § 36 og § 38, jf. delegeringsvedtak 11. juni 2010 nr. 814.

Forordninger skal «som sådan» gjøres til en del av den interne rettsorden, jf. EØS-avtalen artikkel 7. Henvisningsteknikken vil bli brukt for å gjennomføre kontrollforordningen i norsk rett. Dette innebærer at det i forskriften fastsettes at forordningen, i EØS-tilpasset form, skal gjelde som forskrift i Norge.

# Økonomiske og administrative konsekvenser

Kontrollforordningen hører under Landbruks- og matdepartementet, Helse- og omsorgsdepartementet og Nærings- og fiskeridepartementet.

Forordningens bestemmelser medfører administrative og økonomiske konsekvenser som påvirker direkte tilsynsmyndigheter og næringsaktører i matkjeden. Kostnadsvirkningene er beregnet så langt det er mulig, men da store deler av det utfyllende regelverket ikke er påbegynt, er det usikkerhet knyttet til kostnadsberegningene.

Kostnader for Mattilsynet

Kontrollforordningen retter seg hovedsakelig mot offentlige myndigheter. Den nye kontrollforordningen innebærer blant annet flere krav til opplæring og kompetanse for Mattilsynet som offentlig tilsynsorgan. Mattilsynet får kostnader med utvikling og gjennomføring av opplæring og informasjonstiltak, etatsrevisjon, inspeksjon og veiledning av laboratorier, utvikling, drift og vedlikehold av IKT-systemer, dokumentasjon og tilgjengeliggjøring. Mattilsynet må endre flere av sine nåværende rutiner og instrukser for hvordan tilsynet skal følges opp. Det er beregnet en engangskostnad for Mattilsynet på kr. 13 mill. kroner i 2020, samt 3 mill. kroner årlig for gjennomføring av den nye kontrollforordningen. I tillegg til disse antatte kostnadene vil ny kontrollforordning innebære nye administrative oppgaver for Mattilsynet. Kostnadene vil bli belastet over Landbruks- og matdepartementets budsjett, jf. Prop. 1 S (2019–2020) kap. 1115 post 01.

Det vil blant annet bli flere oppgaver innen grensekontroll og oppfølgende tilsyn som vil omfattes av gebyrer enn det det gjør i dag. Ressursbruken knyttet til ansvar for en økt gebyrportefølje, dokumentasjon og beregning av gebyrer, samt tilgjengeliggjøring av beregningen vil øke både initialt og løpende. Dette vil kunne medføre økt tidsbruk, men da omfanget er usikkert, er dette ikke beregnet. Ved gebyrpliktige oppgaver, vil gebyrene knyttet til dette, bli belastet de aktuelle aktørene (brukerne) og føres på kap. 4115 post 01 (Prop. 1 S (2019–2020). Gebyr skal som hovedregel dekke de faktiske kostnadene og ikke mer. Det er krav om at gebyrberegningen skal være offentlig tilgjengelig.

Kostnader for private

Kravet om at alle privatpraktiserende veterinærer som driver stordyrpraksis og skal utøve kontroll på vegne av myndighetene skal være offentlig godkjente, vil kreve kompetanseheving. For å bli utpekt som offentlig veterinær, må veterinærer bestå en test. Det er omfattende krav i underliggende forordninger til hvilke temaer testen skal dekke. Det er også krav til omfattende praktisk opplæring. Eksempler på hva opplæringen skal omfatte er risikoanalyse, revisjoner, overvåknings- og kontrollsystemer.

Testen og opplæringen kan ta hensyn til hvilke av disse områdene som dekkes av veterinærutdannelsen. Det kan også gjøres unntak i henhold til hvilke oppgaver den enkelte skal utføre som offentlig veterinær. Det er anslått en kostnadsvirkning på ca. et halvt ukeverk pr. utpekt privatpraktiserende veterinær. Det er i dag 850 privatpraktiserende veterinærer i stordyrpraksis. Opplæringen er samlet anslått med en kostnadsvirkning for næringsaktørene på 6,75 mill. kroner. Det er for tidlig å vite hvordan opplæringen vil administreres.

Gebyr for kontroll

Som omtalt ovenfor i punkt 4.4 pålegger kontrollforordningen at myndighetenes kostnader til kontrolltjenester finansieres ved at tjenestemottakeren betaler gebyr.

I forbindelse med at plikten til å betale gebyr må innføres for de nye områdene i forordningen, biprodukter, økologiske produkter og plantevernmidler, må Mattilsynet utvikle regelverk og støtte for gebyrileggelse, og den utvidede gebyrordningen må driftes. Obligatoriske gebyrer for tilsyn og kontroll må også tilpasses de nye kravene. Kostnadene til regelverksutvikling og drift anses imidlertid som beskjedne og vil dekkes innenfor Mattilsynets ordinære budsjett. Gebyrordningen har derfor ikke noen budsjettmessig betydning for beregningen av de økonomiske og administrative konsekvenser i forbindelse med innføringen av den nye kontrollforordningen.

# Konklusjon og tilrådning

Den nye kontrollforordningens formål er, i enda større grad, å sikre at europeiske myndigheter er harmoniserte, at de har systemer, organisering og tiltak på plass for å sikre god etterlevelse av regelverket på matområdet. Det forventes at gjennomføringen av den nye kontrollforordningen vil styrke kontrollen med hele matkjeden.

Landbruks- og matdepartementet, Helse- og omsorgsdepartementet og Nærings- og fiskeridepartementet tilrår godkjenning av EØS-komiteens beslutning nr. 210/2019 av 27. september 2019 om innlemmelse i EØS-avtalen av forordning (EU) nr. 2017/625 om offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet som gjennomføres for å sikre anvendelsen av næringsmiddel- og fôrvareregelverket samt regler for dyrs helse og velferd, plantehelse og plantevernmidler (kontrollforordningen). Utenriksdepartementet slutter seg til dette.

Utenriksdepartementet

tilrår:

At Deres Majestet godkjenner og skriver under et framlagt forslag til proposisjon til Stortinget om samtykke til godkjenning av EØS-komiteens beslutning nr. 210/2019 av 27. september 2019 om innlemmelse i EØS-avtalen av forordning (EU) nr. 2017/625 om offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet som gjennomføres for å sikre anvendelsen av næringsmiddel- og fôrvareregelverket samt regler for dyrs helse og velferd, plantehelse og plantevernmidler (kontrollforordningen).

Vi HARALD, Norges Konge,

stadfester:

Stortinget blir bedt om å gjøre vedtak om samtykke til godkjenning av EØS-komiteens beslutning nr. 210/2019 av 27. september 2019 om innlemmelse i EØS-avtalen av forordning (EU) nr. 2017/625 om offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet som gjennomføres for å sikre anvendelsen av næringsmiddel- og fôrvareregelverket samt regler for dyrs helse og velferd, plantehelse og plantevernmidler (kontrollforordningen), i samsvar med et vedlagt forslag.

Forslag

til vedtak om samtykke til godkjenning av EØS-komiteens beslutning nr. 210/2019 av 27. september 2019 om innlemmelse i EØS-avtalen av forordning (EU) nr. 2017/625 om offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet som gjennomføres for å sikre anvendelsen av næringsmiddel- og fôrvareregelverket samt regler for dyrs helse og velferd, plantehelse og plantevernmidler (kontrollforordningen)

I

Stortinget samtykker i godkjenning av EØS-komiteens beslutning nr. 210/2019 av 27. september 2019 om innlemmelse i EØS-avtalen av forordning (EU) nr. 2017/625 om offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet som gjennomføres for å sikre anvendelsen av næringsmiddel- og fôrvareregelverket samt regler for dyrs helse og velferd, plantehelse og plantevernmidler (kontrollforordningen).

EØS-komiteens beslutning nr. 210/2019 av
27. september 2019 om endring av EØS-avtalens vedlegg I (Veterinære og plantesanitære forhold) og vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og sertifisering)

EØS-KOMITEEN HAR –

under henvisning til avtalen om Det europeiske økonomiske samarbeidsområde, heretter kalt EØS-avtalen, særlig artikkel 98,

og ut fra følgende betraktninger:

(1) Europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2017/625 av 15. mars 2017 om offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet som gjennomføres for å sikre anvendelsen av næringsmiddel- og fôrvareregelverket samt regler for dyrs helse og velferd, plantehelse og plantevernmidler, om endring av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 999/2001, (EF) nr. 396/2005, (EF) nr. 1069/2009, (EF) nr. 1107/2009, (EU) nr. 1151/2012, (EU) nr. 652/2014, (EU) 2016/429 og (EU) 2016/2031, rådsforordning (EF) nr. 1/2005 og (EF) nr. 1099/2009 samt rådsdirektiv 98/58/EF, 1999/74/EF, 2007/43/EF, 2008/119/EF og 2008/120/EF og om oppheving av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 854/2004 og (EF) nr. 882/2004, rådsdirektiv 89/608/EØF, 89/662/EØF, 90/425/EØF, 91/496/EØF, 96/23/EF, 96/93/EF og 97/78/EF og rådsvedtak 92/438/EØF (forordningen om offentlig kontroll)[[3]](#footnote-3) skal innlemmes i EØS-avtalen.

(2) Forordning (EU) 2017/625 opphever med virkning fra 14. desember 2019 forordning (EF) nr. 854/2004[[4]](#footnote-4) og (EF) nr. 882/2004[[5]](#footnote-5), direktiv 89/608/EØF[[6]](#footnote-6), 89/662/EØF[[7]](#footnote-7), 90/425/EØF[[8]](#footnote-8), 91/496/EØF[[9]](#footnote-9), 96/23/EF[[10]](#footnote-10), 96/93/EF[[11]](#footnote-11) og 97/78/EF[[12]](#footnote-12) og vedtak 92/438/EØF[[13]](#footnote-13), som er innlemmet i EØS-avtalen, og som følgelig skal oppheves i EØS-avtalen med virkning fra 14. desember 2019.

(3) Denne beslutning vedrører bestemmelser om plantehelse. Bestemmelser om plantehelse faller utenfor EØS-avtalens virkeområde og får derfor ikke anvendelse for EFTA-statene.

(4) Denne beslutning vedrører bestemmelser om andre levende dyr enn fisk og akvakulturdyr. Som nevnt i nr. 2 i den innledende delen til EØS-avtalens vedlegg I kapittel I får bestemmelser om andre levende dyr enn fisk og akvakulturdyr ikke anvendelse for Island.

(5) Denne beslutning vedrører bestemmelser om veterinære forhold, fôrvarer og næringsmidler. Som nevnt under sektorvis tilpasning i EØS-avtalens vedlegg I og i innledningen til EØS-avtalens vedlegg II kapittel XII får bestemmelser om veterinære forhold, næringsmidler og fôrvarer ikke anvendelse for Liechtenstein så lenge anvendelsen av avtalen mellom Det europeiske fellesskap og Det sveitsiske edsforbund om handel med landbruksprodukter er utvidet til å omfatte Liechtenstein. Denne beslutning får derfor ikke anvendelse for Liechtenstein.

(6) EØS-avtalens vedlegg I og II bør derfor endres –

TRUFFET DENNE BESLUTNING:

Artikkel 1

I EØS-avtalens vedlegg I gjøres følgende endringer:

1. I kapittel I del 1.1, etter nr. 11a (Kommisjonens gjennomføringsbeslutning (EU) 2015/1918), skal nytt nr. 11b lyde:

«11b. 32017 R 0625: Europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2017/625 av 15. mars 2017 om offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet som gjennomføres for å sikre anvendelsen av næringsmiddel- og fôrvareregelverket samt regler for dyrs helse og velferd, plantehelse og plantevernmidler, om endring av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 999/2001, (EF) nr. 396/2005, (EF) nr. 1069/2009, (EF) nr. 1107/2009, (EU) nr. 1151/2012, (EU) nr. 652/2014, (EU) 2016/429 og (EU) 2016/2031, rådsforordning (EF) nr. 1/2005 og (EF) nr. 1099/2009 samt rådsdirektiv 98/58/EF, 1999/74/EF, 2007/43/EF, 2008/119/EF og 2008/120/EF og om oppheving av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 854/2004 og (EF) nr. 882/2004, rådsdirektiv 89/608/EØF, 89/662/EØF, 90/425/EØF, 91/496/EØF, 96/23/EF, 96/93/EF og 97/78/EF og rådsvedtak 92/438/EØF (forordningen om offentlig kontroll) (EUT L 95 av 7.4.2017, s. 1), rettet ved EUT L 137 av 24.5.2017, s. 40.

Forordningens bestemmelser skal for denne avtales formål gjelde med følgende tilpasning:

a) Forordningens bestemmelser skal ikke få anvendelse for området plantehelse i EFTA-statene.

b) Artikkel 27 nr. 3 får anvendelse med følgende tilpasning:

i. EFTA-statene skal samtidig som EU-medlemsstatene innføre tiltak som tilsvarer de som er innført av EU-medlemsstatene på bakgrunn av relevante gjennomføringsrettsakter vedtatt i henhold til denne bestemmelse.

ii. Dersom det oppstår problemer i tilknytning til anvendelsen av gjennomføringsrettsakten, skal den berørte EFTA-stat umiddelbart rapportere saken til EØS-komiteen.

iii. Anvendelse av denne bestemmelsen berører ikke muligheten for at en EFTA-stat innfører ensidige beskyttelsestiltak i påvente av at rettsaktene nevnt i nr. i) vedtas.

iv. EØS-komiteen kan ta gjennomføringsrettsaktene til etterretning.

c) I artikkel 44 nr. 5 og 76 nr. 1 skal ordene «, eller i samsvar med islandske og norske tollprosedyrer» tilføyes etter ordene «nevnte forordning».

d) I artikkel 64 nr. 1 skal ordene «, eller i samsvar med islandske og norske tollprosedyrer» tilføyes etter ordene «forordning (EU) nr. 952/2013».

e) I artikkel 108 nr. 1 og 2, uten at det berører bestemmelsene i protokoll 1 til EØS-avtalen, skal ordene «, og EFTAs overvåkingsorgan når det gjelder en EFTA-stat» tilføyes etter ordet «Kommisjonen».

f) Artikkel 124 får ikke anvendelse for EFTA-statene.

g) I artikkel 141 nr. 1, uten at det berører bestemmelsene i protokoll I til EØS-avtalen, skal ordene «eller EFTAs overvåkingsorgan når det gjelder en EFTA-stat,» tilføyes etter ordet «Kommisjonen».

h) I vedlegg I tilføyes følgende:

«29. Islands territorium

30. Kongeriket Norges territorium, unntatt Svalbard.»

Denne rettsakt får anvendelse for Island for de områdene som er nevnt i nr. 2 i den innledende delen.»

2. I kapittel I del 7.1 nr. 2a (rådsforordning (EF) nr. 1099/2009), nr. 9b (europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1069/2009) og 12 (europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 999/2001) og kapittel II nr. 40 (europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 396/2005) skal nytt strekpunkt lyde:

«– 32017 R 0625: Europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2017/625 av 15. mars 2017 (EUT L 95 av 7.4.2017, s. 1).»

3. I kapittel I del 9.1 nr. 6 (rådsdirektiv 98/58/EF), 8 (rådsdirektiv 1999/74/EF), 10 (rådsforordning (EF) nr. 1/2005), 11 (rådsdirektiv 2008/120/EF), 12 (rådsdirektiv 2008/119/EF) og 13 (rådsdirektiv 2007/43/EF) tilføyes følgende:

«, endret ved:

– 32017 R 0625: Europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2017/625 av 15. mars 2017 (EUT L 95 av 7.4.2017, s. 1).»

4. I kapittel II, etter nr. 31p (kommisjonsvedtak 2008/654/EF), skal nytt nr. 31q lyde:

«31q. 32017 R 0625: Europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2017/625 av 15. mars 2017 om offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet som gjennomføres for å sikre anvendelsen av næringsmiddel- og fôrvareregelverket samt regler for dyrs helse og velferd, plantehelse og plantevernmidler, om endring av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 999/2001, (EF) nr. 396/2005, (EF) nr. 1069/2009, (EF) nr. 1107/2009, (EU) nr. 1151/2012, (EU) nr. 652/2014, (EU) 2016/429 og (EU) 2016/2031, rådsforordning (EF) nr. 1/2005 og (EF) nr. 1099/2009 samt rådsdirektiv 98/58/EF, 1999/74/EF, 2007/43/EF, 2008/119/EF og 2008/120/EF og om oppheving av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 854/2004 og (EF) nr. 882/2004, rådsdirektiv 89/608/EØF, 89/662/EØF, 90/425/EØF, 91/496/EØF, 96/23/EF, 96/93/EF og 97/78/EF og rådsvedtak 92/438/EØF (forordningen om offentlig kontroll) (EUT L 95 av 7.4.2017, s. 1), rettet ved EUT L 137 av 24.5.2017, s. 40.

Forordningens bestemmelser skal for denne avtales formål gjelde med følgende tilpasning:

a) Forordningens bestemmelser skal ikke få anvendelse for området plantehelse i EFTA-statene.

b) Artikkel 27 nr. 3 får anvendelse med følgende tilpasning:

i. EFTA-statene skal samtidig som EU-medlemsstatene innføre tiltak som tilsvarer de som er innført av EU-medlemsstatene på bakgrunn av relevante gjennomføringsrettsakter vedtatt i henhold til denne bestemmelse.

ii. Dersom det oppstår problemer i tilknytning til anvendelsen av gjennomføringsrettsakten, skal den berørte EFTA-stat umiddelbart rapportere saken til EØS-komiteen.

iii. Anvendelse av denne bestemmelsen berører ikke muligheten for at en EFTA-stat innfører ensidige beskyttelsestiltak i påvente av at rettsaktene nevnt i nr. i) vedtas.

iv. EØS-komiteen kan ta gjennomføringsrettsaktene til etterretning.

c) I artikkel 44 nr. 5 og 76 nr. 1 skal ordene «, eller i samsvar med islandske og norske tollprosedyrer» tilføyes etter ordene «nevnte forordning».

d) I artikkel 64 nr. 1 skal ordene «, eller i samsvar med islandske og norske tollprosedyrer» tilføyes etter ordene «forordning (EU) nr. 952/2013».

e) I artikkel 108 nr. 1 og 2, uten at det berører bestemmelsene i protokoll 1 til EØS-avtalen, skal ordene «, og EFTAs overvåkingsorgan når det gjelder en EFTA-stat» tilføyes etter ordet «Kommisjonen».

f) Artikkel 124 får ikke anvendelse for EFTA-statene.

g) I artikkel 141 nr. 1, uten at det berører bestemmelsene i protokoll I til EØS-avtalen, skal ordene «eller EFTAs overvåkingsorgan når det gjelder en EFTA-stat,» tilføyes etter ordet «Kommisjonen».

h) I vedlegg I tilføyes følgende:

«29. Islands territorium

30. Kongeriket Norges territorium, unntatt Svalbard.»»

5. I kapittel I del 7.1 skal tilpasningstekst B i nr. 12 (europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 999/2001) oppheves med virkning fra 14. desember 2019.

6. Teksten i kapittel I del 1.1 nr. 1 (rådsdirektiv 89/662/EØF), 2 (rådsdirektiv 90/425/EØF), 3 (rådsdirektiv 89/608/EØF), 4 (rådsdirektiv 97/78/EF), 5 (rådsdirektiv 91/496/EØF), 6 (rådsvedtak 92/438/EØF), 9 (rådsdirektiv 96/93/EF), 11 (europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 882/2004) og 12 (europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 854/2004), kapittel I del 7.1 nr. 2 (rådsdirektiv 96/23/EF) og kapittel II nr. 31j (europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 882/2004) oppheves med virkning fra 14. desember 2019.

Artikkel 2

I EØS-avtalens vedlegg II gjøres følgende endringer:

1. I kapittel XII, etter nr. 163 (Kommisjonsforordning (EU) 2017/2158), skal nytt nr. 164 lyde:

«164. 32017 R 0625: Europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2017/625 av 15. mars 2017 om offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet som gjennomføres for å sikre anvendelsen av næringsmiddel- og fôrvareregelverket samt regler for dyrs helse og velferd, plantehelse og plantevernmidler, om endring av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 999/2001, (EF) nr. 396/2005, (EF) nr. 1069/2009, (EF) nr. 1107/2009, (EU) nr. 1151/2012, (EU) nr. 652/2014, (EU) 2016/429 og (EU) 2016/2031, rådsforordning (EF) nr. 1/2005 og (EF) nr. 1099/2009 samt rådsdirektiv 98/58/EF, 1999/74/EF, 2007/43/EF, 2008/119/EF og 2008/120/EF og om oppheving av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 854/2004 og (EF) nr. 882/2004, rådsdirektiv 89/608/EØF, 89/662/EØF, 90/425/EØF, 91/496/EØF, 96/23/EF, 96/93/EF og 97/78/EF og rådsvedtak 92/438/EØF (forordningen om offentlig kontroll) (EUT L 95 av 7.4.2017, s. 1), rettet ved EUT L 137 av 24.5.2017, s. 40.

Forordningens bestemmelser skal for denne avtales formål gjelde med følgende tilpasning:

a) Forordningens bestemmelser skal ikke få anvendelse for området plantehelse i EFTA-statene.

b) Artikkel 27 nr. 3 får anvendelse med følgende tilpasning:

i. EFTA-statene skal samtidig som EU-medlemsstatene innføre tiltak som tilsvarer de som er innført av EU-medlemsstatene på bakgrunn av relevante gjennomføringsrettsakter vedtatt i henhold til denne bestemmelse.

ii. Dersom det oppstår problemer i tilknytning til anvendelsen av gjennomføringsrettsakten, skal den berørte EFTA-stat umiddelbart rapportere saken til EØS-komiteen.

iii. Anvendelse av denne bestemmelsen berører ikke muligheten for at en EFTA-stat innfører ensidige beskyttelsestiltak i påvente av at rettsaktene nevnt i nr. i) vedtas.

iv. EØS-komiteen kan ta gjennomføringsrettsaktene til etterretning.

c) I artikkel 44 nr. 5 og 76 nr. 1 skal ordene «, eller i samsvar med islandske og norske tollprosedyrer» tilføyes etter ordene «nevnte forordning».

d) I artikkel 64 nr. 1 skal ordene «, eller i samsvar med islandske og norske tollprosedyrer» tilføyes etter ordene «forordning (EU) nr. 952/2013».

e) I artikkel 108 nr. 1 og 2, uten at det berører bestemmelsene i protokoll 1 til EØS-avtalen, skal ordene «, og EFTAs overvåkingsorgan når det gjelder en EFTA-stat» tilføyes etter ordet «Kommisjonen».

f) Artikkel 124 får ikke anvendelse for EFTA-statene.

g) I artikkel 141 nr. 1, uten at det berører bestemmelsene i protokoll I til EØS-avtalen, skal ordene «eller EFTAs overvåkingsorgan når det gjelder en EFTA-stat,» tilføyes etter ordet «Kommisjonen».

h) I vedlegg I tilføyes følgende:

«29. Islands territorium

30. Kongeriket Norges territorium, unntatt Svalbard.»»

2. I kapittel XII nr. 54zzy (europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 396/2005) og kapittel XV nr. 13 (europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1107/2009) skal nytt strekpunkt lyde:

«– 32017 R 0625: Europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2017/625 av 15. mars 2017 (EUT L 95 av 7.4.2017, s. 1).»

3. Teksten i kapittel XII nr. 54zzzi (europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 882/2004) oppheves med virkning fra 14. desember 2019.

Artikkel 3

Teksten til forordning (EU) 2017/625 på islandsk og norsk, som skal kunngjøres i EØS-tillegget til Den europeiske unions tidende, skal gis gyldighet.

Artikkel 4

Denne beslutning trer i kraft dagen etter at alle meddelelser etter EØS-avtalens artikkel 103 nr. 1[[14]](#footnote-14) er inngitt.

Artikkel 5

Denne beslutning skal kunngjøres i EØS-avdelingen av og EØS-tillegget til Den europeiske unions tidende.

Utferdiget i Brussel, 27. september 2019.

For EØS-komiteen

Gunnar Pálsson

Formann

Europaparlaments- og rådsforordning (EU) nr. 2017/625
av 15. mars 2017 om offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet som gjennomføres for å sikre anvendelsen av næringsmiddel- og fôrvareregelverket samt regler for dyrs helse og velferd, plantehelse og plantevernmidler, om endring av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 999/2001, (EF) nr. 396/2005, (EF) nr. 1069/2009, (EF) nr. 1107/2009, (EU) nr. 1151/2012, (EU) nr. 652/2014, (EU) 2016/429 og (EU) 2016/2031, rådsforordning (EF) nr. 1/2005 og (EF) nr. 1099/2009 samt rådsdirektiv 98/58/EF, 1999/74/EF, 2007/43/EF, 2008/119/EF og 2008/120/EF og om oppheving av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 854/2004 og (EF) nr. 882/2004, rådsdirektiv 89/608/EØF, 89/662/EØF, 90/425/EØF, 91/496/EØF, 96/23/EF, 96/93/EF og 97/78/EF og rådsbeslutning 92/438/EØF (forordningen om offentlig kontroll)

EUROPAPARLAMENTET OG RÅDET FOR DEN EUROPEISKE UNION HAR –

under henvisning til traktaten om Den europeiske unions virkemåte, særlig artikkel 43 nr. 2, artikkel 114 og artikkel 168 nr. 4 bokstav b),

under henvisning til forslag fra Europakommisjonen,

etter oversending av utkast til regelverksakt til de nasjonale parlamentene,

under henvisning til uttalelse fra Den europeiske økonomiske og sosiale komité[[15]](#footnote-15),

under henvisning til uttalelse fra Regionkomiteen[[16]](#footnote-16),

etter den ordinære regelverksprosedyren[[17]](#footnote-17) og

ut fra følgende betraktninger:

1) I henhold til traktaten om Den europeiske unions virkemåte (TEUV) skal det ved fastsettelsen og gjennomføringen av alle deler av Unionens politikk og virksomhet sikres et høyt nivå for vern av menneskers og dyrs helse og miljøet. Dette målet bør blant annet nås gjennom tiltak på veterinær- og plantehelseområdet som har vern av menneskers helse som sitt endelige mål.

2) Traktaten fastsetter også at Unionen skal bidra til å oppnå et høyt nivå for forbrukervern ved de tiltak som den treffer i forbindelse med gjennomføringen av det indre marked.

3) Unionens regelverk fastsetter et sett av harmoniserte regler for å sikre at næringsmidler og fôrvarer er trygge og sunne, og at virksomhet som kan påvirke sikkerheten i den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden eller vernet av forbrukernes interesser i forbindelse med næringsmidler og næringsmiddelopplysninger, gjennomføres i samsvar med særlige krav. Det finnes også unionsregler som skal sikre et høyt nivå for vern av menneskers og dyrs helse, plantehelse samt dyrevelferd i den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden og på alle virksomhetsområder hvor et av hovedmålene er å bekjempe eventuell spredning av dyresykdommer, som i noen tilfeller kan overføres til mennesker, eller planteskadegjørere som kan skade planter eller planteprodukter, og som skal sikre at miljøet beskyttes mot risikoer som kan oppstå som følge av genmodifiserte organismer (GMO) eller plantevernmidler. Riktig anvendelse av disse reglene, heretter samlet kalt «Unionens regelverk for den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden», bidrar til det indre markeds virkemåte.

4) Unionens grunnregler med hensyn til næringsmiddel- og fôrvareregelverk er fastsatt i europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 178/2002[[18]](#footnote-18). I tillegg til disse grunnreglene dekker et mer spesifikt næringsmiddel- og fôrvareregelverk forskjellige områder, som fôrvarer, herunder medisinfôr, næringsmiddel- og fôrvarehygiene, zoonoser, animalske biprodukter, restmengder av veterinærpreparater, forurensende stoffer, bekjempelse og utryddelse av dyresykdommer som har innvirkning på menneskers helse, merking av næringsmidler og fôrvarer, plantevernmidler, tilsetningsstoffer i næringsmidler og fôrvarer, vitaminer, mineralsalter, mikronæringsstoffer og andre tilsetningsstoffer, materialer som kommer i kontakt med næringsmidler, krav til kvalitet og sammensetning, drikkevann, ionisering, nye næringsmidler og genmodifiserte organismer.

5) Unionens regelverk for dyrehelse har som mål å sikre et høyt nivå for vern av menneskers og dyrs helse i Unionen, rasjonell utvikling av landbruks- og akvakultursektorene samt økt produktivitet. Nevnte regelverk er nødvendig for å bidra til gjennomføringen av det indre marked for dyr og animalske produkter, og for å unngå spredning av infeksjonssykdommer av betydning i Unionen. Det dekker områder som omfatter handel innenfor Unionen, innførsel til Unionen, utryddelse av sykdommer, veterinærkontroll og melding om sykdommer, og bidrar også til næringsmiddel- og fôrtrygghet.

6) Smittsomme dyresykdommer, deriblant slike som overføres via mikroorganismer som har utviklet resistens mot antimikrobielle stoffer, kan virke betydelig inn på menneskers helse, næringsmiddel- og fôrtrygghet samt dyrs helse og velferd. For å sikre en høy standard for vern av menneskers og dyrs helse i Unionen er det fastsatt regler for dyrehelsetiltak og for fôr- og næringsmiddeltrygghet på unionsplan. Overholdelse av nevnte regler, herunder regler som er beregnet på å løse problemet med antimikrobiell resistens, bør omfattes av den offentlige kontrollen fastsatt i denne forordning. Videre fastsetter Unionens regelverk regler for omsetning og bruk av veterinærpreparater som bidrar til samordnede tiltak på unionsplan med sikte på å fremme forsiktig bruk av antimikrobielle stoffer i den enkelte driftsenhet samt å begrense mest mulig utviklingen av antimikrobiell resistens hos dyr og dens overføring gjennom næringsmidler av animalsk opprinnelse. Tiltak nr. 2 og 3 i kommisjonsmelding av 15. november 2011 til Europaparlamentet og Rådet med tittelen «Handlingsplan mot antimikrobiell resistens» framhever den viktige rollen som de særlige unionsreglene har på området for veterinærpreparater. Overholdelse av nevnte særlige regler bør omfattes av den kontroll som er fastsatt i Unionens regelverk på dette området, og faller derfor ikke inn under denne forordnings virkeområde.

7) Artikkel 13 i TEUV anerkjenner at dyr er sansende vesener. Unionens regelverk for dyrevelferd krever at dyreeiere, dyreholdere og vedkommende myndigheter oppfyller kravene til dyrevelferd for å sikre human behandling av dyr, og for å unngå å påføre dyr unødig lidelse og smerte. Disse reglene er basert på vitenskapelig dokumentasjon og kan forbedre kvaliteten og sikkerheten til næringsmidler av animalsk opprinnelse.

8) Unionens regelverk for plantehelse regulerer innførsel, etablering og spredning av planteskadegjørere som ikke finnes eller ikke er utbredt i Unionen. Målet er å verne helsen til vekster i Unionen samt helsetilstanden til offentlige og private grøntområder og skoger og samtidig ivareta Unionens biologiske mangfold og miljøet samt sikre kvaliteten på planter og planteprodukter og tryggheten til næringsmidler og fôr framstilt av planter.

9) Unionens regelverk for plantevernmidler regulerer godkjenning, omsetning, bruk og kontroll av plantevernmidler og av eventuelle aktive stoffer, beskyttende midler, synergister, formuleringsstoffer og hjelpestoffer som de kan inneholde eller bestå av. Formålet med disse reglene er å sikre et høyt nivå for vern av både menneskers og dyrs helse og miljøet gjennom en vurdering av risikoene forbundet med plantevernmidler, samtidig som virkemåten til markedet i Unionen forbedres ved å harmonisere reglene for omsetningen av dem, og samtidig som landbruksproduksjonen forbedres.

10) Europaparlaments- og rådsdirektiv 2001/18/EF[[19]](#footnote-19) og europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1829/2003[[20]](#footnote-20) inneholder bestemmelser om forhåndstillatelse, sporbarhet og merking av genmodifiserte organismer og genmodifiserte næringsmidler og fôr. Genmodifiserte organismer som ikke er beregnet på direkte konsum, f.eks. frø som brukes som kildemateriale ved produksjon av næringsmidler og fôr, kan tillates i henhold til direktiv 2001/18/EF eller forordning (EF) nr. 1829/2003. De samme regler for offentlig kontroll bør få anvendelse uansett hvilket rettslig grunnlag som ligger til grunn for at en genmodifisert organisme kan tillates.

11) Unionens regelverk for økologisk produksjon og merking av økologiske produkter danner grunnlaget for en bærekraftig utvikling av økologisk produksjon og tar sikte på å bidra til vern av naturressurser, biologisk mangfold og dyrevelferd og til utvikling av landdistriktene.

12) Unionens regelverk for kvalitetsordninger i landbruket for landbruksvarer og næringsmidler identifiserer varer og næringsmidler som er dyrket og produsert etter nøyaktige spesifikasjoner, og bidrar samtidig til å fremme varierte produksjonsmetoder innenfor landbruket, beskytte varebetegnelser og informere forbrukere om særlige egenskaper ved landbruksvarer og næringsmidler.

13) Unionens regelverk for den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden bygger på prinsippet om at driftsansvarlige, i alle ledd i produksjon, bearbeiding og distribusjon som de har kontroll over, har ansvar for å sikre at virksomheten deres oppfyller de krav som er relevante i henhold til Unionens regelverk for den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden.

14) Unionens regler for markedsføringsstandarder for fiskerivarer og akvakulturprodukter sikrer bærekraftige produkter og full utnyttelse av potensialet i det indre marked. Videre legger de til rette for markedsføringsvirksomhet på grunnlag av rettferdig konkurranse og bidrar dermed til å gjøre produksjonen mer lønnsom. Disse reglene sikrer at samme krav oppfylles både for importerte varer og for produkter med opprinnelse i Unionen. Unionens regler for markedsføringsstandarder for landbruksvarer bidrar til å bedre de økonomiske vilkårene for produksjon og markedsføring og kvaliteten på slike produkter.

15) Ansvaret for å håndheve Unionens regelverk for den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden ligger hos medlemsstatene, hvis vedkommende myndigheter gjennom offentlig kontroll overvåker og kontrollerer at Unionens relevante krav oppfylles og håndheves effektivt.

16) Europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 882/2004[[21]](#footnote-21) har opprettet en felles rettslig ramme for organisering av offentlig kontroll. Denne rammen har vesentlig forbedret effektiviteten ved offentlig kontroll, håndhevingen av Unionens regelverk for den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden og nivået for vern mot risikoer for menneskers og dyrs helse, plantehelse og dyrevelferd i Unionen samt nivået for vern av miljøet mot risikoer som kan oppstå som følge av genmodifiserte organismer og plantevernmidler. Den er også fastsatt en konsolidert rettslig ramme for å støtte en integrert tilnærming til gjennomføringen av offentlig kontroll i hele den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden.

17) Anvendelsen av en rekke bestemmelser i Unionens regelverk for den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden omfattes ikke eller omfattes bare delvis av forordning (EF) nr. 882/2004. Særlig er det beholdt særskilte regler for offentlig kontroll i europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1069/2009[[22]](#footnote-22). Plantehelse faller også i stor grad utenfor virkeområdet for forordning (EF) nr. 882/2004, ettersom visse regler for offentlig kontroll fastsettes i rådsdirektiv 2000/29/EF[[23]](#footnote-23).

18) Rådsdirektiv 96/23/EF[[24]](#footnote-24) inneholder også svært detaljerte regler som blant annet fastsetter minste hyppighet av offentlig kontroll og særlige tvangstiltak som skal treffes i tilfelle av manglende overholdelse.

19) For å rasjonalisere og forenkle den samlede rettslige rammen samtidig som det arbeides for å nå målet om et bedre regelverk, bør reglene som gjelder for offentlig kontroll på særlige områder, integreres i én enkelt rettslig ramme for offentlig kontroll. For dette formål bør forordning (EF) nr. 882/2004 og andre unionsrettsakter som for tiden regulerer offentlig kontroll på særlige områder, oppheves og erstattes av denne forordning.

20) Denne forordning bør ha som mål å opprette en harmonisert unionsramme for organisering av offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet enn offentlig kontroll i hele den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden, idet det tas hensyn til reglene for offentlig kontroll fastsatt i forordning (EF) nr. 882/2004 og i relevant sektorregelverk og til erfaringene med anvendelsen av disse reglene.

21) De regler som i artikkel 8 i europaparlaments- og rådsdirektiv 2009/128/EF[[25]](#footnote-25) fastsetter krav til bærekraftig bruk av plantevernmidler, omfatter bestemmelser om inspeksjon av utstyr til spredning som vil fortsette å få anvendelse, samtidig som reglene for offentlig kontroll i denne forordning ikke får anvendelse på slik inspeksjon.

22) Det finnes allerede en veletablert og særlig kontrollordning for å verifisere at reglene for den felles markedsordningen for landbruksvarer (åkervekster, vin, olivenolje, frukt og grønnsaker, humle, melk og melkeprodukter, storfekjøtt, saue- og geitekjøtt og honning) overholdes. Denne forordning bør derfor ikke få anvendelse med henblikk på å sikre at europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1308/2013[[26]](#footnote-26) om felles markedsordninger for landbruksvarer overholdes, unntatt dersom kontrollen som gjennomføres i forbindelse med markedsføringsstandarder i henhold til europaparlaments- og rådsforordning (EU) nr. 1306/2013[[27]](#footnote-27), indikerer mulige tilfeller av bedrageri eller villedende praksis.

23) Visse definisjoner som for tiden er fastsatt i forordning (EF) nr. 882/2004, bør tilpasses for å ta hensyn til det bredere virkeområdet for denne forordning, for å tilpasse dem til kravene fastsatt i andre unionsrettsakter, og for å klargjøre eller eventuelt erstatte terminologi som har forskjellig betydning i ulike sektorer.

24) Dersom Unionens regelverk for den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden krever at vedkommende myndigheter verifiserer at driftsansvarlige overholder de relevante unionsreglene, og at dyr eller varer oppfyller særlige krav med henblikk på utstedelse av offisielle sertifikater eller attestasjoner, bør slik verifisering anses som offentlig kontroll.

25) Unionens regelverk for den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden gir dessuten vedkommende myndigheter i medlemsstatene spesialiserte oppgaver som skal gjennomføres med henblikk på vern av dyrehelse, plantehelse og dyrevelferd samt vern av miljøet i forbindelse med genmodifiserte organismer og plantevernmidler. Disse oppgavene er i offentlighetens interesse, og vedkommende myndigheter i medlemsstatene er pålagt å gjennomføre dem med henblikk på å fjerne, begrense eller redusere eventuelle farer som kan oppstå for menneskers eller dyrs helse, plantehelse, dyrevelferd eller også for miljøet. Slik annen offentlig virksomhet, som omfatter tildeling av tillatelser eller godkjenninger, epidemiologisk tilsyn og overvåking, utryddelse og kontroll av sykdommer eller skadegjørere, samt utstedelse av offisielle sertifikater eller attestasjoner, er underlagt de samme sektorreglene som håndheves gjennom offentlig kontroll og derfor ved denne forordning.

26) Vedkommende myndigheter bør utpekes av medlemsstatene for alle områder som faller inn under denne forordnings virkeområde. Selv om medlemsstatene er best egnet til å identifisere og bestemme hvilken eller hvilke vedkommende myndigheter som skal utpekes for hvert område eller delområde, bør de også være forpliktet til å utpeke en sentral myndighet som for hvert område eller delområde skal sikre tilstrekkelig samordnet kommunikasjon med andre medlemsstaters vedkommende myndigheter og Kommisjonen.

27) Med henblikk på offentlig kontroll for å verifisere riktig anvendelse av Unionens regelverk for den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden samt annen offentlig virksomhet som ved Unionens regelverk for den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden overlates til medlemsstatenes myndigheter, bør medlemsstatene utpeke vedkommende myndigheter som opptrer i offentlighetens interesse, har tilstrekkelige ressurser og utstyr og kan garantere for upartiskhet og faglig dyktighet. Vedkommende myndigheter bør sikre at den offentlige kontrollen er av god kvalitet, sammenhengende og effektiv.

28) Riktig anvendelse og håndheving av reglene som faller inn under denne forordnings virkeområde, krever tilstrekkelige kunnskaper om både nevnte regler samt reglene i denne forordning. Det er derfor viktig at personale som gjennomfører offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet, regelmessig får opplæring i gjeldende regelverk i henhold til sitt kompetanseområde, samt i de forpliktelsene som følger av denne forordning.

29) Vedkommende myndigheter bør utføre interne revisjoner, eller få revisjoner utført på sine vegne, for å kontrollere overholdelsen av denne forordning. Disse revisjonene skal utføres på en åpen måte og være gjenstand for uavhengig gransking.

30) Med forbehold for nasjonal lovgivning bør driftsansvarlige ha rett til å klage på beslutninger som treffes av vedkommende myndigheter. Vedkommende myndigheter skal underrette driftsansvarlige om denne retten.

31) Vedkommende myndigheter skal sikre at personalet som har ansvar for den offentlige kontrollen, ikke gir videre opplysninger som innhentes ved gjennomføringen av slik kontroll, dersom opplysningene er omfattet av taushetsplikt. Med mindre det foreligger tvingende hensyn for å gi videre opplysninger, bør taushetsplikten omfatte opplysninger som vil kunne undergrave formålet med inspeksjoner, undersøkelser eller revisjoner, vern av forretningsinteresser eller vern av rettergang og juridisk rådgivning. Taushetsplikt skal imidlertid ikke hindre vedkommende myndigheter i å offentliggjøre faktaopplysninger om resultatet av den offentlige kontrollen med hensyn til enkelte driftsansvarlige når den aktuelle driftsansvarlige har fått mulighet til å komme med merknader før offentliggjøringen, og slike merknader er blitt hensyntatt eller frigis sammen med opplysningene som offentliggjøres av vedkommende myndigheter. Behovet for å overholde taushetsplikten berører heller ikke vedkommende myndigheters plikt til å informere offentligheten dersom det er rimelig grunn til mistanke om at et næringsmiddel eller fôr kan utgjøre en risiko for helsen i henhold til artikkel 10 i forordning (EF) nr. 178/2002. Den enkeltes rett til vern av personopplysninger som fastsatt i europaparlaments- og rådsdirektiv 95/46/EF[[28]](#footnote-28), bør ikke berøres av denne forordning. Disse reglene bør heller ikke berøre tilfeller der offentliggjøring kreves i henhold til Unionens regelverk eller nasjonal lovgivning.

32) Vedkommende myndigheter bør gjennomføre offentlig kontroll regelmessig på grunnlag av risiko og med passende hyppighet, av alle sektorer og av alle typer driftsansvarlige, virksomheter, dyr og varer som faller inn under Unionens regelverk for den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden. Hyppigheten av den offentlige kontrollen bør fastsettes av vedkommende myndigheter idet det tas hensyn til behovet for å tilpasse kontrollen til risikoen og den forventede graden av overholdelse i ulike situasjoner, herunder mulige overtredelser av Unionens regelverk for den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden som følge av bedrageri eller villedende praksis. Ved tilpasning av kontrollen bør det følgelig tas hensyn til sannsynligheten for manglende overholdelse på alle de områder av Unionens regelverk for den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden som faller inn under denne forordnings virkeområde. I noen tilfeller, og med henblikk på utstedelse av et offisielt sertifikat eller en offisiell attestasjon som er en forutsetning for omsetning eller for bevegelighet av dyr eller varer, krever imidlertid Unionens regelverk for den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden at offentlig kontroll gjennomføres uavhengig av risikonivå eller sannsynligheten for manglende overholdelse. I slike tilfeller skal behovet for sertifikatet eller attestasjonen bestemme hyppigheten av den offentlige kontrollen.

33) For å opprettholde effektiviteten ved offentlig kontroll i forbindelse med verifisering av overholdelse, bør det ikke gis noe varsel forut for kontrollen, med mindre et slikt forhåndsvarsel er absolutt nødvendig for å gjennomføre kontrollen (for eksempel ved offentlig kontroll på slakterier under slakting som krever kontinuerlig eller regelmessig tilstedeværelse av personale eller representanter for vedkommende myndigheter i den driftsansvarliges lokaler), eller arten av den offentlige kontrollvirksomheten gjør det påkrevd (gjelder særlig i forbindelse med revisjonsvirksomhet).

34) Offentlig kontroll bør være grundig og effektiv og sikre at Unionens regelverk anvendes på riktig måte. Tatt i betraktning at offentlig kontroll kan utgjøre en urimelig byrde for de driftsansvarlige, bør vedkommende myndigheter organisere og gjennomføre offentlig kontrollvirksomhet med hensyn til de driftsansvarliges interesser og begrense nevnte byrde til det som er nødvendig for å gjennomføre offentlig kontroll virkningsfullt og effektivt.

35) Offentlig kontroll bør gjennomføres av personale som er uavhengig, det vil si fri for interessekonflikter, og som framfor alt ikke befinner seg i en situasjon som direkte eller indirekte kan påvirke deres evne til å utføre sine oppgaver på en upartisk måte. Det bør også finnes egnede ordninger for å sikre upartiskhet i tilfeller der det gjennomføres offentlig kontroll av dyr, varer, steder eller virksomhet som tilhører en offentlig myndighet eller et offentlig organ.

36) Vedkommende myndigheter i medlemsstatene bør gjennomføre offentlig kontroll med samme grad av omhu, uansett om reglene som håndheves får anvendelse på virksomhet som bare er relevant på territoriet til den berørte medlemsstaten, eller på virksomhet som vil påvirke overholdelsen av Unionens regelverk for dyr og varer som skal flyttes eller bringes i omsetning i en annen medlemsstat, eller eksporteres utenfor Unionen. Når det gjelder eksport utenfor Unionen kan vedkommende myndigheter, i samsvar med Unionens regelverk, også pålegges å verifisere at dyr og varer oppfyller kravene som bestemmelsestredjestaten har fastsatt for slike dyr eller varer. Når det gjelder fastsettelse av modeller for eksportsertifikater bør den relevante gjennomføringsmyndighet som fastsettes i denne forordning, få anvendelse bare dersom slike sertifikater er fastsatt i unionsretten, særlig i bilaterale avtaler mellom Unionen og en tredjestat eller en sammenslutning av tredjestater.

37) Vedkommende myndigheter i en medlemsstat bør under uvanlige omstendigheter, uten at det berører kravene til sporbarhet fastsatt i sektorregelverk og bare i den utstrekning det er strengt nødvendig for å organisere offentlig kontroll, ha mulighet til å kreve at driftsansvarlige melder fra om ankomst av dyr og varer fra en annen medlemsstat.

38) For å sikre at Unionens regelverk for den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden håndheves på riktig måte, bør vedkommende myndigheter ha myndighet til å gjennomføre offentlig kontroll i alle ledd i produksjon, bearbeiding og distribusjon av dyr og varer som berøres av nevnte regelverk. For å sikre at offentlig kontroll gjennomføres på en grundig og effektiv måte, bør vedkommende myndigheter også ha myndighet til å gjennomføre offentlig kontroll i alle ledd i produksjon og distribusjon av varer, stoffer, materialer eller gjenstander som ikke omfattes av Unionens regelverk for den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden, i den grad det er nødvendig for fullt ut å undersøke mulige overtredelser av nevnte regelverk, og for å finne årsaken til overtredelsen. For å kunne gjennomføre offentlig kontroll på en effektiv måte bør vedkommende myndigheter utarbeide og ajourføre en liste eller et register over de driftsansvarlige som skal kontrolleres.

39) Vedkommende myndigheter opptrer i de driftsansvarliges og offentlighetens interesse når de sikrer at det høye vernenivået som er fastsatt i Unionens regelverk for den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden, konsekvent bevares og beskyttes gjennom egnede håndhevingstiltak, og at overholdelsen av regelverket verifiseres i hele den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden gjennom offentlig kontroll. Vedkommende myndigheter samt organer med delegerte oppgaver og fysiske personer som har fått delegert visse oppgaver, bør derfor være ansvarlig overfor de driftsansvarlige og offentligheten for effektiviteten og virkningen av den offentlige kontrollen de gjennomfører. De bør gi tilgang til opplysninger om organiseringen og gjennomføringen av offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet og regelmessig offentliggjøre opplysninger om offentlig kontroll og resultatene av dem. Vedkommende myndigheter bør også, på visse vilkår, ha rett til å offentliggjøre eller gjøre tilgjengelig opplysninger om vurderinger av enkeltstående driftsansvarlige på grunnlag av resultatene av den offentlige kontrollen. Medlemsstatenes bør ha tillatelse og oppmuntres til å bruke vurderingsordninger som en metode for å øke åpenheten i den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden, forutsatt at slike ordninger sørger for hensiktsmessige garantier om rettferdighet, sammenheng, åpenhet og objektivitet. Vedkommende myndigheter bør innføre de nødvendige ordninger slik at vurderingen nøyaktig gjenspeiler den faktiske overholdelsen, og særlig bør vedkommende myndigheter oppmuntres til å sikre at vurderingen er basert på resultatet av flere tilfeller av offentlig kontroll eller, når vurderingen er basert på resultatet av en enkelt offentlig kontroll og resultatene er ugunstige, at påfølgende offentlig kontroll gjennomføres innen rimelig tid. Åpenhet med hensyn til vurderingskriteriene er særlig nødvendig for å kunne sammenligne beste praksis og over tid utvikle en konsekvent tilnærming på unionsplan.

40) Det er viktig at vedkommende myndigheter samt organer med delegerte oppgaver og fysiske personer som har fått delegert visse oppgaver, sikrer og verifiserer at den offentlige kontrollen de gjennomfører, er effektiv og sammenhengende. For dette formål bør de opptre på grunnlag av skriftlig dokumenterte framgangsmåter og framlegge opplysninger og instrukser til personalet som gjennomfører offentlig kontroll. De bør også ha innført egnede dokumenterte framgangsmåter og ordninger slik at de løpende kan verifisere at deres egen virksomhet er effektiv og konsekvent samt iverksette korrigerende tiltak når det blir avdekket mangler.

41) For å gjøre det lettere å identifisere tilfeller av manglende overholdelse og effektivisere den berørte driftsansvarliges iverksetting av korrigerende tiltak, bør resultatet av offentlig kontroll registreres skriftlig, og det bør på anmodning gis en kopi til den driftsansvarlige. Dersom offentlig kontroll krever at personale fra vedkommende myndigheter kontinuerlig eller regelmessig er til stede for å overvåke den driftsansvarliges virksomhet, vil skriftlig dokumentasjon av hver enkelt inspeksjon eller hvert besøk hos den driftsansvarlige være et uforholdsmessig krav. I slike tilfeller bør skriftlig dokumentasjon utarbeides med en hyppighet som gjør det mulig for vedkommende myndigheter og den driftsansvarlige å bli regelmessig underrettet om nivået av overholdelse og umiddelbart underrettet om mangler eller manglende overholdelse som er avdekket.

42) Driftsansvarlige bør samarbeide fullt ut med vedkommende myndigheter, organer med delegerte oppgaver eller fysiske personer som har fått delegert visse oppgaver, slik at offentlig kontroll kan gjennomføres smidig, og slik at vedkommende myndigheter kan gjennomføre annen offentlig virksomhet. Driftsansvarlige som er ansvarlige for en forsendelse som innføres til Unionen, bør legge fram alle tilgjengelige opplysninger om forsendelsen. Alle driftsansvarlige bør gi vedkommende myndigheter minst de opplysninger som er nødvendige for å identifisere seg selv og sin virksomhet samt de driftsansvarlige som de leverer til og mottar leveranser fra.

43) Ved denne forordning fastsettes en felles rettslig ramme for organisering av offentlig kontroll for å verifisere overholdelsen av Unionens regelverk for den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden på alle områder som omfattes av slikt regelverk. På noen av disse områdene fastsetter Unionens regelverk nærmere krav som skal oppfylles, og som krever særlige ferdigheter og særskilte midler for å gjennomføre offentlig kontroll. For å unngå ulik håndhevingspraksis som kan føre til ulikt vern av menneskers og dyrs helse, plantehelse, dyrevelferd og, når det gjelder genmodifiserte organismer og plantevernmidler, også miljøet, forstyrre virkemåten til det indre marked for dyr og varer som faller inn under denne forordnings virkeområde, og vri konkurransen, bør Kommisjonen kunne utfylle reglene fastsatt i denne forordning gjennom vedtakelse av særlige regler for offentlig kontroll som kan dekke behovet for kontroll på disse områdene. Slike regler bør særlig fastsette særlige krav med hensyn til gjennomføring av offentlig kontroll og minste hyppighet av slik kontroll, særlige tiltak eller tilleggstiltak utover dem som er fastsatt i denne forordning, som vedkommende myndigheter bør ta hensyn til i forbindelse med tilfeller av manglende overholdelse, særlige ansvarsområder og oppgaver som vedkommende myndigheter skal ha i tillegg til dem som er fastsatt i denne forordning, og særlige kriterier som skal utløse ordningen for administrativ bistand som er fastsatt i denne forordning. I andre tilfeller kan slike ytterligere regler bli nødvendig for å lage en mer detaljert ramme for gjennomføringen av offentlig kontroll av næringsmidler og fôr, dersom det kommer nye opplysninger om risikoene for menneskers eller dyrs helse eller, når det gjelder genmodifiserte organismer og plantevernmidler, også for miljøet, som viser at kontrollen, i mangel av felles spesifikasjoner for gjennomføring av offentlig kontroll i medlemsstatene, ikke vil kunne gi det forventede nivå av vern mot disse risikoene som fastsatt i Unionens regelverk for den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden.

44) For å oppnå effektiv organisering av den offentlige kontrollen som omfattes av denne forordning, bør medlemsstatene ha mulighet til å avgjøre hvilket personale som er best egnet til å gjennomføre slik kontroll, forutsatt at et høyt nivå for vern av menneskers og dyrs helse, plantehelse og dyrevelferd ivaretas i hele den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden, og at internasjonale standarder og forpliktelser er oppfylt. I visse tilfeller der det kreves særlige ferdigheter for å sikre forsvarlige resultater av den offentlige kontrollen, bør medlemsstatene imidlertid være pålagt å henvise til offentlige veterinærer, plantehelsekontrollører eller andre særlig utpekte personer. Dette bør ikke berøre medlemsstatenes mulighet til også å bruke offentlige veterinærer (herunder for offentlig kontroll av fjørfe og haredyr), plantehelsekontrollører eller andre særlig utpekte personer i tilfeller der dette ikke er pålagt i henhold til denne forordning.

45) Med henblikk på å utvikle nye metoder og teknikker i forbindelse med offentlig kontroll av kjøttproduksjon bør vedkommende myndigheter ha rett til å vedta nasjonale tiltak for å gjennomføre forsøksprosjekter som er begrenset i tid og omfang. Slike tiltak bør sikre at vedkommende myndigheter verifiserer at driftsansvarlige oppfyller alle grunnleggende bestemmelser som får anvendelse på kjøttproduksjon, herunder kravet om at kjøttet er trygt og egnet til konsum. For å sikre at Kommisjonen og medlemsstatene har mulighet til å vurdere virkningen av slike nasjonale tiltak og uttale seg før de blir vedtatt og dermed kunne vedta det mest egnede tiltaket, bør tiltakene meldes til Kommisjonen i samsvar med og med hensyn til artikkel 5 og 6 i europaparlaments- og rådsdirektiv (EU) 2015/1535[[29]](#footnote-29).

46) Vedkommende myndigheter bør kunne delegere noen av sine oppgaver til andre organer. Det bør fastsettes relevante vilkår for å sikre at den offentlige kontrollen og annen offentlig virksomhet fortsetter å være upartisk, av god kvalitet og sammenhengende. Organet med delegerte oppgaver bør særlig være akkreditert i henhold til Den internasjonale standardiseringsorganisasjonens (ISO) standard for inspeksjoner.

47) For å sikre påliteligheten og sammenhengen i den offentlige kontrollen og i annen offentlig virksomhet i hele Unionen bør metodene for prøvetaking og for laboratorieanalyser, -undersøkelser og -diagnoser oppfylle vitenskapelige standarder, oppfylle det berørte laboratoriets særlige analyse-, undersøkelses- og diagnosebehov og tilby holdbare og pålitelige analyse-, undersøkelses- og diagnoseresultater. Det bør fastsettes klare regler for valg av metode dersom mer enn én er tilgjengelig fra forskjellige kilder, f.eks. ISO, Plantevernorganisasjonen for Europa og Middelhavsområdet (EPPO), den internasjonale plantevernkonvensjonen (IPPC), Verdens dyrehelseorganisasjon (OIE), EU-referanselaboratorier og nasjonale referanselaboratorier eller nasjonal lovgivning.

48) Driftsansvarlige hvis dyr eller varer blir gjenstand for prøvetaking, analyse, undersøkelse eller diagnose i forbindelse med offentlig kontroll, bør ha rett til en uttalelse fra en annen sakkyndig for egen regning. En slik rett bør gjøre det mulig for den driftsansvarlige å be om at en annen sakkyndig gjennomgår dokumentasjonen fra den opprinnelige prøvetakingen, analysen, undersøkelsen eller diagnosen, samt at det gjøres en ny analyse, undersøkelse eller diagnose av deler av materialet fra den opprinnelige prøvetakingen, med mindre en slik ny analyse, undersøkelse eller diagnose er teknisk umulig eller uten betydning. Dette gjelder særlig dersom prevalensen av faren er spesielt lav i dyret eller varen, eller dersom faren er spesielt liten eller ujevnt utbredt med henblikk på å vurdere forekomsten av karanteneorganismer eller, eventuelt, utføre en mikrobiologisk analyse.

49) Med henblikk på gjennomføring av offentlig kontroll av handel som finner sted via internett eller andre former for fjernsalg, bør vedkommende myndigheter kunne skaffe seg prøver gjennom anonyme bestillinger (også kjent som «mystery shopping») som deretter kan analyseres, undersøkes eller brukes til verifisering av overholdelse. Vedkommende myndigheter bør treffe alle nødvendige tiltak for å sikre de driftsansvarliges rett til en uttalelse fra en annen sakkyndig.

50) Laboratorier utpekt av vedkommende myndigheter til å utføre analyser, undersøkelser og diagnoser av prøver tatt i forbindelse med offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet, bør ha sakkunnskap, utstyr, infrastruktur og personale til å utføre slike oppgaver på høyeste nivå. For å sikre holdbare og pålitelige resultater bør disse laboratoriene være akkreditert for bruk av disse metodene i samsvar med standarden EN ISO/IEC 17025 «Generelle krav til prøvings- og kalibreringslaboratoriers kompetanse». Akkrediteringen bør være tildelt av et nasjonalt akkrediteringsorgan som utøver sin virksomhet i samsvar med europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 765/2008[[30]](#footnote-30).

51) Selv om akkreditering er det beste virkemiddelet for å sikre et høyt ytelsesnivå ved offentlige laboratorier, er det også en sammensatt og kostbar prosess som kan føre til en uforholdsmessig stor byrde for laboratoriet i tilfeller der metoden for laboratorieanalyse, -undersøkelse eller -diagnose er særlig enkel å utføre og ikke krever særskilte prosedyrer eller spesialutstyr, slik tilfellet er for påvisning av trikiner i forbindelse med inspeksjon og, på visse vilkår, i tilfeller der laboratoriet bare utfører analyser, undersøkelser eller diagnoser innenfor rammen av annen offentlig virksomhet og ikke i forbindelse med offentlig kontroll.

52) For å sikre fleksibilitet og forholdsmessighet i tilnærmingen, særlig for dyrehelse- eller plantehelselaboratorier, bør det fastsettes bestemmelser som gjør det mulig å vedta unntak med sikte på å tillate at visse laboratorier ikke trenger akkreditering for alle metodene de bruker. Dette gjelder særlig når det ikke finnes validerte metoder for å påvise visse planteskadegjørere. Videre kan det skje at et laboratorium ikke umiddelbart kan få akkreditering for alle metodene det bør bruke som offentlig laboratorium i de tilfeller der nye eller nylig endrede metoder skal brukes, i tilfeller av nye risikoer eller i nødssituasjoner. Under visse forhold bør det derfor være tillatt for offentlige laboratorier å utføre analyser, undersøkelser og diagnoser for vedkommende myndigheter før de har fått den relevante akkrediteringen.

53) Offentlig kontroll av dyr og varer som innføres til Unionen fra tredjestater, er av stor betydning ettersom disse kontrollene sikrer at gjeldende regelverk overholdes i Unionen, særlig reglene som er fastsatt for å verne menneskers og dyrs helse, plantehelse og dyrevelferd og, når det gjelder genmodifiserte organismer og plantevernmidler, også miljøet. Slik offentlig kontroll skal finne sted før dyrene eller varene frigis for fri omsetning i Unionen. Hyppigheten av offentlig kontroll bør på tilstrekkelig vis tilpasses de risikoene for menneskers og dyrs helse, plantehelse, dyrevelferd og miljøet som dyr og varer som innføres til Unionen kan utgjøre, idet det tas hensyn til den driftsansvarliges tidligere oppfyllelse av kravene fastsatt i Unionens regelverk for den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden, tidligere kontroll av disse dyrene og varene som er gjennomført i den berørte tredjestaten, og de garantiene tredjestaten har gitt for at dyr og varer som eksporteres til Unionen, oppfyller kravene fastsatt i Unionens regelverk.

54) Det er nødvendig å fastsette hvilke kategorier av dyr og varer som alltid bør framvises på en grensekontrollstasjon med henblikk på offentlig kontroll før innførsel til Unionen. Det er også nødvendig å gi mulighet til å kreve at andre kategorier av varer skal være midlertidig underlagt samme krav i henhold til særlige tiltak for dette formål, og mulighet til å kreve at visse andre kategorier av varer, særlig visse næringsmidler som inneholder både produkter av vegetabilsk opprinnelse og bearbeidede produkter av animalsk opprinnelse (sammensatte produkter), alltid framvises for offentlig kontroll på en grensekontrollstasjon før innførsel til Unionen.

55) Tatt i betraktning de risikoer for menneskers eller dyrs helse, plantehelse, dyrevelferd eller miljøet som visse dyr eller varer kan utgjøre, bør de bli gjenstand for særlig offentlig kontroll som skal gjennomføres ved innførsel til Unionen. Gjeldende regler i Unionen krever at det gjennomføres offentlig kontroll ved Unionens grenser for å verifisere at de standarder for menneskers og dyrs helse og dyrevelferd som får anvendelse på dyr, produkter av animalsk opprinnelse, formeringsmateriale og animalske biprodukter, er oppfylt, og at planter og planteprodukter oppfyller plantehelsekravene. Strengere kontroll ved innførsel til Unionen gjennomføres også for visse andre varer dersom nye eller kjente risikoer tilsier det. Særtrekkene ved slik kontroll, som for tiden reguleres av rådsdirektiv 97/78/EF[[31]](#footnote-31), 91/496/EØF[[32]](#footnote-32) og 2000/29/EF og av kommisjonsforordning (EF) nr. 669/2009[[33]](#footnote-33), bør være fastsatt i denne forordning.

56) For å gjøre Unionens offentlige kontrollordning mer effektiv, sikre en optimal tildeling av midler for offentlig kontroll til grensekontroll og legge til rette for håndhevingen av Unionens regelverk for den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden, bør det innføres en felles integrert ordning for offentlig kontroll på grensekontrollstasjoner som erstatter det nåværende fragmenterte kontrollregelverket, for å håndtere alle forsendelser som, med tanke på de risikoer de kan utgjøre, bør kontrolleres ved innførselen til Unionen.

57) Offentlig kontroll av forsendelser bør gjennomføres ved ankomst til grensekontrollstasjonen. Den offentlige kontrollen bør omfatte dokumentkontroll av alle forsendelser, herunder eventuelt elektronisk kontroll, samt identitetskontroll og fysisk kontroll gjennomført med en passende hyppighet avhengig av risikoen som hver forsendelse med dyr eller varer utgjør.

58) Hyppigheten av de fysiske kontrollene bør bestemmes og endres på grunnlag av risikoene for menneskers eller dyrs helse, plantehelse, dyrevelferd eller, når det gjelder genmodifiserte organismer og plantevernmidler, også for miljøet. Denne metoden bør gjøre det mulig for vedkommende myndigheter å tildele midler til kontroll der risikoen er størst. Hyppigheten av identitetskontroll bør også kunne reduseres eller begrenses til verifisering av en forsendelses offisielle forsegling dersom dette er begrunnet ut fra at forsendelsene som innføres til Unionen, utgjør en lavere risiko. Den risikobaserte tilnærmingen til identitetskontroll og fysisk kontroll bør etterstrebes ved hjelp av tilgjengelige datasett og opplysninger samt edb-baserte systemer for datainnsamling og databehandling.

59) I visse tilfeller og forutsatt at det sikres et høyt nivå for menneskers og dyrs helse, plantehelse, dyrevelferd og, når det gjelder genmodifiserte organismer og plantevernmidler, også for vern av miljøet, bør offentlig kontroll som vanligvis gjennomføres av vedkommende myndigheter på grensekontrollstasjoner, kunne utføres på andre kontrollsteder eller av andre myndigheter.

60) For å organisere en effektiv ordning for offentlig kontroll bør forsendelser som ankommer fra tredjestater og er underlagt kontroll ved innførsel til Unionen, ledsages av et felles innførselsdokument om helse (CHED), som skal brukes til å forhåndsmelde forsendelsens ankomst til grensekontrollstasjonen, og til å registrere resultatet av offentlig kontroll som er gjennomført og beslutninger som er truffet av vedkommende myndigheter når det gjelder forsendelsen som dokumentet ledsager. Det samme dokumentet bør brukes av den driftsansvarlige til å få klarering av tollmyndighetene så snart all offentlig kontroll er gjennomført.

61) I noen medlemsstater er det som følge av særlige geografiske begrensninger, som lange kyster eller grenser, vanskelig å oppfylle minstekravene til grensekontrollstasjoner på permanent basis. Import av ubearbeidet tømmer skjer vanligvis i store mengder gjennom spesialiserte havner eller kontrollsteder og med ujevne mellomrom, noe som gjør det vanskelig å ha permanent bemannede og fullt utstyrte grensekontrollstasjoner. Unntak fra minstekravene for grensekontrollstasjoner bør tillates for å sikre effektiv offentlig kontroll av spesifikt ubearbeidet tømmer.

62) Offentlig kontroll av dyr og varer som innføres til Unionen fra tredjestater, bør gjennomføres ved grensekontrollstasjoner utpekt av medlemsstatene i samsvar med et sett med minstekrav. Utpeking av slike stasjoner bør tilbakekalles eller midlertidig oppheves når de ikke lenger oppfyller minstekravene eller når deres virksomhet vil kunne utgjøre en fare for menneskers eller dyrs helse, plantehelse, dyrevelferd eller, når det gjelder genmodifiserte organismer og plantevernmidler, også for miljøet. Beslutningen om å tilbakekalle eller midlertidig oppheve en slik utpeking må ta hensyn til risikoens alvorlighetsgrad og forholdsmessighetsprinsippet.

63) For å sikre en ensartet anvendelse av reglene for offentlig kontroll av forsendelser som ankommer fra tredjestater, bør det fastsettes felles regler for hvilke tiltak vedkommende myndigheter og driftsansvarlige bør iverksette i tilfelle mistanke om manglende overholdelse og i forbindelse med forsendelser som ikke overholder regelverket for forsendelser, samt for forsendelser som kan utgjøre en risiko for menneskers eller dyrs helse, plantehelse, dyrevelferd eller, når det gjelder genmodifiserte organismer og plantevernmidler, også for miljøet.

64) For å unngå inkonsekvens og dobbeltarbeid i forbindelse med gjennomføring av offentlig kontroll, gjøre det mulig med rettidig identifikasjon av forsendelser som omfattes av offentlig kontroll på grensekontrollstasjoner og andre kontrollsteder, og sikre at kontrollen gjennomføres på en effektiv måte, bør samarbeid og utveksling av opplysninger sikres mellom vedkommende myndigheter, tollmyndigheter og andre relevante myndigheter som håndterer forsendelser fra tredjestater.

65) Medlemsstatene bør sikre at tilstrekkelige økonomiske midler alltid er til rådighet slik at vedkommende myndigheter som gjennomfører offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet, kan ha nødvendig personale og utstyr. Selv om driftsansvarlige har hovedansvaret for å sikre at virksomheten deres utøves i samsvar med Unionens regelverk for den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden, bør ordningen med egne kontroller som de har innført for dette formål, utfylles med en særskilt offentlig kontrollordning som hver medlemsstat forvalter for å sikre et effektivt markedstilsyn i alle ledd i den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden. En slik ordning er i seg selv sammensatt og ressurskrevende og bør ha en stabil tilførsel av midler til offentlig kontroll på et nivå som til enhver tid er tilpasset behovet for håndheving. For å redusere den offentlige kontrollordningens avhengighet av offentlige finanser bør vedkommende myndigheter innkreve gebyrer eller avgifter for å dekke kostnadene de pådrar seg når de gjennomfører offentlig kontroll av visse driftsansvarlige og av visse former for virksomhet der Unionens regelverk for den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden krever registrering eller godkjenning i samsvar med unionsreglene om hygiene for næringsmidler og fôr eller regler for plantehelse. Gebyrer eller avgifter bør også innkreves fra driftsansvarlige for å kompensere for kostnadene ved offentlig kontroll med henblikk på utstedelse av et offisielt sertifikat eller en offisiell attestasjon og kostnader ved offentlig kontroll som vedkommende myndigheter gjennomfører på grensekontrollstasjoner.

66) Gebyrer eller avgifter bør omfatte, men ikke overstige, vedkommende myndigheters påløpte kostnader, herunder generelle kostnader, for å gjennomføre offentlig kontroll. Generelle kostnader kan omfatte kostnader til den støtte og organisering som er nødvendig for å planlegge og gjennomføre den offentlige kontrollen. Slike kostnader bør beregnes på grunnlag av hver enkelt offentlig kontroll eller på grunnlag av all offentlig kontroll over et gitt tidsrom. Dersom gebyrer eller avgifter beregnes på grunnlag av faktiske kostnader for hver enkelt offentlig kontroll, bør driftsansvarlige med gode resultater med hensyn til overholdelse betale lavere generelle kostnader enn dem som ikke overholder reglene, ettersom førstnevnte bør være underlagt mindre hyppig kontroll. For å stimulere alle driftsansvarlige til å overholde Unionens regelverk uavhengig av hvilken metode (basert på faktiske kostnader eller en fast sats) som hver enkelt medlemsstat har valgt for å beregne gebyrene eller avgiftene, bør disse gebyrene eller avgiftene, dersom de beregnes på grunnlag av de samlede kostnadene som vedkommende myndigheter har over et gitt tidsrom, og pålegges alle driftsansvarlige, uansett om de er underlagt offentlig kontroll i løpet av referanseperioden, beregnes slik at de belønner driftsansvarlige som konsekvent har et godt resultat med hensyn til overholdelse av Unionens regelverk for den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden.

67) Direkte eller indirekte tilbakebetaling av gebyrer eller avgifter som vedkommende myndigheter har innkrevd, bør forbys da dette vil medføre en ulempe for driftsansvarlige som ikke får gebyret eller avgiften tilbakebetalt, og potensielt kan føre til konkurransevridning.

68) Det bør være full åpenhet rundt finansiering av offentlig kontroll gjennom gebyrer eller avgifter som innkreves av driftsansvarlige, slik at borgere og foretak kan forstå metoden og dataene som er brukt til å fastsette avgifter og gebyrer.

69) Unionens regelverk for den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden fastsetter i hvilke tilfeller omsetning eller forflytning av visse dyr eller varer skal ledsages av et offisielt sertifikat undertegnet av sertifikatutstederen. Det er hensiktsmessig å fastsette et felles sett av regler for de forpliktelser vedkommende myndigheter og sertifikatutstedere har med hensyn til utstedelse av offisielle sertifikater, samt egenskapene som de offisielle sertifikatene bør ha for å sikre pålitelighet.

70) I andre tilfeller fastsetter reglene som faller inn under denne forordnings virkeområde, at omsetning eller forflytning av visse dyr eller varer skal ledsages av en offisiell etikett, et offisielt merke eller en annen offisiell attestasjon utstedt av de driftsansvarlige under offentlig tilsyn av vedkommende myndigheter eller av vedkommende myndigheter selv. Offisielle attestasjoner omfatter f.eks. plantepass, logoer for økologisk produksjonsmetode og identifikasjonsmerker, dersom disse opplysningene kreves i henhold til Unionens regelverk, samt merking med logoene for beskyttede opprinnelsesbetegnelser, beskyttede geografiske betegnelser eller garanterte tradisjonelle spesialiteter. Det er hensiktsmessig å fastsette et minste sett av regler for å sikre at også utstedelse av offisielle attestasjoner skal kunne utføres i samsvar med relevante garantier for pålitelighet.

71) Offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet bør bygge på analyse-, undersøkelses- og diagnosemetoder som oppfyller de nyeste vitenskapelige standardene, og gir gode, pålitelige og sammenlignbare resultater i hele Unionen. Metodene som brukes ved offentlige laboratorier samt kvaliteten og ensartetheten til laboratorienes analyse-, undersøkelses- og diagnosedata, bør derfor forbedres kontinuerlig. For dette formål bør Kommisjonen kunne utpeke og stole på sakkyndig bistand fra EU-referanselaboratorier på alle de områder av den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden der det er behov for nøyaktige og pålitelige analyse-, undersøkelses- og diagnoseresultater. EU-referanselaboratoriene bør særlig sikre at nasjonale referanselaboratorier og offentlige laboratorier får ajourførte opplysninger om tilgjengelige metoder, organisere eller delta aktivt i sammenlignende undersøkelser foretatt ved flere laboratorier og tilby opplæring til nasjonale referanselaboratorier eller offentlige laboratorier.

72) Første ledd i artikkel 32 i forordning (EF) nr. 1829/2003 og første ledd i artikkel 21 i europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1831/2003[[34]](#footnote-34) gir henholdsvis Den europeiske unions referanselaboratorium for genmodifiserte næringsmidler og fôr og Den europeiske unions referanselaboratorium for tilsetningsstoffer i fôrvarer bestemte oppgaver som et ledd i framgangsmåten for å gi tillatelse for genmodifiserte næringsmidler eller fôr, eller tilsetningsstoffer i fôrvarer, særlig med hensyn til undersøkelse, vurdering og validering av den påvisnings- eller analysemetode som søkere foreslår. Disse laboratoriene bør derfor fungere som EU-referanselaboratorier i henhold til denne forordning.

73) For offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet som har som formål å identifisere mulige overtredelser av reglene, herunder som følge av bedrageri eller villedende praksis samt på området dyrevelferd, bør vedkommende myndigheter ha tilgang til ajourførte, pålitelige og ensartede tekniske data og til forskningsresultater, nye teknikker og ekspertise som er nødvendig for å sikre korrekt anvendelse av Unionens regelverk som får anvendelse på disse to områdene. For dette formål bør Kommisjonen kunne utpeke og stole på sakkyndig bistand fra EU-referansesentre for ekthet og integritet i den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden og for dyrevelferd.

74) For å nå målene i denne forordning og bidra til et velfungerende indre marked som forbrukerne har tillit til, bør tilfeller av manglende overholdelse av Unionens regelverk for den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden som krever håndhevingstiltak i mer enn én medlemsstat, håndteres på en effektiv og konsekvent måte. Hurtigvarslingssystemet for næringsmidler og fôr (RASFF) opprettet i henhold til artikkel 50 i forordning (EF) nr. 178/2002 gjør det allerede mulig for vedkommende myndigheter raskt å utveksle og spre opplysninger om næringsmidler eller fôr som innebærer alvorlige direkte eller indirekte risikoer for menneskers helse, eller om fôr som innebærer alvorlige risikoer for menneskers eller dyrs helse eller miljøet, som gjør det mulig å treffe raske tiltak for å motvirke disse alvorlige risikoene. Selv om dette virkemiddelet gjør det mulig å treffe tiltak i rett tid i alle berørte medlemsstater for å motvirke visse alvorlige risikoer i den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden, kan det ikke fungere med henblikk på effektiv bistand samt samarbeid mellom vedkommende myndigheter over landegrensene for å sikre at tilfeller av manglende overholdelse av Unionens regelverk for den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden som har følger på tvers av landegrenser, håndteres effektivt, ikke bare i medlemsstaten der den manglende overholdelsen først blir påvist, men også i medlemsstaten der den hadde sin opprinnelse. Særlig administrativ bistand og samarbeid bør gjøre det mulig for vedkommende myndigheter å utveksle opplysninger, påvise, undersøke og treffe effektive og forholdsmessige tiltak for å håndtere grensekryssende overtredelser av Unionens regelverk for den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden, også i tilfeller der mulig bedrageri eller villedende praksis har eller kan ha følger på tvers av landegrenser.

75) Anmodninger om administrativ bistand og alle meldinger bør behørig følges opp. For å legge til rette for administrativ bistand og samarbeid bør medlemsstatene være pålagt å utpeke ett eller flere kontaktorganer som skal bistå med og samordne kommunikasjonen mellom vedkommende myndigheter i forskjellige medlemsstater. For å sikre ensartede vilkår for gjennomføringen av denne forordning, og for å effektivisere og forenkle samarbeidet mellom medlemsstatene, bør Kommisjonen gis gjennomføringsmyndighet til å vedta gjennomføringsrettsakter om fastsettelse av spesifikasjoner for de tekniske verktøyene som skal brukes til kommunikasjon mellom kontaktorganer, og et standardformat for anmodninger om bistand, meldinger og svar.

76) Hver medlemsstat bør være pålagt å opprette og regelmessig ajourføre en flerårig nasjonal kontrollplan (MANCP) som omfatter alle områder som er underlagt Unions regelverk for den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden, og som inneholder opplysninger om oppbygningen og organiseringen av ordningen for offentlig kontroll. De flerårige nasjonale kontrollplanene er virkemiddelet som medlemsstatene bør bruke for å sikre at offentlig kontroll gjennomføres på grunnlag av en risikovurdering og effektivt i hele territoriet og i hele den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden samt i samsvar med kravene i denne forordning. Egnet samråd med berørte parter forut for utarbeidingen av planene bør sikre at de er egnet for formålet.

77) For å sikre sammenheng og fullstendighet i de flerårige nasjonale kontrollplanene bør hver medlemsstat utpeke ett organ som får i oppgave å samordne utarbeidingen av medlemsstatens flerårige kontrollplan og om nødvendig samle inn opplysninger om planens gjennomføring, gjennomgåelse og ajourføring.

78) Medlemsstatene bør være pålagt å oversende Kommisjonen en årsrapport med opplysninger om kontrollvirksomheten og gjennomføringen av de flerårige nasjonale kontrollplanene. For å sikre ensartede vilkår for gjennomføringen av denne forordning og legge til rette for innsamling og oversending av sammenlignbare data, påfølgende sammenstilling av slike data til unionsomfattende statistikk og utarbeiding av rapporter fra Kommisjonen om gjennomføring av offentlig kontroll i hele Unionen, bør Kommisjonen gis gjennomføringsmyndighet til å vedta gjennomføringsrettsakter med hensyn til fastsettelse av standardiserte skjemamodeller for årsrapporter.

79) Kommisjonens sakkyndige bør kunne gjennomføre kontroll, herunder revisjoner, i medlemsstatene for å verifisere hvordan Unionens relevante regelverk anvendes og hvordan nasjonale kontrollordninger og vedkommende myndigheter fungerer. Kommisjonens kontroll bør også kunne brukes til å undersøke og samle inn opplysninger om praksis eller problemer knyttet til anvendelsen av regelverket, nødssituasjoner og ny utvikling i medlemsstatene. På anmodning fra berørte medlemsstater bør Kommisjonens sakkyndige også kunne delta i kontroll som gjennomføres av tredjestaters vedkommende myndigheter på medlemsstatens territorium. Slik kontroll bør organiseres i nært samarbeid mellom de berørte medlemsstatene og Kommisjonen.

80) Dyr og varer fra tredjestater bør oppfylle samme krav som får anvendelse på dyr og varer i Unionen, eller krav som er anerkjent som minst likeverdige med hensyn til målene for Unionens regelverk for den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden. Dette prinsippet er nedfelt i artikkel 11 i forordning (EF) nr. 178/2002, som krever at næringsmidler og fôrvarer som importeres til Unionen, oppfyller de relevante kravene i Unionens næringsmiddelregelverk eller krav som anses for å være minst likeverdige. Særlige krav til å anvende dette prinsippet er fastsatt i unionsregler for vernetiltak mot planteskadegjørere, som forbyr innførsel til Unionen av visse skadegjørere som ikke forekommer (eller bare forekommer i begrenset omfang) i Unionen, i unionsregler som fastsetter krav til dyrehelse, som tillater at dyr og visse produkter av animalsk opprinnelse kan innføres til Unionen bare fra tredjestater som er oppført på en liste som er opprettet for dette formål, og i unionsregler for organisering av offentlig kontroll av produkter av animalsk opprinnelse beregnet på konsum, som også inneholder bestemmelser om opprettelse av en liste over tredjestater som nevnte produkter kan innføres til Unionen fra.

81) For å sikre at dyr og varer som innføres til Unionen fra tredjestater, oppfyller alle kravene fastsatt i Unionens regelverk for den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden eller krav som anses for å være likeverdige, i tillegg til kravene fastsatt i unionsregler for vernetiltak mot planteskadegjørere, unionsregler som fastsetter krav til dyrehelse, og unionsregler som fastsetter særlige hygieneregler for næringsmidler av animalsk opprinnelse for å sikre at kravene fastsatt i Unionens regelverk for den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden i forbindelse med plantehelse- og veterinærproblemer er oppfylt, bør Kommisjonen ha mulighet til å fastsette vilkår for innførsel av dyr og varer til Unionen i den grad det er nødvendig for å sikre at nevnte dyr og varer oppfyller alle relevante krav i Unionens regelverk for den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden eller likeverdige krav. Slike vilkår bør gjelde for dyr eller varer eller kategorier av dyr eller varer fra alle tredjestater eller fra visse tredjestater eller regioner.

82) Dersom det i særlige tilfeller foreligger dokumentasjon på at visse dyr eller varer med opprinnelse i en tredjestat, en gruppe av tredjestater eller regioner i disse, gir opphav til risikoer for menneskers eller dyrs helse, plantehelse eller, når det gjelder genmodifiserte organismer og plantevernmidler, også for miljøet, eller dersom det foreligger dokumentasjon på at det kan forekomme utbredt alvorlig manglende overholdelse av Unionens regelverk for den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden, bør Kommisjonen kunne vedta tiltak for å motvirke slike risikoer.

83) Gjennomføringen av effektiv og hensiktsmessig offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet, og i siste instans sikkerhet og helse for mennesker, dyr og planter samt vern av miljøet, er også avhengig av at kontrollmyndighetene har tilgang til dyktig personale med tilstrekkelig kunnskap om alle de forhold som er relevante for å sikre riktig anvendelse av Unionens regelverk. Kommisjonen bør sørge for hensiktsmessig og spesifikk opplæring for å fremme en enhetlig metode for offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet som utøves av vedkommende myndigheter. For å fremme kunnskap om Unionens regelverk for den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden og kravene i tredjestater bør slik opplæring også gis til personale hos vedkommende myndigheter i tredjestater. I sistnevnte tilfelle bør opplæringen utformes slik at den tar hensyn til de særlige behovene i utviklingsland og støtter opp om deres kontroll og håndheving, slik at de kan oppfylle kravene som får anvendelse på import av dyr og varer til Unionen.

84) For å fremme utveksling av erfaringer og beste praksis mellom vedkommende myndigheter bør Kommisjonen også ha mulighet til å organisere, i samarbeid med medlemsstatene, programmer for utveksling mellom medlemsstatene av personale som arbeider med offentlig kontroll eller annen offentlig virksomhet.

85) Med henblikk på gjennomføring av effektiv offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet er det viktig at vedkommende myndigheter i medlemsstatene, Kommisjonen og, eventuelt, de driftsansvarlige raskt og effektivt kan utveksle data og opplysninger knyttet til offentlig kontroll eller resultatene av den. Ved Unionens regelverk er det opprettet flere informasjonssystemer som administreres av Kommisjonen slik at denne typen data og opplysninger kan håndteres og forvaltes med unionsomfattende edb- og internettbaserte verktøy. Et system for registrering og sporing av resultater av offentlig kontroll er TRACES-systemet (Trade Control and Expert System), opprettet ved kommisjonsvedtak 2003/24/EF[[35]](#footnote-35) og 2004/292/EF[[36]](#footnote-36) i samsvar med rådsdirektiv 90/425/EØF[[37]](#footnote-37), som for tiden brukes til å forvalte data og opplysninger om dyr og produkter av animalsk opprinnelse og offentlig kontroll av disse. Denne forordning bør gjøre det mulig å opprettholde og oppgradere dette systemet slik at det kan brukes for alle varer som Unionens regelverk for den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden fastsetter særlige krav til eller praktiske ordninger for offentlig kontroll for. Det finnes også egne edb-systemer for rask utveksling av opplysninger mellom medlemsstatene og Kommisjonen om risikoene som kan oppstå i den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden, eller for dyrehelse og plantehelse. Artikkel 50 i forordning (EF) nr. 178/2002 oppretter RASFF, et system for melding om direkte eller indirekte helserisikoer for mennesker på grunn av næringsmidler eller fôr, artikkel 20 i europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2016/429[[38]](#footnote-38) oppretter et system for melding om og rapportering av tiltak for listeførte sykdommer, og artikkel 103 i europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2016/2031[[39]](#footnote-39) oppretter et system for melding om og rapportering av forekomst av skadegjørere og melding om tilfeller av manglende overholdelse. Alle slike systemer bør fungere på en harmonisert og konsekvent måte som gjør bruk av synergier mellom de ulike systemene, unngår dobbeltarbeid, forenkler driften og gjør dem mer effektive.

86) For å bidra til en mer effektiv forvaltning av offentlig kontroll bør Kommisjonen innføre et edb-basert informasjonssystem som integrerer og ved behov oppgraderer alle relevante eksisterende informasjonssystemer, og som gjør det mulig å bruke avanserte kommunikasjons- og attesteringsverktøyer og bruke data og opplysninger i forbindelse med offentlig kontroll mest mulig effektivt. Med henblikk på å unngå unødvendig overlapping av informasjonskrav bør det ved utformingen av slike edb-baserte systemer tas hensyn til behovet for eventuelt å sikre forenlighet og samvirkingsevne mellom et slikt edb-basert system og andre informasjonssystemer som drives av offentlige myndigheter, og som de relevante dataene automatisk utveksles eller stilles til rådighet gjennom. Videre bør det fastsettes en mulighet for å bruke elektroniske signaturer i henhold til europaparlaments- og rådsdirektiv 1999/93/EF[[40]](#footnote-40) i tråd med den digitale dagsorden for Europa. EUs datatilsyn bør rådspørres i utviklingsfasen av nye funksjoner for et slikt edb-basert system samt under utviklingen av relevante gjennomføringstiltak som kan påvirke behandling av personopplysninger og personvern.

87) For å sikre ensartede vilkår for gjennomføringen av denne forordning med hensyn til et velfungerende edb-basert informasjonssystem, systemets tekniske spesifikasjoner samt de plikter og rettigheter de forskjellige berørte aktører og brukere har, idet det tas særlig hensyn til behovet for å redusere den administrative byrden ved å ta i bruk, etter behov, internasjonalt standardisert språk, meldingsstruktur og utvekslingsprotokoller, bør Kommisjonen gis gjennomføringsmyndighet.

88) Vedkommende myndigheter bør undersøke tilfeller der det foreligger mistanke om manglende overholdelse av Unionens regelverk for den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden og, dersom manglende overholdelse blir konstatert, fastslå årsak og omfang samt den driftsansvarliges ansvar. Vedkommende myndigheter bør også treffe hensiktsmessige tiltak for å sikre at de berørte driftsansvarlige avhjelper situasjonen, og at ikke overholdelsen gjentas. Når vedkommende myndigheter organiserer og gjennomfører undersøkelser og håndhevingstiltak, bør de ta behørig hensyn til mulige risikoer og sannsynligheten for bedrageri eller villedende praksis i den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden.

89) Verifisering av overholdelse av Unionens regelverk for den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden gjennom offentlig kontroll er avgjørende for å sikre at regelverkets mål virkelig oppnås i hele Unionen. Uregelmessigheter i en medlemsstats kontrollordninger kan i visse tilfeller i betydelig grad være til hinder for at disse målene nås og føre til at det oppstår risikoer for menneskers og dyrs helse, plantehelse, dyrevelferd eller, når det gjelder genmodifiserte organismer og plantevernmidler, også for miljøet, uavhengig av driftsansvarliges eller andre aktørers medvirkning eller ansvar, eller føre til situasjoner med utbredt alvorlig manglende overholdelse av Unionens regelverk for den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden. For å sikre ensartede vilkår for gjennomføringen av denne forordning bør Kommisjonen, ved alvorlige uregelmessigheter i en medlemsstats kontrollordning, ha mulighet til å reagere ved å treffe tiltak som tar sikte på å begrense eller fjerne slike risikoer fra den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden, i påvente av at den berørte medlemsstaten treffer de nødvendige tiltak for å rette opp uregelmessigheten i kontrollordningen. Kommisjonen bør derfor gis gjennomføringsmyndighet.

90) Overtredelser av bestemmelsene i Unionens regelverk for den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden og i denne forordning bør omfattes av sanksjoner som er virkningsfulle, virker avskrekkende og står i forhold til overtredelsen, på nasjonalt plan i hele Unionen; hvor strenge de er skal blant annet være avhengig av de mulige negative konsekvensene overtredelsene kan få for menneskers helse, herunder i tilfeller der driftsansvarlige unnlater å samarbeide under en offentlig kontroll og i tilfeller der det er utarbeidet eller brukt falske eller villedende offisielle sertifikater eller attester. For at økonomiske sanksjoner som får anvendelse på overtredelser av reglene som følge av bedrageri eller villedende praksis, skal være tilstrekkelig avskrekkende, bør de fastsettes på et nivå som overstiger den utilbørlige fordelen som personen som begår overtredelsen, oppnår som følge av overtredelsen.

91) Hvem som helst bør kunne bringe nye opplysninger til vedkommende myndigheter for å hjelpe dem med å påvise tilfeller av overtredelser av denne forordning og reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 og i slike tilfeller ilegge sanksjoner. Mangel på klare framgangsmåter eller frykt for gjengjeldelse kan imidlertid virke avskrekkende på varslere. Rapportering av overtredelser av denne forordning er et nyttig verktøy for å sikre at en vedkommende myndighet kan klare å påvise og ilegge sanksjoner for overtredelser. Denne forordning bør derfor sikre at det finnes egnede ordninger slik at hvem som helst kan varsle vedkommende myndigheter om mulige overtredelser av denne forordning, og at denne personen beskyttes mot gjengjeldelse.

92) Denne forordning omfatter områder som allerede omfattes av visse gjeldende rettsakter. For å unngå dobbeltarbeid og opprette en enhetlig rettslig ramme bør følgende rettsakter oppheves og erstattes av denne forordning: forordning (EF) nr. 882/2004 og europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 854/2004[[41]](#footnote-41), rådsdirektiv 89/608/EØF[[42]](#footnote-42), 89/662/EØF[[43]](#footnote-43), 90/425/EØF, 91/496/EØF, 96/23/EF, 96/93/EF[[44]](#footnote-44) og 97/78/EF og rådsvedtak 92/438/EØF[[45]](#footnote-45).

93) For å sikre sammenheng bør følgende rettsakter endres: europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 999/2001[[46]](#footnote-46), rådsforordning (EF) nr. 1/2005[[47]](#footnote-47), europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 396/2005[[48]](#footnote-48), forordning (EF) nr. 1069/2009, rådsforordning (EF) nr. 1099/2009[[49]](#footnote-49), europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1107/2009[[50]](#footnote-50), europaparlaments- og rådsforordning (EU) nr. 1151/2012[[51]](#footnote-51) og rådsdirektiv 98/58/EF[[52]](#footnote-52), 1999/74/EF[[53]](#footnote-53), 2007/43/EF[[54]](#footnote-54), 2008/119/EF[[55]](#footnote-55) og 2008/120/EF[[56]](#footnote-56).

94) I europaparlaments- og rådsforordning[[57]](#footnote-57) fastsettes en ramme for Unionens finansiering av tiltak i hele den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden på de områdene den omfatter, i henhold til den flerårige finansielle rammen for tidsrommet 2014–2020. Noen av disse rettsaktene og tiltakene er rettet mot å forbedre gjennomføringen av offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet i hele Unionen. Forordning (EU) nr. 652/2014 bør endres for å ta hensyn til opphevingen av forordning (EF) nr. 882/2004 ved denne forordning.

95) Tatt i betraktning den særlige situasjonen med hensyn til plantesektoren, som hittil ikke har vært gjenstand for samme grad av kontroll som andre varer i henhold til denne forordning, er det viktig at den nye ordningen innføres så smidig og problemfritt som mulig. Av den grunn er det nødvendig å innføre særlige bestemmelser om tidspunktet for vedtakelse av relevante delegerte rettsakter. Det er også klart at det for planter, planteprodukter og andre gjenstander som utgjør en lav risiko, er berettiget å unnta plantesektoren fra plikten til å utføre dokumentkontroll ved grensekontrollstasjoner samt tillate dokumentkontroll på avstand fra grensekontrollstasjonen for planter, planteprodukter og andre gjenstander der slik kontroll på avstand kan gi en like stor sikkerhetsgrad.

96) For å endre henvisningene til europeiske standarder og vedlegg II og III til denne forordning for å ta hensyn til utviklingen i regelverket og til den tekniske og vitenskapelige utvikling, og for å utfylle denne forordning med særlige regler for offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet på områdene den omfatter, herunder regler for personalets kvalifikasjoner og opplæring, for vedkommende myndigheters ytterligere ansvarsområder og oppgaver, for de tilfeller der akkreditering av laboratorier ikke er påkrevd, for visse unntak fra offentlig kontroll ved grensene, for hvilke kriterier som skal brukes til å fastsette hyppigheten av identitetskontroll og fysisk kontroll, for fastsettelsen av de vilkår som skal oppfylles av visse dyr eller varer som innføres til Unionen fra tredjestater, for tilleggskrav og ytterligere oppgaver for EU-referanselaboratorier og EU-referansesentre og for ytterligere krav til nasjonale referanselaboratorier, bør myndigheten til å vedta rettsakter i samsvar med artikkel 290 i TEUV delegeres til Kommisjonen. Det er særlig viktig at Kommisjonen gjennomfører relevante samråd under sitt forberedende arbeid, herunder på ekspertnivå, og at disse samrådene gjennomføres i samsvar med prinsippene fastsatt i den tverrinstitusjonelle avtalen av 13. april 2016 om bedre regelverksutforming[[58]](#footnote-58). For å sikre lik deltaking i utarbeidingen av delegerte rettsakter skal Europaparlamentet og Rådet motta alle dokumenter samtidig som medlemsstatenes sakkyndige, og deres sakkyndige skal ha systematisk adgang til møter i Kommisjonens ekspertgrupper, som utarbeider delegerte rettsakter.

97) For å sikre ensartede vilkår for gjennomføringen av denne forordning med hensyn til utpeking av EU-referanselaboratorier og EU-referansesentrene for ekthet og integritet i den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden og for dyrevelferd, vedtakelse av programmet for Kommisjonens kontroll i medlemsstatene og gjennomføring av strengere offentlig kontroll ved overtredelser av Unionens regelverk for den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden som krever samordnet bistand og oppfølging fra Kommisjonen, bør Kommisjonen gis gjennomføringsmyndighet.

98) For å sikre ensartede vilkår for gjennomføringen av denne forordning, herunder regler og praktiske ordninger med hensyn til revisjoner, formatet på sertifikater og andre dokumenter, opprettelse av edb-baserte systemer for informasjonsforvaltning, samarbeid mellom de driftsansvarlige og vedkommende myndigheter og mellom vedkommende myndigheter, tollmyndigheter og andre myndigheter, metodene for prøvetaking og laboratorieanalyser, -undersøkelser og -diagnoser samt validering og tolking, sporbarhet, utarbeiding av lister over dyr eller varer som omfattes av kontrollen, samt en liste over stater eller regioner som kan eksportere visse dyr og varer til Unionen, forhåndsmelding om forsendelser, utveksling av opplysninger, grensekontrollstasjoner, isolasjon og karantene, godkjenning av kontroll som gjennomføres av tredjestater før eksport, tiltak for å begrense en risiko eller bringe til opphør en utbredt alvorlig manglende overholdelse med hensyn til visse dyr eller varer med opprinnelse i en tredjestat eller en region heri, anerkjennelse av tredjestater eller regioner som gir tilsvarende garantier som dem som anvendes i Unionen og dens oppheving, opplæring og programmer for utveksling av personale mellom medlemsstatene samt beredskapsplanene for næringsmidler og fôr med hensyn til anvendelsen av den generelle planen for krisehåndtering nevnt i artikkel 55 nr. 1 i forordning (EF) nr. 178/2002, bør Kommisjonen gis gjennomføringsmyndighet. Denne myndighet bør utøves i samsvar med europaparlaments- og rådsforordning (EU) nr. 182/2011[[59]](#footnote-59).

99) Ettersom målet for denne forordning, som er å sikre en harmonisert tilnærming med hensyn til offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet som gjennomføres for å sikre anvendelsen av Unionens regelverk for den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden, ikke kan nås i tilstrekkelig grad av medlemsstatene og derfor på grunn av sine virkninger, kompleksitet samt grensekryssende og internasjonale karakter bedre kan nås på unionsplan, kan Unionen treffe tiltak i samsvar med nærhetsprinsippet som fastsatt i artikkel 5 i traktaten om Den europeiske union. I samsvar med forholdsmessighetsprinsippet fastsatt i nevnte artikkel går denne forordning ikke lenger enn det som er nødvendig for å nå dette målet –

VEDTATT DENNE FORORDNING:

Avdeling I

Formål, virkeområde og definisjoner

Artikkel 1

Formål og virkeområde

1. Denne forordning fastsetter regler for

a) offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet som gjennomføres av vedkommende myndigheter i medlemsstatene,

b) finansiering av offentlig kontroll,

c) administrativ bistand og samarbeid mellom medlemsstatene med sikte på riktig anvendelse av reglene nevnt i nr. 2,

d) Kommisjonens gjennomføring av kontroll i medlemsstatene og tredjestater,

e) vedtakelse av vilkår som skal oppfylles med hensyn til dyr og varer som innføres til Unionen fra en tredjestat,

f) opprettelse av et edb-basert informasjonssystem for å forvalte opplysninger og data i forbindelse med offentlig kontroll.

2. Denne forordning får anvendelse på offentlig kontroll som gjennomføres for å verifisere overholdelsen av regler, uansett om de er fastsatt på unionsplan eller av medlemsstatene, med hensyn til anvendelse av Unionens regelverk på følgende områder:

a) næringsmidler og næringsmidlers trygghet, integritet og hygieniske kvalitet i alle ledd i produksjon, bearbeiding og distribusjon av næringsmidler, herunder regler som skal sikre god forretningsskikk innen handel og verne forbrukernes interesser og forbrukeropplysning, samt framstilling og bruk av materialer og gjenstander beregnet på å komme i kontakt med næringsmidler,

b) utsetting i miljøet av genmodifiserte organismer (GMO) med henblikk på næringsmiddel- og fôrproduksjon,

c) fôr og fôrtrygghet i alle ledd i produksjon, bearbeiding og distribusjon av fôrvarer samt bruk av fôrvarer, herunder regler som skal sikre god forretningsskikk innen handel og verne forbrukernes helse, forbrukernes interesser og forbrukeropplysning,

d) krav til dyrehelse,

e) forebygging og begrensning av risiko for menneskers og dyrs helse som følge av animalske biprodukter og avledede produkter,

f) krav til dyrevelferd,

g) vernetiltak mot planteskadegjørere,

h) krav til omsetning og bruk av plantevernmidler og bærekraftig bruk av pesticider, med unntak av utstyr for spredning av pesticider,

i) økologisk produksjon og merking av økologiske produkter,

j) bruk og merking av beskyttede opprinnelsesbetegnelser, beskyttede geografiske betegnelser og garanterte tradisjonelle spesialiteter.

3. Denne forordning får også anvendelse på offentlig kontroll som gjennomføres for å verifisere overholdelsen av kravene fastsatt i reglene nevnt i nr. 2, når disse kravene får anvendelse på dyr og varer som innføres til Unionen eller skal eksporteres fra Unionen.

4. Denne forordning får ikke anvendelse på offentlig kontroll som skal verifisere overholdelsen av

a) forordning (EF) nr. 1308/2013; denne forordning får imidlertid anvendelse på kontroll i henhold til artikkel 89 i forordning (EU) nr. 1306/2013, når denne kontrollen avdekker mulig bedrageri eller villedende praksis med hensyn til markedsføringsstandardene nevnt i artikkel 73–91 i forordning (EU) nr. 1308/2013,

b) europaparlaments- og rådsdirektiv 2010/63/EU[[60]](#footnote-60),

c) europaparlaments- og rådsdirektiv 2001/82/EF[[61]](#footnote-61),

5. Artikkel 4, 5, 6, 8, artikkel 12 nr. 2 og 3, artikkel 15, artikkel 18–27, 31–34, 37–42 og 78, artikkel 86–108 artikkel 112 bokstav b), artikkel 130 og artikkel 131–141 får også anvendelse på annen offentlig virksomhet som vedkommende myndigheter gjennomfører i samsvar med denne forordning eller med reglene nevnt i nr. 2 i denne artikkel.

Artikkel 2

Offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet

1. I denne forordning menes med «offentlig kontroll» den virksomhet som gjennomføres av vedkommende myndigheter, eller av organer med delegerte oppgaver eller fysiske personer som har fått delegert visse offentlige kontrolloppgaver i samsvar med denne forordning, for å verifisere at

a) de driftsansvarlige overholder denne forordning og reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2, og

b) at dyr eller varer oppfyller kravene fastsatt i reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2, herunder til utstedelse av et offisielt sertifikat eller en offisiell attestasjon.

2. I denne forordning menes med «annen offentlig virksomhet» annen virksomhet enn offentlig kontroll som gjennomføres av vedkommende myndigheter, eller av organer med delegerte oppgaver eller av fysiske personer som har fått delegert en viss annen offentlig virksomhet i samsvar med denne forordning og med reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2, herunder virksomhet rettet mot å stadfeste forekomsten av dyresykdommer eller planteskadegjørere, forebygge eller begrense spredningen av slike dyresykdommer eller planteskadegjørere, utrydde slike dyresykdommer eller planteskadegjørere, tildele tillatelser eller godkjenninger og utstede offisielle sertifikater eller offisielle attestasjoner.

Artikkel 3

Definisjoner

I denne forordning menes med:

1) «næringsmiddelregelverk» næringsmiddelregelverket som definert i artikkel 3 nr. 1 i forordning (EF) nr. 178/2002,

2) «fôrvareregelverk» de lover og forskrifter som gjelder fôrvarer generelt og fôrtrygghet spesielt, på unionsplan eller nasjonalt plan i alle ledd i produksjon, bearbeiding og distribusjon eller bruk av fôrvarer,

3) «vedkommende myndigheter»

a) de sentrale myndighetene i en medlemsstat som har ansvar for å organisere offentlig kontroll og all annen offentlig virksomhet i samsvar med denne forordning eller med reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2,

b) enhver annen myndighet som er gitt dette ansvaret,

c) når det er hensiktsmessig, tilsvarende myndigheter i en tredjestat,

4) «kontrollmyndighet for økologisk produksjon» en offentlig forvaltningsorganisasjon for økologisk produksjon og merking av økologiske produkter i en medlemsstat, som vedkommende myndigheter har overdratt hele eller deler av sin kompetanse til i forbindelse med gjennomføringen av forordning (EF) nr. 834/2007[[62]](#footnote-62), herunder eventuelt en tilsvarende myndighet i en tredjestat eller en tilsvarende myndighet som driver virksomhet i en tredjestat,

5) «organ med delegerte oppgaver» en atskilt juridisk person som vedkommende myndigheter har delegert visse offentlige kontrolloppgaver eller visse oppgaver knyttet til annen offentlig virksomhet til,

6) «framgangsmåter for verifisering av kontroll» de ordninger som innføres og de tiltak som treffes av vedkommende myndigheter for å sikre at offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet er konsekvent og effektiv,

7) «kontrollordning» en ordning som omfatter de vedkommende myndigheter og de ressurser, strukturer, systemer og framgangsmåter som er innført i en medlemsstat for å sikre at offentlig kontroll gjennomføres i samsvar med denne forordning og med reglene nevnt i artikkel 18–27,

8) «kontrollplan» en beskrivelse utarbeidet av vedkommende myndigheter med opplysninger om oppbygningen og organiseringen av den offentlige kontrollordningen og om hvordan ordningen fungerer, samt en detaljert plan for den offentlige kontrollen som i et gitt tidsrom skal gjennomføres på hvert av områdene som omfattes av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2,

9) «dyr» dyr som definert i artikkel 4 nr. 1 i forordning (EU) nr. 2016/429,

10) «dyresykdom» sykdom som definert i artikkel 4 nr. 16 i forordning (EU) nr. 2016/429,

11) «varer» alt som omfattes av én eller flere av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2, unntatt dyr,

12) «næringsmidler» næringsmidler som definert i artikkel 2 i forordning (EF) nr. 178/2002,

13) «fôr» fôr som definert i artikkel 3 nr. 4 i forordning (EF) nr. 178/2002,

14) «animalske biprodukter» animalske biprodukter som definert i artikkel 3 nr. 1 i forordning (EF) nr. 1069/2009,

15) «avledede produkter» avledede produkter som definert i artikkel 3 nr. 2 i forordning (EF) nr. 1069/2009,

16) «planter» planter som definert i artikkel 2 nr. 1 i forordning (EU) nr. 2016/2031,

17) «planteskadegjører» skadegjører som definert i artikkel 1 nr. 1 i forordning (EU) nr. 2016/2031,

18) «plantevernmidler» plantevernmidler som nevnt i artikkel 2 nr. 1 i forordning (EF) nr. 1107/2009,

19) «produkter av animalsk opprinnelse» produkter av animalsk opprinnelse som definert i nr. 8.1 i vedlegg I til europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 853/2004[[63]](#footnote-63),

20) «formeringsmateriale» formeringsmateriale som definert i artikkel 4 nr. 28 i forordning (EU) nr. 2016/429,

21) «planteprodukter» planteprodukter som definert i artikkel 2 nr. 2 i forordning (EU) nr. 2016/2031,

22) «andre gjenstander» gjenstander som definert i artikkel 2 nr. 5 i forordning (EU) nr. 2016/2031,

23) «fare» enhver agens eller tilstand som kan ha en skadevirkning på menneskers eller dyrs helse, plantehelse, dyrevelferd eller miljøet,

24) «risiko» en funksjon av sannsynligheten for en skadevirkning på menneskers eller dyrs helse, plantehelse, dyrevelferd eller miljøet og alvorlighetsgraden av denne virkningen som følge av en fare,

25) «offentlig attestering» framgangsmåten som vedkommende myndigheter bruker til å bekrefte at ett eller flere av kravene fastsatt i reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2, er overholdt,

26) «sertifikatutsteder»

a) enhver tjenestemann hos vedkommende myndigheter som har fullmakt til å underskrive offisielle sertifikater som er utarbeidet av slike myndigheter, eller

b) enhver annen fysisk person som vedkommende myndigheter har gitt fullmakt til å underskrive offisielle sertifikater i samsvar med reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2,

27) «offisielt sertifikat» et papirdokument eller et elektronisk dokument som er underskrevet av sertifikatutstederen, og som bekrefter at ett eller flere av kravene fastsatt i reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2, er oppfylt,

28) «offisiell attestasjon» enhver etikett, ethvert merke eller enhver annen form for attestasjon som er utstedt av driftsansvarlige under vedkommende myndigheters tilsyn, gjennom egen offentlig kontroll, eller av vedkommende myndigheter selv, og som bekrefter at ett eller flere av kravene fastsatt i denne forordning eller i reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2, er oppfylt,

29) «driftsansvarlig» enhver fysisk eller juridisk person som omfattes av én eller flere av forpliktelsene fastsatt i reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2,

30) «revisjon» en systematisk og uavhengig undersøkelse for å fastslå om virksomhet og tilknyttede resultater av slik virksomhet er i samsvar med planlagte tiltak, og om disse tiltakene er gjennomført på en effektiv måte og er egnet til å nå målene,

31) «vurdering» en klassifisering av driftsansvarlige på grunnlag av en vurdering av hvordan de oppfyller vurderingskriteriene,

32) «offentlig veterinær» en veterinær som er utpekt av en vedkommende myndighet, enten som personale eller på annen måte, og er tilstrekkelig kvalifisert til å gjennomføre offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet i samsvar med denne forordning og de relevante reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2,

33) «offentlig plantehelsekontrollør» en fysisk person som er utpekt av en vedkommende myndighet, enten som personale eller på annen måte, og har fått tilstrekkelig opplæring til å gjennomføre offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet i samsvar med denne forordning og de relevante reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 bokstav g),

34) «spesifisert risikomateriale» spesifisert risikomateriale som definert i artikkel 3 nr. 1 bokstav g) i forordning (EF) nr. 999/2001,

35) «lang tur» en lang tur som definert i artikkel 2 bokstav m) i forordning (EF) nr. 1/2005,

36) «utstyr for spredning av pesticider» utstyr for spredning av pesticider som definert i artikkel 3 nr. 4 i direktiv 2009/128/EF,

37) «forsendelse» et antall dyr eller en mengde varer som omfattes av samme offisielle sertifikat, offisielle attestasjon eller et annet dokument, som fraktes med samme transportmiddel og kommer fra samme territorium eller tredjestat og, med unntak av varer underlagt reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 bokstav g), er av samme type, klasse eller betegnelse,

38) «grensekontrollstasjon» et sted med tilhørende anlegg som en medlemsstat har utpekt til å gjennomføre den offentlige kontrollen fastsatt i artikkel 47 nr. 1,

39) «utførselssted» en grensekontrollstasjon eller et annet sted som en medlemsstat har utpekt og der dyr som faller inn under virkeområdet for forordning (EF) nr. 1/2005, forlater Unionens tollområde,

40) «som innføres til Unionens» eller «innførsel til Unionen» enhver handling som innebærer at dyr og varer innføres til ett av de territorier som er oppført i vedlegg I til denne forordning, fra steder utenfor disse territoriene, unntatt i forbindelse med reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 bokstav g), der nevnte uttrykk betyr å bringe varer inn på «Unionens territorium» som definert i artikkel 1 nr. 3 i forordning (EU) 2016/2031,

41) «dokumentkontroll» en undersøkelse av de offisielle sertifikater, offisielle attestasjoner og andre dokumenter, herunder dokumenter av kommersiell art, som skal ledsage forsendelsen i henhold til reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2, artikkel 56 nr. 1 eller gjennomføringsrettsakter vedtatt i samsvar med artikkel 77 nr. 3, artikkel 126 nr. 3, artikkel 128 nr. 1 og artikkel 129 nr. 1,

42) «identitetskontroll» en visuell kontroll for å verifisere at innholdet i og merkingen av en forsendelse, herunder merker på dyr, forseglinger og transportmidler, tilsvarer opplysningene i offisielle sertifikater, offisielle attestasjoner og andre dokumenter som ledsager den,

43) «fysisk kontroll» en kontroll av dyr eller varer og eventuelt kontroll av emballasje, transportmiddel, merking og temperatur, prøvetaking med sikte på analyse, undersøkelse eller diagnose og all annen kontroll som er nødvendig for å verifisere overholdelsen av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2,

44) «transitt» forflytning fra en tredjestat til en annen tredjestat under tollmyndighetenes tilsyn gjennom ett av territoriene oppført på listen i vedlegg I, eller fra ett av territoriene oppført på listen i vedlegg I til et annet territorium oppført i vedlegg I etter passering gjennom territoriet til en tredjestat, unntatt i forbindelse med reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 bokstav g), der det menes ett av følgende:

a) forflytning fra en tredjestat til en annen tredjestat, som definert i artikkel 1 nr. 3 første ledd i forordning (EU) 2016/2031, under tollmyndighetenes tilsyn gjennom «Unionens territorium» som definert i artikkel 1 nr. 3 i nevnte forordning, eller

b) forflytning fra «Unionens territorium» til en annen del av «Unionens territorium» som definert i artikkel 1 nr. 3 annet ledd i forordning (EU) 2016/2031, gjennom en tredjestats territorium som definert i artikkel 1 nr. 3 første ledd i nevnte forordning,

45) «tollmyndighetenes tilsyn» tollmyndighetenes tilsyn som definert i artikkel 5 nr. 27 i europaparlaments- og rådsforordning (EU) nr. 952/2013[[64]](#footnote-64),

46) «tollmyndighetenes kontroll» tollmyndighetenes kontroll som definert i artikkel 5 nr. 3 i forordning (EU) nr. 952/2013,

47) «holde tilbake» framgangsmåten som vedkommende myndigheter bruker for å sikre at dyr og varer som omfattes av offentlig kontroll, ikke flyttes eller endres ulovlig før det er truffet en beslutning om deres bestemmelsessted; den omfatter lagring hos driftsansvarlige i samsvar med instrukser fra og under tilsyn av vedkommende myndigheter,

48) «dagbok» dokumentet fastsatt i nr. 1–5 i vedlegg II til forordning (EF) nr. 1/2005,

49) «offentlig kontrolltekniker» en representant for vedkommende myndigheter som har fått opplæring i samsvar med kravene fastsatt i henhold til artikkel 18, og som er ansatt for å utføre visse offentlige kontrolloppgaver eller visse oppgaver knyttet til annen offentlig virksomhet,

50) «kjøtt og spiselig slakteavfall» med henblikk på artikkel 49 nr. 2 bokstav a) i denne forordning, produktene oppført i underkapittel 0201–0208 i kapittel 2 i avsnitt I i del II i vedlegg I til rådsforordning (EØF) nr. 2658/87[[65]](#footnote-65),

51) «stempelmerke» et merke som påføres etter at den offentlige kontrollen nevnt i artikkel 18 nr. 2 bokstav a) og c) er gjennomført, og som bekrefter at kjøttet er egnet til konsum.

Avdeling II

Offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet i medlemsstatene

Kapittel I

Vedkommende myndigheter

Artikkel 4

Utpeking av vedkommende myndigheter

1. For hvert av områdene som omfattes av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2, skal medlemsstatene utpeke den eller de vedkommende myndigheter som skal gis ansvaret for å organisere eller gjennomføre offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet.

2. Dersom en medlemsstat for ett og samme område gir ansvaret for å organisere eller gjennomføre offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet til mer enn én vedkommende myndighet på nasjonalt, regionalt eller lokalt plan, eller dersom vedkommende myndigheter som er utpekt i samsvar med nr. 1, i kraft av utpekingen har tillatelse til å overføre særlige ansvarsområder med hensyn til offentlig kontroll eller annen offentlig virksomhet til andre offentlige myndigheter, skal medlemsstaten

a) sikre hensiktsmessig og effektiv samordning mellom alle berørte myndigheter samt sammenhengende og effektiv offentlig kontroll eller annen offentlig virksomhet på hele sitt territorium, og

b) utpeke en sentral myndighet, i samsvar med medlemsstatenes forfatningsregler, med ansvar for å samordne samarbeidet og kontakten med Kommisjonen og med andre medlemsstater i forbindelse med offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet som gjennomføres på hvert av områdene som omfattes av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2.

3. Vedkommende myndigheter med ansvar for å verifisere overholdelsen av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 bokstav i) kan gi visse ansvarsområder i forbindelse med offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet til én eller flere kontrollmyndigheter for økologisk produksjon. I slike tilfeller skal de tildele et kodenummer til hver enkelt av dem.

4. Medlemsstatene skal sikre at Kommisjonen underrettes om kontaktopplysninger og om eventuelle endringer med hensyn til

a) vedkommende myndigheter som er utpekt i samsvar med nr. 1,

b) den sentrale myndigheten som er utpekt i samsvar med nr. 2 bokstav b),

c) kontrollmyndighetene for økologisk produksjon nevnt i nr. 3,

d) organene med delegerte oppgaver nevnt i artikkel 28 nr. 1.

Opplysningene nevnt i første ledd skal også gjøres tilgjengelig for offentligheten av medlemsstatene, herunder på internett.

Artikkel 5

Alminnelige forpliktelser for vedkommende myndigheter og kontrollmyndigheter for økologisk produksjon

1. Vedkommende myndigheter og kontrollmyndigheter for økologisk produksjon skal

a) ha innført framgangsmåter og/eller ordninger som sikrer at offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet er effektiv og hensiktsmessig,

b) ha innført framgangsmåter og/eller ordninger som sikrer at offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet er upartisk, av god kvalitet og sammenhengende på alle plan,

c) ha innført framgangsmåter og/eller ordninger som sikrer at personalet som gjennomfører offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet, ikke har interessekonflikter,

d) ha eller ha tilgang til tilstrekkelig laboratoriekapasitet til å gjøre analyser, undersøkelser og stille diagnoser,

e) ha eller ha tilgang til tilstrekkelig med personale som har de kvalifikasjonene og den erfaringen som kreves for at offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet kan gjennomføres hensiktsmessig og effektivt,

f) ha anlegg og utstyr som er egnet og forsvarlig vedlikeholdt, slik at personalet kan gjennomføre offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet hensiktsmessig og effektivt,

g) ha rettslig myndighet til å gjennomføre offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet og treffe de tiltakene som er fastsatt i denne forordning og i reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2,

h) ha rettslige prosedyrer som sikrer at personalet har tilgang til driftsansvarliges anlegg og dokumenter slik at de kan utføre sine oppgaver på riktig måte,

i) ha beredskapsplaner og være forberedt på å iverksette slike planer dersom det oppstår en nødssituasjon, eventuelt i samsvar med reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2.

2. En eventuell utpeking av en offentlig veterinær skal være skriftlig og angi den offentlige kontroll og annen offentlige virksomhet og tilknyttede oppgaver som utpekingen gjelder. Krav som pålegges personalet hos vedkommende myndigheter i henhold til denne forordning, herunder kravet om fravær av interessekonflikter, får anvendelse på alle offentlige veterinærer.

3. En eventuell utpeking av en offentlig plantehelsekontrollør skal være skriftlig og angi den offentlige kontroll og annen offentlige virksomhet og tilknyttede oppgaver som utpekingen gjelder. Krav som pålegges personalet hos vedkommende myndigheter i henhold til denne forordning, herunder kravet om fravær av interessekonflikter, får anvendelse på alle offentlige plantehelsekontrollører.

4. Personale som gjennomfører offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet skal

a) få egnet opplæring innenfor sitt kompetanseområde, slik at de er i stand til å utføre sine oppgaver på en kompetent måte og gjennomføre offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet på en konsekvent måte,

b) holde seg løpende orientert innenfor sine kompetanseområder og få regelmessig tilleggsopplæring etter behov og

c) få opplæring i emner som er fastsatt i kapittel I i vedlegg II og i hvilke forpliktelser vedkommende myndigheter har som følge av denne forordning.

Vedkommende myndigheter, kontrollmyndigheter for økologisk produksjon og organer med delegerte oppgaver skal utarbeide og gjennomføre opplæringsprogrammer for å sikre at personale som gjennomfører offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet, får opplæringen nevnt i bokstav a), b) og c).

5. Dersom det innenfor en vedkommende myndighet finnes mer enn én enhet som har kompetanse til å gjennomføre offentlig kontroll eller annen offentlig virksomhet, skal det sikres en effektiv og hensiktsmessig samordning og et effektivt og hensiktsmessig samarbeid mellom de forskjellige enhetene.

Artikkel 6

Revisjoner av vedkommende myndigheter

1. For å sikre at vedkommende myndigheter overholder denne forordning, skal de foreta interne revisjoner eller sørge for at det foretas revisjoner av dem, og de skal treffe egnede tiltak i lys av resultatene av disse revisjonene.

2. Revisjonene nevnt i nr. 1 skal være underlagt uavhengig gransking og gjennomføres på en åpen måte.

Artikkel 7

Klageadgang

De beslutninger som treffes av vedkommende myndigheter i samsvar med artikkel 55, artikkel 66 nr. 3 og 6, artikkel 67, artikkel 137 nr. 3 bokstav b) og artikkel 138 nr. 1 og 2 om fysiske eller juridiske personer, skal være underlagt disse personers rett til å klage i samsvar med nasjonal lovgivning.

Retten til å klage skal ikke berøre vedkommende myndigheters forpliktelse til straks å gripe inn for å fjerne eller begrense risikoer for menneskers eller dyrs helse, plantehelse, dyrevelferd eller, når det gjelder genmodifiserte organismer og plantevernmidler, også for miljøet, i samsvar med denne forordning og reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2.

Artikkel 8

Vedkommende myndigheters fortrolighetsplikt

1. Med forbehold for nr. 2 skal vedkommende myndigheter sikre at opplysninger som de samler inn når de utfører sine oppgaver i forbindelse med offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet, ikke offentliggjøres for tredjemann når opplysningene i henhold til nasjonal lovgivning eller Unionens regelverk er av en slik art at de omfattes av taushetsplikt.

For dette formål skal medlemsstatene sikre at det fastsettes en hensiktsmessig fortrolighetsplikt for personale og andre personer som arbeider med offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet.

2. Nr. 1 får også anvendelse på kontrollmyndigheter for økologisk produksjon, organer med delegerte oppgaver og fysiske personer som har fått delegert visse offentlige kontrolloppgaver samt på offentlige laboratorier.

3. Med mindre det foreligger tvingende allmenne hensyn for offentliggjøring av opplysninger som omfattes av taushetsplikten nevnt i nr. 1, og uten at det berører tilfeller der offentliggjøring kreves i henhold til Unionens regelverk eller nasjonal lovgivning, skal dette omfatte opplysninger hvis offentliggjøring ville undergrave

a) formålet med inspeksjoner, undersøkelser eller revisjoner,

b) vern av forretningsinteressene til en driftsansvarlig eller en annen fysisk eller juridisk person, eller

c) vern av rettergang og juridisk rådgivning.

4. Når vedkommende myndigheter skal avgjøre om det foreligger tvingende allmenne hensyn for offentliggjøring av opplysninger som omfattes av taushetsplikten nevnt i nr. 1, skal de ta hensyn til blant annet mulige risikoer for menneskers eller dyrs helse, plantehelse eller miljøet, samt arten, omfanget og graden av slike risikoer.

5. Fortrolighetsplikten fastsatt i denne artikkel skal ikke hindre vedkommende myndigheter i å offentliggjøre eller gjøre tilgjengelig for offentligheten opplysninger om resultatene av offentlig kontroll med hensyn til enkeltstående driftsansvarlige, forutsatt, uten at dette berører tilfeller der offentliggjøring kreves i henhold til Unionens regelverk eller nasjonal lovgivning, at følgende vilkår er oppfylt:

a) Den berørte driftsansvarlige gis mulighet til å uttale seg om opplysningene som vedkommende myndighet har til hensikt å offentliggjøre eller gjøre tilgjengelig for offentligheten, før offentliggjøringen eller frigivelsen, idet det tas hensyn til hvor mye saken haster.

b) Opplysningene som offentliggjøres eller gjøres tilgjengelig for offentligheten, tar hensyn til eventuelle merknader fra den berørte driftsansvarlige eller offentliggjøres eller frigis sammen med slike merknader.

Kapittel II

Offentlig kontroll

Avsnitt I

Alminnelige krav

Artikkel 9

Alminnelige regler for offentlig kontroll

1. Vedkommende myndigheter skal regelmessig gjennomføre offentlig kontroll av alle driftsansvarlige på grunnlag av en risikovurdering og med passende hyppighet, idet det tas hensyn til følgende:

a) påviste risikoer forbundet med:

i) dyr og varer,

ii) virksomhet under den driftsansvarliges kontroll,

iii) beliggenheten til den driftsansvarliges virksomhet eller drift,

iv) bruk av produkter, prosesser, materialer eller stoffer som kan påvirke næringsmiddeltrygghet, næringsmidlers integritet og hygieniske kvalitet eller fôrtrygghet, dyrs helse eller velferd, plantehelse eller, når det gjelder genmodifiserte organismer og plantevernmidler, som også kan ha en negativ innvirkning på miljøet,

b) eventuelle opplysninger om sannsynligheten for at forbrukere kan bli villedet, særlig med hensyn til næringsmidlers art, identitet, egenskaper, sammensetning, mengde, holdbarhet, opprinnelsesstat eller opphavssted og framstillings- eller produksjonsmåte,

c) resultatene av tidligere offentlig kontroll av driftsansvarlige og deres overholdelse av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2,

d) påliteligheten og resultatene av egne kontroller som er gjennomført av de driftsansvarlige, eller av en tredjemann på deres anmodning, herunder eventuelt private kvalitetssikringsordninger, med henblikk på å stadfeste at reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 er overholdt, og

e) eventuelle opplysninger som kan tyde på manglende overholdelse av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2.

2. Vedkommende myndigheter skal gjennomføre offentlig kontroll regelmessig, med passende hyppighet på grunnlag av en risikovurdering, for å avdekke mulige tilsiktede overtredelser av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 som følge av bedrageri eller villedende praksis, idet de tar hensyn til opplysninger om slike overtredelser som er delt gjennom ordningene for administrativ bistand som er fastsatt i artikkel 102–108, og til eventuelle andre opplysninger som peker på muligheten for slike overtredelser.

3. Offentlig kontroll som gjennomføres før visse dyr og varer bringes i omsetning eller forflyttes, med henblikk på utstedelse av de offisielle sertifikatene eller offisielle attestasjonene som kreves i henhold til reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2, skal, som et vilkår for at dyrene eller varene skal kunne bringes i omsetning eller forflyttes, gjennomføres i samsvar med begge av følgende:

a) reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2,

b) de relevante delegerte rettsaktene og gjennomføringsrettsaktene vedtatt av Kommisjonen i samsvar med artikkel 18–27.

4. Offentlig kontroll skal gjennomføres uten forhåndsvarsel, unntatt dersom et forhåndsvarsel er nødvendig og behørig begrunnet med henblikk på gjennomføringen av den offentlige kontrollen. Når det gjelder offentlig kontroll på anmodning fra den driftsansvarlige, kan vedkommende myndighet avgjøre om den offentlige kontrollen skal gjennomføres med eller uten forhåndsvarsel. Offentlig kontroll med forhåndsvarsel skal ikke være til hinder for offentlig kontroll uten forhåndsvarsel.

5. Offentlig kontroll skal så vidt mulig gjennomføres slik at den administrative byrden og driftsforstyrrelsene for de driftsansvarlige holdes på et nødvendig minstenivå, men uten at det virker negativt inn på kontrollens effektivitet.

6. Vedkommende myndigheter skal gjennomføre offentlig kontroll på samme måte, idet det tas hensyn til behovet for å tilpasse kontrollen til særlige situasjoner, uansett om de berørte dyrene og varene

a) er tilgjengelige på unionsmarkedet, enten de har sin opprinnelse i medlemsstaten der den offentlige kontrollen gjennomføres, eller i en annen medlemsstat,

b) skal eksporteres fra Unionen eller

c) innføres til Unionen.

7. Bestemmelsesmedlemsstatene kan i den grad det er absolutt nødvendig for organiseringen av den offentlige kontrollen, kreve at driftsansvarlige som mottar dyr eller varer fra en annen medlemsstat, melder fra om at slike dyr eller varer ankommer.

Artikkel 10

Driftsansvarlige, prosesser og virksomhet som er underlagt offentlig kontroll

1. I den grad det er nødvendig for å kontrollere at reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 overholdes, skal vedkommende myndigheter gjennomføre offentlig kontroll av følgende:

a) dyr og varer i alle ledd i produksjon, bearbeiding, distribusjon og bruk,

b) stoffer, materialer eller andre gjenstander som kan påvirke dyrs og varers egenskaper eller helse og deres overholdelse av gjeldende krav, i alle ledd i produksjon, bearbeiding, distribusjon og bruk,

c) driftsansvarlige med hensyn til virksomhet, herunder dyrehold, utstyr, transportmidler, lokaler og andre steder under deres kontroll og deres omgivelser samt tilhørende dokumentasjon.

2. Uten at det berører regler for eksisterende lister eller registre opprettet på grunnlag av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2, skal vedkommende myndigheter utarbeide og ajourføre en liste over driftsansvarlige. Dersom det allerede finnes en slik liste eller et slikt register for andre formål, kan den listen eller det registeret også brukes for denne forordnings formål.

3. Kommisjonen skal vedta delegerte rettsakter i samsvar med artikkel 144 for å endre denne forordning med hensyn til fastsettelse av kategoriene av driftsansvarlige som skal unntas fra listen over driftsansvarlige nevnt i nr. 2 i denne artikkel, dersom oppføring på en slik liste vil utgjøre en uforholdsmessig stor administrativ byrde for dem i forhold til risikoen knyttet til deres virksomhet.

Artikkel 11

Åpenhet i den offentlige kontrollen

1. Vedkommende myndigheter skal gjennomføre offentlig kontroll med en høy grad av åpenhet og minst én gang i året, blant annet gjennom offentliggjøring på internett, gjøre relevante opplysninger om organiseringen og gjennomføringen av den offentlige kontrollen tilgjengelige for offentligheten.

De skal også sikre regelmessig og rettidig offentliggjøring av opplysninger om følgende:

a) typen, antallet og resultatet av offentlig kontroll,

b) typen av og antallet påviste tilfeller av manglende overholdelse,

c) typen av og antallet tilfeller der tiltak er truffet av vedkommende myndigheter i samsvar med artikkel 138, og

d) typen av og antallet tilfeller der sanksjonene nevnt i artikkel 139, er ilagt.

Opplysningene nevnt i annet ledd bokstav a)–d) i dette nummer kan, dersom det er relevant, gis i forbindelse med offentliggjøringen av årsrapporten nevnt i artikkel 113 nr. 1.

2. Vedkommende myndigheter skal fastsette framgangsmåter for å sikre at eventuelle unøyaktigheter i opplysningene som gjøres tilgjengelig for offentligheten, blir behørig korrigert.

3. Vedkommende myndigheter kan offentliggjøre eller på annen måte gjøre tilgjengelig for offentligheten opplysninger om vurderingen av enkeltstående driftsansvarlige på grunnlag av resultatet av én eller flere offentlige kontroller, forutsatt at følgende vilkår er oppfylt:

a) vurderingskriteriene er objektive, oversiktlige og offentlig tilgjengelige, og

b) det er innført egnede ordninger for å sikre at vurderingsprosessen er rettferdig, sammenhengende og åpen.

Artikkel 12

Dokumenterte framgangsmåter for kontroll

1. Vedkommende myndigheter skal gjennomføre offentlig kontroll i samsvar med dokumenterte framgangsmåter.

Disse framgangsmåtene skal omfatte de emneområder for framgangsmåter for kontroll som er fastsatt i kapittel II i vedlegg II, og inneholde instrukser til personalet som gjennomfører offentlig kontroll.

2. Vedkommende myndigheter skal ha innført framgangsmåter for verifisering av kontroll.

3. Vedkommende myndigheter skal

a) treffe korrigerende tiltak i alle tilfeller der framgangsmåtene fastsatt i nr. 2 gjør det mulig å identifisere mangler, og

b) ved behov ajourføre de dokumenterte framgangsmåtene fastsatt i nr. 1.

4. Nr. 1, 2 og 3 får også anvendelse på organer med delegerte oppgaver og på kontrollmyndigheter for økologisk produksjon.

Artikkel 13

Skriftlig dokumentasjon om offentlig kontroll

1. Vedkommende myndigheter skal utarbeide skriftlig dokumentasjon om all offentlig kontroll som de gjennomfører. Disse opplysningene kan være på papir eller i elektronisk form.

Dokumentasjonen skal inneholde følgende:

a) en beskrivelse av formålet med den offentlige kontrollen,

b) kontrollmetodene som brukes,

c) resultatet av den offentlige kontrollen og

d) dersom det er relevant, tiltak som vedkommende myndigheter krever at den berørte driftsansvarlige treffer som følge av den offentlige kontrollen.

2. Med mindre det av hensyn til rettslige undersøkelser eller vern av rettergangen kreves noe annet, skal driftsansvarlige som har vært gjenstand for offentlig kontroll, på anmodning få et eksemplar av dokumentasjonen fastsatt i nr. 1, unntatt når det er utstedt et offisielt sertifikat eller en offisiell attestasjon. Den driftsansvarlige skal umiddelbart underrettes skriftlig av vedkommende myndigheter om ethvert tilfelle av manglende overholdelse som blir avdekket ved den offentlige kontrollen.

3. Dersom offentlig kontroll krever kontinuerlig eller regelmessig tilstedeværelse av personale eller representanter for vedkommende myndigheter i den driftsansvarliges lokaler, skal dokumentasjonen fastsatt i nr. 1 utarbeides med en hyppighet som gjør at vedkommende myndigheter og den driftsansvarlige kan bli

a) regelmessig underrettet om nivået av overholdelse, og

b) umiddelbart underrettet om ethvert tilfelle av manglende overholdelse som blir avdekket ved den offentlige kontrollen.

4. Nr. 1, 2 og 3 får også anvendelse på organer med delegerte oppgaver, kontrollmyndigheter for økologisk produksjon og fysiske personer som har fått delegert visse offentlige oppgaver.

Artikkel 14

Metoder og teknikker for offentlig kontroll

Offentlige kontrollmetoder og -teknikker skal omfatte følgende:

a) en undersøkelse av de kontroller som driftsansvarlige har innført, og resultatene av dem,

b) en inspeksjon av:

i) utstyr, transportmidler, lokaler og andre steder under deres kontroll og deres omgivelser,

ii) dyr og varer, herunder halvfabrikater, råstoffer, bestanddeler, tekniske hjelpestoffer og andre produkter som brukes til tillaging og produksjon av varer, eller til fôring eller behandling av dyr,

iii) produkter og metoder for rengjøring og vedlikehold,

iv) sporbarhet, merking, presentasjon, reklame og relevant emballasjemateriale, herunder materialer beregnet på å komme i kontakt med næringsmidler,

c) kontroll av de hygieniske forholdene i den driftsansvarliges lokaler,

d) en vurdering av framgangsmåtene for god framstillingspraksis, god hygienepraksis, god landbrukspraksis og av framgangsmåter som bygger på prinsippene om risikoanalyse og kritiske styringspunkter (HACCP),

e) en undersøkelse av dokumenter, sporbarhetsopplysninger og andre opplysninger som kan være relevante for vurderingen av overholdelsen av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2, eventuelt vedlagt dokumenter som ledsager næringsmidler, fôr og alle stoffer eller materialer som bringes inn i eller føres ut av en virksomhet,

f) intervjuer med driftsansvarlige og deres personale,

g) verifisering av målinger utført av driftsansvarlige og andre resultater av undersøkelser,

h) prøvetaking, analyse, diagnostisering og undersøkelser,

i) revisjoner av driftsansvarlige,

j) annen virksomhet som kreves for å avdekke tilfeller av manglende overholdelse.

Artikkel 15

Driftsansvarliges forpliktelser

1. I den utstrekning det er nødvendig for å gjennomføre offentlig kontroll eller annen offentlig virksomhet, skal driftsansvarlige, når vedkommende myndigheter krever det, gi vedkommende myndigheters personale nødvendig tilgang til følgende:

a) utstyr, transportmidler, lokaler og andre steder under deres kontroll og deres omgivelser,

b) sine edb-baserte systemer for informasjonsforvaltning,

c) dyr og varer under deres kontroll,

d) sine dokumenter og eventuelle andre relevante opplysninger.

2. I forbindelse med offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet skal driftsansvarlige bistå og samarbeide med personalet hos vedkommende myndigheter og personalet hos kontrollmyndigheter for økologisk produksjon når de utfører sine oppgaver.

3. Den driftsansvarlige som har ansvar for en forsendelse som innføres til Unionen, skal i tillegg til forpliktelsene fastsatt i nr. 1 og 2 uten opphold gjøre tilgjengelig alle opplysninger om dyrene og varene på papir eller i elektronisk form.

4. Kommisjonen kan ved hjelp av gjennomføringsrettsakter fastsette regler for samarbeidet og utvekslingen av opplysninger mellom driftsansvarlige og vedkommende myndigheter med hensyn til ankomst og lossing av dyrene og varene nevnt i artikkel 47 nr. 1, dersom det er nødvendig for å sikre fullstendig identifisering og effektiv gjennomføring av offentlig kontroll av slike dyr og varer. Disse gjennomføringsrettsaktene skal vedtas i samsvar med undersøkelsesprosedyren nevnt i artikkel 145 nr. 2.

5. Med henblikk på artikkel 10 nr. 2 og med forbehold for artikkel 10 nr. 3 skal driftsansvarlige framlegge for vedkommende myndigheter minst følgende ajourførte opplysninger:

a) navn og juridisk form, og

b) de bestemte formene for virksomhet de utøver, herunder virksomhet som utøves ved hjelp av fjernkommunikasjonsmidler, og steder som er under deres kontroll.

6. Forpliktelsene for driftsansvarlige i henhold til denne artikkel får også anvendelse i tilfeller der offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet gjennomføres av offentlige veterinærer, offentlige plantehelsekontrollører, organer med delegerte oppgaver, kontrollmyndigheter og fysiske personer som har fått delegert visse offentlige kontrolloppgaver.

Avsnitt II

Tilleggskrav til offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet på visse områder

Artikkel 16

Tilleggskrav

1. På områder som omfattes av reglene fastsatt i dette avsnitt, får disse reglene anvendelse i tillegg til de øvrige reglene fastsatt i denne forordning.

2. Når Kommisjonen vedtar delegerte rettsakter og gjennomføringsrettsakter i henhold til dette avsnitt, skal den ta hensyn til følgende:

a) de erfaringer som er gjort av vedkommende myndigheter og driftsansvarlige for næringsmiddel- og fôrforetak i forbindelse med anvendelsen av framgangsmåtene nevnt i artikkel 5 i europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 852/2004[[66]](#footnote-66) og artikkel 6 i europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 183/2005[[67]](#footnote-67),

b) den vitenskapelige og teknologiske utvikling,

c) forbrukernes forventninger når det gjelder næringsmidlenes sammensetning og endringer i forbruksmønstre for næringsmidler,

d) de risikoer for menneskers og dyrs helse og plantehelse som er knyttet til dyr og varer, og

e) opplysninger om mulige tilsiktede overtredelser som følge av bedrageri eller villedende praksis.

3. Når Kommisjonen vedtar delegerte rettsakter og gjennomføringsrettsakter i henhold til dette avsnitt, og i den utstrekning dette ikke hindrer oppnåelse av de mål som reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 etterstreber, skal Kommisjonen også ta hensyn til følgende:

a) behovet for å legge til rette for anvendelsen av de delegerte rettsaktene og gjennomføringsrettsaktene, idet det tas hensyn til små foretaks art og størrelse,

b) behovet for å gjøre det mulig å fortsatt bruke tradisjonelle metoder i alle ledd i produksjon, bearbeiding eller distribusjon av næringsmidler samt i produksjon av tradisjonelle næringsmidler, og

c) behovene til driftsansvarlige med beliggenhet i regioner med særlige geografiske begrensninger.

Artikkel 17

Særlige definisjoner

Med henblikk på artikkel 18 menes med

a) «under den offentlige veterinærens ansvar» at den offentlige veterinæren gir en offentlig kontrolltekniker i oppdrag å utføre en oppgave,

b) «under den offentlige veterinærens tilsyn» at en oppgave utføres av en offentlig kontrolltekniker under den offentlige veterinærens ansvar, og at den offentlige veterinæren er til stede i lokalene den tiden det tar å utføre oppgaven,

c) «kontroll ante mortem» verifiseringen, før slakting, av kravene med hensyn til menneskers og dyrs helse og dyrevelferd, herunder, eventuelt, den kliniske undersøkelsen av hvert enkelt dyr samt verifisering av opplysninger om næringsmiddelkjeden som nevnt i avsnitt III i vedlegg II til forordning (EF) nr. 853/2004,

d) «kontroll post mortem» verifiseringen på slakteriet eller i viltbehandlingsanlegget av overholdelsen av krav med hensyn til

i) skrotter som definert i nr. 1.9 i vedlegg I til forordning (EF) nr. 853/2004, og slakteavfall som definert i nr. 1.11 i nevnte vedlegg, for å avgjøre om kjøttet er egnet til konsum,

ii) sikker fjerning av spesifisert risikomateriale og

iii) dyrehelse og dyrevelferd.

Artikkel 18

Særlige regler for offentlig kontroll og for tiltak som treffes av vedkommende myndigheter i forbindelse med produksjon av produkter av animalsk opprinnelse beregnet på konsum

1. Offentlig kontroll som gjennomføres for å verifisere overholdelsen av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 i denne forordning i forbindelse med produkter av animalsk opprinnelse beregnet på konsum, skal omfatte verifisering av overholdelsen av kravene fastsatt i forordning (EF) nr. 852/2004, (EF) nr. 853/2004, (EF) nr. 1069/2009 og (EF) nr. 1099/2009, etter hva som er relevant.

2. Den offentlige kontrollen nevnt i nr. 1 som gjennomføres i forbindelse med produksjon av kjøtt, skal omfatte følgende:

a) kontroll ante mortem gjennomført på slakteriet av en offentlig veterinær som, med hensyn til forhåndsutvelging av dyr, kan bistås av offentlige kontrollteknikere som har fått opplæring for dette formål,

b) som unntak fra bokstav a), når det gjelder fjørfe og haredyr, kontroll ante mortem gjennomført av en offentlig veterinær, under den offentlige veterinærens tilsyn eller, dersom det gis tilstrekkelige garantier, under den offentlige veterinærens ansvar,

c) kontroll post mortem gjennomført av en offentlig veterinær, under den offentlige veterinærens tilsyn eller, dersom det gis tilstrekkelige garantier, under den offentlige veterinærens ansvar,

d) annen offentlig kontroll gjennomført på slakterier, nedskjæringsanlegg og viltbehandlingsanlegg, av en offentlig veterinær, under den offentlige veterinærens tilsyn eller, dersom det gis tilstrekkelige garantier, under den offentlige veterinærens ansvar, for å verifisere overholdelsen av krav med hensyn til

i) hygiene i kjøttproduksjon,

ii) forekomst av restmengder av veterinærpreparater og forurensende stoffer i produkter av animalsk opprinnelse beregnet på konsum,

iii) revisjoner av god hygienepraksis og framgangsmåter basert på HACCP-prinsippene,

iv) laboratorieundersøkelser for å påvise forekomst av zoonotiske smittestoffer og dyresykdommer og for å verifisere samsvar med det mikrobiologiske kriteriet fastsatt i artikkel 2 bokstav b) i kommisjonsforordning (EF) nr. 2073/2005[[68]](#footnote-68),

v) håndtering og disponering av animalske biprodukter og spesifisert risikomateriale,

vi) dyrehelse og dyrevelferd.

3. Vedkommende myndighet kan på grunnlag av en risikoanalyse tillate at slakteripersonalet bistår ved utførelsen av oppgaver i forbindelse med den offentlige kontrollen nevnt i nr. 2, i anlegg hvor fjørfe eller haredyr slaktes, eller at de i anlegg hvor andre dyrearter slaktes, utfører særlige prøvetakinger og undersøkelser knyttet til slik kontroll, forutsatt at personalet

a) opptrer uavhengig av produksjonspersonalet på slakteriet,

b) har fått passende opplæring i å utføre disse oppgavene, og

c) utfører disse oppgavene i nærvær av og etter instrukser fra den offentlige veterinæren eller den offentlige kontrollteknikeren.

4. Dersom den offentlige kontrollen nevnt i nr. 2 bokstav a) og c), ikke har påvist noen mangler som kan gjøre kjøttet uegnet til konsum, skal stempelmerket påføres på tamme hov- og klovdyr, oppdrettsvilt av pattedyr (unntatt haredyr) samt viltlevende storvilt av den offentlige veterinæren, under den offentlige veterinærens tilsyn, under den offentlige veterinærens ansvar eller, i samsvar med vilkårene fastsatt i nr. 3, av slakteriets personale.

5. Den offentlige veterinæren skal fortsatt være ansvarlig for beslutningene som treffes etter en offentlig kontroll i henhold til nr. 2 og 4, selv om en offentlig kontrolltekniker er tildelt oppdraget med å utføre oppgaven.

6. Med henblikk på den offentlige kontrollen nevnt i nr. 1 i forbindelse med levende muslinger, skal vedkommende myndigheter klassifisere produksjons- og gjenutleggingsområder.

7. Kommisjonen skal vedta delegerte rettsakter i samsvar med artikkel 144 for å utfylle denne forordning med hensyn til særlige regler for gjennomføring av den offentlige kontrollen nevnt i nr. 2–6 i denne artikkel om

a) kriterier og vilkår for å bestemme, som unntak fra nr. 2 bokstav a), når kontrollen ante mortem i visse slakterier kan gjennomføres under en offentlig veterinærs tilsyn eller ansvar, forutsatt at unntakene ikke påvirker oppnåelsen av målene i denne forordning,

b) kriterier og vilkår for å bestemme, for fjørfe og haredyr, når tilstrekkelige garantier er oppfylt til at offentlig kontroll kan gjennomføres under en offentlig veterinærs ansvar med hensyn til kontrollen ante mortem nevnt i nr. 2 bokstav b),

c) kriterier og vilkår for å bestemme, som unntak fra nr. 2 bokstav a), når kontrollen ante mortem kan gjennomføres utenfor slakteriet ved nødslakting,

d) kriterier og vilkår for å bestemme, som unntak fra nr. 2 bokstav a) og b), når kontrollen ante mortem kan gjennomføres på driftsenheten som dyret kommer fra,

e) kriterier og vilkår for å bestemme når tilstrekkelige garantier er oppfylt til at offentlig kontroll kan gjennomføres under en offentlig veterinærs ansvar med hensyn til kontrollen post mortem og revisjonen nevnt i nr. 2 bokstav c) og d),

f) kriterier og vilkår for å bestemme, som unntak fra nr. 2 bokstav c), når den offentlige veterinæren skal gjennomføre kontrollen post mortem ved nødslakting,

g) kriterier og vilkår for å bestemme, for kamskjell (Pectinidae), sjøsnegler og sjøpølser (Holothuroidea), som unntak fra nr. 6, når produksjons- og gjenutleggingsområder ikke skal klassifiseres,

h) særlige unntak med hensyn til Rangifer tarandus tarandus, Lagopus lagopus og Lagopus mutus, for å muliggjøre fortsatt bruk av veletablert lokal og tradisjonell sedvane og praksis, forutsatt at unntakene ikke påvirker oppnåelsen av målene i denne forordning,

i) kriterier og vilkår for å bestemme, som unntak fra nr. 2 bokstav d), når den offentlige kontrollen i nedskjæringsanlegg kan gjennomføres av personale som er utpekt av vedkommende myndigheter for dette formål og har fått egnet opplæring,

j) spesifikke minstekrav til personalet hos vedkommende myndigheter og til offentlige veterinærer og offentlige kontrollteknikere for å sikre at de utfører sine oppgaver i henhold til denne artikkel på en god måte, herunder spesifikke minstekrav til opplæring,

k) relevante minstekrav til opplæring for slakteripersonale som bistår ved utførelsen av oppgaver i forbindelse med offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet i samsvar med nr. 3.

8. Kommisjonen skal ved hjelp av gjennomføringsrettsakter fastsette regler for ensartede praktiske ordninger for gjennomføringen av den offentlige kontrollen nevnt i denne artikkel med hensyn til følgende:

a) særlige krav til gjennomføring av offentlig kontroll og den ensartede minste hyppigheten av offentlig kontroll, idet det tas hensyn til farene og risikoene som finnes for alle produkter av animalsk opprinnelse og de forskjellige prosessene de gjennomgår, der et minstenivå for offentlig kontroll er nødvendig for å håndtere anerkjente ensartede farer og risikoer som kan være forbundet med produkter av animalsk opprinnelse,

b) vilkårene for klassifisering og overvåking av klassifiserte produksjons- og gjenutleggingsområder for levende muslinger,

c) tilfeller der vedkommende myndigheter i forbindelse med spesifikke tilfeller av manglende overholdelse skal treffe ett eller flere av tiltakene nevnt i artikkel 137 nr. 2 og artikkel 138 nr. 2,

d) praktiske ordninger for kontrollene ante mortem og post mortem nevnt i nr. 2 bokstav a), b) og c), herunder de ensartede kravene som er nødvendig for å sikre at tilstrekkelige garantier oppfylles når offentlig kontroll gjennomføres under den offentlige veterinærens ansvar,

e) tekniske krav til stempelmerket og de praktiske ordningene for påføringen av det,

f) særlige krav til gjennomføring av offentlig kontroll og den ensartede minste hyppigheten av slik offentlig kontroll av rå melk, melkeprodukter og fiskerivarer, der et minstenivå for offentlig kontroll er nødvendig for å håndtere anerkjente ensartede farer og risikoer som kan være forbundet med slike produkter.

Disse gjennomføringsrettsaktene skal vedtas i samsvar med undersøkelsesprosedyren nevnt i artikkel 145 nr. 2.

9. Samtidig som medlemsstatene oppfyller målene i denne forordning, særlig når det gjelder krav til næringsmiddeltrygghet, kan de vedta nasjonale tiltak for å gjennomføre forsøksprosjekter som er begrenset i tid og omfang, for å vurdere alternative praktiske ordninger for gjennomføringen av offentlig kontroll av kjøttproduksjon. De nasjonale tiltakene skal meldes etter framgangsmåten fastsatt i artikkel 5 og 6 i direktiv (EU) nr. 2015/1535. Resultatet av vurderingen som foretas som et ledd i forsøksprosjektene, skal meddeles Kommisjonen så snart det foreligger.

10. Med henblikk på artikkel 30 skal det være tillatt å delegere visse offentlige kontrolloppgaver nevnt i denne artikkel, til én eller flere fysiske personer.

Artikkel 19

Særlige regler for offentlig kontroll og for tiltak som treffes av vedkommende myndigheter i forbindelse med restmengder av relevante stoffer i næringsmidler og fôr

1. Offentlig kontroll for å verifisere overholdelsen av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 bokstav a) og c) skal omfatte offentlig kontroll, som skal gjennomføres i et hvilket som helst ledd i produksjon, bearbeiding og distribusjon, av relevante stoffer, herunder stoffer som skal brukes i materialer som kommer i kontakt med næringsmidler, forurensende stoffer samt ikke-godkjente, forbudte og uønskede stoffer som ved bruk eller forekomst i avlinger eller dyr, eller ved bruk til produksjon eller bearbeiding av næringsmidler eller fôr, kan medføre restmengder av slike stoffer i næringsmidler eller fôr.

2. Kommisjonen gis myndighet til å vedta delegerte rettsakter i samsvar med artikkel 144 for å utfylle denne forordning ved å fastsette regler for gjennomføringen av den offentlige kontrollen nevnt i nr. 1 i denne artikkel og for tiltak som skal treffes av vedkommende myndigheter etter slik offentlig kontroll. Disse delegerte rettsaktene skal fastsette regler for

a) særlige krav til gjennomføringen av offentlig kontroll, herunder, eventuelt, omfanget av prøver og i hvilket ledd i produksjonen, bearbeidingen og distribusjonen prøvene skal tas i samsvar med metodene for prøvetaking og laboratorieanalyser fastsatt i samsvar med artikkel 34 nr. 6 bokstav a) og b), idet det tas hensyn til de særlige farer og risikoer som er forbundet med stoffene nevnt i nr. 1 i denne artikkel,

b) tilfeller der vedkommende myndigheter i forbindelse med manglende overholdelse eller mistanke om manglende overholdelse skal treffe ett eller flere av tiltakene nevnt i artikkel 137 nr. 2 og artikkel 138 nr. 2,

c) tilfeller der vedkommende myndigheter i forbindelse med manglende overholdelse eller mistanke om manglende overholdelse for dyr og varer fra tredjestater, skal treffe ett eller flere av tiltakene nevnt i artikkel 65–72.

3. Kommisjonen kan ved hjelp av gjennomføringsrettsakter fastsette regler for ensartede praktiske ordninger for gjennomføringen av den offentlige kontrollen nevnt i nr. 1, og for tiltak som skal treffes av vedkommende myndigheter etter slik offentlig kontroll, med hensyn til følgende:

a) ensartet minste hyppighet for slik offentlig kontroll, idet det tas hensyn til farene og risikoene knyttet til stoffene nevnt i nr. 1,

b) særlige tilleggsordninger og særlig tilleggsinnhold utover det som er fastsatt i artikkel 110, med henblikk på utarbeidingen av de relevante delene av den flerårige nasjonale kontrollplanen (MANCP) fastsatt i artikkel 109 nr. 1,

c) særlige praktiske ordninger for å ta i bruk ordningene for administrativ bistand fastsatt i artikkel 102–108.

Disse gjennomføringsrettsaktene skal vedtas i samsvar med undersøkelsesprosedyren nevnt i artikkel 145 nr. 2.

4. Med henblikk på artikkel 30 skal det være tillatt å delegere visse offentlige kontrolloppgaver nevnt i denne artikkel, til én eller flere fysiske personer.

Artikkel 20

Særlige regler for offentlig kontroll og for tiltak som treffes av vedkommende myndigheter i forbindelse med dyr, produkter av animalsk opprinnelse, formeringsmateriale, animalske biprodukter og avledede produkter

1. Offentlig kontroll for å verifisere overholdelsen av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 bokstav a), c), d) og e), skal omfatte offentlig kontroll, som skal gjennomføres i et hvilket som helst ledd i produksjon, bearbeiding og distribusjon, av dyr, produkter av animalsk opprinnelse, formeringsmateriale, animalske biprodukter og avledede produkter.

2. Kommisjonen gis myndighet til å vedta delegerte rettsakter i samsvar med artikkel 144 for å utfylle denne forordning ved å fastsette regler for gjennomføringen av offentlig kontroll av dyr, produkter av animalsk opprinnelse, formeringsmateriale, animalske biprodukter og avledede produkter for å verifisere overholdelsen av unionsreglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 bokstav d) og e), og for tiltak som treffes av vedkommende myndigheter etter offentlig kontroll. Disse delegerte rettsaktene skal fastsette regler for

a) særlige krav til gjennomføringen av offentlig kontroll av dyr, produkter av animalsk opprinnelse og formeringsmateriale for å håndtere anerkjente farer og risikoer for menneskers og dyrs helse ved hjelp av offentlig kontroll som gjennomføres for å verifisere overholdelsen av sykdomsforebyggende tiltak og kontrolltiltak fastsatt i samsvar med reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 bokstav d),

b) særlige krav til gjennomføringen av offentlig kontroll av animalske biprodukter og avledede produkter for å håndtere særlige farer og risikoer for menneskers og dyrs helse ved hjelp av offentlig kontroll som gjennomføres for å verifisere overholdelsen av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 bokstav e),

c) tilfeller der vedkommende myndigheter i forbindelse med manglende overholdelse eller mistanke om manglende overholdelse skal treffe ett eller flere av tiltakene nevnt i artikkel 137 nr. 2 og artikkel 138 nr. 2.

3. Kommisjonen kan ved hjelp av gjennomføringsrettsakter fastsette regler for ensartede praktiske ordninger for gjennomføringen av den offentlige kontrollen nevnt i nr. 1 med hensyn til følgende:

a) ensartet minste hyppighet for slik offentlig kontroll av dyr, produkter av animalsk opprinnelse og formeringsmateriale der et minstenivå for offentlig kontroll er nødvendig for å håndtere anerkjente ensartede farer og risikoer for menneskers og dyrs helse ved hjelp av offentlig kontroll som gjennomføres for å verifisere overholdelsen av sykdomsforebyggende tiltak og kontrolltiltak fastsatt i samsvar med reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 bokstav d), og

b) ensartet minste hyppighet for slik offentlig kontroll av animalske biprodukter og avledede produkter der et minstenivå for offentlig kontroll er nødvendig for å håndtere særlige farer og risikoer for menneskers og dyrs helse ved hjelp av offentlig kontroll som gjennomføres for å verifisere overholdelsen av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 bokstav e).

Disse gjennomføringsrettsaktene skal vedtas i samsvar med undersøkelsesprosedyren nevnt i artikkel 145 nr. 2.

4. Med henblikk på artikkel 30 skal det være tillatt å delegere visse offentlige kontrolloppgaver nevnt i denne artikkel, til én eller flere fysiske personer.

Artikkel 21

Særlige regler for offentlig kontroll og for tiltak som skal treffes av vedkommende myndigheter i forbindelse med krav til dyrevelferd

1. Offentlig kontroll for å verifisere overholdelsen av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 bokstav f), skal gjennomføres i alle relevant ledd i produksjon, bearbeiding og distribusjon i hele den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden.

2. Offentlig kontroll for å verifisere overholdelsen av reglene som fastsetter krav til dyrevelferd for dyr ved transport, særlig av forordning (EF) nr. 1/2005, skal omfatte følgende:

a) ved lange turer mellom medlemsstatene og til og fra tredjestater, offentlig kontroll før lasting for å kontrollere dyrenes skikkethet til transport,

b) ved lange turer mellom medlemsstatene og til og fra tredjestater, for tamdyr av hestefamilien bortsett fra registrerte dyr av hestefamilien, og dyr av storfe, sau, geit og svin, og før disse turene:

i) offentlig kontroll av dagbøker for å verifisere at dagboken er realistisk og viser samsvar med forordning (EF) nr. 1/2005, og

ii) offentlig kontroll for å verifisere at transportøren angitt i dagboken, har gyldig transporttillatelse, godkjenningsbevis for transportmiddelet for lange turer og kompetansesertifikat for førere og ledsagere,

c) på grensekontrollstasjoner i henhold til artikkel 59 nr. 1 og på utførselssteder:

i) offentlig kontroll av dyrenes skikkethet til transport og av transportmiddelet for å verifisere overholdelsen av kapittel II i vedlegg I til forordning (EF) nr. 1/2005 og, eventuelt, kapittel VI,

ii) offentlig kontroll for å verifisere at transportørene overholder gjeldende internasjonale avtaler og har gyldige transporttillatelser og kompetansesertifikater for førere og ledsagere, og

iii) offentlig kontroll for å verifisere om tamdyr av hestefamilien og storfe, sau, geit og svin er blitt transportert langt eller skal transporteres langt.

3. Under gjennomføringen av offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet skal vedkommende myndigheter treffe nødvendige tiltak for å hindre eller begrense enhver forsinkelse mellom lasting av dyrene og deres avgang samt under transporten.

Vedkommende myndigheter skal ikke holde tilbake dyr under transporter, med mindre det er strengt nødvendig av hensyn til dyrevelferd eller dyrs eller menneskers helse. Dersom dyrene holdes tilbake under transport i mer enn to timer, skal vedkommende myndigheter sørge for at det legges hensiktsmessig til rette for stell og, om nødvendig, fôr, vann, lossing og lokaler for dyrene.

4. Dersom manglende overholdelse fastslås etter den offentlige kontrollen nevnt i nr. 2 bokstav b), og arrangøren ikke utbedrer dette ved hjelp av egnede endringer i transporten før den lange turen, skal vedkommende myndigheter legge ned forbud mot den lange turen.

5. Dersom vedkommende myndigheter etter den offentlige kontrollen nevnt i nr. 2 bokstav c) fastslår at dyr ikke er skikket til å fullføre turen, skal de gi ordre om at dyrene losses og får vann, fôr og hvile inntil de er skikket til å fortsette turen.

6. Melding om manglende overholdelse av reglene nevnt i nr. 1 i denne artikkel med henblikk på artikkel 105 og 106 skal gis

a) til medlemsstatene som har gitt tillatelse til transportøren,

b) ved påvist manglende overholdelse av regler som får anvendelse på transportmiddelet, til medlemsstaten som har innvilget godkjenningsbeviset for transportmiddelet,

c) ved påvist manglende overholdelse av regler som får anvendelse på førere, til medlemsstaten som har utstedt førerens kompetansesertifikat.

7. Med henblikk på artikkel 30 skal det være tillatt å delegere visse offentlige kontrolloppgaver nevnt i denne artikkel, til én eller flere fysiske personer.

8. Kommisjonen gis myndighet til å vedta delegerte rettsakter i samsvar med artikkel 144 for å utfylle denne forordning ved å fastsette regler for gjennomføringen av offentlig kontroll for å verifisere overholdelsen av unionsreglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 bokstav f). Disse delegerte rettsaktene skal ta hensyn til risikoene for dyrevelferden i forbindelse med landbruksvirksomhet og transport, slakting og avliving av dyr, og fastsette regler for følgende:

a) særlige krav til gjennomføringen av slik offentlig kontroll for å håndtere risikoen forbundet med forskjellige dyrearter og transportmidler, og behovet for å hindre praksis som ikke oppfyller kravene, og for å begrense lidelse hos dyr,

b) tilfeller der vedkommende myndigheter i forbindelse med spesifikke tilfeller av manglende overholdelse skal treffe ett eller flere av tiltakene nevnt i artikkel 137 nr. 2 og artikkel 138 nr. 2,

c) verifisering av at kravene til dyrevelferd på grensekontrollstasjoner og utførselssteder og minstekravene for slike utførselssteder, er oppfylt,

d) særlige kriterier og vilkår for å ta i bruk ordningene for administrativ bistand fastsatt i artikkel 102–108,

e) i hvilke tilfeller og på hvilke vilkår offentlig kontroll for å verifisere overholdelsen av kravene til dyrevelferd kan omfatte bruk av særlige indikatorer for dyrevelferd basert på målbare ytelseskriterier, og utforming av slike indikatorer på grunnlag av vitenskapelige og tekniske data.

9. Kommisjonen skal ved hjelp av gjennomføringsrettsakter fastsette regler for ensartede praktiske ordninger for offentlig kontroll som gjennomføres for å verifisere overholdelsen av unionsreglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 bokstav f) om fastsettelse av krav til dyrevelferd, og for tiltak truffet av vedkommende myndigheter etter slik offentlig kontroll, med hensyn til følgende:

a) ensartet minste hyppighet for slik offentlig kontroll der et minstenivå for offentlig kontroll er nødvendig for å håndtere risikoen forbundet med forskjellige dyrearter og transportmidler, og behovet for å hindre praksis som ikke oppfyller kravene, og for å begrense lidelse hos dyr, og

b) de praktiske ordningene for utarbeiding av skriftlig dokumentasjon om gjennomført offentlig kontroll og lagring av slik dokumentasjon.

Disse gjennomføringsrettsaktene skal vedtas i samsvar med undersøkelsesprosedyren nevnt i artikkel 145 nr. 2.

Artikkel 22

Særlige regler for offentlig kontroll og for tiltak som treffes av vedkommende myndigheter i forbindelse med plantehelse

1. Offentlig kontroll for å verifisere overholdelsen av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 bokstav g), skal omfatte offentlig kontroll av skadegjørere, planter, planteprodukter og andre gjenstander samt av profesjonelle driftsansvarlige og andre personer som omfattes av disse reglene.

2. Kommisjonen gis myndighet til å vedta delegerte rettsakter i samsvar med artikkel 144 for å utfylle denne forordning ved å fastsette regler for gjennomføringen av offentlig kontroll av planter, planteprodukter og andre gjenstander for å verifisere overholdelsen av unionsregler nevnt i artikkel 1 nr. 2 bokstav g) som får anvendelse på slike varer, og for tiltak som treffes av vedkommende myndigheter etter gjennomføring av slik offentlig kontroll. Disse delegerte rettsaktene skal fastsette regler for

a) særlige krav til gjennomføringen av slik offentlig kontroll av innførsel til og forflytning i Unionen av bestemte planter, planteprodukter og andre gjenstander som omfattes av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 bokstav g), for å håndtere anerkjente farer og risikoer for plantehelse som er forbundet med spesifikke planter, planteprodukter og andre gjenstander av en bestemt opprinnelse eller opphav, og

b) tilfeller der vedkommende myndigheter i forbindelse med spesifikke tilfeller av manglende overholdelse skal treffe ett eller flere av tiltakene nevnt i artikkel 137 nr. 2 og artikkel 138 nr. 2.

3. Kommisjonen skal ved hjelp av gjennomføringsrettsakter fastsette regler for ensartede praktiske ordninger for gjennomføringen av offentlig kontroll av planter, planteprodukter og andre gjenstander for å verifisere overholdelsen av unionsregler nevnt i artikkel 1 nr. 2 bokstav g) som får anvendelse på slike varer, og for tiltak som treffes av vedkommende myndigheter etter gjennomføring av slik offentlig kontroll, med hensyn til følgende:

a) ensartet minste hyppighet for slik offentlig kontroll, der et minstenivå for offentlig kontroll er nødvendig for å håndtere anerkjente ensartede farer og risikoer for plantehelse som er forbundet med spesifikke planter, planteprodukter og andre gjenstander av en bestemt opprinnelse eller herkomst,

b) ensartet hyppighet for vedkommende myndigheters offentlige kontroll av driftsansvarlige som har tillatelse til å utstede plantepass i samsvar med artikkel 84 nr. 1 i forordning (EU) 2016/2031, idet det tas hensyn til hvorvidt de driftsansvarlige har innført en risikohåndteringsplan for skadegjørere som nevnt i artikkel 91 i nevnte forordning for de planter, planteprodukter og andre gjenstander de produserer,

c) ensartet hyppighet for offentlig kontroll som vedkommende myndigheter gjennomfører av driftsansvarlige som har tillatelse til å påføre merket nevnt i artikkel 96 nr. 1 i forordning (EU) 2016/2031, eller til å utstede den offisielle attestasjonen nevnt i artikkel 99 nr. 2 bokstav a) i nevnte forordning.

Disse gjennomføringsrettsaktene skal vedtas i samsvar med undersøkelsesprosedyren nevnt i artikkel 145 nr. 2.

4. Med henblikk på artikkel 30 skal det være tillatt å delegere visse offentlige kontrolloppgaver nevnt i denne artikkel, til én eller flere fysiske personer.

Artikkel 23

Særlige regler for offentlig kontroll og for tiltak som treffes av vedkommende myndigheter i forbindelse med genmodifiserte organismer med henblikk på næringsmiddel- og fôrproduksjon og genmodifiserte næringsmidler og genmodifisert fôr

1. Offentlig kontroll for å verifisere overholdelsen av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 bokstav a), b) og c), skal omfatte offentlig kontroll av genmodifiserte organismer med henblikk på næringsmiddel- og fôrproduksjon og av genmodifiserte næringsmidler og genmodifisert fôr, som gjennomføres i alle relevante ledd i produksjon, bearbeiding og distribusjon i den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden.

2. Kommisjonen gis myndighet til å vedta delegerte rettsakter i samsvar med artikkel 144 for å utfylle denne forordning ved å fastsette regler for gjennomføringen av den offentlige kontrollen nevnt i nr. 1 i denne artikkel og for tiltak som skal treffes av vedkommende myndigheter etter slik offentlig kontroll. Disse delegerte rettsaktene skal ta hensyn til behovet for å sikre et minstenivå for offentlig kontroll for å forhindre enhver praksis som er i strid med reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 bokstav b), og skal fastsette følgende:

a) særlige krav til gjennomføringen av offentlig kontroll for å håndtere anerkjente ensartede farer og risikoer med hensyn til

i) forekomst i den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden av genmodifiserte organismer for næringsmiddel- og fôrproduksjon og av genmodifiserte næringsmidler og genmodifisert fôr som ikke er tillatt i samsvar med direktiv 2001/18/EF eller forordning (EF) nr. 1829/2003,

ii) dyrking av genmodifiserte organismer med henblikk på næringsmiddel- og fôrproduksjon og riktig anvendelse av overvåkingsplanen som nevnt i artikkel 13 nr. 2 bokstav e) i direktiv 2001/18/EF samt i artikkel 5 nr. 5 bokstav b) og i artikkel 17 nr. 5 bokstav b) i forordning (EF) nr. 1829/2003,

b) tilfeller der vedkommende myndigheter i forbindelse med spesifikke tilfeller av manglende overholdelse skal treffe ett eller flere av tiltakene nevnt i artikkel 137 nr. 2 og artikkel 138 nr. 2.

3. Kommisjonen kan ved hjelp av gjennomføringsrettsakter fastsette regler for ensartede praktiske ordninger for gjennomføringen av den offentlige kontrollen nevnt i nr. 1, idet det tas hensyn til behovet for å sikre et minstenivå for offentlig kontroll for å forhindre enhver praksis som er i strid med reglene for ensartet minste hyppighet for slik offentlig kontroll, der et minstenivå for offentlig kontroll er nødvendig for å håndtere anerkjente ensartede farer og risikoer med hensyn til

a) forekomst i den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden av genmodifiserte organismer for næringsmiddel- og fôrproduksjon og av genmodifiserte næringsmidler og genmodifisert fôr som ikke er tillatt i samsvar med direktiv 2001/18/EF eller forordning (EF) nr. 1829/2003,

b) dyrking av genmodifiserte organismer med henblikk på næringsmiddel- og fôrproduksjon og riktig anvendelse av overvåkingsplanen som nevnt i artikkel 13 nr. 2 bokstav e) i direktiv 2001/18/EF samt i artikkel 5 nr. 5 bokstav b) og i artikkel 17 nr. 5 bokstav b) i forordning (EF) nr. 1829/2003.

Disse gjennomføringsrettsaktene skal vedtas i samsvar med undersøkelsesprosedyren nevnt i artikkel 145 nr. 2.

4. Med henblikk på artikkel 30 skal det være tillatt å delegere visse offentlige kontrolloppgaver nevnt i denne artikkel, til én eller flere fysiske personer.

Artikkel 24

Særlige regler for offentlig kontroll og for tiltak som treffes av vedkommende myndigheter i forbindelse med plantevernmidler

1. Offentlig kontroll for å verifisere overholdelsen av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 bokstav h) i denne forordning, skal omfatte offentlig kontroll av aktive stoffer, beskyttende midler, synergister, formuleringsstoffer og hjelpestoffer som nevnt i artikkel 2 nr. 2 og 3 i forordning (EF) nr. 1107/2009.

2. Med henblikk på å fastsette hyppigheten av den risikobaserte offentlige kontrollen nevnt i nr. 1, skal vedkommende myndigheter også ta hensyn til følgende:

a) resultater av relevant overvåking, herunder overvåking av rester av pesticider, som gjennomføres i henhold til artikkel 32 nr. 2 i forordning (EF) nr. 396/2005 og artikkel 8 i europaparlaments- og rådsdirektiv 2000/60/EF[[69]](#footnote-69),

b) opplysninger om ikke tillatte plantevernmidler, herunder ulovlig handel med plantevernmidler, og resultater av relevant kontroll gjennomført av myndighetene nevnt i artikkel 8 europaparlaments- og rådsforordning (EU) nr. 649/2012[[70]](#footnote-70), og

c) opplysninger om forgiftning forbundet med plantevernmidler, herunder tilgjengelige opplysninger i samsvar med artikkel 56 i forordning (EF) nr. 1107/2009, og opplysninger om reaksjoner ved helsemessige nødssituasjoner som gjøres tilgjengelig av organene nevnt i artikkel 45 nr. 1 i europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1272/2008[[71]](#footnote-71).

3. Kommisjonen gis myndighet til å vedta delegerte rettsakter i samsvar med artikkel 144 for å utfylle denne forordning ved å fastsette regler for gjennomføringen av den offentlige kontrollen nevnt i nr. 1 i denne artikkel. Disse delegerte rettsaktene skal fastsette regler for

a) særlige krav til gjennomføringen av slik offentlig kontroll for å håndtere anerkjente ensartede farer og risikoer som plantevernmidler kan utgjøre i forbindelse med framstilling, omsetning, innførsel til Unionen, merking, emballering, transport, oppbevaring og bruk av plantevernmidler, for å sikre sikker og bærekraftig bruk av plantevernmidler, og for å bekjempe ulovlig handel med slike produkter, og

b) tilfeller der vedkommende myndigheter i forbindelse med spesifikke tilfeller av manglende overholdelse skal treffe ett eller flere av tiltakene nevnt i artikkel 137 nr. 2 og artikkel 138 nr. 2.

4. Kommisjonen kan ved hjelp av gjennomføringsrettsakter fastsette nærmere regler for ensartede praktiske ordninger for gjennomføringen av den offentlige kontrollen av produktene nevnt i nr. 1 med hensyn til følgende:

a) ensartet minste hyppighet for slik offentlig kontroll, der et minstenivå for offentlig kontroll er nødvendig for å håndtere anerkjente ensartede farer og risikoer som plantevernmidler kan utgjøre i forbindelse med framstilling, omsetning, innførsel til Unionen, merking, emballering, transport, oppbevaring og bruk av plantevernmidler, for å sikre sikker og bærekraftig bruk av plantevernmidler, og for å bekjempe ulovlig handel med slike produkter,

b) innsamling av opplysninger om samt overvåking og rapportering av mistenkte tilfeller av forgiftning forårsaket av plantevernmidler,

c) innsamling av opplysninger om samt overvåking og rapportering av ikke tillatte plantevernmidler, herunder ulovlig handel med plantevernmidler.

Disse gjennomføringsrettsaktene skal vedtas i samsvar med undersøkelsesprosedyren nevnt i artikkel 145 nr. 2.

5. Med henblikk på artikkel 30 skal det være tillatt å delegere visse offentlige kontrolloppgaver nevnt i denne artikkel, til én eller flere fysiske personer.

Artikkel 25

Særlige regler for offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet i forbindelse med økologisk produksjon og merking av økologiske produkter

Kommisjonen kan ved hjelp av gjennomføringsrettsakter fastsette regler for ensartede praktiske ordninger for gjennomføringen av offentlig kontroll for å verifisere overholdelsen av reglene i artikkel 1 nr. 2 bokstav i) med hensyn til følgende:

a) særlige krav og tilleggsinnhold utover det som er fastsatt i artikkel 110, med henblikk på utarbeidingen av de relevante delene av den flerårige nasjonale kontrollplanen fastsatt i artikkel 109 nr. 1, samt særlig tilleggsinnhold utover rapporten fastsatt i artikkel 113,

b) særlige ansvarsområder og oppgaver for EU-referansesentrene i tillegg til dem som er fastsatt i artikkel 98,

c) praktiske ordninger for å ta i bruk ordningene for administrativ bistand fastsatt i artikkel 102–108, herunder utveksling av opplysninger om tilfeller av manglende overholdelse eller sannsynligheten for manglende overholdelse, mellom vedkommende myndigheter og organer med delegerte oppgaver,

d) metodene for prøvetaking samt for laboratorieanalyser og laboratorieundersøkelser, unntatt eventuelle regler som gjelder fastsettelse av terskelverdier.

Disse gjennomføringsrettsaktene skal vedtas i samsvar med undersøkelsesprosedyren nevnt i artikkel 145 nr. 2.

Artikkel 26

Særlige regler for offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet som vedkommende myndigheter gjennomfører i forbindelse med beskyttede opprinnelsesbetegnelser, beskyttede geografiske betegnelser og garanterte tradisjonelle spesialiteter

1. Som unntak fra artikkel 31 nr. 3 kan vedkommende myndigheter i forbindelse med reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 bokstav j), dersom de har delegert beslutningene om tillatelse til å bruke et produkts registrerte navn, også delegere anvendelsen av følgende tiltak:

a) påbud om at visse deler av den driftsansvarliges virksomhet skal være underlagt systematisk eller strengere offentlig kontroll,

b) påbud om at den driftsansvarlige øker hyppigheten av egne kontroller,

c) påbud om at etiketten endres for å samsvare med produktspesifikasjonene og overholde reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 bokstav j).

2. Kommisjonen gis myndighet til å vedta delegerte rettsakter i samsvar med artikkel 144 for å utfylle denne forordning ved å fastsette regler for gjennomføringen av offentlig kontroll for å verifisere overholdelsen av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 bokstav j). Disse delegerte rettsaktene skal fastsette regler for

a) krav, metoder og teknikker nevnt i artikkel 12 og 14 for offentlig kontroll som gjennomføres for å verifisere samsvar med produktspesifikasjoner og krav til merking,

b) særlige metoder og teknikker nevnt i artikkel 14 for offentlig kontroll som gjennomføres med henblikk på å sikre sporbarhet av varer og dyr som faller inn under virkeområdet for reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 bokstav j), i alle ledd i produksjon, bearbeiding og distribusjon, og med henblikk på å gi garantier om overholdelsen av disse reglene,

c) tilfeller der vedkommende myndigheter i forbindelse med spesifikke tilfeller av manglende overholdelse skal treffe ett eller flere av tiltakene nevnt i artikkel 138 nr. 1 og 2.

3. Kommisjonen kan ved hjelp av gjennomføringsrettsakter fastsette regler for ensartede praktiske ordninger for gjennomføringen av den offentlige kontrollen for å verifisere overholdelsen av reglene i artikkel 1 nr. 2 bokstav j) med hensyn til følgende:

a) særlige praktiske ordninger for å ta i bruk ordningene for administrativ bistand fastsatt i artikkel 102–108, herunder utveksling av opplysninger om tilfeller av manglende overholdelse eller sannsynligheten for manglende overholdelse, mellom vedkommende myndigheter og organer med delegerte oppgaver, og

b) særlige rapporteringsplikter for organer med delegerte oppgaver.

Disse gjennomføringsrettsaktene skal vedtas i samsvar med undersøkelsesprosedyren nevnt i artikkel 145 nr. 2.

4. Med henblikk på artikkel 30 skal det være tillatt å delegere visse offentlige kontrolloppgaver nevnt i denne artikkel, til én eller flere fysiske personer.

Artikkel 27

Særlige regler for offentlig kontroll og for tiltak som treffes av vedkommende myndigheter i forbindelse med nylig påviste risikoer forbundet med næringsmidler og fôr

1. Kommisjonen gis myndighet til å vedta delegerte rettsakter i samsvar med artikkel 144 for å utfylle denne forordning ved å fastsette regler for gjennomføringen av offentlig kontroll av visse kategorier av næringsmidler eller fôr for å verifisere overholdelsen av unionsreglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 bokstav a)–e), og for tiltak som skal treffes av vedkommende myndigheter etter slik offentlig kontroll. Disse delegerte rettsaktene skal omfatte nylig påviste risikoer som næringsmidler eller fôr kan utgjøre for menneskers eller dyrs helse eller, når det gjelder genmodifiserte organismer og plantevernmidler, også for miljøet, eller eventuelle slike risikoer som oppstår gjennom nye mønstre for produksjon eller forbruk av næringsmidler eller fôr, og som ikke kan håndteres effektivt i mangel av slike felles regler. Disse delegerte rettsaktene skal fastsette regler for

a) ensartede særlige krav til gjennomføringen av offentlig kontroll for å håndtere særlige farer og risikoer forbundet med hver kategori av næringsmidler og fôr og de forskjellige prosessene disse gjennomgår, og

b) tilfeller der vedkommende myndigheter i forbindelse med spesifikke tilfeller av manglende overholdelse skal treffe ett eller flere av tiltakene nevnt i artikkel 137 nr. 2 og artikkel 138 nr. 2.

2. Kommisjonen kan ved hjelp av gjennomføringsrettsakter fastsette regler for ensartede praktiske ordninger for offentlig kontroll av visse kategorier av næringsmidler eller fôr som gjennomføres for å verifisere overholdelsen av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 bokstav a)–e), for å håndtere nylig påviste risikoer som næringsmidler eller fôr kan utgjøre for menneskers eller dyrs helse eller, når det gjelder genmodifiserte organismer og plantevernmidler, også for miljøet, eller eventuelle slike risikoer som oppstår gjennom nye mønstre for produksjon eller forbruk av næringsmidler eller fôr, og som ikke kan håndteres effektivt i mangel av slike felles regler for ensartet minste hyppighet for slik offentlig kontroll, der et minstenivå for offentlig kontroll er nødvendig for å håndtere de særlige farene og risikoene forbundet med hver kategori av næringsmidler og fôr og de forskjellige prosessene disse gjennomgår. Disse gjennomføringsrettsaktene skal vedtas i samsvar med undersøkelsesprosedyren nevnt i artikkel 145 nr. 2.

3. Når det foreligger behørig begrunnede, tvingende hasteårsaker som gjelder tilfeller av alvorlig risiko for menneskers eller dyrs helse eller for miljøet, skal Kommisjonen vedta gjennomføringsrettsakter etter framgangsmåten nevnt i artikkel 145 nr. 3 som får anvendelse umiddelbart.

Kapittel III

Delegering av visse av vedkommende myndigheters oppgaver

Artikkel 28

Vedkommende myndigheters delegering av visse offentlige kontrolloppgaver

1. Vedkommende myndigheter kan delegere visse offentlige kontrolloppgaver til ett eller flere organer med delegerte oppgaver eller til én eller flere fysiske personer i samsvar med vilkårene fastsatt i henholdsvis artikkel 29 og 30. Vedkommende myndighet skal sikre at organet med delegerte oppgaver eller den fysiske personen som har fått delegert slike oppgaver, har den nødvendige myndighet til å utføre disse oppgavene effektivt.

2. Når en vedkommende myndighet eller en medlemsstat beslutter å delegere visse offentlige kontrolloppgaver for å verifisere overholdelsen av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 bokstav i), til ett eller flere organer med delegerte oppgaver, skal den tildele et kodenummer til hvert organ med delegerte oppgaver og utpeke relevante myndigheter som har ansvar for godkjenningen av og tilsyn med disse organene.

Artikkel 29

Vilkår for delegering av visse offentlige kontrolloppgaver til organer med delegerte oppgaver

Delegeringen av visse offentlige kontrolloppgaver til et organ med delegerte oppgaver som nevnt i artikkel 28 nr. 1, skal være skriftlig og oppfylle følgende vilkår:

a) delegeringen inneholder en nøyaktig beskrivelse av de offentlige kontrolloppgavene som organet med delegerte oppgaver kan utføre, og av de vilkår som gjelder når organet utfører dem,

b) organet med delegerte oppgaver

i) har den sakkunnskapen, det utstyret og den infrastrukturen som kreves for å utføre de offentlige kontrolloppgavene som er delegert til det,

ii) har et tilstrekkelig antall behørig kvalifiserte og erfarne medarbeidere,

iii) er upartisk og har ikke noen interessekonflikter, og befinner seg fremfor alt ikke i en situasjon som direkte eller indirekte kan påvirke deres yrkesmoral med hensyn til å utføre de offentlige kontrolloppgavene som er delegert til det, på en upartisk måte,

iv) arbeider og er akkreditert i samsvar med standarder som er relevante for de aktuelle delegerte oppgavene, herunder standarden EN ISO/IEC 17020 «Krav til drift av ulike typer organer som utfører inspeksjoner»,

v) har tilstrekkelig myndighet til å utføre de offentlige kontrolloppgavene som er delegert til det, og

c) det er innført ordninger som sikrer en effektiv og hensiktsmessig samordning mellom delegerende vedkommende myndigheter og organet med delegerte oppgaver.

Artikkel 30

Vilkår for delegering av visse offentlige kontrolloppgaver til fysiske personer

Vedkommende myndigheter kan delegere visse offentlige kontrolloppgaver til én eller flere fysiske personer dersom reglene fastsatt i artikkel 18–27 tillater det. En slik delegering skal være skriftlig og oppfylle følgende vilkår:

a) delegeringen inneholder en nøyaktig beskrivelse av de offentlige kontrolloppgavene som de fysiske personene kan utføre, og av de vilkår som gjelder når de fysiske personene utfører dem,

b) de fysiske personene

i) har den sakkunnskapen, det utstyret og den infrastrukturen som kreves for å utføre de offentlige kontrolloppgavene som er delegert til dem,

ii) er behørig kvalifiserte og erfarne,

iii) opptrer upartisk og har ikke noen interessekonflikter når det gjelder utførelsen av de offentlige kontrolloppgavene som er delegert til dem, og

c) det er innført ordninger som sikrer en effektiv og hensiktsmessig samordning mellom delegerende vedkommende myndigheter og de fysiske personene.

Artikkel 31

Vilkår for delegering av visse oppgaver knyttet til annen offentlig virksomhet

1. Vedkommende myndigheter kan delegere visse oppgaver knyttet til annen offentlig virksomhet til ett eller flere organer med delegerte oppgaver, forutsatt at følgende vilkår er oppfylt:

a) reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 forbyr ikke slik delegering, og

b) vilkårene fastsatt i artikkel 29 er oppfylt, med unntak av dem som er fastsatt i bokstav b) iv).

2. Vedkommende myndigheter kan delegere visse oppgaver knyttet til annen offentlig virksomhet til én eller flere fysiske personer, forutsatt at følgende vilkår er oppfylt:

a) reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 tillater slik delegering, og

b) vilkårene fastsatt i artikkel 30, som får tilsvarende anvendelse, er oppfylt.

3. Vedkommende myndigheter skal ikke delegere beslutningen om oppgavene fastsatt i artikkel 138 nr. 1 bokstav b) og artikkel 138 nr. 2 og 3, til et organ med delegerte oppgaver eller til en fysisk person.

Artikkel 32

Forpliktelser for organer med delegerte oppgaver og for fysiske personer

Organer med delegerte oppgaver eller fysiske personer som har fått delegert visse offentlige kontrolloppgaver i samsvar med artikkel 28 nr. 1), eller har fått delegert visse oppgaver knyttet til annen offentlig virksomhet i samsvar med artikkel 31, skal

a) med jevne mellomrom og når vedkommende myndigheter ber om det, underrette delegerende vedkommende myndigheter om resultatet av den offentlige kontrollen og annen offentlig virksomhet som de gjennomfører,

b) umiddelbart underrette delegerende vedkommende myndigheter når resultatet av den offentlige kontrollen viser manglende overholdelse eller gir anledning til å tro at manglende overholdelse forekommer, med mindre særlige ordninger mellom vedkommende myndighet og organet med delegerte oppgaver eller den berørte fysiske personen fastsetter noe annet, og

c) gi vedkommende myndigheter adgang til sine lokaler og anlegg og samarbeide og yte bistand.

Artikkel 33

Forpliktelser for delegerende vedkommende myndigheter

Vedkommende myndigheter som har delegert visse offentlige kontrolloppgaver til organer med delegerte oppgaver eller til fysiske personer i samsvar med artikkel 28 nr. 1), eller visse oppgaver knyttet til annen offentlig virksomhet til organer med delegerte oppgaver eller til fysiske personer i samsvar med artikkel 31, skal

a) organisere revisjoner eller inspeksjoner av slike organer eller personer etter behov og uten dobbeltarbeid, idet det tas hensyn til eventuell akkreditering nevnt i artikkel 29 bokstav b) iv),

b) helt eller delvis tilbakekalle delegeringen uten opphold dersom

i) det er dokumentert at et slikt organ eller en slik fysisk person ikke på behørig vis utfører oppgavene som er delegert til dem,

ii) organet med delegerte oppgaver eller den fysiske personen unnlater å treffe hensiktsmessige tiltak for å utbedre påviste mangler, eller

iii) uavhengigheten eller upartiskheten til organet med delegerte oppgaver eller til den fysiske personen har vist seg å være utilbørlig påvirket.

Dette nummer skal ikke hindre vedkommende myndigheter i å tilbakekalle delegeringen av andre årsaker enn dem nevnt i denne forordning.

Kapittel IV

Prøvetaking, analyser, undersøkelser og diagnoser

Artikkel 34

Metoder for prøvetaking, analyser, undersøkelser og diagnoser

1. Metodene for prøvetaking og for laboratorieanalyser, -undersøkelser og -diagnoser ved offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet skal overholde unionsreglene som fastsetter disse metodene eller ytelseskriteriene for disse metodene.

2. I mangel av unionsreglene nevnt i nr. 1 skal offentlige laboratorier i forbindelse med offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet bruke én av følgende metoder, avhengig av hva som er mest egnet for deres spesifikke behov med hensyn til analyser, undersøkelser og diagnoser:

a) tilgjengelige metoder som overholder relevante internasjonalt anerkjente regler eller protokoller, herunder de som Den europeiske standardiseringsorganisasjon (CEN) har godkjent, eller

relevante metoder som er utviklet eller anbefalt av EU-referanselaboratoriene, og validert i samsvar med internasjonalt anerkjente vitenskapelige protokoller,

b) i mangel av egnede regler eller protokoller som nevnt i bokstav a), metoder som overholder relevante regler fastsatt på nasjonalt plan eller, dersom det ikke finnes slike regler, relevante metoder som er utviklet eller anbefalt av nasjonale referanselaboratorier og validert i samsvar med internasjonalt anerkjente vitenskapelige protokoller, eller

relevante metoder som er utviklet og validert ved hjelp av valideringsundersøkelser av metoder som omfatter flere laboratorier eller ett laboratorium, i samsvar med internasjonalt anerkjente vitenskapelige protokoller.

3. Dersom det er et presserende behov for laboratorieanalyser, laboratorieundersøkelser eller laboratoriediagnoser, og ingen av metodene nevnt i nr. 1 og 2 i denne artikkel foreligger, kan det relevante nasjonale referanselaboratoriet eller, dersom ingen slike nasjonale referanselaboratoriet finnes, andre laboratorier utpekt i samsvar med artikkel 37 nr. 1, bruke andre metoder enn dem som er nevnt i nr. 1 og 2 i denne artikkel, fram til det blir validert en egnet metode i samsvar med internasjonalt anerkjente vitenskapelige protokoller.

4. Metodene som brukes til laboratorieanalyser, skal i den grad det er mulig kjennetegnes av de relevante kriteriene oppført i vedlegg III.

5. Prøver skal tas, håndteres og merkes på en slik måte at deres rettslige, vitenskapelige og analytiske gyldighet sikres.

6. Kommisjonen kan ved hjelp av gjennomføringsrettsakter fastsette regler for følgende:

a) metodene som brukes ved prøvetaking og ved laboratorieanalyser, -undersøkelser og -diagnoser,

b) ytelseskriterier, analyse-, undersøkelses- eller diagnoseparametrer, måleusikkerhet og framgangsmåter for validering av disse metodene,

c) tolkingen av analyse-, undersøkelses- og diagnoseresultater.

Disse gjennomføringsrettsaktene skal vedtas i samsvar med undersøkelsesprosedyren nevnt i artikkel 145 nr. 2.

Artikkel 35

Uttalelse fra en annen sakkyndig

1. Vedkommende myndigheter skal sikre at driftsansvarlige hvis dyr eller varer blir gjenstand for prøvetaking, analyse, undersøkelse eller diagnose i forbindelse med offentlig kontroll, har rett til en uttalelse fra en annen sakkyndig for den driftsansvarliges regning.

Retten til uttalelse fra en annen sakkyndig skal gi den driftsansvarlige rett til å anmode om at dokumentasjonen fra prøvetakingen, analysen, undersøkelsen eller diagnosestillingen, gjennomgås av en annen anerkjent og behørig kvalifisert sakkyndig.

2. Dersom det er relevant, hensiktsmessig og teknisk mulig, idet det særlig tas hensyn til prevalensen og forekomsten av faren hos dyr eller i varer, til bederveligheten av prøvene eller varene og til mengden av tilgjengelig substrat, skal vedkommende myndigheter

a) når prøven tas, og dersom den driftsansvarlige ber om det, sikre at det tas en mengde som er tilstrekkelig med henblikk på uttalelse fra en annen sakkyndig og for gjennomgåelsen nevnt i nr. 3, dersom dette skulle være nødvendig, eller

b) dersom det ikke er mulig å ta en tilstrekkelig mengde som nevnt i bokstav a), underrette den driftsansvarlige om dette.

Dette nummer får ikke anvendelse ved vurdering av forekomst av skadegjørere som utløser karantene, i planter, planteprodukter eller andre gjenstander med henblikk på å verifisere overholdelsen av reglene nevnt i artikkel 2 nr. 1 bokstav g).

3. Medlemsstatene kan beslutte at dersom det foreligger en tvist mellom vedkommende myndigheter og driftsansvarlige som skyldes uttalelsen fra en annen sakkyndig som nevnt i nr. 1, kan driftsansvarlige for egen regning anmode om en gjennomgåelse av dokumentasjonen fra den opprinnelige analysen, undersøkelsen eller diagnosestillingen og, dersom det er relevant, en ny analyse, undersøkelse eller diagnose utført av et annet offentlig laboratorium.

4. En søknad fra den driftsansvarlige om uttalelse fra en annen sakkyndig i henhold til nr. 1 i denne artikkel skal ikke berøre vedkommende myndigheters forpliktelse til straks å gripe inn for å fjerne eller begrense risikoer for menneskers og dyrs helse samt plantehelse, eller for dyrevelferd eller, når det gjelder genmodifiserte organismer og plantevernmidler, også for miljøet, i samsvar med denne forordning og reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2.

Artikkel 36

Prøvetaking av dyr og varer som tilbys for salg ved hjelp av fjernkommunikasjonsmidler

1. Når det gjelder dyr og varer som tilbys for salg ved hjelp av fjernkommunikasjonsmidler, kan prøver som vedkommende myndigheter har bestilt fra driftsansvarlige uten å identifisere seg, brukes i en offentlig kontroll.

2. Når vedkommende myndigheter er i besittelse av prøvene, skal de treffe alle tiltak for å sikre at de driftsansvarlige som de har bestilt prøvene fra i samsvar med nr. 1,

a) er blitt underrettet om at det er tatt slike prøver i forbindelse med en offentlig kontroll og, eventuelt, at prøvene analyseres eller undersøkes med henblikk på slik offentlig kontroll, og

b) har mulighet til å utøve retten til uttalelse fra en annen sakkyndig som fastsatt i artikkel 35 nr. 1, dersom prøvene omhandlet i nevnte punkt blir analysert eller undersøkt.

3. Nr. 1 og 2 får anvendelse på organer med delegerte oppgaver og på fysiske personer som har fått delegert visse offentlige kontrolloppgaver.

Artikkel 37

Utpeking av offentlige laboratorier

1. Vedkommende myndigheter skal utpeke offentlige laboratorier til å utføre laboratorieanalysene, -undersøkelsene og -diagnosene av prøver som er tatt ved offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet, i den medlemsstaten på hvis territorium disse vedkommende myndighetene er virksomme, eller i en annen medlemsstat eller i en tredjestat som er part i avtalen om Det europeiske økonomiske samarbeidsområde.

2. Vedkommende myndigheter kan utpeke et offentlig laboratorium som befinner seg i en annen medlemsstat eller i en tredjestat som er part i avtalen om Det europeiske økonomiske samarbeidsområde, som et offentlig laboratorium, forutsatt at følgende vilkår er oppfylt:

a) det er innført egnede ordninger slik at vedkommende myndigheter kan gjennomføre revisjonene og inspeksjonene nevnt i artikkel 39 nr. 1 bokstav a), eller delegere gjennomføringen av slike revisjoner og inspeksjoner til vedkommende myndigheter i medlemsstaten eller i tredjestaten som er part i avtalen om Det europeiske økonomiske samarbeidsområde der laboratoriet ligger, og

b) laboratoriet er allerede utpekt som et offentlig laboratorium av vedkommende myndigheter i den medlemsstat på hvis territorium det befinner seg.

3. Utpekingen av et offentlig laboratorium skal være skriftlig og inneholde en detaljert beskrivelse av følgende:

a) oppgaver som laboratoriet utfører som offentlig laboratorium,

b) vilkårene for hvordan det utfører oppgavene nevnt i bokstav a), og

c) ordningene som er nødvendig for å sikre effektiv og hensiktsmessig samordning og samarbeid mellom laboratoriet og vedkommende myndigheter.

4. Vedkommende myndigheter kan utpeke til et offentlig laboratorium bare et laboratorium som

a) har den sakkunnskapen, det utstyret og den infrastrukturen som kreves for å analysere, undersøke eller stille diagnoser i forbindelse med prøver,

b) har et tilstrekkelig antall behørig kvalifiserte, opplærte og erfarne medarbeidere,

c) sikrer at oppgavene det har fått tildelt i henhold til nr. 1, utføres upartisk og uten interessekonflikter når det gjelder utøvelsen av laboratoriets oppgaver som offentlig laboratorium,

d) i rett tid kan levere resultatene av analysen, undersøkelsen eller diagnosen som er utført av prøver tatt ved offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet, og

e) arbeider i samsvar med standarden EN ISO/IEC 17025 og er akkreditert i samsvar med nevnte standard av et nasjonalt akkrediteringsorgan som utøver sin virksomhet i henhold til forordning (EF) nr. 765/2008.

5. Akkrediteringsområdet for et offentlig laboratorium som nevnt i nr. 4 bokstav e)

a) skal omfatte de metoder for laboratorieanalyse, -undersøkelse og -diagnose som laboratoriet skal bruke i forbindelse med analyser, undersøkelser eller diagnoser, når det fungerer som et offentlig laboratorium,

b) kan omfatte én eller flere metoder for laboratorieanalyse, -undersøkelse eller -diagnose eller grupper av metoder,

c) kan defineres på en fleksibel måte, slik at akkrediteringsområdet kan omfatte endrede versjoner av metodene som det offentlig laboratoriet brukte da akkrediteringen ble gitt, eller nye metoder i tillegg til disse metodene, på grunnlag av laboratoriets egne valideringer og uten at det er behov for en særlig vurdering fra det nasjonale akkrediteringsorganet før de endrede eller nye metodene tas i bruk.

6. Dersom ingen offentlige laboratorier som er utpekt i Unionen eller i en tredjestat som er part i avtalen om Det europeiske økonomiske samarbeidsområde i samsvar med nr. 1, har tilstrekkelig sakkunnskap, utstyr, infrastruktur og personale til å utføre nye eller spesielt uvanlige laboratorieanalyser, -undersøkelser eller -diagnoser, kan vedkommende myndigheter anmode et laboratorium eller et diagnosesenter som ikke oppfyller ett eller flere av kravene fastsatt i nr. 3 og 4, om å utføre disse analysene, undersøkelsene og diagnosene.

Artikkel 38

Forpliktelser for offentlige laboratorier

1. Dersom resultatene av en analyse, undersøkelse eller diagnose i forbindelse med prøver tatt ved offentlig kontroll eller annen offentlig virksomhet, viser en risiko for menneskers eller dyrs helse, plantehelse eller, når det gjelder genmodifiserte organismer og plantevernmidler, også for miljøet, eller gir anledning til å tro at manglende overholdelse forekommer, skal offentlige laboratorier umiddelbart underrette vedkommende myndigheter som utpekte dem til analysen, undersøkelsen eller diagnosestillingen og, dersom det er relevant, organer med delegerte oppgaver eller fysiske personer som har fått delegert oppgaver. I særordninger mellom vedkommende myndigheter, organer med delegerte oppgaver eller fysiske personer som har fått delegert oppgaver, og de offentlige laboratoriene kan det imidlertid fastsettes at disse opplysningene ikke trenger å framlegges umiddelbart.

2. På anmodning fra EU-referanselaboratoriet eller det nasjonale referanselaboratoriet skal offentlige laboratorier delta i sammenlignende undersøkelser eller egnethetsprøvinger foretatt ved flere laboratorier i forbindelse med de analyser, undersøkelser eller diagnoser de gjennomfører som offentlig laboratorium.

3. Offentlige laboratorier skal på anmodning fra vedkommende myndigheter gjøre tilgjengelig for offentligheten navnene på de metoder som brukes i analyser, undersøkelser eller diagnoser som gjennomføres innenfor rammen av offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet.

4. Offentlige laboratorier skal på anmodning fra vedkommende myndigheter sammen med resultatene angi hvilken metode som er brukt for hver enkelt analyse, undersøkelse eller diagnose som er gjennomført innenfor rammen av offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet.

Artikkel 39

Revisjon av offentlige laboratorier

1. Vedkommende myndigheter skal regelmessig og hver gang de mener at revisjon er påkrevd, organisere en revisjon av de offentlige laboratoriene som de har utpekt i samsvar med artikkel 37 nr. 1 bokstav a), med mindre de anser slik revisjon som overflødig med hensyn til akkrediteringsvurderingen nevnt i artikkel 37 nr. 4 bokstav e).

2. Vedkommende myndigheter skal umiddelbart tilbakekalle utpekingen av et offentlig laboratorium, enten fullstendig eller for bestemte oppgaver, dersom laboratoriet unnlater å treffe egnede korrigerende tiltak i rett tid når resultatene av en revisjon i henhold til nr. 1, avdekker noe av følgende:

a) laboratoriet oppfyller ikke lenger vilkårene fastsatt i artikkel 37 nr. 4 og 5,

b) laboratoriet oppfyller ikke forpliktelsene fastsatt i artikkel 38,

c) det oppnår dårlige resultater ved de sammenlignende undersøkelsene foretatt ved flere laboratorier som nevnt i artikkel 38 nr. 2.

Artikkel 40

Unntak fra vilkåret om obligatorisk akkreditering for visse offentlige laboratorier

1. Som unntak fra artikkel 37 nr. 4 bokstav e) kan vedkommende myndigheter utpeke følgende som offentlige laboratorier, uansett om de oppfyller vilkåret fastsatt i nevnte bokstav:

a) laboratorier

i) hvis eneste virksomhet er å påvise trikiner i kjøtt,

ii) som bare bruker metodene for påvisning av trikiner nevnt i artikkel 6 i kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2015/1375[[72]](#footnote-72),

iii) som utfører påvisning av trikiner under tilsyn av vedkommende myndigheter eller av et offentlig laboratorium som er utpekt i samsvar med artikkel 37 nr. 1 og akkreditert i samsvar med standarden EN ISO/IEC 17025 for bruk av metodene nevnt i nr. ii) i denne bokstav, og

iv) som deltar regelmessig og har tilfredsstillende ytelse ved de sammenlignende undersøkelsene eller egnethetsprøvingene foretatt ved flere laboratorier som organiseres av de nasjonale referanselaboratoriene for de metodene de bruker til å påvise trikiner,

b) laboratorier som bare utfører analyser, undersøkelser eller diagnoser innenfor rammen av annen offentlig virksomhet, forutsatt at de

i) bare bruker metodene for laboratorieanalyse, -undersøkelse og -diagnose nevnt i artikkel 34 nr. 1 og i artikkel 34 nr. 2 bokstav a) eller b),

ii) utfører analysene, undersøkelsene eller diagnosene under tilsyn av vedkommende myndigheter eller av de nasjonale referanselaboratoriene i forbindelse med metodene de bruker,

iii) deltar regelmessig og har tilfredsstillende ytelse ved de sammenlignende undersøkelsene eller egnethetsprøvingene foretatt ved flere laboratorier som organiseres av de nasjonale referanselaboratoriene i forbindelse med metodene de bruker, og

iv) har et kvalitetssikringssystem som sikrer holdbare og pålitelige resultater fra metodene som brukes til laboratorieanalyser, -undersøkelser og diagnoser.

2. Dersom metodene som brukes av laboratoriene nevnt i nr. 1 bokstav b) i denne artikkel, krever at resultatet av laboratorieanalysen, -undersøkelsen eller -diagnosen bekreftes, skal den bekreftende analysen, undersøkelsen eller diagnosen utføres av et offentlig laboratorium som oppfyller kravene fastsatt i artikkel 37 nr. 4 bokstav e).

3. De offentlige laboratoriene som er utpekt i samsvar med nr. 1, skal ligge i de medlemsstater på hvis territorium vedkommende myndigheter som utpekte dem, befinner seg.

Artikkel 41

Myndighet til å vedta unntak fra vilkåret om obligatorisk akkreditering av alle metoder for laboratorieanalyse, -undersøkelse og -diagnose som brukes av offentlige laboratorier

Kommisjonen skal vedta delegerte rettsakter i samsvar med artikkel 144 for å utfylle denne forordning med hensyn til i hvilke tilfeller og på hvilke vilkår vedkommende myndigheter i henhold til artikkel 37 nr. 1 kan utpeke laboratorier som ikke oppfyller vilkårene nevnt i artikkel 37 nr. 4 bokstav e), som offentlige laboratorier i forbindelse med alle metodene de bruker ved offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet, forutsatt at disse laboratoriene oppfyller følgende vilkår:

a) de driver virksomhet og er akkreditert i samsvar med standarden EN ISO/IEC 17025 for én eller flere metoder som ligner og er representative for de andre metodene de bruker, og

b) de gjør regelmessig og utstrakt bruk av metodene de har fått akkreditering for som nevnt i bokstav a) i denne artikkel, unntatt når det gjelder området som omfattes av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 bokstav g), dersom det ikke finnes en validert metode for påvisning av de bestemte planteskadegjørerne nevnt i artikkel 34 nr. 1 og 2.

Artikkel 42

Midlertidige unntak fra vilkårene om obligatorisk akkreditering av offentlige laboratorier

1. Som unntak fra artikkel 37 nr. 5 bokstav a) kan vedkommende myndigheter midlertidig utpeke et eksisterende offentlig laboratorium som et offentlig laboratorium i samsvar med artikkel 37 nr. 1 med henblikk på bruk av en metode for laboratorieanalyse, -undersøkelse eller -diagnose som det ikke har fått akkreditering for som nevnt i artikkel 37 nr. 4 bokstav e),

a) når bruken av denne metoden er et nytt krav i unionsreglene,

b) når endringer i en metode krever en ny akkreditering eller en utvidelse av området for akkrediteringen som det offentlige laboratoriet har fått, eller

c) i tilfeller der behovet for å bruke metoden skyldes en nødssituasjon eller en ny risiko for menneskers eller dyrs helse, plantehelse, dyrevelferd eller, når det gjelder genmodifiserte organismer og plantevernmidler, også for miljøet.

2. Den midlertidige utpekingen nevnt i nr. 1 skal være underlagt følgende vilkår:

a) det offentlige laboratoriet er allerede akkreditert i samsvar med standarden EN ISO/IEC 17025 for bruk av en metode som ligner på den som ikke inngår i akkrediteringsområdet,

b) det offentlige laboratoriet har innført et kvalitetssikringssystem for å sikre holdbare og pålitelige resultater når det brukes en metode som ikke inngår i det eksisterende akkrediteringsområdet,

c) analysene, undersøkelsene eller diagnosene utføres under tilsyn av vedkommende myndighet eller det nasjonale referanselaboratoriet for denne metoden.

3. Den midlertidige utpekingen fastsatt i nr. 1, skal vare i høyst ett år. Den kan forlenges én gang med ytterligere ett år.

4. De offentlige laboratoriene som er utpekt i samsvar med nr. 1, skal ligge i de medlemsstater på hvis territorium vedkommende myndigheter som utpekte dem, befinner seg.

Kapittel V

Offentlig kontroll av dyr og varer som innføres til Unionen

Artikkel 43

Offentlig kontroll av dyr og varer som innføres til Unionen

Offentlig kontroll av dyr og varer som innføres til Unionen, skal organiseres på grunnlag av en risikovurdering. Når det gjelder dyr og varer nevnt i artikkel 47 og 48, skal slik offentlig kontroll gjennomføres i samsvar med artikkel 47–64.

Avsnitt I

Andre dyr og varer enn dem som omfattes av offentlig kontroll på grensekontrollstasjoner i henhold til avsnitt II

Artikkel 44

Offentlig kontroll av andre dyr og varer enn dem som omfattes av offentlig kontroll på grensekontrollstasjoner i henhold til avsnitt II

1. For å kontrollere overholdelsen av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 skal vedkommende myndigheter gjennomføre offentlig kontroll regelmessig, på grunnlag av en risikovurdering og med passende hyppighet, av dyr og varer som innføres til Unionen, og som ikke omfattes av artikkel 47 og 48.

2. I forbindelse med dyrene og varene nevnt i nr. 1 skal en passende hyppighet for den offentlige kontrollen fastsettes idet det tas hensyn til følgende:

a) risikoene for menneskers eller dyrs helse, plantehelse, dyrevelferd eller, når det gjelder genmodifiserte organismer og plantevernmidler, også for miljøet, som er forbundet med ulike typer dyr og varer,

b) eventuelle opplysninger om sannsynligheten for at forbrukere kan bli villedet, særlig med hensyn til varenes art, identitet, egenskaper, sammensetning, mengde, holdbarhet, opprinnelsesstat eller opphavssted og framstillings- eller produksjonsmåte,

c) historikk med hensyn til overholdelse av kravene fastsatt i reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 som får anvendelse på de berørte dyrene eller varene,

i) i tredjestaten og opprinnelsesvirksomheten eller produksjonsstedet, avhengig av hva som er relevant,

ii) hos eksportøren,

iii) hos den driftsansvarlige som er ansvarlig for forsendelsen,

d) kontrollene som allerede er gjennomført av de berørte dyrene og varene, og

e) de garantier som vedkommende myndigheter i opprinnelsestredjestaten har gitt med hensyn til at dyr og varer oppfyller kravene fastsatt i reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 eller krav som anses for å være minst likeverdige.

3. Den offentlige kontrollen fastsatt i nr. 1 skal gjennomføres på et egnet sted innenfor Unionens tollområde, herunder:

a) stedet for innførsel til Unionen,

b) en grensekontrollstasjon,

c) stedet for frigivelse for fri omsetning i Unionen,

d) lagrene og lokalene til den driftsansvarlige som er ansvarlig for forsendelsen,

e) bestemmelsesstedet.

4. Uten hensyn til nr. 1 og 3 skal vedkommende myndigheter gjennomføre offentlig kontroll av følgende på grensekontrollstasjoner og andre steder for innførsel til Unionen når de har grunn til å tro at deres innførsel til Unionen kan utgjøre en risiko for menneskers eller dyrs helse, plantehelse, dyrevelferd eller, når det gjelder genmodifiserte organismer og plantevernmidler, også for miljøet:

a) transportmidler, herunder tomme, og

b) emballasje, herunder paller.

5. Vedkommende myndigheter kan også gjennomføre offentlig kontroll av varer som er underlagt én av tollprosedyrene definert i artikkel 5 nr. 16 bokstav a), b) og c) i forordning (EU) nr. 952/2013, og er i midlertidig lagring som definert i artikkel 5 nr. 17 i nevnte forordning.

Artikkel 45

Typer av offentlig kontroll av andre dyr og varer enn dem som omfattes av offentlig kontroll på grensekontrollstasjoner i henhold til avsnitt II

1. Når offentlig kontroll gjennomføres i samsvar med artikkel 44 nr. 1, skal den

a) alltid omfatte dokumentkontroll, og

b) omfatte identitetskontroll og fysisk kontroll, avhengig av risikoen for menneskers eller dyrs helse, plantehelse, dyrevelferd eller, når det gjelder genmodifiserte organismer og plantevernmidler, også for miljøet.

2. Vedkommende myndigheter skal utføre de fysiske kontrollene nevnt i nr. 1 bokstav b) under egnede forhold som gjør det mulig å foreta undersøkelser på riktig måte.

3. Dersom dokumentkontrollene, identitetskontrollene eller de fysiske kontrollene nevnt i nr. 1 i denne artikkel, viser at dyr og varer ikke overholder reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2, skal artikkel 66 nr. 1, 3 og 5, artikkel 67, 68 og 69, artikkel 71 nr. 1 og 2, artikkel 72 nr. 1 og 2 og artikkel 137 og 138 få anvendelse.

4. Kommisjonen gis myndighet til å vedta delegerte rettsakter i samsvar med artikkel 144 for å utfylle denne forordning med hensyn til i hvilke tilfeller og på hvilke vilkår vedkommende myndigheter kan anmode driftsansvarlige om å underrette om ankomsten av visse varer som innføres til Unionen.

Artikkel 46

Prøver tatt av andre dyr og varer enn dem som omfattes av offentlig kontroll på grensekontrollstasjoner i henhold til avsnitt II

1. Når det tas prøver av dyr og varer, skal vedkommende myndigheter, uten at det berører artikkel 34–42,

a) underrette de berørte driftsansvarlige og eventuelt tollmyndighetene, og

b) avgjøre om dyrene eller varene skal holdes tilbake i påvente av resultatene av analysen, undersøkelsen eller diagnosen, eller om de kan frigis, forutsatt at sporbarheten til dyrene eller varene er sikret.

2. Kommisjonen skal ved hjelp av gjennomføringsrettsakter

a) innføre de framgangsmåter som er nødvendige for å sikre sporbarheten til dyrene eller varene nevnt i nr. 1 bokstav b), og

b) angi hvilke dokumenter som skal ledsage dyrene eller varene nevnt i nr. 1 når vedkommende myndigheter har tatt prøver.

Disse gjennomføringsrettsaktene skal vedtas i samsvar med undersøkelsesprosedyren nevnt i artikkel 145 nr. 2.

Avsnitt II

Offentlig kontroll av dyr og varer på grensekontrollstasjoner

Artikkel 47

Dyr og varer som omfattes av offentlig kontroll på grensekontrollstasjoner

1. For å kontrollere overholdelsen av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 skal vedkommende myndigheter gjennomføre offentlig kontroll på grensekontrollstasjonen for første ankomst til Unionen av hver enkelt forsendelse av følgende kategorier av dyr og varer som innføres til Unionen:

a) dyr,

b) produkter av animalsk opprinnelse, formeringsmateriale og animalske biprodukter,

c) planter, planteprodukter og andre gjenstander oppført på listene opprettet i henhold til artikkel 72 nr. 1 og artikkel 74 nr. 1 i forordning (EU) 2016/2031,

d) varer fra visse tredjestater som Kommisjonen ved hjelp av gjennomføringsrettsakter fastsatt i nr. 2 bokstav b) i denne artikkel har bestemt krever et tiltak som innebærer midlertidig strengere offentlig kontroll ved varenes innførsel til Unionen på grunn av en kjent eller ny risiko, eller fordi det foreligger dokumentasjon på at det kan forekomme utbredt alvorlig manglende overholdelse av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2,

e) dyr og varer som omfattes av et nødtiltak i henhold til rettsakter vedtatt i samsvar med artikkel 53 i forordning (EF) nr. 178/2002, artikkel 249 i forordning (EU) 2016/429 eller artikkel 28 nr. 1, artikkel 30 nr. 1, artikkel 40 nr. 3, artikkel 41 nr. 3, artikkel 49 nr. 1, artikkel 53 nr. 3 og artikkel 54 nr. 3 i forordning (EU) 2016/2031, som krever at forsendelser av slike dyr eller varer, identifisert ved hjelp av kodene fra Den kombinerte nomenklatur, skal omfattes av offentlig kontroll ved innførsel til Unionen,

f) dyr og varer som det i forbindelse med innførsel til Unionen er fastsatt vilkår eller tiltak for gjennom rettsakter vedtatt i samsvar med henholdsvis artikkel 126 eller 128, eller med reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2, som krever at overholdelsen av disse vilkårene eller tiltakene kontrolleres når dyrene eller varene innføres til Unionen.

2. Kommisjonen skal ved hjelp av gjennomføringsrettsakter

a) utarbeide lister over alle dyr og varer nevnt i nr. 1 bokstav a) og b), med angivelse av kodene fra Den kombinerte nomenklatur, og

b) utarbeide listen over varer som tilhører kategorien nevnt i nr. 1 bokstav d), med angivelse av kodene fra Den kombinerte nomenklatur, og ajourføre den ved behov med hensyn til risikoene omhandlet i nevnte nummer.

Disse gjennomføringsrettsaktene skal vedtas i samsvar med undersøkelsesprosedyren nevnt i artikkel 145 nr. 2.

3. Kommisjonen gis myndighet til å vedta delegerte rettsakter i samsvar med artikkel 144 for å endre denne forordning med hensyn til endringer av kategoriene av forsendelser nevnt i nr. 1 i denne artikkel, til å omfatte sammensatte produkter, høy og halm samt andre produkter som er strengt begrenset til produkter som utgjør en nylig identifisert eller en betydelig økt risiko for menneskers eller dyrs helse, plantehelse eller, når det gjelder genmodifiserte organismer og plantevernmidler, også for miljøet.

4. Med mindre noe annet er fastsatt i rettsaktene som oppretter tiltakene eller vilkårene nevnt i nr. 1 bokstav d), e) og f), får denne artikkel også anvendelse på forsendelser av kategoriene av dyr og varer nevnt i nr. 1 bokstav a), b) og c), når disse er av ikke-kommersiell art.

5. Driftsansvarlige som er ansvarlige for forsendelsen, skal sikre at dyrene og varene i kategoriene nevnt i nr. 1, framvises for offentlig kontroll på grensekontrollstasjonen omhandlet i nevnte nummer.

Artikkel 48

Dyr og varer som er unntatt fra offentlig kontroll på grensekontrollstasjoner

Kommisjonen skal vedta delegerte rettsakter i samsvar med artikkel 144 for å utfylle denne forordning med hensyn til regler som fastsetter i hvilke tilfeller og på hvilke vilkår følgende kategorier av dyr og varer er unntatt fra artikkel 47, og når slike unntak er berettiget:

a) varer som sendes som vareprøver eller utstillingsgjenstander og ikke er beregnet på å bringes i omsetning,

b) dyr og varer beregnet på vitenskapelige formål,

c) varer om bord på transportmidler i internasjonal trafikk, som ikke losses og er beregnet på forpleining av besetning og passasjerer,

d) varer som inngår i passasjerenes personlige bagasje og er beregnet på eget forbruk eller bruk,

e) små vareforsendelser som sendes til fysiske personer og ikke er beregnet på å bringes i omsetning,

f) kjæledyr som definert i artikkel 4 nr. 11 i forordning (EU) 2016/429,

g) varer som har gjennomgått særlig behandling og ikke overstiger mengdene som skal fastsettes i disse delegerte rettsaktene,

h) kategorier av dyr eller varer som utgjør en lav risiko eller ingen konkret risiko, og som det derfor ikke er nødvendig å kontrollere på grensekontrollstasjoner.

Artikkel 49

Offentlig kontroll på grensekontrollstasjoner

1. For å verifisere overholdelsen av de relevante kravene i reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2, skal vedkommende myndigheter gjennomføre offentlig kontroll av forsendelsene av de kategorier av dyr og varer som er nevnt i artikkel 47 nr. 1, når forsendelsen ankommer grensekontrollstasjonen. Den offentlige kontrollen skal omfatte dokumentkontroll, identitetskontroll og fysisk kontroll.

2. Fysisk kontroll skal

a) når kontrollen gjelder dyr, med unntak av akvatiske dyr, eller kjøtt og spiselig slakteavfall, gjennomføres av en offentlig veterinær, som kan bistås av personale som har fått opplæring i veterinære spørsmål i samsvar med kravene fastsatt i henhold til nr. 5, og som er utpekt av vedkommende myndigheter for dette formål,

b) når kontrollen gjelder akvatiske dyr, andre produkter av animalsk opprinnelse enn dem som er nevnt i bokstav a) i dette nummer, formeringsmateriale eller animalske biprodukter, gjennomføres av en offentlig veterinær eller av personale som har fått opplæring i samsvar med kravene fastsatt i henhold til nr. 5, og som er utpekt av vedkommende myndigheter for dette formål,

c) når kontrollen gjelder planter, planteprodukter og andre gjenstander, gjennomføres av en offentlig plantehelsekontrollør.

3. Vedkommende myndigheter på grensekontrollstasjoner skal systematisk gjennomføre offentlig kontroll av forsendelser av dyr som transporteres samt av transportmidler for å verifisere overholdelsen av kravene til dyrevelferd fastsatt i reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2. Vedkommende myndigheter skal innføre ordninger for å prioritere offentlig kontroll av dyr som transporteres, og for å redusere forsinkelser ved slik kontroll.

4. Kommisjonen kan ved hjelp av gjennomføringsrettsakter fastsette regler for de praktiske ordningene for framvisning av forsendelser av de kategorier av dyr og varer som er nevnt i artikkel 47 nr. 1, de transportenheter eller underenheter som kan utgjøre en enkeltstykkforsendelse, og det høyeste antallet slike enheter eller underenheter i hver forsendelse, idet det tas hensyn til behovet for å sikre rask og effektiv håndtering av forsendelsene og den offentlige kontrollen som vedkommende myndigheter skal gjennomføre og, dersom det er relevant, internasjonale standarder. Disse gjennomføringsrettsaktene skal vedtas i samsvar med undersøkelsesprosedyren nevnt i artikkel 145 nr. 2.

5. Kommisjonen skal vedta delegerte rettsakter i samsvar med artikkel 144 for å utfylle denne forordning med hensyn til regler om fastsettelse av særlige krav til opplæring av personale nevnt i nr. 2 i denne artikkel med henblikk på gjennomføring av fysisk kontroll på grensekontrollstasjonene.

Artikkel 50

Sertifikater og dokumenter som ledsager forsendelser og oppdelte forsendelser

1. Originaleksemplaret av de offisielle sertifikatene eller dokumentene, eller de elektroniske versjonene av dem, som i henhold til reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 skal ledsage forsendelser av kategoriene av dyr og varer nevnt i artikkel 47 nr. 1, skal framlegges for og oppbevares av vedkommende myndigheter på grensekontrollstasjonen med mindre noe annet er fastsatt i reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2.

2. Vedkommende myndigheter på grensekontrollstasjonen skal til den driftsansvarlige som er ansvarlig for forsendelsen, utstede en attestert kopi på papir eller i elektronisk form av de offisielle sertifikatene eller dokumentene nevnt i nr. 1, eller, dersom forsendelsen er oppdelt, attesterte kopier på papir eller i elektronisk form av slike sertifikater eller dokumenter for hver del.

3. Forsendelser skal ikke deles opp før det er gjennomført offentlig kontroll og det felles innførselsdokumentet om helse (CHED) nevnt i artikkel 56 er ferdigstilt i samsvar med artikkel 56 nr. 5 og artikkel 57.

4. Kommisjonen gis myndighet til å vedta delegerte rettsakter i samsvar med artikkel 144 for å utfylle denne forordning med hensyn til regler som fastsetter i hvilke tilfeller og på hvilke vilkår det felles innførselsdokumentet om helse skal ledsage forsendelser av de kategorier av dyr og varer som er nevnt i artikkel 47 nr. 1, til bestemmelsesstedet.

Artikkel 51

Særlige regler for offentlig kontroll på grensekontrollstasjoner

1. Kommisjonen skal vedta delegerte rettsakter i samsvar med artikkel 144 for å utfylle denne forordning med hensyn til regler som fastsetter

a) i hvilke tilfeller og på hvilke vilkår vedkommende myndigheter på en grensekontrollstasjon kan tillate videre transport av forsendelser av kategoriene av dyr og varer nevnt i artikkel 47 nr. 1 til det endelige bestemmelsesstedet i påvente av resultatet av den fysiske kontrollen, dersom slik kontroll er nødvendig,

b) fristene og ordningene for å gjennomføre dokumentkontroll og, om nødvendig, identitetskontroll og fysisk kontroll av kategorier av dyr og varer som omfattes av den offentlige kontrollen fastsatt i artikkel 47 nr. 1, og som innføres til Unionen via sjøveien eller luftveien fra en tredjestat, når disse dyrene eller varene forflyttes fra et fartøy eller et luftfartøy og transporteres under tollmyndighetenes tilsyn til et annet fartøy eller luftfartøy i samme havn eller lufthavn med henblikk på videre transport (heretter kalt «forsendelser som omlastes»),

c) i hvilke tilfeller og på hvilke vilkår identitetskontroll og fysisk kontroll av forsendelser som omlastes, og av dyr som ankommer luft- eller sjøveien og oppholder seg på samme transportmiddel med henblikk på videre forsendelse, kan gjennomføres på en annen grensekontrollstasjon enn den for første ankomst til Unionen,

d) i hvilke tilfeller og på hvilke vilkår transitt av forsendelser av kategoriene av dyr og varer nevnt i artikkel 47 nr. 1, kan tillates og visse offentlige kontroller skal utføres på grensekontrollstasjoner av slike forsendelser, herunder i hvilke tilfeller og på hvilke vilkår varer kan lagres i særskilt godkjente tollagre eller i frisoner,

e) i hvilke tilfeller og på hvilke vilkår unntak fra reglene for identitetskontroll og fysisk kontroll får anvendelse når det gjelder forsendelser som omlastes og transitt av forsendelser av varene nevnt i artikkel 47 nr. 1 bokstav c).

2. Kommisjonen gis myndighet til å vedta delegerte rettsakter i samsvar med artikkel 144 for å utfylle denne forordning med hensyn til regler som fastsetter i hvilke tilfeller og på hvilke vilkår unntak fra reglene for dokumentkontroll skal få anvendelse når det gjelder forsendelser som omlastes og transitt av forsendelser av varene nevnt i artikkel 47 nr. 1 bokstav c).

Artikkel 52

Nærmere opplysninger om dokumentkontroll, identitetskontroll og fysisk kontroll

For å sikre en ensartet gjennomføring av artikkel 49, 50 og 51 skal Kommisjonen ved hjelp av gjennomføringsrettsakter fastsette nærmere regler for handlingene som skal utføres under og etter dokumentkontrollen, identitetskontrollen og den fysiske kontrollen omhandlet i nevnte artikler, for å sikre at den offentlige kontrollen gjennomføres effektivt. Disse gjennomføringsrettsaktene skal vedtas i samsvar med undersøkelsesprosedyren nevnt i artikkel 145 nr. 2.

Artikkel 53

Offentlig kontroll som ikke gjennomføres på grensekontrollstasjoner

1. Kommisjonen skal vedta delegerte rettsakter i samsvar med artikkel 144 for å utfylle denne forordning med hensyn til regler som fastsetter i hvilke tilfeller og på hvilke vilkår

a) identitetskontrollen og den fysiske kontrollen av forsendelser av kategoriene av dyr og varer nevnt i artikkel 47 nr. 1, kan gjennomføres av vedkommende myndigheter på andre kontrollsteder enn grensekontrollstasjoner, forutsatt at disse kontrollstedene oppfyller kravene fastsatt i artikkel 64 nr. 3 og i gjennomføringsrettsaktene vedtatt i samsvar med artikkel 64 nr. 4,

b) fysisk kontroll av forsendelser som har vært gjenstand for dokumentkontroll og identitetskontroll på en grensekontrollstasjon for første ankomst til Unionen, kan gjennomføres på en annen grensekontrollstasjon i en annen medlemsstat,

c) identitetskontroll og fysisk kontroll av forsendelser som har vært gjenstand for dokumentkontroll på en grensekontrollstasjon for første ankomst til Unionen, kan gjennomføres på en annen grensekontrollstasjon i en annen medlemsstat,

d) særlige kontrolloppgaver kan utføres av tollmyndigheter eller andre offentlige myndigheter, i den grad disse oppgavene ikke allerede hører inn under ansvarsområdet til disse myndighetene, med hensyn til følgende:

i) forsendelsene nevnt i artikkel 65 nr. 2,

ii) passasjerenes personlige bagasje,

iii) varer bestilt gjennom fjernsalgsavtaler, herunder per telefon eller på internett,

iv) kjæledyr som oppfyller kravene i artikkel 5 i europaparlaments- og rådsforordning (EU) nr. 576/2013[[73]](#footnote-73),

e) dokumentkontroll av forsendelser av planter, planteprodukter og andre gjenstander nevnt i artikkel 47 nr. 1, kan gjennomføres på avstand fra en grensekontrollstasjon.

2. Artikkel 56 nr. 3 bokstav b), artikkel 57 nr. 2 bokstav a), artikkel 59 nr. 1, artikkel 60 nr. 1 bokstav a) og d) samt artikkel 62 og 63 får også anvendelse på kontrollstedene nevnt i nr. 1 bokstav a) i denne artikkel.

Artikkel 54

Hyppighet av dokumentkontroll, identitetskontroll og fysisk kontroll

1. Alle forsendelser av kategoriene av dyr og varer nevnt i artikkel 47 nr. 1, skal omfattes av dokumentkontroll.

2. Identitetskontroll og fysisk kontroll av forsendelser av kategoriene av dyr og varer nevnt i artikkel 47 nr. 1, skal gjennomføres med en hyppighet som er avhengig av risikoen som hvert dyr, hver vare eller hver kategori av dyr eller varer utgjør for menneskers eller dyrs helse, plantehelse, dyrevelferd eller, når det gjelder genmodifiserte organismer og plantevernmidler, også for miljøet.

3. Kommisjonen skal ved hjelp av gjennomføringsrettsakter fastsette regler for en ensartet anvendelse av den passende hyppigheten nevnt i nr. 2. Disse reglene skal sikre at hyppigheten er høyere enn null, og fastsette

a) kriteriene og framgangsmåtene for å fastsette og endre hyppigheten av identitetskontrollen og den fysiske kontrollen som skal gjennomføres av forsendelser av kategoriene av dyr og varer nevnt i artikkel 47 nr. 1 bokstav a), b) og c), og tilpasse dem til risikonivået som er forbundet med disse kategoriene, idet det tas hensyn til følgende:

i) opplysninger som Kommisjonen har innsamlet i samsvar med artikkel 125 nr. 1,

ii) resultatet av kontroll gjennomført av Kommisjonens sakkyndige i samsvar med artikkel 120 nr. 1,

iii) driftsansvarliges tidligere overholdelse av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2,

iv) data og opplysninger innsamlet gjennom systemer for informasjonsforvaltning for offentlig kontroll (IMSOC) nevnt i artikkel 131,

v) tilgjengelige vitenskapelige vurderinger og

vi) alle andre opplysninger om risikoen forbundet med kategoriene av dyr og varer,

b) på hvilke vilkår medlemsstatene kan øke hyppigheten av identitetskontrollen og den fysiske kontrollen fastsatt i samsvar med bokstav a), for å ta hensyn til lokale risikofaktorer,

c) framgangsmåter for å sikre at hyppigheten av identitetskontrollen og den fysiske kontrollen fastsatt i samsvar med bokstav a), anvendes i rett tid og på en ensartet måte.

Disse gjennomføringsrettsaktene skal vedtas i samsvar med undersøkelsesprosedyren nevnt i artikkel 145 nr. 2.

4. Kommisjonen skal ved hjelp av gjennomføringsrettsakter fastsette regler for følgende:

a) hyppigheten av identitetskontrollen og den fysiske kontrollen av kategoriene av varer nevnt i artikkel 47 nr. 1 bokstav d), og

b) hyppigheten av identitetskontrollen og den fysiske kontrollen av kategoriene av dyr og varer nevnt i artikkel 47 nr. 1 bokstav e) og f), såfremt dette ikke allerede er fastsatt i rettsaktene omhandlet i nevnte nummer.

Disse gjennomføringsrettsaktene skal vedtas i samsvar med undersøkelsesprosedyren nevnt i artikkel 145 nr. 2.

Artikkel 55

Beslutninger om forsendelser

1. Etter å ha gjennomført offentlig kontroll, herunder dokumentkontroll og, om nødvendig, identitetskontroll og fysisk kontroll, skal vedkommende myndigheter for hver forsendelse av kategoriene av dyr og varer nevnt i artikkel 47 nr. 1, treffe en beslutning der de angir om forsendelsen overholder reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 og, dersom det er relevant, gjeldende tollprosedyre.

2. Beslutninger om forsendelser skal treffes av

a) en offentlig veterinær når beslutningen gjelder dyr, produkter av animalsk opprinnelse, formeringsmateriale eller animalske biprodukter, eller

b) en offentlig plantehelsekontrollør når beslutningen gjelder planter, planteprodukter og andre gjenstander.

3. Som unntak fra nr. 2 bokstav a) kan vedkommende myndigheter fastsette at beslutninger om forsendelser av fiskerivarer, levende muslinger, levende pigghuder, levende sekkedyr og levende sjøsnegler beregnet på konsum, skal treffes av behørig kvalifisert personale som er særlig utpekt av vedkommende myndighet for dette formål.

Artikkel 56

Driftsansvarliges og vedkommende myndigheters bruk av det felles innførselsdokumentet om helse (CHED)

1. For hver forsendelse av kategoriene av dyr og varer nevnt i artikkel 47 nr. 1, skal den driftsansvarlige som er ansvarlig for forsendelsen, fylle ut de relevante delene av det felles innførselsdokumentet om helse og angi de opplysninger som er nødvendige for øyeblikkelig og fullstendig identifikasjon av forsendelsen og dens bestemmelsessted.

2. Når det i denne forordning henvises til det felles innførselsdokumentet om helse (CHED), henvises det også til den elektroniske versjonen av dokumentet.

3. Det felles innførselsdokumentet om helse skal brukes av

a) de driftsansvarlige som er ansvarlige for forsendelser av kategoriene av dyr og varer nevnt i artikkel 47 nr. 1, for å gi forhåndsmelding til vedkommende myndigheter på grensekontrollstasjonen om at slike forsendelser ankommer, og

b) vedkommende myndigheter på grensekontrollstasjonen for å

i) registrere resultatet av den offentlige kontrollen som er gjennomført, og eventuelle beslutninger som er truffet på grunnlag av den, herunder beslutninger om å avvise en forsendelse,

ii) oversende opplysningene nevnt i punkt i), gjennom IMSOC.

4. Driftsansvarlige som er ansvarlige for forsendelsen, skal gi forhåndsmelding i samsvar med nr. 3 bokstav a) ved å fylle ut og sende inn den relevante delen av det felles innførselsdokumentet om helse til IMSOC for oversending til vedkommende myndigheter på grensekontrollstasjonen, før forsendelsen fysisk ankommer Unionen.

5. Vedkommende myndigheter på grensekontrollstasjonen skal ferdigstille det felles innførselsdokumentet om helse så snart

a) all offentlig kontroll som kreves i henhold til artikkel 49 nr. 1, er gjennomført,

b) resultatene av fysisk kontroll, dersom slik kontroll er nødvendig, foreligger og

c) en beslutning om forsendelsen er blitt truffet i samsvar med artikkel 55 og angitt på det felles innførselsdokumentet om helse.

Artikkel 57

Tollmyndighetenes bruk av det felles innførselsdokumentet om helse (CHED)

1. Å underlegge og håndtere forsendelser av kategoriene av dyr og varer nevnt i artikkel 47 nr. 1 en tollprosedyre, herunder å innføre eller håndtere dem i tollagre eller frisoner, forutsetter at den driftsansvarlige som er ansvarlig for forsendelsen, har framlagt det felles innførselsdokumentet om helse for tollmyndighetene, uten at det berører unntakene nevnt i artikkel 48 og reglene nevnt i artikkel 53 og 54. På dette tidspunkt skal det felles innførselsdokumentet om helse være behørig ferdigstilt i IMSOC av vedkommende myndigheter på grensekontrollstasjonen.

2. Tollmyndighetene skal

a) ikke tillate at en forsendelse underlegges en annen tollprosedyre enn den vedkommende myndigheter på grensekontrollstasjonen har angitt, og

b) uten at det berører unntakene nevnt i artikkel 48 og reglene nevnt i artikkel 53 og 54, bare tillate frigivelse for fri omsetning av en forsendelse etter framlegging av et behørig ferdigstilt innførselsdokument om helse som bekrefter at forsendelsen overholder gjeldende regler nevnt i artikkel 1 nr. 2.

3. Dersom en tolldeklarasjonen gjelder en forsendelse av kategoriene av dyr eller varer nevnt i artikkel 47 nr. 1, og det felles innførselsdokumentet om helse ikke framlegges, skal tollmyndighetene holde tilbake forsendelsen og umiddelbart underrette vedkommende myndigheter på grensekontrollstasjonen. Vedkommende myndigheter skal treffe de tiltak som er nødvendige i samsvar med artikkel 66 nr. 6.

Artikkel 58

Format, frister og særlige regler for bruk av det felles innførselsdokumentet om helse

Kommisjonen skal ved hjelp av gjennomføringsrettsakter fastsette regler for følgende:

a) formatet for det felles innførselsdokumentet om helse og anvisninger om hvordan det skal framlegges og brukes, idet det tas hensyn til relevante internasjonale standarder, og

b) minimumsfristen for forhåndsmelding om forsendelser fra driftsansvarlige som er ansvarlige for forsendelsen i henhold til artikkel 56 nr. 3 bokstav a), for å gjøre det mulig for vedkommende myndigheter på grensekontrollstasjonen å gjennomføre offentlig kontroll i rett tid og effektivt.

Disse gjennomføringsrettsaktene skal vedtas i samsvar med undersøkelsesprosedyren nevnt i artikkel 145 nr. 2.

Artikkel 59

Utpeking av grensekontrollstasjoner

1. Medlemsstatene skal utpeke grensekontrollstasjoner med henblikk på gjennomføring av offentlig kontroll av én eller flere av kategoriene av dyr og varer nevnt i artikkel 47 nr. 1.

2. Medlemsstatene skal underrette Kommisjonen før de utpeker en grensekontrollstasjon. Underretningen skal inneholde alle opplysninger som Kommisjonen trenger for å kunne verifisere at den foreslåtte grensekontrollstasjonen oppfyller minstekravene fastsatt i artikkel 64.

3. Senest tre måneder etter mottak av underretningen nevnt i nr. 2, skal Kommisjonen underrette medlemsstaten om

a) hvorvidt utpekingen av den foreslåtte grensekontrollstasjonen er avhengig av et positivt resultat av en kontroll som Kommisjonens sakkyndige gjennomfører i samsvar med artikkel 116 for å verifisere overholdelsen av minstekravene fastsatt i artikkel 64, og

b) datoen for en slik kontroll, som ikke skal være senere enn seks måneder etter underretningen.

4. I de tilfeller der Kommisjonen i samsvar med nr. 3 har underrettet en medlemsstat om at det ikke er nødvendig med en kontroll, kan medlemsstaten gå videre med utpekingen.

5. Medlemsstaten skal utsette utpekingen av grensekontrollstasjonen inntil den blir underrettet av Kommisjonen om at resultatet av kontrollen var positivt. Kommisjonen skal oversende resultatet av kontrollen nevnt i nr. 3 bokstav a) senest tre måneder etter datoen for kontrollen.

Artikkel 60

Liste over grensekontrollstasjoner

1. Hver medlemsstat skal gjøre tilgjengelig på internett ajourførte lister over grensekontrollstasjoner på sitt territorium, med følgende opplysninger for hver grensekontrollstasjon:

a) kontaktopplysninger,

b) åpningstider,

c) nøyaktig beliggenhet og om innførselsstedet er en havn, lufthavn, jernbane eller vei, og

d) de kategorier av dyr og varer nevnt i artikkel 47 nr. 1 som grensekontrollstasjonen er utpekt for.

2. Kommisjonen skal ved hjelp av gjennomføringsrettsakter fastsette regler for formatet, kategoriene, forkortelsene for opprinnelsesbetegnelser og andre opplysninger som skal brukes av medlemsstatene i listene over grensekontrollstasjoner. Disse gjennomføringsrettsaktene skal vedtas i samsvar med undersøkelsesprosedyren nevnt i artikkel 145 nr. 2.

Artikkel 61

Tilbakekalling av godkjenninger og fornyet utpeking av eksisterende grensekontrollenheter

1. Godkjenningen av grensekontrollstasjoner i samsvar med artikkel 6 i direktiv 97/78/EF og artikkel 6 i direktiv 91/496/EØF, utpekingen av innførselssteder i samsvar med artikkel 5 i forordning (EF) nr. 669/2009 og artikkel 13c nr. 4 i direktiv 2000/29/EF samt utpekingen av første innførselssteder i samsvar med artikkel 5 i kommisjonsforordning (EU) nr. 284/2011[[74]](#footnote-74) skal tilbakekalles.

2. Medlemsstatene kan fornye utpekingen av grensekontrollstasjoner, utpekte innførselssteder, innførselssteder og første innførselssteder nevnt i nr. 1 i denne artikkel som grensekontrollstasjoner i samsvar med artikkel 59 nr. 1, forutsatt at minstekravene nevnt i artikkel 64 er oppfylt.

3. Artikkel 59 nr. 2, 3 og 5 får ikke anvendelse på fornyet utpeking som nevnt i nr. 2 i denne artikkel.

Artikkel 62

Tilbakekalling av utpekingen av grensekontrollstasjoner

1. Dersom grensekontrollstasjoner ikke lenger oppfyller kravene nevnt i artikkel 64, skal medlemsstatene

a) tilbakekalle utpekingen fastsatt i artikkel 59 nr. 1 for alle eller visse kategorier av dyr og varer som utpekingen omfattet, og

b) slette disse grensekontrollstasjonene fra listene nevnt i artikkel 60 nr. 1 for de kategorier av dyr og varer som utpekingen tilbakekalles for.

2. Medlemsstatene skal underrette Kommisjonen og de andre medlemsstatene om tilbakekallingen av utpekingen av en grensekontrollstasjon som fastsatt i nr. 1 og om årsakene til tilbakekallingen.

3. Kommisjonen gis myndighet til å vedta delegerte rettsakter i samsvar med artikkel 144 for å utfylle denne forordning med hensyn til i hvilke tilfeller og etter hvilke framgangsmåter grensekontrollstasjoner som har fått utpekingen bare delvis tilbakekalt i samsvar med nr. 1 bokstav a) i denne artikkel, kan utpekes på nytt som unntak fra artikkel 59.

4. Denne artikkel skal ikke berøre medlemsstatenes myndighet til å beslutte å tilbakekalle utpekingen av grensekontrollstasjoner av andre årsaker enn dem nevnt i denne forordning.

Artikkel 63

Midlertidig tilbakekalling av utpekingen av grensekontrollstasjoner

1. En medlemsstat skal midlertidig tilbakekalle utpekingen av en grensekontrollstasjon og gi pålegg om at virksomheten stanses for alle eller visse kategorier av dyr og varer som utpekingen omfatter, i tilfeller der slik virksomhet kan føre til risiko for menneskers eller dyrs helse, plantehelse, dyrevelferd eller, når det gjelder genmodifiserte organismer og plantevernmidler, også for miljøet. Ved alvorlig risiko skal den midlertidige tilbakekallingen skje med umiddelbar virkning.

2. Medlemsstatene skal umiddelbart underrette Kommisjonen og de andre medlemsstatene om enhver midlertidig tilbakekalling av utpekingen av en grensekontrollstasjon og om årsakene til den midlertidige tilbakekallingen.

3. Medlemsstatene skal opplyse om den midlertidige tilbakekallingen av utpekingen av en grensekontrollstasjon på listene nevnt i artikkel 60 nr. 1.

4. Medlemsstatene skal oppheve den midlertidige tilbakekallingen nevnt i nr. 1 så snart

a) vedkommende myndigheter finner det godtgjort at risikoen nevnt i nr. 1 har opphørt, og

b) de har underrettet Kommisjonen og de andre medlemsstatene om opplysningene som ligger til grunn for å oppheve den midlertidige tilbakekallingen.

5. Denne artikkel skal ikke berøre medlemsstatenes myndighet til å beslutte å midlertidig tilbakekalle utpekingen av grensekontrollstasjoner av andre årsaker enn dem nevnt i denne forordning.

Artikkel 64

Minstekrav til grensekontrollstasjoner

1. Grensekontrollstasjoner skal ligge i umiddelbar nærhet av innførselsstedet til Unionen og enten på et sted som er utpekt av tollmyndighetene i samsvar med artikkel 135 nr. 1 og 2 i forordning (EU) nr. 952/2013, eller i en frisone.

2. Kommisjonen gis myndighet til å vedta delegerte rettsakter i samsvar med artikkel 144 for å utfylle denne forordning med hensyn til i hvilke tilfeller og på hvilke vilkår en grensekontrollstasjon kan ligge i en annen avstand enn i umiddelbar nærhet av innførselsstedet til Unionen ved særlige geografiske begrensninger.

3. Grensekontrollstasjonene skal ha

a) et tilstrekkelig stort og behørig kvalifisert personale,

b) lokaler eller andre anlegg som er tilpasset arten og omfanget av kategoriene av dyr og varer som håndteres,

c) utstyr og lokaler eller andre anlegg som gjør det mulig å gjennomføre offentlig kontroll av hver av de kategorier av dyr og varer som grensekontrollstasjonen er blitt utpekt for,

d) ordninger som ved behov sikrer tilgang til eventuelt annet utstyr, andre lokaler og andre tjenester som er nødvendige for å anvende de tiltak som treffes i samsvar med artikkel 65, 66 og 67 ved mistanke om manglende overholdelse, manglende overholdelse i forbindelse med forsendelser samt forsendelser som utgjør en risiko,

e) beredskapsplaner som sikrer velfungerende offentlig kontroll og effektiv anvendelse av de tiltak som treffes i samsvar med artikkel 65, 66 og 67 ved uforutsette og uventede forhold eller hendelser,

f) teknologi og utstyr som er nødvendig for effektiv drift av IMSOC og, eventuelt, andre edb-baserte systemer for informasjonsforvaltning som er nødvendige for å håndtere og utveksle data og opplysninger,

g) tilgang til tjenester som ytes av offentlige laboratorier, som innen rimelige frister kan levere analyse-, undersøkelses- og diagnoseresultater og er utstyrt med de informasjonsteknologiske verktøy som kreves for å sikre at resultatene av analyser, undersøkelser eller diagnoser legges inn i IMSOC, avhengig av hva som er relevant,

h) egnede ordninger for korrekt håndtering av ulike kategorier av dyr og varer og for å forebygge risikoer som kan oppstå som følge av krysskontaminering, og

i) ordninger for å overholde gjeldende standarder for biosikkerhet for å hindre spredning av sykdommer til Unionen.

4. Kommisjonen kan ved hjelp av gjennomføringsrettsakter fastsette nærmere regler for kravene i henhold til nr. 3 i denne artikkel for å ta hensyn til særtrekk og logistikkbehov knyttet til gjennomføringen av offentlig kontroll og anvendelsen av de tiltak som treffes i samsvar med artikkel 66 nr. 3 og 6 og artikkel 67, når det gjelder de ulike kategoriene av dyr og varer nevnt i artikkel 47 nr. 1. Disse gjennomføringsrettsaktene skal vedtas i samsvar med undersøkelsesprosedyren nevnt i artikkel 145 nr. 2.

5. Kommisjonen skal vedta delegerte rettsakter i samsvar med artikkel 144 for å utfylle denne forordning med hensyn til i hvilke tilfeller og på hvilke vilkår grensekontrollstasjoner som er utpekt for import av ubearbeidet tømmer og saget eller kuttet trelast, kan unntas fra én eller flere av forpliktelsene nevnt i nr. 3 i denne artikkel for å ta hensyn til behovene til vedkommende myndigheter med ansvar for offentlig kontroll som arbeider under særlige geografiske begrensninger, samtidig som det sikres at kontrollen gjennomføres på riktig måte.

Avsnitt III

Tiltak ved mistanke om manglende overholdelse og ved manglende overholdelse i forbindelse med dyr og varer som innføres til Unionen

Artikkel 65

Mistanke om manglende overholdelse og skjerpet offentlig kontroll

1. Ved mistanke om manglende overholdelse av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 i forbindelse med forsendelser av kategoriene av dyr og varer nevnt i artikkel 44 nr. 1 og artikkel 47 nr. 1, skal vedkommende myndigheter gjennomføre offentlig kontroll for å bekrefte eller avkrefte mistanken.

2. Forsendelser av dyr og varer som ifølge den driftsansvarlige ikke består av kategoriene av dyr og varer nevnt i artikkel 47 nr. 1, skal bli gjenstand for offentlig kontroll av vedkommende myndigheter når det er grunn til å tro at slike kategorier av dyr eller varer finnes i forsendelsen.

3. Vedkommende myndigheter skal holde tilbake forsendelsene nevnt i nr. 1 og 2 i påvente av resultatet av den offentlige kontrollen fastsatt i nevnte numre.

Dersom det er relevant, skal disse forsendelsene isoleres eller settes i karantene, og dyrene skal bli innkvartert, få fôr og vann samt behandling ved behov, i påvente av resultatet av den offentlige kontrollen.

4. Dersom vedkommende myndigheter har grunn til å mistenke bedrageri eller villedende praksis hos en driftsansvarlig som er ansvarlig for forsendelsen, eller den offentlige kontrollen gir grunn til å tro at reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 i alvorlig grad eller gjentatte ganger har blitt overtrådt, skal de, når det er hensiktsmessig, og i tillegg til tiltakene fastsatt i artikkel 66 nr. 3, på egnet måte skjerpe den offentlige kontrollen av forsendelser med samme opprinnelse eller bruksområde.

5. Vedkommende myndigheter skal underrette Kommisjonen og medlemsstatene gjennom IMSOC om sin beslutning om å gjennomføre skjerpet offentlig kontroll som fastsatt i nr. 4 i denne artikkel, og begrunne beslutningen.

6. Kommisjonen skal ved hjelp av gjennomføringsrettsakter fastsette regler for framgangsmåtene for vedkommende myndigheters samordnede gjennomføring av den skjerpede offentlige kontrollen nevnt i nr. 4 og 5 i denne artikkel. Disse gjennomføringsrettsaktene skal vedtas i samsvar med undersøkelsesprosedyren nevnt i artikkel 145 nr. 2.

Artikkel 66

Tiltak som skal treffes ved manglende overholdelse i forbindelse med forsendelser som innføres til Unionen

1. Vedkommende myndigheter skal holde tilbake alle forsendelser av dyr eller varer som innføres til Unionen og ikke overholder reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2, og skal nekte innførselen av dem til Unionen.

Avhengig av hva som er relevant, skal vedkommende myndigheter isolere eller sette i karantene slike forsendelser, og dyrene som inngår i dem, skal innkvarteres, stelles eller behandles under egnede forhold i påvente av videre beslutning. Dersom det er mulig, skal vedkommende myndigheter også ta hensyn til behovet for å utvise særlig forsiktighet når det gjelder visse varetyper.

2. Kommisjonen skal ved hjelp av gjennomføringsrettsakter fastsette regler for de praktiske ordningene for isoleringen og karantenen fastsatt i nr. 1 annet ledd i denne artikkel. Disse gjennomføringsrettsaktene skal vedtas i samsvar med undersøkelsesprosedyren nevnt i artikkel 145 nr. 2.

3. Vedkommende myndighet skal, når det gjelder forsendelsen nevnt i nr. 1, uten opphold pålegge den driftsansvarlige som er ansvarlig for forsendelsen, å

a) destruere forsendelsen,

b) videresende forsendelsen utenfor Unionen i samsvar med artikkel 72 nr. 1 og 2, eller

c) la forsendelsen gjennomgå særbehandling i samsvar med artikkel 71 nr. 1 og 2 eller eventuelle andre tiltak som er nødvendige for å sikre overholdelsen av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2, og, dersom det er relevant, la forsendelsen brukes til andre formål enn dem den opprinnelig var beregnet på.

Eventuelle tiltak nevnt i første ledd bokstav a), b) og c) skal gjennomføres i samsvar med reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2, særlig, når det gjelder forsendelser av levende dyr, reglene for å skåne dyr mot all smerte, belastning og lidelse som kan unngås.

Dersom forsendelsen består av planter, planteprodukter eller andre gjenstander, får første ledd bokstav a), b) og c) anvendelse enten på forsendelsen eller på partier av den.

Før den driftsansvarlige pålegges å treffe tiltak i samsvar med første ledd bokstav a), b) og c), skal vedkommende myndighet høre den berørte driftsansvarlige, med mindre umiddelbare tiltak er nødvendig for å håndtere en risiko for menneskers eller dyrs helse, plantehelse, dyrevelferd eller, når det gjelder genmodifiserte organismer og plantevernmidler, også for miljøet.

4. Dersom vedkommende myndighet pålegger den driftsansvarlige å treffe ett eller flere av tiltakene fastsatt i nr. 3 første ledd bokstav a), b) eller c), kan den vedkommende myndigheten unntaksvis gi tillatelse til at det treffes tiltak med hensyn til bare en del av forsendelsen, forutsatt at den delvise destrueringen, videresendingen, særbehandlingen eller andre tiltak

a) er av en slik art at det sikrer overholdelse,

b) ikke utgjør en risiko for menneskers eller dyrs helse, plantehelse, dyrevelferd eller, når det gjelder genmodifiserte organismer og plantevernmidler, også for miljøet, og

c) ikke forstyrrer virksomhet forbundet med offentlig kontroll.

5. Vedkommende myndigheter skal umiddelbart underrette følgende om eventuelle beslutninger om å nekte innførsel av en forsendelse som fastsatt i nr. 1 i denne artikkel, og om eventuelle pålegg som er gitt i samsvar med nr. 3 og 6 i denne artikkel og artikkel 67:

a) Kommisjonen,

b) vedkommende myndigheter i medlemsstatene,

c) tollmyndighetene,

d) vedkommende myndigheter i opprinnelsestredjestaten og

e) den driftsansvarlige som er ansvarlig for forsendelsen.

Underretningen skal skje via IMSOC.

6. Dersom en forsendelse av kategoriene av dyr eller varer nevnt i artikkel 47 nr. 1 ikke framvises for den offentlige kontrollen omhandlet i nevnte artikkel, eller ikke framvises i samsvar med kravene fastsatt i artikkel 50 nr. 1 og 3, artikkel 56 nr. 1, 3 og 4 eller med reglene vedtatt i henhold til artikkel 48, artikkel 49 nr. 4, artikkel 51, artikkel 53 nr. 1 og artikkel 58, skal vedkommende myndigheter gi pålegg om at forsendelsen beholdes eller tilbakekalles, og at den holdes tilbake med øyeblikkelig virkning.

Nr. 1, 3 og 5 i denne artikkel får anvendelse på slike forsendelser.

7. Den driftsansvarlige som er ansvarlig for sendingen, skal bære kostnadene for tiltakene nevnt i denne artikkel.

Artikkel 67

Tiltak som skal treffes i forbindelse med innførsel til Unionen av dyr eller varer som utgjør en risiko

Dersom offentlig kontroll viser at en forsendelse av dyr eller varer utgjør en risiko for menneskers eller dyrs helse, plantehelse, dyrevelferd eller, når det gjelder genmodifiserte organismer og plantevernmidler, også for miljøet, skal forsendelsen holdes isolert eller settes i karantene, og dyrene som inngår i den, skal innkvarteres, stelles eller behandles under egnede forhold i påvente av videre beslutning.

Vedkommende myndigheter skal beholde den berørte forsendelsen og holde den tilbake, og uten opphold pålegge den driftsansvarlige som er ansvarlig for forsendelsen, å

a) destruere forsendelsen i samsvar med reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2, idet det treffes alle nødvendige tiltak for å verne menneskers eller dyrs helse, plantehelse, dyrevelferd eller miljøet, herunder, når det gjelder levende dyr, særlig reglene for å skåne dyr mot all smerte, belastning og lidelse som kan unngås, eller

b) la forsendelsen gjennomgå særbehandling i samsvar med artikkel 71 nr. 1 og 2.

Den driftsansvarlige som er ansvarlig for sendingen, skal bære kostnadene for tiltakene nevnt i denne artikkel.

Artikkel 68

Oppfølging av beslutninger som treffes i forbindelse med innførsel til Unionen fra tredjestater av forsendelser som viser manglende overholdelse

1. Vedkommende myndigheter skal

a) erklære for ugyldige de offisielle sertifikater og eventuelle andre relevante dokumenter som ledsager forsendelser som har vært omfattet av tiltak i henhold til artikkel 66 nr. 3 og 6 og artikkel 67, og

b) samarbeide i samsvar med artikkel 102–108 for å treffe eventuelle ytterligere nødvendige tiltak for å sikre at det ikke er mulig å gjeninnføre til Unionen forsendelser som er blitt nektet innførsel i samsvar med artikkel 66 nr. 1.

2. Vedkommende myndigheter i medlemsstaten der den offentlige kontrollen ble gjennomført, skal føre tilsyn med anvendelsen av tiltak som pålegges i samsvar med artikkel 66 nr. 3 og 6 og artikkel 67, for å sikre at forsendelsen ikke fører til skadevirkninger på menneskers eller dyrs helse, plantehelse, dyrevelferd eller miljøet, under eller i påvente av anvendelsen av disse tiltakene.

Dersom det er relevant, skal anvendelsen av tiltakene fullføres under tilsyn av vedkommende myndigheter i en annen medlemsstat.

Artikkel 69

Den driftsansvarliges manglende anvendelse av tiltak pålagt av vedkommende myndigheter

1. Den driftsansvarlige som er ansvarlig for forsendelsen, skal gjennomføre alle de tiltak som vedkommende myndigheter har pålagt i samsvar med artikkel 66 nr. 3 og 6 og artikkel 67, uten opphold og senest 60 dager etter datoen da vedkommende myndigheter underrettet den berørte driftsansvarlige om sin beslutning i samsvar med artikkel 66 nr. 5. Vedkommende myndigheter kan fastsette en kortere frist enn 60 dager.

2. Dersom den berørte driftsansvarlige etter utløpet av fristen nevnt i nr. 1, ikke har truffet noen tiltak, skal vedkommende myndigheter gi pålegg om

a) at forsendelsen skal destrueres eller bli gjenstand for andre hensiktsmessige tiltak,

b) i tilfellene nevnt i artikkel 67, at forsendelsen destrueres i egnede anlegg som ligger nærmest mulig grensekontrollstasjonen, idet det treffes alle nødvendige tiltak for å verne menneskers eller dyrs helse, plantehelse, dyrevelferd eller miljøet.

3. Vedkommende myndigheter kan forlenge fristen nevnt i nr. 1 og 2 i denne artikkel med den tiden det tar å innhente resultatet av uttalelsen fra den andre sakkyndige som nevnt i artikkel 35, forutsatt at det er uten skadevirkninger for menneskers og dyrs helse, plantehelse, dyrevelferd eller, når det gjelder genmodifiserte organismer og plantevernmidler, også for miljøet.

4. Den driftsansvarlige som er ansvarlig for sendingen, skal bære kostnadene for tiltakene nevnt i denne artikkel.

Artikkel 70

Sammenhengende anvendelse av artikkel 66, 67 og 68

Kommisjonen skal ved hjelp av gjennomføringsrettsakter fastsette regler for å sikre at alle grensekontrollstasjonene nevnt i artikkel 59 nr. 1 og alle kontrollstedene nevnt i artikkel 53 nr. 1 bokstav a), på en sammenhengende måte anvender de beslutninger og tiltak som vedkommende myndigheter har truffet og de pålegg som vedkommende myndigheter har gitt i samsvar med artikkel 66, 67 og 68, som skal følges av vedkommende myndigheter når de håndterer vanlige eller gjentatte tilfeller av manglende overholdelse eller risiko. Disse gjennomføringsrettsaktene skal vedtas i samsvar med undersøkelsesprosedyren nevnt i artikkel 145 nr. 2.

Artikkel 71

Særbehandling av forsendelser

1. Særbehandlingen av forsendelser fastsatt i artikkel 66 nr. 3 bokstav c) og artikkel 67 bokstav b) kan eventuelt omfatte følgende:

a) behandling eller bearbeiding, herunder eventuell dekontaminering, med unntak av fortynning, slik at forsendelsen oppfyller kravene i reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2, eller kravene i en tredjestat som produktene videresendes til, eller

b) en annen form for behandling som gjør at forsendelsen trygt kan brukes til fôr eller konsum eller til andre formål enn fôr eller konsum.

2. Særbehandlingen fastsatt i nr. 1 skal

a) utføres effektivt og sikre at enhver risiko for menneskers eller dyrs helse, plantehelse, dyrevelferd eller, når det gjelder genmodifiserte organismer og plantevernmidler, også for miljøet, fjernes,

b) dokumenteres og utføres under vedkommende myndigheters kontroll eller, dersom det er relevant, under kontroll av vedkommende myndigheter i en annen medlemsstat etter gjensidig avtale, og

c) oppfylle kravene fastsatt i reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2.

3. Kommisjonen gis myndighet til å vedta delegerte rettsakter i samsvar med artikkel 144 for å utfylle denne forordning med hensyn til de krav og vilkår som gjelder for særbehandlingen fastsatt i nr. 1 i denne artikkel.

I mangel av regler vedtatt ved delegerte rettsakter skal slik særbehandling finne sted i samsvar med nasjonal lovgivning.

Artikkel 72

Videresending av forsendelser

1. Vedkommende myndigheter skal tillate videresending av forsendelser, forutsatt at følgende vilkår er oppfylt:

a) bestemmelsesstedet er avtalt med den driftsansvarlige som er ansvarlig for forsendelsen,

b) den driftsansvarlige som er ansvarlig for forsendelsen, har skriftlig informert vedkommende myndigheter i medlemsstaten om at vedkommende myndigheter i opprinnelsestredjestaten eller, dersom den ikke er den samme, i bestemmelsestredjestaten, er blitt informert om årsakene til at den berørte forsendelsen av dyr eller varer er blitt nektet innførsel til Unionen og omstendighetene rundt dette,

c) dersom bestemmelsestredjestaten ikke er opprinnelsestredjestaten, skal den driftsansvarlige ha innhentet samtykke fra vedkommende myndigheter i den aktuelle bestemmelsestredjestaten, og disse vedkommende myndigheter skal ha underrettet vedkommende myndigheter i medlemsstaten om at de er villige til å godta forsendelsen, og

d) når det gjelder forsendelser av dyr, skal videresendingen oppfylle kravene til dyrevelferd.

2. Vilkårene fastsatt i nr. 1 bokstav b) og c) i denne artikkel får ikke anvendelse på forsendelser av kategoriene av varer nevnt i artikkel 47 nr. 1 bokstav c).

Avsnitt IV

Godkjenning av kontrollen før eksport

Artikkel 73

Godkjenning av kontrollen som tredjestater gjennomfører før eksport

1. Kommisjonen kan ved hjelp av gjennomføringsrettsakter, på anmodning fra en tredjestat godkjenne særlig kontroll før eksport som en tredjestat foretar av forsendelser av dyr og varer før eksport til Unionen med henblikk på å verifisere at de eksporterte forsendelsene oppfyller kravene i reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2. Slik godkjenning skal få anvendelse bare på forsendelser som har sin opprinnelse i den berørte tredjestaten, og kan gis for én eller flere kategorier av dyr eller varer. Disse gjennomføringsrettsaktene skal vedtas i samsvar med undersøkelsesprosedyren nevnt i artikkel 145 nr. 2.

2. Godkjenningen fastsatt i nr. 1 skal angi følgende:

a) den største hyppigheten av offentlig kontroll som skal gjennomføres av vedkommende myndigheter i medlemsstatene ved innførsel av forsendelser til Unionen når det ikke finnes noen grunn til å mistenke manglende overholdelse av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 eller bedrageri eller villedende praksis,

b) de offisielle sertifikatene som skal ledsage forsendelser som innføres til Unionen,

c) en modell for sertifikatene nevnt i bokstav b),

d) hvilke vedkommende myndigheter i tredjestaten som er ansvarlig for at det gjennomføres kontroll før eksport og

e) hvilke eventuelle organer med delegerte oppgaver som nevnte vedkommende myndigheter kan delegere visse oppgaver til. Slik delegering kan godkjennes bare dersom den oppfyller kriteriene fastsatt i artikkel 28–33 eller tilsvarende vilkår.

3. Godkjenningen fastsatt i nr. 1 i denne artikkel kan gis til en tredjestat bare dersom tilgjengelig dokumentasjon og, eventuelt, en kontroll gjennomført av Kommisjonen i samsvar med artikkel 120, viser at ordningen for offentlig kontroll i den tredjestaten er i stand til å sikre at

a) forsendelsene av dyrene eller varene som eksporteres til Unionen, oppfyller kravene i reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 eller tilsvarende krav, og

b) kontrollene som gjennomføres i tredjestaten før utsendelse til Unionen, er tilstrekkelig effektive til å erstatte eller redusere hyppigheten av dokumentkontrollen, identitetskontrollen og den fysiske kontrollen fastsatt i reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2.

4. Vedkommende myndigheter eller et organ med delegerte oppgaver som angis i godkjenningen, skal

a) være ansvarlige for kontakten med Unionen, og

b) sikre at de offisielle sertifikatene nevnt i nr. 1 bokstav b) ledsager hver forsendelse som kontrolleres.

5. Kommisjonen skal ved hjelp av gjennomføringsrettsakter fastsette nærmere regler og kriterier for godkjenning av kontroll før eksport som gjennomføres av tredjestater i samsvar med nr. 1 i denne artikkel, og for offentlig kontroll som gjennomføres av medlemsstatenes vedkommende myndigheter av dyr og varer som omfattes av godkjenningen omhandlet i nevnte nummer. Disse gjennomføringsrettsaktene skal vedtas i samsvar med undersøkelsesprosedyren nevnt i artikkel 145 nr. 2.

Artikkel 74

Manglende overholdelse og tilbakekalling av godkjenningen av kontrollen før eksport som gjennomføres av tredjestater

1. Når det ved offentlig kontroll av forsendelser av kategorier av dyr og varer som det er godkjent særlig kontroll før eksport for i samsvar med artikkel 73 nr. 1, avdekkes alvorlige og gjentatte tilfeller av manglende overholdelse av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2, skal medlemsstatene umiddelbart

a) underrette Kommisjonen og de andre medlemsstatene og berørte driftsansvarlige via IMSOC og i tillegg be om administrativ bistand etter framgangsmåtene fastsatt i artikkel 102–108, og

b) øke antall tilfeller av offentlig kontroll av forsendelser fra den relevante tredjestaten og oppbevare et passende antall prøver under hensiktsmessige lagringsforhold dersom dette er nødvendig for å kunne foreta en korrekt analytisk undersøkelse av situasjonen.

2. Kommisjonen kan ved hjelp av gjennomføringsrettsakter tilbakekalle godkjenningen fastsatt i artikkel 73 nr. 1 dersom det etter den offentlige kontrollen nevnt i nr. 1 i denne artikkel, er grunn til å tro at kravene fastsatt i artikkel 73 nr. 3 og 4 ikke lenger er oppfylt. Disse gjennomføringsrettsaktene skal vedtas i samsvar med undersøkelsesprosedyren nevnt i artikkel 145 nr. 2.

Avsnitt V

Samarbeid mellom myndigheter i forbindelse med forsendelser fra tredjestater

Artikkel 75

Samarbeid mellom myndigheter i forbindelse med forsendelser som innføres til Unionen fra tredjestater

1. Vedkommende myndigheter, tollmyndigheter og andre myndigheter i medlemsstatene som håndterer dyr og varer som innføres til Unionen, skal samarbeide tett for å sikre at offentlig kontroll av forsendelser av dyr og varer som innføres til Unionen, gjennomføres i samsvar med kravene i denne forordning.

For dette formål skal vedkommende myndigheter, tollmyndigheter og andre myndigheter

a) sikre gjensidig tilgang til opplysninger som er nødvendige for organiseringen og gjennomføringen av deres respektive virksomhet når det gjelder dyr og varer som innføres til Unionen, og

b) sikre rettidig utveksling av slike opplysninger, herunder via elektroniske midler.

2. Kommisjonen skal ved hjelp av gjennomføringsrettsakter fastsette regler for ensartede samarbeidsordninger som vedkommende myndigheter, tollmyndigheter og andre myndigheter nevnt i nr. 1 må innføre for å sikre

a) vedkommende myndigheters tilgang til de opplysninger som er nødvendig for å kunne identifisere raskt og fullstendig de forsendelser av dyr og varer som innføres til Unionen, og som omfattes av offentlig kontroll på en grensekontrollstasjon i samsvar med artikkel 47 nr. 1,

b) gjensidig ajourføring, gjennom utveksling av opplysninger eller synkronisering av relevante datasett, av opplysninger som vedkommende myndigheter, tollmyndigheter og andre myndigheter har samlet inn om forsendelser av dyr og varer som innføres til Unionen, og

c) rask underretning om beslutninger som slike myndigheter treffer på grunnlag av opplysningene nevnt i bokstav a) og b).

Disse gjennomføringsrettsaktene skal vedtas i samsvar med undersøkelsesprosedyren nevnt i artikkel 145 nr. 2.

Artikkel 76

Samarbeid mellom myndigheter i forbindelse med forsendelser som ikke omfattes av særlig kontroll ved grensene

1. Nr. 2, 3 og 4 i denne artikkel får anvendelse når det gjelder andre forsendelser av dyr og andre varer enn dem som omfattes av kontroll på innførselsstedet til Unionen i henhold til artikkel 47 nr. 1 i denne forordning, og der det foreligger en tolldeklarasjon for frigivelse for fri omsetning i samsvar med artikkel 5 nr. 12 i forordning (EU) nr. 952/2013 og nevnte forordnings artikkel 158–202.

2. Tollmyndighetene skal utsette frigivelsen for fri omsetning når de har grunn til å tro at forsendelsen kan utgjøre en risiko for menneskers eller dyrs helse, plantehelse, dyrevelferd eller, når det gjelder genmodifiserte organismer og plantevernmidler, også for miljøet, og umiddelbart underrette vedkommende myndigheter om en slik utsettelse.

3. En forsendelse hvis frigivelse for fri omsetning er blitt utsatt i henhold til nr. 2, skal frigis innen tre virkedager etter utsettelsen av frigivelsen dersom vedkommende myndigheter ikke har anmodet tollmyndighetene om å forlenge utsettelsen eller har underrettet tollmyndighetene om at det ikke foreligger noen risiko.

4. Dersom vedkommende myndigheter anser at det foreligger en risiko for menneskers eller dyrs helse, plantehelse, dyrevelferd eller, når det gjelder genmodifiserte organismer og plantevernmidler, også for miljøet,

a) skal de anmode tollmyndighetene om ikke å frigi forsendelsen for fri omsetning og om å angi følgende erklæring på fakturaen som følger forsendelsen, og på alle andre relevante følgedokumenter eller i relevante elektroniske versjoner av dem:

«Produktet utgjør en risiko – frigivelse for fri omsetning ikke tillatt – forordning (EU) 2017/…»,

b) skal ingen annen tollprosedyre tillates uten samtykke fra vedkommende myndigheter, og

c) får artikkel 66 nr. 1, 3, 5 og 6, artikkel 67, 68 og 69, artikkel 71 nr. 1 og 2 og artikkel 72 nr. 1 og 2 anvendelse.

5. Når det gjelder andre forsendelser av dyr og varer enn dem som omfattes av kontroll på innførselsstedet til Unionen i henhold til artikkel 47 nr. 1, og der det ikke foreligger en tolldeklarasjonen for frigivelse for fri omsetning, skal tollmyndigheter, dersom de har grunn til å tro at forsendelsen kan utgjøre en risiko for menneskers eller dyrs helse, plantehelse, dyrevelferd eller, når det gjelder genmodifiserte organismer og plantevernmidler, også for miljøet, oversende alle relevante opplysninger til tollmyndighetene i medlemsstatene som er det endelige bestemmelsesstedet.

Avsnitt VI

Særlige tiltak

Artikkel 77

Regler for særlig offentlig kontroll og for tiltak som skal treffes etter slik kontroll

1. Kommisjonen skal vedta delegerte rettsakter i samsvar med artikkel 144 for å utfylle denne forordning med hensyn til regler for gjennomføring av særlig offentlig kontroll og for tiltak ved manglende overholdelse, for å ta hensyn til de særlige forholdene forbundet med følgende kategorier av dyr og varer eller ordningene eller midlene for transport av dem:

a) forsendelser av ferske fiskerivarer som ilandføres direkte i havner som er utpekt av medlemsstatene i samsvar med artikkel 5 nr. 1 i rådsforordning (EF) nr. 1005/2008[[75]](#footnote-75) fra et fiskefartøy som seiler under en tredjestats flagg,

b) forsendelser av uflådd viltlevende pelsvilt,

c) forsendelser av kategoriene av varer nevnt i artikkel 47 nr. 1 bokstav b) som leveres, med eller uten lagring i særskilt godkjente tollagre eller i frisoner, til fartøyer som forlater Unionen og er beregnet på forsyning til skip eller forpleining av besetning og passasjerer,

d) emballasjemateriale av tre,

e) fôr som følger med dyr og er beregnet på fôring av disse dyrene,

f) dyr og varer bestilt gjennom fjernsalgsavtaler og levert fra en tredjestat til en adresse i Unionen, samt de meldingskrav som er nødvendige for å kunne gjennomføre offentlig kontroll på riktig måte,

g) planteprodukter som på grunn av sitt senere bestemmelsessted kan føre til en risiko for spredning av infeksjonssykdommer eller smittsomme sykdommer hos dyr,

h) forsendelser av kategoriene av dyr og varer nevnt i artikkel 47 nr. 1 bokstav a), b) og c) som har sin opprinnelse i og sendes tilbake til Unionen etter å ha blitt nektet innførsel til en tredjestat,

i) varer som innføres til Unionen i bulk fra en tredjestat, uansett om alle har sin opprinnelse i denne tredjestaten,

j) forsendelser av varer nevnt i artikkel 47 nr. 1 som kommer fra Kroatias territorium og sendes i transitt gjennom Bosnia-Hercegovinas territorium ved Neum («Neum-korridoren») før de gjeninnføres til Kroatias territorium via innførselsstedet i Klek eller Zaton Doli,

k) dyr og varer som er unntatt fra artikkel 47 i samsvar med artikkel 48.

2. Kommisjonen gis myndighet til å vedta delegerte rettsakter i samsvar med artikkel 144 for å utfylle denne forordning med hensyn til vilkårene for overvåking av transport og ankomst av forsendelser av visse dyr og varer fra grensekontrollstasjonen på ankomststedet til virksomheten på bestemmelsesstedet i Unionen, til grensekontrollstasjonen på bestemmelsesstedet eller til grensekontrollstasjonen på utførselsstedet.

3. Kommisjonen kan ved hjelp av gjennomføringsrettsakter fastsette regler for følgende:

a) modeller for offisielle sertifikater og regler for utstedelse av slike sertifikater, og

b) formatet på dokumenter som skal ledsage kategoriene av dyr eller varer nevnt i nr. 1.

Disse gjennomføringsrettsaktene skal vedtas i samsvar med undersøkelsesprosedyren nevnt i artikkel 145 nr. 2.

Kapittel VI

Finansiering av offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet

Artikkel 78

Alminnelige regler

1. Medlemsstatene skal sikre at de har tilstrekkelige økonomiske midler til rådighet for å gi vedkommende myndigheter det personale og de ressurser som er nødvendig for å gjennomføre offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet.

2. Dette kapittel får anvendelse også på delegering av visse offentlige kontrolloppgaver og annen offentlig virksomhet i samsvar med artikkel 28 og 31.

Artikkel 79

Obligatoriske gebyrer eller avgifter

1. Vedkommende myndigheter skal innkreve gebyrer eller avgifter i forbindelse med offentlig kontroll som gjennomføres i forbindelse med virksomheten nevnt i kapittel II i vedlegg IV, og av dyr og varer som nevnt i artikkel 47 nr. 1 bokstav a), b) og c), på grensekontrollstasjoner eller kontrollsteder nevnt i artikkel 53 nr. 1 bokstav a), enten

a) tilsvarende kostnaden som er beregnet i samsvar med artikkel 82 nr. 1, eller

b) tilsvarende beløpene fastsatt i vedlegg IV.

2. Vedkommende myndigheter skal innkreve gebyrer eller avgifter for å dekke kostnadene som påløper i forbindelse med følgende:

a) offentlig kontroll av dyr og varer nevnt i artikkel 47 nr. 1 bokstav d), e) og f),

b) offentlig kontroll på anmodning fra den driftsansvarlige for å oppnå godkjenningen fastsatt i artikkel 10 i forordning (EF) nr. 183/2005,

c) offentlig kontroll som opprinnelig ikke var planlagt, og som

i) har blitt nødvendig etter påvisning av et tilfelle av manglende overholdelse hos samme driftsansvarlige under en offentlig kontroll gjennomført i samsvar med denne forordning, og

ii) gjennomføres for å vurdere omfanget og virkningen av den manglende overholdelsen, eller for å verifisere at den manglende overholdelsen er blitt rettet opp.

3. Uten hensyn til nr. 1 og 2 kan medlemsstatene, når det gjelder virksomheten nevnt i kapittel II i vedlegg IV, på et objektivt og ikke-diskriminerende grunnlag redusere størrelsen på gebyrene eller avgiftene, idet det tas hensyn til følgende:

a) interessene til driftsansvarlige med lav produksjon,

b) tradisjonelle produksjons-, bearbeidings- og distribusjonsmetoder,

c) behovene til driftsansvarlige i regioner med særlige geografiske begrensninger og

d) de driftsansvarliges tidligere overholdelse av de relevante reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2, som fastslått ved offentlig kontroll.

4. Medlemsstatene kan beslutte at gebyrene og avgiftene beregnet i samsvar med artikkel 82 nr. 1 bokstav b) ikke skal innkreves dersom beløpet er så lavt at det med hensyn til kostnadene ved innkreving og de samlede inntekter fra avgiftene og gebyrene, vil være ulønnsomt å innkreve gebyret eller avgiften.

5. Denne artikkel får ikke anvendelse på offentlig kontroll som gjennomføres for å verifisere overholdelsen av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 bokstav i) og j).

Artikkel 80

Andre gebyrer eller avgifter

Medlemsstatene kan innkreve andre gebyrer eller avgifter for å dekke kostnadene ved offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet enn de gebyrer eller avgifter som er nevnt i artikkel 79, med mindre dette er forbudt i henhold til de lovbestemmelser som får anvendelse på de områder som omfattes av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2.

Artikkel 81

Kostnader

Gebyrene og avgiftene som skal innkreves i samsvar med artikkel 79 nr. 1 bokstav a) og artikkel 79 nr. 2, skal fastsettes på grunnlag av følgende kostnader, i den grad disse følger av den berørte offentlige kontrollen:

a) lønn til personale, herunder støttepersonale og administrativt personale, som deltar i gjennomføringen av offentlig kontroll, samt deres trygde-, pensjons- og forsikringskostnader,

b) kostnader forbundet med anlegg og utstyr, herunder vedlikeholds- og forsikringskostnader og andre tilhørende kostnader,

c) kostnader forbundet med forbruksvarer og verktøy,

d) kostnader forbundet med tjenester som organer med delegerte oppgaver fakturerer vedkommende myndigheter, for offentlig kontroll som er blitt delegert til disse organene,

e) kostnader forbundet med opplæring av personalet nevnt i bokstav a), med unntak av den opplæring som er nødvendig for å bli kvalifisert til å arbeide for vedkommende myndigheter,

f) kostnader forbundet med reiser og tilhørende levekostnader for personalet nevnt i bokstav a),

g) kostnader forbundet med prøvetaking og med laboratorieanalyser, -undersøkelser og -diagnoser som offentlige laboratorier innkrever for disse oppgavene.

Artikkel 82

Beregning av gebyrer eller avgifter

1. Gebyrer eller avgifter som innkreves i samsvar med artikkel 79 nr. 1 bokstav a) og artikkel 79 nr. 2, skal fastsettes i samsvar med én av følgende metoder for beregning eller en kombinasjon av dem:

a) en fast sats på grunnlag av de samlede kostnadene ved offentlig kontroll som vedkommende myndigheter har over et gitt tidsrom, som innkreves av alle driftsansvarlige uansett om de faktisk har vært gjenstand for offentlig kontroll i referanseperioden eller ikke; ved fastsettelsen av nivået for gebyrene som skal innkreves for hver sektor, virksomhet og kategori av driftsansvarlige, skal vedkommende myndigheter ta hensyn til virkningene som den berørte virksomhetens type og omfang samt relevante risikofaktorer har på fordelingen av de samlede kostnadene ved nevnte offentlig kontroll, eller

b) på grunnlag av beregningen av de faktiske kostnadene ved hver enkelt offentlig kontroll, innkrevd av de driftsansvarlige som er underlagt slik offentlig kontroll.

2. Reisekostnader som nevnt i artikkel 81 bokstav f), skal inngå i beregningen av gebyrene eller avgiftene nevnt i artikkel 79 nr. 1 bokstav a) og artikkel 79 nr. 2 på en måte som ikke innebærer forskjellsbehandling mellom driftsansvarlige på grunnlag av avstanden mellom lokalene deres og vedkommende myndigheters beliggenhet.

3. Dersom gebyrer eller avgifter beregnes i samsvar med nr. 1 bokstav a), skal gebyrene eller avgiftene som innkreves av vedkommende myndigheter, ikke overstige de samlede kostnadene som påløper for den offentlige kontrollen i tidsrommet nevnt deri.

4. Dersom gebyrer eller avgifter beregnes i samsvar med nr. 1 bokstav b), skal de ikke overstige de faktiske kostnadene ved den offentlige kontrollen som er gjennomført.

Artikkel 83

Innkreving og anvendelse av avgifter og gebyrer

1. En driftsansvarlig skal belastes et gebyr eller en avgift for offentlig kontroll eller annen offentlig virksomhet som gjennomføres på grunnlag av en klage, bare dersom kontrollen fører til en bekreftelse på manglende overholdelse.

2. Gebyrer eller avgifter som innkreves i samsvar med artikkel 79 og 80, skal ikke tilbakebetales verken direkte eller indirekte med mindre de er urettmessig innkrevd.

3. Medlemsstatene kan beslutte at gebyrene eller avgiftene skal innkreves av andre myndigheter enn vedkommende myndigheter eller av organer med delegerte oppgaver.

Artikkel 84

Betaling av avgifter og gebyrer

1. Vedkommende myndigheter skal sikre at de driftsansvarlige på anmodning mottar dokumentasjon på innbetalte gebyrer eller avgifter i tilfeller der de driftsansvarlige ikke på annen måte har tilgang til slik dokumentasjon.

2. Gebyrer eller avgifter som innkreves i samsvar med artikkel 79 nr. 1, skal betales av den driftsansvarlige som er ansvarlig for forsendelsen, eller av vedkommendes representant.

Artikkel 85

Innsyn

1. Medlemsstatene skal sikre en høy grad av innsyn når det gjelder

a) de gebyrer eller avgifter som er fastsatt i artikkel 79 nr. 1, artikkel 79 nr. 2 og artikkel 80, nærmere bestemt

i) metoden og dataene som brukes til å fastsette disse gebyrene eller avgiftene,

ii) størrelsen på gebyrene og avgiftene som innkreves av hver kategori av driftsansvarlige og for hver kategori av offentlig kontroll eller annen offentlig virksomhet,

iii) spesifikasjonen av kostnadene, som nevnt i artikkel 81,

b) identiteten til myndighetene eller organene med ansvar for å innkreve gebyrene eller avgiftene.

2. Hver vedkommende myndighet skal gjøre tilgjengelig for offentligheten opplysningene nevnt i nr. 1 i denne artikkel for hver referanseperiode samt vedkommende myndigheters kostnader som det påløper et gebyr eller en avgift for i samsvar med artikkel 79 nr. 1 bokstav a), artikkel 79 nr. 2 og artikkel 80.

3. Medlemsstatene skal rådføre seg med berørte parter om de generelle metodene som brukes for å beregne gebyrene eller avgiftene fastsatt i artikkel 79 nr. 1 bokstav a), artikkel 79 nr. 2 og artikkel 80.

Kapittel VII

Offentlig attestering

Artikkel 86

Alminnelige krav til offentlig attestering

1. Offentlig attestering skal føre til utstedelse av

a) offisielle sertifikater eller

b) offisielle attestasjoner i tilfellene fastsatt i reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2.

2. Dersom vedkommende myndigheter delegerer visse oppgaver i forbindelse med utstedelse av offisielle sertifikater eller offisielle attestasjoner, eller i forbindelse med den offentlige overvåkingen nevnt i artikkel 91 nr. 1, skal slik delegering være i samsvar med artikkel 28–33.

Artikkel 87

Offisielle sertifikater

Artikkel 88, 89 og 90 får anvendelse

a) når reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 krever utstedelse av et offisielt sertifikat, og

b) på de offisielle sertifikatene som er nødvendig for å eksportere forsendelser av dyr og varer til tredjestater, eller som vedkommende myndighet i en bestemmelsesmedlemsstat anmoder vedkommende myndighet i en avsendermedlemsstat om, i forbindelse med forsendelser av dyr og varer som eksporteres til tredjestater.

Artikkel 88

Underskrift og utstedelse av offisielle sertifikater

1. Offisielle sertifikater skal utstedes av vedkommende myndigheter.

2. Vedkommende myndigheter skal utpeke sertifikatutstedere som har fullmakt til å underskrive offisielle sertifikater, og sikre at disse

a) er upartiske og ikke har noen interessekonflikter, og fremfor alt ikke befinner seg i en situasjon som direkte eller indirekte kan påvirke deres yrkesmoral med hensyn til det som attesteres,

b) har fått hensiktsmessig opplæring i de regler hvis overholdelse attesteres gjennom et offisielt sertifikat, og i den tekniske vurderingen av overholdelsen av disse reglene samt av de relevante reglene fastsatt i denne forordning.

3. De offisielle sertifikatene skal underskrives av sertifikatutstederen og utstedes på grunnlag av ett av følgende:

a) sertifikatutstederens direkte kjennskap til aktuelle faktiske forhold og data som er relevante for attesteringen, oppnådd gjennom

i) en offentlig kontroll eller

ii) tilgang til et annet offisielt sertifikat utstedt av vedkommende myndigheter,

b) faktiske forhold og data som er relevante for attesteringen, som er blitt kjent for en annen person som har fått fullmakt til dette av vedkommende myndigheter og handler under deres kontroll, forutsatt at sertifikatutstederen kan verifisere at forholdene og dataene er riktige,

c) faktiske forhold og data som er relevante for attesteringen, som kommer fra den driftsansvarliges egne kontrollordninger og som er utfylt og bekreftet av resultater fra regelmessig offentlig kontroll, dersom sertifikatutstederen anser at vilkårene for utstedelse av det offisielle sertifikatet er oppfylt.

4. De offisielle sertifikatene skal underskrives av sertifikatutstederen og utstedes bare på grunnlag av nr. 3 bokstav a) i denne artikkel når reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 krever det.

Artikkel 89

Garantier for offisielle sertifikaters pålitelighet

1. De offisielle sertifikatene skal

a) ha en entydig kode,

b) ikke være underskrevet av sertifikatutstederen når de er tomme eller ufullstendige,

c) være utarbeidet på ett eller flere av de offisielle språkene i Unionens institusjoner som forstås av sertifikatutstederen og, dersom det er relevant, ett av de offisielle språkene i bestemmelsesmedlemsstaten,

d) være ekte og nøyaktige,

e) gjøre det mulig å identifisere personen som har underskrevet dem samt utstedelsesdatoen, og

f) gjøre det mulig å lette verifisering av forbindelsene mellom sertifikatet, utstedende myndighet og forsendelsen, partiet eller de enkelte dyr eller varer som omfattes av sertifikatet.

2. Vedkommende myndigheter skal treffe alle nødvendige tiltak for å hindre utstedelse av falske eller villedende offisielle sertifikater eller misbruk av offisielle sertifikater.

Artikkel 90

Gjennomføringsmyndighet med hensyn til offisielle sertifikater

Kommisjonen kan ved hjelp av gjennomføringsrettsakter fastsette regler for en ensartet anvendelse av artikkel 88 og 89 med hensyn til

a) modeller for offisielle sertifikater og regler for utstedelse av slike sertifikater, dersom det ikke er fastsatt krav til dette i reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2,

b) ordningene og de tekniske tiltakene som skal sikre at det utstedes nøyaktige og pålitelige offisielle sertifikater og begrense risikoen for bedrageri,

c) framgangsmåtene som skal følges når offisielle sertifikater tilbakekalles og ved utstedelse av erstatningssertifikater,

d) regler for produksjon av bekreftede kopier av de offisielle sertifikatene,

e) formatet på dokumentene som skal ledsage dyr og varer etter at den offentlige kontrollen er gjennomført,

f) regler for utstedelsen av elektroniske sertifikater og for bruk av elektroniske signaturer.

Disse gjennomføringsrettsaktene skal vedtas i samsvar med undersøkelsesprosedyren nevnt i artikkel 145 nr. 2.

Artikkel 91

Offisielle attestasjoner

1. Når denne forordning eller reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 krever at offisielle attestasjoner utstedes av driftsansvarlige under vedkommende myndigheters offentlige overvåking eller av vedkommende myndigheter selv, får nr. 2, 3 og 4 i denne artikkel anvendelse.

2. Offentlige attestasjoner skal

a) være ekte og nøyaktige,

b) være utarbeidet på ett eller flere av de offisielle språkene i Unionens institusjoner og, dersom det er relevant, ett av de offisielle språkene i bestemmelsesmedlemsstaten, og

c) dersom de gjelder en forsendelse eller et parti, gjøre det mulig å verifisere forbindelsen mellom den offentlige attestasjonen og nevnte forsendelse eller parti.

3. Vedkommende myndigheter skal sikre at personalet som gjennomfører offentlig kontroll for å overvåke utstedelsen av offisielle attestasjoner eller, dersom de offisielle attestasjonene utstedes av vedkommende myndigheter, personalet som deltar i utstedelsen av de offisielle attestasjonene,

a) er upartisk og ikke har noen interessekonflikter, og fremfor alt ikke befinner seg i en situasjon som direkte eller indirekte kan påvirke deres yrkesmoral med hensyn til det som attesteres i de offisielle attestasjonene,

b) har fått hensiktsmessig opplæring i

i) de regler hvis overholdelse attesteres gjennom den offisielle attestasjonen samt den tekniske vurderingen av overholdelsen av disse reglene,

ii) de relevante reglene fastsatt i denne forordning.

4. Vedkommende myndigheter skal gjennomføre regelmessig offentlig kontroll for å verifisere at

a) driftsansvarlige som utsteder attestasjonene, oppfyller vilkårene fastsatt i reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2, og

b) attestasjonen utstedes på grunnlag av relevante, korrekte og kontrollerbare forhold og data.

Avdeling III

Referanselaboratorier og referansesentre

Artikkel 92

Beslutning om å opprette et EU-referanselaboratorium

1. På de områder som omfattes av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2, skal det opprettes et EU-referanselaboratorium dersom virkningen av offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet også avhenger av kvaliteten, ensartetheten og påliteligheten av

a) de analyse-, undersøkelses eller diagnosemetoder som brukes av de offentlige laboratoriene utpekt i samsvar med artikkel 37 nr. 1, og

b) resultatene av de offentlige laboratorienes analyser, undersøkelser og diagnoser.

2. Det skal opprettes et EU-referanselaboratorium når det er et erkjent behov for å fremme en ensartet praksis i forbindelse med utviklingen eller bruken av metodene nevnt i nr. 1 bokstav a).

3. Kommisjonen skal regelmessig gjennomgå mandatet og arbeidet til EU-referanselaboratoriene.

4. Kommisjonen skal utfylle denne forordning ved å treffe beslutningen om å opprette et EU-referanselaboratorium ved hjelp av en delegert rettsakt i samsvar med artikkel 144.

Artikkel 93

Utpeking av EU-referanselaboratorier

1. Kommisjonen skal ved hjelp av gjennomføringsrettsakter utpeke EU-referanselaboratorier i tilfeller der det er truffet en beslutning om å opprette et slikt laboratorium i samsvar med artikkel 92.

2. Utpekingene fastsatt i nr. 1 skal

a) følge en offentlig utvelgingsprosess og

b) være av begrenset varighet og gjelde i minst fem år, eller gjennomgås jevnlig.

3. EU-referanselaboratorier skal

a) arbeide i samsvar med standarden EN ISO/IEC 17025 og være akkreditert i samsvar med nevnte standard av et nasjonalt akkrediteringsorgan som utøver sin virksomhet i henhold til forordning (EF) nr. 765/2008. Akkrediteringsområdet

i) skal omfatte alle de metoder for laboratorieanalyse, laboratorieundersøkelse eller laboratoriediagnose som laboratoriet er pålagt å bruke når det utøver sin virksomhet som et EU-referanselaboratorium,

ii) kan omfatte én eller flere metoder for laboratorieanalyse, -undersøkelse eller -diagnose eller grupper av metoder,

iii) kan defineres på en fleksibel måte, slik at akkrediteringsområdet kan omfatte endrede versjoner av metodene som EU-referanselaboratoriet brukte da akkrediteringen ble gitt, eller nye metoder i tillegg til disse metodene, på grunnlag av laboratoriets egne valideringer og uten at det er behov for en særlig vurdering fra det nasjonale akkrediteringsorganet i medlemsstaten der EU-referanselaboratoriet ligger, før de endrede eller nye metodene tas i bruk,

b) være upartiske og ikke ha noen interessekonflikter, og fremfor alt ikke befinne seg i en situasjon som direkte eller indirekte kan påvirke deres yrkesmoral med hensyn til å utføre oppgavene som EU-referanselaboratorier,

c) ha eller ha kontraktsfestet tilgang til tilstrekkelig kvalifisert personale som har fått hensiktsmessig opplæring i de analyse-, undersøkelses- og diagnosemetoder som brukes innenfor laboratoriets kompetanseområde, samt støttepersonale ved behov,

d) råde over eller ha tilgang til infrastruktur, utstyr og produkter som er nødvendig for å utføre oppgavene de har fått tildelt,

e) sikre at deres personale og eventuelt personale som er ansatt på kontrakt, har god kjennskap til internasjonale standarder og internasjonal praksis, og at den nyeste utviklingen innen forskning på nasjonalt plan, unionsplan og internasjonalt plan, blir tatt hensyn til i deres arbeid,

f) være utstyrt med eller ha tilgang til alt nødvendig utstyr til å utføre sine oppgaver i nødssituasjoner, og

g) dersom det er relevant, være i stand til å oppfylle de relevante standarder for biosikkerhet.

4. Som unntak fra nr. 3 bokstav a) i denne artikkel kan Kommisjonen, for det området som omfattes av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 bokstav g), utpeke offentlige laboratorier, utpekt til dette av vedkommende myndigheter på grunnlag av et unntak vedtatt i henhold til artikkel 41, til EU-referanselaboratorier uten hensyn til om de oppfyller vilkårene fastsatt i nr. 3 bokstav a) i denne artikkel.

5. Som unntak fra nr. 1 og 2 i denne artikkel skal laboratoriene nevnt i artikkel 32 første ledd i forordning (EF) nr. 1829/2003 og i artikkel 21 første ledd i forordning (EF) nr. 1831/2003 være de EU-referanselaboratorier som har ansvar for og utfører oppgavene nevnt i artikkel 94 i denne forordning på henholdsvis følgende områder:

a) genmodifiserte organismer, genmodifiserte næringsmidler og genmodifisert fôr, og

b) tilsetningsstoffer i fôrvarer.

6. Personalets fortrolighetsplikt, nevnt i artikkel 8, får tilsvarende anvendelse på personale ved EU-referanselaboratorier.

Artikkel 94

Ansvarsområder og oppgaver for EU-referanselaboratorier

1. EU-referanselaboratoriene skal bidra til å forbedre og harmonisere de metoder for analyse, undersøkelse eller diagnose som skal brukes av offentlige laboratorier som utpekes i samsvar med artikkel 37 nr. 1, samt de analyse-, undersøkelses- og diagnosedata som de leverer.

2. EU-referanselaboratorier som er utpekt i samsvar med artikkel 93 nr. 1, skal være ansvarlige for følgende oppgaver, i den grad de inngår i referanselaboratorienes ettårige eller flerårige arbeidsprogrammer som er fastsatt i samsvar med målene og prioriteringene i de relevante arbeidsprogrammene vedtatt av Kommisjonen i samsvar med artikkel 36 i forordning (EU) nr. 652/2014:

a) gi de nasjonale referanselaboratoriene nærmere opplysninger og veiledning om metodene for laboratorieanalyse, -undersøkelse og -diagnose, herunder referansemetoder,

b) gi de nasjonale referanselaboratoriene referansemateriale,

c) samordne de nasjonale referanselaboratorienes og eventuelt andre offentlige laboratoriers bruk av metodene nevnt i bokstav a), særlig ved å tilrettelegge for regelmessige undersøkelser eller egnethetsprøvinger foretatt ved flere laboratorier, og ved å sikre relevant oppfølging av slike sammenlignende undersøkelser eller egnethetsprøvinger i samsvar med tilgjengelige internasjonalt anerkjente protokoller, og underrette Kommisjonen og medlemsstatene om resultatene og oppfølgingen av de sammenlignende undersøkelsene eller egnethetsprøvingene foretatt ved flere laboratorier,

d) samordne de praktiske ordningene som er nødvendige for å bruke nye metoder for laboratorieanalyse, -undersøkelse eller diagnose, og underrette de nasjonale referanselaboratoriene om framskrittene som gjøres på dette området,

e) gjennomføre opplæringskurs for personalet ved de nasjonale referanselaboratoriene og, ved behov, ved andre offentlige laboratorier, samt for sakkyndige fra tredjestater,

f) yte vitenskapelig og teknisk bistand til Kommisjonen innenfor rammen av oppdraget,

g) gi nasjonale referanselaboratorier opplysninger om relevant forskning på nasjonalt plan, unionsplan og internasjonalt plan,

h) innenfor rammen av oppdraget samarbeide med laboratorier i tredjestater og med Den europeiske myndighet for næringsmiddeltrygghet (EFSA), Det europeiske legemiddelbyrå (EMA) og Det europeiske senter for forebygging av og kontroll med sykdommer (ECDC),

i) bistå aktivt med å stille diagnose ved utbrudd i medlemsstatene av næringsmiddeloverførte sykdommer, zoonotiske sykdommer, dyresykdommer eller planteskadegjørere, ved å stille bekreftende diagnoser samt foreta karakterisering og taksonomiske eller epizootiske undersøkelser av isolater av sykdomsframkallende stoffer eller prøver av skadegjørere,

j) samordne eller gjennomføre undersøkelser for å verifisere kvaliteten på de reagenser og reagenspartier som brukes til å stille diagnose i forbindelse med næringsmiddeloverførte sykdommer, zoonotiske sykdommer, dyresykdommer og planteskadegjørere,

k) dersom det er relevant for deres kompetanseområde, opprette og opprettholde

i) referansesamlinger av planteskadegjørere og/eller referansestammer av sykdomsframkallende stoffer,

ii) referansesamlinger av materialer beregnet på å komme i kontakt med næringsmidler, som brukes til å kalibrere analyseutstyr og forsyne nasjonale referanselaboratorier med prøver,

iii) ajourførte lister over tilgjengelige referansestoffer og reagenser, samt over produsenter og leverandører av slike stoffer og reagenser, og

l) dersom det er relevant for deres kompetanseområde, samarbeide med hverandre og ved behov med Kommisjonen for å utvikle analyse-, undersøkelses- eller diagnosemetoder av høy kvalitet.

Når det gjelder bokstav k) i) kan EU-referanselaboratoriet opprette og opprettholde disse referansesamlingene og referansestammene gjennom kontraktsregulert utsetting til andre offentlige laboratorier og til vitenskapelige organisasjoner.

3. EU-referanselaboratorier skal offentliggjøre listen over nasjonale referanselaboratorier som medlemsstatene har utpekt i samsvar med artikkel 100 nr. 1.

Artikkel 95

Utpeking av EU-referansesentre for dyrevelferd

1. Kommisjonen skal ved hjelp av gjennomføringsrettsakter utpeke EU-referansesentre for dyrevelferd som skal støtte opp om virksomheten til Kommisjonen og medlemsstatene i forbindelse med anvendelsen av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 bokstav f).

2. Utpekingene fastsatt i nr. 1 skal

a) følge en offentlig utvelgingsprosess og

b) være begrenset i tid eller gjennomgås jevnlig.

3. EU-referansesentre for dyrevelferd skal

a) opptre upartisk når de utfører sine oppgaver som EU-referansesentre,

b) ha et høyt nivå av vitenskapelig og teknisk sakkunnskap om forholdet mellom mennesker og dyr, om dyrs atferd, fysiologi, genetikk, helse og ernæring i forbindelse med dyrevelferd, samt om dyrevelferdsaspekter knyttet til kommersiell og vitenskapelig bruk av dyr,

c) ha tilstrekkelig kvalifisert personale med nødvendig opplæring i områdene nevnt i bokstav b) og i etiske spørsmål knyttet til dyr og, ved behov, støttepersonale,

d) råde over eller ha tilgang til infrastruktur, utstyr og produkter som er nødvendig for å utføre oppgavene de har fått tildelt, og

e) sikre at personalet har god kjennskap til internasjonale standarder og internasjonal praksis på områdene nevnt i bokstav b), og at de i sitt arbeid tar hensyn til den nyeste utviklingen innen forskning på disse områdene på nasjonalt plan, unionsplan og internasjonalt plan, herunder undersøkelser og tiltak som andre EU-referansesentre for dyrevelferd har gjennomført.

Artikkel 96

Ansvarsområder og oppgaver for EU-referansesentre for dyrevelferd

EU-referansesentrene for dyrevelferd skal være ansvarlige for følgende støtteoppgaver, i den grad de inngår i referansesentrenes ettårige eller flerårige arbeidsprogrammer som er fastsatt i samsvar med målene og prioriteringene i de relevante arbeidsprogrammene vedtatt av Kommisjonen i samsvar med artikkel 36 i forordning (EU) nr. 652/2014:

a) bidra med vitenskapelig og teknisk sakkunnskap innenfor rammen av oppdraget, eventuelt i form av samordnet bistand, til relevante nasjonale støttenettverk og -organer på området som omfattes av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 bokstav f),

b) bidra med vitenskapelig og teknisk sakkunnskap ved utviklingen og anvendelsen av indikatorene for dyrevelferd nevnt i artikkel 21 nr. 8 bokstav e),

c) utvikle eller samordne utviklingen av metoder for å vurdere nivået av dyrevelferd samt metoder for å forbedre dyrevelferd,

d) foreta tekniske og vitenskapelige undersøkelser av velferden til dyr som brukes til kommersielle eller vitenskapelige formål,

e) holde opplæringskurs for personale i de nasjonale vitenskapelige støttenettverkene eller -organene nevnt i bokstav a), for personale hos vedkommende myndigheter og for sakkyndige fra tredjestater, og

f) formidle forskningsresultater og tekniske nyvinninger og samarbeide med Unionens forskningsorganer på områder som omfattes av oppdraget.

Artikkel 97

Utpeking av EU-referansesentre for ekthet og integritet i den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden

1. Kommisjonen kan ved hjelp av gjennomføringsrettsakter utpeke EU-referansesentre til støtte for Kommisjonens og medlemsstatenes arbeid for å forebygge, påvise og bekjempe overtredelser av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 som følge av bedrageri eller villedende praksis.

2. Utpekingene fastsatt i nr. 1 skal

a) følge en offentlig utvelgingsprosess og

b) være begrenset i tid eller gjennomgås jevnlig.

3. EU-referansesentre for ekthet og integritet i den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden skal

a) opptre upartisk når de utfører sine oppgaver som EU-referansesentre,

b) ha et høyt nivå av vitenskapelig og teknisk sakkunnskap på de områder som omfattes av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 og innenfor anvendt kriminalteknikk på disse områdene, slik at de kan drive eller samordne forskning på høyeste nivå med hensyn til varers ekthet og integritet samt utvikle, anvende og validere metodene som skal brukes til å påvise overtredelser av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 som følge av bedrageri eller villedende praksis,

c) ha tilstrekkelig kvalifisert personale med nødvendig opplæring i områdene nevnt i bokstav b) og nødvendig støttepersonale,

d) råde over eller ha tilgang til infrastruktur, utstyr og produkter som er nødvendig for å utføre oppgavene de har fått tildelt, og

e) sikre at personalet har god kjennskap til internasjonale standarder og internasjonal praksis på områdene nevnt i bokstav b), og at de i sitt arbeid tar hensyn til den nyeste utviklingen innen forskning på disse områdene på nasjonalt plan, unionsplan og internasjonalt plan.

Artikkel 98

Ansvarsområder og oppgaver for EU-referansesentre for ekthet og integritet i den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden

EU-referansesentrene for ekthet og integritet i den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden skal være ansvarlige for følgende støtteoppgaver, i den grad de inngår i referansesentrenes ettårige eller flerårige arbeidsprogrammer som er fastsatt i samsvar med målene og prioriteringene i de relevante arbeidsprogrammene vedtatt av Kommisjonen i samsvar med artikkel 36 i forordning (EU) nr. 652/2014:

a) bidra med spesialkunnskap om ekthet og integritet i den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden og om metodene for å påvise overtredelser av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 i denne forordning som følge av bedrageri eller villedende praksis, i forbindelse med kriminalteknikken som anvendes på de områder som omfattes av disse reglene,

b) levere spesifikke analyser for å identifisere hvilke deler av den landbruksbaserte næringsmiddelindustrien som eventuelt kan rammes av overtredelser av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 i denne forordning som følge av bedrageri eller villedende praksis, og bidra til å utvikle særlige teknikker for offentlig kontroll og protokoller,

c) om nødvendig utføre oppgavene nevnt i artikkel 94 nr. 2 bokstav a)–h) i denne forordning og dermed unngå overlapping av oppgavene til EU-referanselaboratorier som er utpekt i samsvar med artikkel 93 i denne forordning,

d) om nødvendig opprette og opprettholde samlinger eller databaser med referansematerialer med godkjent ekthet, som skal brukes til å påvise overtredelser av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 i denne forordning som følge av bedrageri eller villedende praksis, og

e) formidle forskningsresultater og tekniske nyvinninger på områder som omfattes av oppdraget.

Artikkel 99

Kommisjonens plikter

1. Kommisjonen skal offentliggjøre og ved behov ajourføre listen over

a) EU-referanselaboratoriene fastsatt i artikkel 93,

b) EU-referansesentrene for dyrevelferd fastsatt i artikkel 95,

c) EU-referansesentrene for ekthet og integritet i den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden fastsatt i artikkel 97.

2. Kommisjonen gis myndighet til å vedta delegerte rettsakter i samsvar med artikkel 144 for å utfylle denne forordning med hensyn til fastsettelse av krav, ansvarsområder og oppgaver for EU-referanselaboratoriene, EU-referansesentrene for dyrevelferd og EU-referansesentrene for ekthet og integritet i den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden i tillegg til dem som er fastsatt i artikkel 93 nr. 3, artikkel 94, artikkel 95 nr. 3, artikkel 96, artikkel 97 nr. 3 og artikkel 98. Slike delegerte rettsakter skal begrenses til situasjoner med nye eller framvoksende risikoer, nye eller framvoksende dyresykdommer eller planteskadegjørere eller dersom nye lovfestede krav tilsier det.

3. Kommisjonen skal kontrollere EU-referanselaboratoriene og EU-referansesentrene med henblikk på å verifisere overholdelsen av kravene i artikkel 93 nr. 3, artikkel 94, artikkel 95 nr. 3 og artikkel 97 nr. 3.

4. Dersom Kommisjonens kontroll nevnt i nr. 3 i denne artikkel viser manglende overholdelse av kravene fastsatt i artikkel 93 nr. 3, artikkel 94, artikkel 95 nr. 3 og artikkel 97 nr. 3, skal Kommisjonen, etter å ha mottatt merknadene til EU-referanselaboratoriet eller EU-referansesenteret,

a) ved hjelp av en gjennomføringsrettsakt tilbakekalle utpekingen av nevnte laboratorium eller senter, eller

b) treffe alle andre tiltak som er hensiktsmessige.

Artikkel 100

Utpeking av nasjonale referanselaboratorier

1. Medlemsstatene skal utpeke ett eller flere nasjonale referanselaboratorier for hvert EU-referanselaboratorium som utpekes i samsvar med artikkel 93 nr. 1.

Medlemsstatene kan utpeke et nasjonalt referanselaboratorium også i tilfeller der det ikke finnes et tilsvarende EU-referanselaboratorium.

En medlemsstat kan utpeke et laboratorium som ligger i en annen medlemsstat, eller i en tredjestat som er part i avtalen om Det europeiske økonomiske samarbeidsområde.

Ett enkelt laboratorium kan være utpekt som nasjonalt referanselaboratorium for mer enn én medlemsstat.

2. Kravene fastsatt i artikkel 37 nr. 4 bokstav e), artikkel 37 nr. 5, artikkel 39 og artikkel 42 nr. 1, artikkel 42 nr. 2 bokstav a) og b) og artikkel 42 nr. 3 får anvendelse på nasjonale referanselaboratorier.

Som unntak fra artikkel 37 nr. 4 bokstav e) i denne artikkel kan vedkommende myndigheter, for det området som omfattes av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 bokstav g), utpeke offentlige laboratorier, utpekt til dette av vedkommende myndigheter på grunnlag av et unntak vedtatt etter artikkel 41, til nasjonale referanselaboratorier uten hensyn til om de oppfyller vilkåret fastsatt i artikkel 37 nr. 4 bokstav e).

3. Nasjonale referanselaboratorier skal

a) være upartiske og ikke ha noen interessekonflikter, og fremfor alt ikke befinne seg i en situasjon som direkte eller indirekte kan påvirke deres yrkesmoral med hensyn til å utføre oppgavene som nasjonale referanselaboratorier,

b) ha eller ha kontraktsfestet tilgang til tilstrekkelig kvalifisert personale som har fått hensiktsmessig opplæring i analyse-, undersøkelses- og diagnosemetoder innenfor laboratoriets kompetanseområde, samt støttepersonale ved behov,

c) råde over eller ha tilgang til infrastruktur, utstyr og produkter som er nødvendig for å utføre oppgavene de har fått tildelt,

d) sikre at deres personale og eventuelt personale som er ansatt på kontrakt, har god kjennskap til internasjonale standarder og internasjonal praksis, og at den nyeste utviklingen innen forskning på nasjonalt plan, unionsplan og internasjonalt plan, blir tatt hensyn til i deres arbeid,

e) være utstyrt med eller ha tilgang til alt nødvendig utstyr til å utføre sine oppgaver i nødssituasjoner, og

f) dersom det er relevant, være i stand til å oppfylle de relevante standarder for biosikkerhet.

4. Medlemsstatene skal

a) underrette Kommisjonen, det relevante EU-referanselaboratoriet og de andre medlemsstatene om navnet og adressen til de nasjonale referanselaboratoriene,

b) gjøre opplysningene nevnt i bokstav a) tilgjengelige for offentligheten, og

c) ajourføre opplysningene nevnt i bokstav a) ved behov.

5. Medlemsstater som har mer enn ett nasjonalt referanselaboratorium for hvert EU-referanselaboratorium, skal sikre at disse laboratoriene har et nært samarbeid som sikrer effektiv samordning dem imellom, med andre nasjonale laboratorier og med EU-referanselaboratoriet.

6. Kommisjonen gis myndighet til å vedta delegerte rettsakter i samsvar med artikkel 144 for å utfylle denne forordning med hensyn til fastsettelse av krav til nasjonale referanselaboratorier i tillegg til dem som er fastsatt i nr. 2 og 3 i denne artikkel. Slike delegerte rettsakter skal begrenses til å sikre sammenheng med eventuelle tilleggskrav vedtatt i samsvar med artikkel 99 nr. 2.

Artikkel 101

Ansvarsområder og oppgaver for nasjonale referanselaboratorier

1. Nasjonale referanselaboratorier skal innenfor sine respektive kompetanseområder

a) samarbeide med EU-referanselaboratoriene og delta i opplæringskurs og i sammenlignende undersøkelser foretatt ved flere laboratorier, som organiseres av førstnevnte laboratorier,

b) samordne virksomheten til de offentlige laboratoriene utpekt i samsvar med artikkel 37 nr. 1 med henblikk på å harmonisere og forbedre metodene for laboratorieanalyse, -undersøkelse og -diagnose og bruken av disse metodene,

c) ved behov organisere sammenlignende undersøkelser eller egnethetsprøvinger foretatt ved flere offentlige laboratorier, sikre egnet oppfølging av slike undersøkelser og underrette vedkommende myndigheter om resultatene av slike undersøkelser og oppfølgingen av dem,

d) sørge for at opplysningene fra EU-referanselaboratoriet formidles til vedkommende myndigheter og de offentlige laboratoriene,

e) innenfor rammen av oppdraget gi vitenskapelig og teknisk bistand til vedkommende myndigheter i forbindelse med gjennomføringen av de flerårige nasjonale kontrollplanene nevnt i artikkel 109 og de samordnede kontrollprogrammene vedtatt i samsvar med artikkel 112,

f) dersom det er relevant, validere reagenser og reagenspartier, opprette og opprettholde ajourførte lister over tilgjengelige referansestoffer og reagenser og over produsenter og leverandører av slike stoffer og reagenser,

g) om nødvendig gjennomføre opplæringskurs for personalet ved offentlige laboratorier utpekt i henhold til artikkel 37 nr. 1, og

h) aktivt bistå medlemsstaten som har utpekt dem, med å stille diagnose ved utbrudd av næringsmiddeloverførte sykdommer, zoonotiske sykdommer, dyresykdommer eller planteskadegjørere, ved å stille bekreftende diagnoser samt foreta karakterisering og epizootiske eller taksonomiske undersøkelser av isolater av sykdomsframkallende stoffer eller prøver av skadegjørere.

2. Kommisjonen gis myndighet til å vedta delegerte rettsakter i samsvar med artikkel 144 for å utfylle denne forordning med hensyn til fastsettelse av ansvarsområder og oppgaver for nasjonale referanselaboratorier i tillegg til dem som er fastsatt i nr. 1 i denne artikkel. Slike delegerte rettsakter skal begrenses til å sikre sammenheng med eventuelle ytterligere ansvarsområder og oppgaver vedtatt i samsvar med artikkel 99 nr. 2.

Avdeling IV

Administrativ bistand og samarbeid

Artikkel 102

Alminnelige regler

1. Vedkommende myndigheter i de berørte medlemsstatene skal gi hverandre administrativ bistand i samsvar med artikkel 104–107 for å sikre riktig anvendelse av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 i saker som berører mer enn én medlemsstat.

2. Administrativ bistand skal, når det er relevant og etter avtale mellom berørte vedkommende myndigheter, omfatte deltaking fra vedkommende myndigheter i en medlemsstat i offentlig kontroll på stedet som gjennomføres av vedkommende myndigheter i en annen medlemsstat.

3. Denne avdeling berører ikke nasjonal lovgivning som

a) får anvendelse på frigivelse av dokumenter og opplysninger som er gjenstand for eller har tilknytning til rettslige undersøkelser og rettergang, herunder strafferettslig etterforskning, og

b) har som formål å verne fysiske eller juridiske personers forretningsinteresser.

4. Medlemsstatene skal treffe tiltak for å lette overføring fra andre myndigheter med ansvar for håndheving av loven, påtalemyndigheter og rettsmyndigheter til vedkommende myndigheter av opplysninger om mulig manglende overholdelse av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 som er relevant for anvendelsen av denne avdeling, og som kan utgjøre

a) en risiko for menneskers eller dyrs helse, plantehelse, dyrevelferd eller, når det gjelder genmodifiserte organismer og plantevernmidler, også for miljøet, eller

b) en mulig overtredelse av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 som følge av bedrageri eller villedende praksis.

5. All kommunikasjon mellom vedkommende myndigheter i samsvar med artikkel 104–107, skal skje skriftlig, på papir eller i elektronisk form.

6. For å effektivisere og forenkle utveksling av opplysninger skal Kommisjonen ved hjelp av gjennomføringsrettsakter fastsette et standardformat for

a) anmodningene om bistand fastsatt i artikkel 104 nr. 1 og

b) formidling av vanlige og gjentakende meldinger og svar.

Disse gjennomføringsrettsaktene skal vedtas i samsvar med undersøkelsesprosedyren nevnt i artikkel 145 nr. 2.

Artikkel 103

Kontaktorganer

1. Hver medlemsstat skal utpeke ett eller flere kontaktorganer som fungerer som kontaktpunkter med ansvar for å lette utvekslingen av opplysninger mellom vedkommende myndigheter i samsvar med artikkel 104–107.

2. Utpekingen av kontaktorganer skal ikke være til hinder for at personalet hos vedkommende myndigheter i de forskjellige medlemsstatene har direkte kontakt med hverandre, utveksler opplysninger eller samarbeider.

3. Medlemsstatene skal underrette Kommisjonen og de andre medlemsstatene om kontaktopplysningene til kontaktorganene utpekt i samsvar med nr. 1, og om eventuelle senere endringer av disse opplysningene.

4. Kommisjonen skal på sitt nettsted offentliggjøre og ajourføre listen over kontaktorganer som medlemsstatene har underrettet om i samsvar med nr. 3.

5. Alle anmodninger om bistand i henhold til artikkel 104 nr. 1, samt meldinger og underretning i henhold til artikkel 105, 106 og 107, skal sendes fra et kontaktorgan til det tilsvarende kontaktorganet i medlemsstaten som anmodningen eller meldingen er rettet til.

6. Kommisjonen skal ved hjelp av gjennomføringsrettsakter fastsette spesifikasjoner for de tekniske verktøyene og framgangsmåtene for kommunikasjon mellom kontaktorganene utpekt i samsvar med nr. 1 i denne artikkel. Disse gjennomføringsrettsaktene skal vedtas i samsvar med undersøkelsesprosedyren nevnt i artikkel 145 nr. 2.

Artikkel 104

Bistand på anmodning

1. Dersom vedkommende myndigheter i en medlemsstat anser at de i forbindelse med gjennomføring av offentlig kontroll eller effektiv oppfølging av slik kontroll på deres territorium, har behov for data eller opplysninger fra vedkommende myndigheter i en annen medlemsstat, skal de rette en grunngitt anmodning om administrativ bistand til vedkommende myndigheter i denne medlemsstaten. Anmodede vedkommende myndigheter skal

a) skriftlig bekrefte mottak av anmodningen uten opphold,

b) dersom anmodende vedkommende myndighet har bedt om det, innen ti virkedager etter mottak av anmodningen angi omtrent hvor lang tid det vil ta å gi et velbegrunnet svar på anmodningen, og

c) gjennomføre den offentlige kontroll og de undersøkelser som er nødvendige for uten opphold å gi anmodende vedkommende myndigheter alle nødvendige opplysninger og dokumenter som gjør dem i stand til å treffe velbegrunnede beslutninger og verifisere overholdelsen av unionsreglene innenfor deres jurisdiksjon.

2. Det kan sendes originaldokumenter eller kopier.

3. Etter avtale mellom anmodende vedkommende myndigheter og anmodede vedkommende myndigheter kan personale som er utpekt av førstnevnte, være til stede under den offentlige kontrollen og undersøkelsene nevnt i nr. 1 bokstav c) som gjennomføres av anmodede vedkommende myndigheter.

I slike tilfeller skal personalet hos anmodende vedkommende myndigheter

a) til enhver tid kunne framvise en skriftlig fullmakt med opplysninger om identitet og offisiell myndighet,

b) gis tilgang av den driftsansvarlige til de samme lokalene og dokumentene som personalet hos anmodede vedkommende myndigheter, gjennom deres tredjemann, og utelukkende i forbindelse med den administrative undersøkelsen som foretas, og

c) ikke på eget initiativ utøve den undersøkelsesmyndighet som er tildelt tjenestemenn hos anmodede vedkommende myndigheter.

Artikkel 105

Bistand uten anmodning ved manglende overholdelse

1. Når vedkommende myndigheter i en medlemsstat får kjennskap til et tilfelle av manglende overholdelse, og dersom slik manglende overholdelse kan ha innvirkning på en annen medlemsstat, skal de uten utilbørlig forsinkelse underrette vedkommende myndigheter i den andre medlemsstaten om slike opplysninger uten å bli anmodet om det.

2. Vedkommende myndigheter som mottar opplysninger i samsvar med nr. 1, skal

a) skriftlig bekrefte mottak av opplysningene uten utilbørlig forsinkelse,

b) dersom underrettende vedkommende myndighet har bedt om det, innen ti virkedager fra datoen da de mottok opplysningene, angi

i) hvilke undersøkelser de har til hensikt å gjennomføre, eller

ii) en begrunnelse for hvorfor de anser at undersøkelser er unødvendige, og

c) når undersøkelsene nevnt i bokstav b) anses som nødvendige, undersøke saken og uten opphold informere underrettende vedkommende myndigheter om resultatene og, dersom det er relevant, om eventuelle tiltak som er truffet.

Artikkel 106

Bistand ved manglende overholdelse som innebærer en risiko eller en gjentatt eller potensielt alvorlig overtredelse

1. Dersom vedkommende myndigheter under offentlig kontroll av dyr eller varer med opprinnelse i en annen medlemsstat, fastslår at slike dyr eller varer ikke oppfyller kravene nevnt i artikkel 1 nr. 2 og derfor innebærer en risiko for menneskers eller dyrs helse, plantehelse, dyrevelferd eller, når det gjelder genmodifiserte organismer og plantevernmidler, også for miljøet, eller utgjør en potensielt alvorlig overtredelse av disse reglene, skal de uten opphold underrette vedkommende myndigheter i avsendermedlemsstaten og i enhver annen berørt medlemsstat slik at disse vedkommende myndigheter kan iverksette egnede undersøkelser.

2. Vedkommende myndigheter som mottar opplysninger, skal uten opphold

a) skriftlig bekrefte mottak av opplysningene,

b) dersom underrettende vedkommende myndigheter har bedt om det, angi hvilke undersøkelser de har til hensikt å gjennomføre, og

c) undersøke saken, treffe alle nødvendige tiltak og informere underrettende vedkommende myndigheter om hvilke undersøkelser og hvilken offentlige kontroll som er gjennomført, hvilke beslutninger som er truffet og begrunnelsen for slike beslutninger.

3. Dersom underrettende vedkommende myndigheter har grunn til å tro at undersøkelser som er utført eller tiltak som er truffet av vedkommende myndigheter som har mottatt opplysninger, ikke er tilstrekkelige til å håndtere påvist manglende overholdelse, skal de anmode vedkommende myndigheter som har mottatt opplysningene, om å utfylle den offentlige kontrollen som er gjennomført eller tiltakene som er truffet. I slike tilfeller skal vedkommende myndigheter fra de to medlemsstatene

a) forsøke å finne en felles framgangsmåte med henblikk på å håndtere den manglende overholdelsen på en hensiktsmessig måte, herunder gjennom felles offentlig kontroll og felles undersøkelser i samsvar med artikkel 104 nr. 3, og

b) underrette Kommisjonen uten opphold dersom de ikke blir enige om hensiktsmessige tiltak.

4. Dersom den offentlige kontrollen av dyr eller varer med opprinnelse i en annen medlemsstat i gjentatte tilfeller viser manglende overholdelse som nevnt i nr. 1, skal vedkommende myndigheter i bestemmelsesmedlemsstaten uten opphold underrette Kommisjonen og vedkommende myndigheter i de andre medlemsstatene.

Artikkel 107

Bistand på grunnlag av opplysninger fra tredjestater

1. Når vedkommende myndigheter mottar opplysninger fra en tredjestat om manglende overholdelse av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 eller om en risiko for menneskers eller dyrs helse, plantehelse, dyrevelferd eller, når det gjelder genmodifiserte organismer og plantevernmidler, også for miljøet, skal de uten opphold

a) underrette vedkommende myndigheter i andre berørte medlemsstater om disse opplysningene, og

b) underrette Kommisjonen om disse opplysningene dersom de er eller kan være relevante på unionsplan.

2. Opplysninger som er kommet fram i forbindelse med offentlig kontroll og undersøkelser gjennomført i samsvar med denne forordning, kan formidles til tredjestaten nevnt i nr. 1, forutsatt at

a) vedkommende myndigheter som har skaffet opplysningene, har gitt sitt samtykke til det,

b) tredjestaten har forpliktet seg til å yte den bistand som er nødvendig for å samle inn bevis på praksis som ikke overholder eller ikke synes å overholde unionsreglene, eller som utgjør en risiko for mennesker, dyr, planter eller miljøet, og

c) relevante unionsregler og nasjonale regler for utlevering av personopplysninger til tredjestater er overholdt.

Artikkel 108

Samordnet bistand og oppfølging fra Kommisjonen

1. Dersom vedkommende myndigheter i de berørte medlemsstater ikke blir enige om hensiktsmessige tiltak for å håndtere manglende overholdelse av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2, skal Kommisjonen uten opphold samordne tiltakene som er truffet av vedkommende myndigheter i samsvar med denne avdeling, når de opplysninger som Kommisjonen har tilgang til, enten

a) omhandler virksomhet som ikke overholder eller ikke synes å overholde reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2, og slik virksomhet har eller kan ha konsekvenser i mer enn én medlemsstat, eller

b) indikerer at samme eller lignende virksomhet som ikke overholder eller ikke synes å overholde reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2, kanskje forekommer i mer enn én medlemsstat.

2. I tilfellene nevnt i nr. 1 kan Kommisjonen gjøre følgende:

a) i samarbeid med de berørte medlemsstatene sende en inspeksjonsgruppe for å gjennomføre en offentlig kontroll på stedet,

b) ved hjelp av gjennomføringsrettsakter anmode om at vedkommende myndigheter i avsendermedlemsstaten og, dersom det er relevant, i andre berørte medlemsstater skjerper den offentlige kontrollen på en hensiktsmessig måte og legger fram en rapport for den om tiltakene de har truffet,

c) treffe andre hensiktsmessige tiltak i samsvar med reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2.

3. Kommisjonen gis myndighet til å vedta delegerte rettsakter i samsvar med artikkel 144 for å utfylle denne forordning ved å fastsette regler for rask utveksling av opplysninger i tilfellene nevnt i nr. 1.

Avdeling V

Planlegging og rapportering

Artikkel 109

Flerårige nasjonale kontrollplaner (MANCP) og ett organ for flerårige nasjonale kontrollplaner

1. Medlemsstatene skal sikre at offentlig kontroll som omfattes av denne forordning, gjennomføres av vedkommende myndigheter på grunnlag av en flerårig nasjonal kontrollplan, hvis utarbeiding og gjennomføring skal samordnes i hele territoriet.

2. Medlemsstatene skal utpeke ett organ som har til oppgave å

a) samordne utarbeidingen av den flerårige nasjonale kontrollplanen mellom alle vedkommende myndigheter med ansvar for offentlig kontroll,

b) sikre sammenheng i den flerårige nasjonale kontrollplanen,

c) samle inn opplysninger om gjennomføringen av den flerårige nasjonale kontrollplanen med henblikk på å framlegge årsrapporten nevnt i artikkel 113, og om sin gjennomgåelse og eventuelt ajourføring av den i samsvar med artikkel 111 nr. 2.

Artikkel 110

Innhold i de flerårige nasjonale kontrollplanene

1. Flerårige nasjonale kontrollplaner skal utarbeides for å sikre at det planlegges offentlig kontroll på alle områder som omfattes av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2, og i samsvar med kriteriene fastsatt i artikkel 9 og med reglene fastsatt i artikkel 18–27.

2. Flerårige nasjonale kontrollplaner skal inneholde generelle opplysninger om oppbygningen og organiseringen av den offentlige kontrollordningen i den berørte medlemsstaten på hvert av de berørte områdene, og skal inneholde opplysninger om minst følgende:

a) den flerårige nasjonale kontrollplanens strategiske mål og hvordan prioriteringen av offentlig kontroll og tildelingen av midler gjenspeiler disse målene,

b) inndelingen av offentlig kontroll i risikokategorier,

c) utpekingen av vedkommende myndigheter og hvilke oppgaver de skal ha på sentralt, regionalt og lokalt plan, samt midlene som stilles til rådighet for disse myndighetene,

d) dersom det er relevant, delegering av oppgaver til organer med delegerte oppgaver,

e) den generelle organiseringen og ledelsen av offentlig kontroll på nasjonalt, regionalt og lokalt plan, herunder offentlig kontroll i de enkelte foretak,

f) kontrollordninger som benyttes i de forskjellige sektorene, og samordning av de forskjellige tjenestene hos vedkommende myndigheter som er ansvarlig for den offentlige kontrollen i disse sektorene,

g) framgangsmåter og ordninger som er innført for å sikre at vedkommende myndigheter overholder forpliktelsene fastsatt i artikkel 5 nr. 1,

h) opplæring av vedkommende myndigheters personale,

i) de dokumenterte framgangsmåtene fastsatt i artikkel 12 nr. 1,

j) den generelle organiseringen og gjennomføringen av beredskapsplaner i samsvar med reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2, og

k) den generelle organiseringen av samarbeid og gjensidig bistand mellom vedkommende myndigheter i medlemsstatene.

Artikkel 111

Utarbeiding, ajourføring og gjennomgåelse av flerårige nasjonale kontrollplaner

1. Medlemsstatene skal sikre at den flerårige nasjonale kontrollplanen fastsatt i artikkel 109 nr. 1 gjøres tilgjengelig for offentligheten, med unntak av de deler av planen som, dersom de offentliggjøres, kan undergrave virkningen av den offentlige kontrollen.

2. Den flerårige nasjonale kontrollplanen skal ajourføres jevnlig for å tilpasse den til endringer i reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2, og gjennomgås for å ta hensyn til minst følgende faktorer:

a) forekomst av nye sykdommer, planteskadegjørere eller andre risikoer for menneskers eller dyrs helse, plantehelse, dyrevelferd eller, når det gjelder genmodifiserte organismer og plantevernmidler, også for miljøet,

b) vesentlige endringer i oppbygningen, ledelsen eller arbeidet til vedkommende myndigheter i medlemsstaten,

c) resultatet av medlemsstatenes offentlige kontroll,

d) resultatet av Kommisjonens kontroll i medlemsstaten i samsvar med artikkel 116 nr. 1,

e) vitenskapelige funn og

f) resultatet av offentlig kontroll som vedkommende myndigheter i en tredjestat har gjennomført i en medlemsstat.

3. Medlemsstatene skal på anmodning framlegge for Kommisjonen den nyeste ajourførte versjonen av deres respektive flerårige nasjonale kontrollplaner.

Artikkel 112

Samordnede kontrollprogrammer og innsamling av opplysninger og data

Med sikte på å gjennomføre en unionsomfattende målrettet vurdering av anvendelsen av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 eller fastsette prevalensen av visse farer i hele Unionen, kan Kommisjonen vedta gjennomføringsrettsaker om følgende:

a) gjennomføringen av samordnede kontrollprogrammer med begrenset varighet på ett av områdene som omfattes av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2,

b) organiseringen, på ad hoc-basis, av innsamlingen av data og opplysninger i forbindelse med anvendelsen av et bestemt sett av de regler som er nevnt i artikkel 1 nr. 2, eller med hensyn til prevalensen av visse farer.

Disse gjennomføringsrettsaktene skal vedtas i samsvar med undersøkelsesprosedyren nevnt i artikkel 145 nr. 2.

Artikkel 113

Medlemsstatenes årsrapporter

1. Innen 31. august hvert år skal hver medlemsstat framlegge for Kommisjonen en rapport om følgende:

a) alle endringer som er gjort i de flerårige nasjonale kontrollplanene, for å ta hensyn til faktorene nevnt i artikkel 111 nr. 2,

b) resultatene av offentlig kontroll som er gjennomført i løpet av foregående år i henhold til den flerårige nasjonale kontrollplanen,

c) typen og antallet tilfeller av manglende overholdelse av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 per område, påvist i løpet av foregående år av vedkommende myndigheter,

d) tiltak som er truffet for å sikre at den flerårige nasjonale kontrollplanen fungerer effektivt, herunder håndhevingstiltak og resultatene av slike tiltak, og

e) en lenke til nettsiden til vedkommende myndighet med de offentlige opplysningene om gebyrer eller avgifter nevnt i artikkel 85 nr. 2.

2. For å sikre at årsrapportene fastsatt i nr. 1 utformes på en ensartet måte, skal Kommisjonen ved hjelp av gjennomføringsrettsakter vedta og om nødvendig ajourføre standardiserte skjemamodeller for framlegging av opplysningene og dataene i nevnte nummer.

Disse gjennomføringsrettsaktene skal, når det er mulig, legge til rette for bruk av de standardiserte skjemamodellene som Kommisjonen har vedtatt for framlegging av de rapporter om offentlig kontroll som vedkommende myndigheter er pålagt å framlegge for Kommisjonen i samsvar med reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2. Disse gjennomføringsrettsaktene skal vedtas i samsvar med undersøkelsesprosedyren nevnt i artikkel 145 nr. 2.

Artikkel 114

Kommisjonens årsrapporter

1. Innen 31. januar hvert år skal Kommisjonen offentliggjøre en årsrapport om gjennomføringen av offentlig kontroll i medlemsstatene, idet det tas hensyn til følgende:

a) årsrapportene som medlemsstatene har framlagt i samsvar med artikkel 113, og

b) resultatet av Kommisjonens kontroll i samsvar med artikkel 116 nr. 1.

2. Årsrapporten fastsatt i nr. 1 kan, dersom et er relevant, inneholde anbefalinger om mulige forbedringer av offentlige kontrollordninger i medlemsstatene og visse former for offentlig kontroll på visse områder.

Artikkel 115

Beredskapsplaner for næringsmidler og fôrvarer

1. Ved anvendelsen av den generelle planen for krisehåndtering fastsatt i artikkel 55 i forordning (EF) nr. 178/2002 skal medlemsstatene utarbeide beredskapsplaner for næringsmidler og fôrvarer som fastsetter tiltak som straks skal iverksettes dersom det viser seg at næringsmidler eller fôrvarer utgjør en alvorlig risiko for menneskers eller dyrs helse, enten direkte eller gjennom miljøet.

2. Beredskapsplanene for næringsmidler og fôrvarer fastsatt i nr. 1, skal angi følgende:

a) hvilke vedkommende myndigheter som skal delta,

b) myndigheten og ansvarsområdene til myndighetene nevnt i bokstav a), og

c) kanaler og framgangsmåter for utveksling av opplysninger mellom vedkommende myndigheter og andre berørte parter etter behov.

3. Medlemsstatene skal regelmessig gjennomgå sine beredskapsplaner for næringsmidler og fôrvarer for å ta hensyn til endringer i organiseringen av vedkommende myndigheter og erfaringene fra gjennomføringen av planen og simuleringsøvelser.

4. Kommisjonen kan vedta gjennomføringsrettsakter om

a) regler for utarbeidingen av beredskapsplanene fastsatt i nr. 1 i denne artikkel, i den grad det er nødvendig for å sikre enhetlig og effektiv bruk av den generelle planen for krisehåndtering fastsatt i artikkel 55 nr. 1 i forordning (EF) nr. 178/2002, og

b) hvilken rolle de berørte partene skal ha i utarbeidingen og gjennomføringen av disse beredskapsplanene.

Disse gjennomføringsrettsaktene skal vedtas i samsvar med undersøkelsesprosedyren nevnt i artikkel 145 nr. 2.

Avdeling VI

Unionens virksomhet

Kapittel I

Kommisjonens kontroll

Artikkel 116

Kommisjonens kontroll i medlemsstater

1. Kommisjonens sakkyndige skal gjennomføre kontroll, herunder revisjoner, i hver medlemsstat for å

a) verifisere anvendelsen av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 og reglene i denne forordning,

b) verifisere at nasjonale kontrollordninger på de områder som omfattes av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 og reglene fastsatt i denne forordning, fungerer som de skal, og at vedkommende myndigheter som forvalter dem, fungerer,

c) undersøke og samle inn opplysninger

i) om offentlig kontroll og håndhevingspraksis på de områder som omfattes av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 og reglene fastsatt i denne forordning,

ii) om viktige eller tilbakevendende problemer med anvendelsen eller håndhevingen av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2,

iii) knyttet til nødssituasjoner, nye problemer eller ny utvikling i medlemsstatene på de områder som omfattes av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 og reglene fastsatt i denne forordning.

2. Kontrollen fastsatt i nr. 1 skal organiseres i samarbeid med vedkommende myndigheter i medlemsstatene og gjennomføres regelmessig.

3. Kontrollen fastsatt i nr. 1 kan omfatte verifisering på stedet. Kommisjonens sakkyndige kan ledsage personalet hos vedkommende myndigheter som gjennomfører offentlig kontroll.

4. Sakkyndige fra medlemsstatene kan bistå Kommisjonens sakkyndige. Nasjonale sakkyndige som ledsager Kommisjonens sakkyndige, skal ha samme tilgangsrettigheter som Kommisjonens sakkyndige.

Artikkel 117

Kommisjonens rapporter om kontroll i medlemsstater

Kommisjonen skal

a) utarbeide et utkast til rapport om resultatene og om anbefalinger for å utbedre manglene som dens sakkyndige har påvist under kontrollen som gjennomføres i samsvar med artikkel 116 nr. 1,

b) sende en kopi av utkastet til rapporten fastsatt i bokstav a) til den medlemsstaten der kontrollen ble gjennomført, slik at den kan komme med sine merknader,

c) ta hensyn til merknadene fra medlemsstaten nevnt i bokstav b) når den utarbeider sluttrapporten om resultatene av kontrollen som dens sakkyndige har gjennomført i medlemsstatene i henhold til artikkel 116 nr. 1, og

d) offentliggjøre sluttrapporten nevnt i bokstav c) og merknadene fra medlemsstaten nevnt i bokstav b).

Artikkel 118

Program for Kommisjonens kontroll i medlemsstatene

1. Kommisjonen skal ved hjelp av gjennomføringsrettsakter

a) utarbeide et årlig eller flerårig kontrollprogram for kontrollen som skal gjennomføres av dens sakkyndige i medlemsstatene i henhold til artikkel 116 nr. 1, og

b) innen utgangen av hvert år underrette medlemsstatene om det årlige kontrollprogrammet eller om eventuelle ajourføringer av det flerårige kontrollprogrammet for det påfølgende året.

2. Kommisjonen kan ved hjelp av gjennomføringsrettsakter endre kontrollprogrammet for å ta hensyn til utviklingen på områdene som omfattes av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2. Medlemsstatene skal umiddelbart underrettes om alle slike endringer.

Artikkel 119

Medlemsstatenes forpliktelser med hensyn til Kommisjonens kontroll

Medlemsstatene skal

a) treffe egnede oppfølgingstiltak for å rette opp eventuelle spesifikke eller gjennomgripende mangler påvist ved kontrollen gjennomført av Kommisjonens sakkyndige i samsvar med artikkel 116 nr. 1,

b) gi nødvendig faglig bistand og sørge for tilgjengelig dokumentasjon, herunder, på begrunnet anmodning, resultatene av revisjonene nevnt i artikkel 6, samt annen teknisk støtte som Kommisjonens sakkyndige anmoder om, slik at de kan gjennomføre kontrollen effektivt, og

c) gi nødvendig bistand for å sikre at Kommisjonens sakkyndige har tilgang til alle lokaler eller deler av lokaler samt dyr, varer og opplysninger, herunder databehandlingssystemer, som er av betydning for deres utførelse av oppgavene.

Artikkel 120

Kommisjonens kontroll i tredjestater

1. Kommisjonens sakkyndige kan gjennomføre kontroll i tredjestater for å

a) verifisere at tredjestatens lovgivning og ordninger, herunder offentlig attestering og utstedelse av offisielle sertifikater, offisielle etiketter, offisielle merker og andre offisielle attestasjoner, overholder eller er likeverdig med kravene fastsatt i reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2,

b) verifisere at tredjestatens kontrollordning har kapasitet til å sikre at forsendelser av dyr og varer som eksporteres til Unionen, oppfyller relevante krav som er fastsatt ved reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2, eller krav som anses for å være minst likeverdige,

c) samle inn opplysninger og data for å klarlegge årsakene til gjentatte eller nye problemer i forbindelse med eksport av dyr og varer fra en tredjestat.

2. Kontrollen nevnt i nr. 1 skal ta særlig hensyn til

a) tredjestatens lovgivning,

b) hvordan tredjestatens vedkommende myndigheter er organisert, deres myndighet og uavhengighet, hvilket tilsyn de er underlagt og hvilken myndighet de har til å håndheve gjeldende lovgivning på en effektiv måte,

c) den opplæring som personalet hos vedkommende myndighet i tredjestaten har fått i å gjennomføre offentlig kontroll,

d) hvilke ressurser, herunder analyse-, undersøkelses- og diagnoseverktøy, som vedkommende myndigheter har til rådighet,

e) om det finnes dokumenterte framgangsmåter for kontroll samt kontrollordninger basert på prioriteringer, og hvordan disse fungerer,

f) dersom det er relevant, situasjonen med hensyn til dyrehelse, dyrevelferd, zoonoser og plantehelse, og framgangsmåter for å underrette Kommisjonen og relevante internasjonale organer om utbrudd av dyresykdommer og planteskadegjørere,

g) omfanget og gjennomføringen av den kontroll som gjennomføres av vedkommende myndighet i tredjestaten, når det gjelder dyr, planter og produkter av disse som kommer fra andre tredjestater, og

h) de forsikringene tredjestaten kan gi om at dens lovgivning overholder og er likeverdig med de krav som er fastsatt ved reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2.

3. For å legge til rette for en hensiktsmessig og effektiv gjennomføring av kontrollen fastsatt i nr. 1 kan Kommisjonen, før den gjennomfører slik kontroll, anmode den berørte tredjestaten om å framlegge følgende:

a) de nødvendige opplysninger nevnt i artikkel 125 nr. 1,

b) dersom det er relevant og nødvendig, den skriftlige dokumentasjonen på kontrollen som vedkommende myndigheter har gjennomført.

4. Kommisjonen kan utnevne sakkyndige fra medlemsstatene til å bistå Kommisjonens egne sakkyndige i forbindelse med kontrollen fastsatt i nr. 1.

Artikkel 121

Hyppighet av Kommisjonens kontroll i tredjestater

Hyppigheten av Kommisjonens kontroll i tredjestater nevnt i artikkel 120 skal bestemmes på grunnlag av følgende kriterier:

a) en risikovurdering av dyrene og varene som eksporteres til Unionen fra den berørte tredjestaten,

b) reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2,

c) mengden og arten av dyr og varer som innføres til Unionen fra den berørte tredjestaten,

d) resultatet av kontroll som allerede er gjennomført av Kommisjonens sakkyndige eller andre kontrollorganer,

e) resultatet av offentlig kontroll av dyr og varer som innføres til Unionen fra den berørte tredjestaten og av eventuell annen offentlig kontroll som vedkommende myndigheter i medlemsstatene har gjennomført,

f) opplysninger mottatt fra EFSA eller lignende organer,

g) opplysninger mottatt fra internasjonalt anerkjente organer, for eksempel:

i) Verdens helseorganisasjon,

ii) Codex Alimentarius-kommisjonen,

iii) Verdens dyrehelseorganisasjon (OIE),

iv) Plantevernorganisasjonen for Europa og Middelhavsområdet og eventuelle andre regionale plantevernorganisasjoner opprettet i henhold til den internasjonale plantevernkonvensjonen (IPPC),

v) sekretariatet for IPPC,

vi) Organisasjonen for økonomisk samarbeid og utvikling,

vii) De forente nasjoners økonomiske kommisjon for Europa,

viii) sekretariatet for Cartagena-protokollen om genmodifiserte organismer til konvensjonen om biologisk mangfold,

h) dokumentasjon på situasjoner med nye sykdommer eller andre omstendigheter som kan føre til at dyr og varer som innføres til Unionen fra en tredjestat, kan innebære en helse- eller miljørisiko eller en risiko for bedrageri eller villedende praksis,

i) behovet for å undersøke eller reagere på nødssituasjoner i en enkelt tredjestat.

Artikkel 122

Kommisjonens rapporter om kontroll i tredjestater

Kommisjonen skal utarbeide en rapport om resultatet av hver kontroll som er gjennomført i samsvar med artikkel 120 og 121. Rapporten skal eventuelt inneholde anbefalinger.

Kommisjonen skal offentliggjøre sine rapporter.

Artikkel 123

Program for Kommisjonens kontroll i tredjestater

Kommisjonen skal på forhånd underrette medlemsstatene om sitt program for kontroll i tredjestater og framlegge en rapport om resultatene av det. Kommisjonen kan endre programmet for å ta hensyn til utviklingen på områdene som omfattes av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2. Medlemsstatene skal underrettes om alle slike endringer på forhånd.

Artikkel 124

Tredjestaters kontroll i medlemsstatene

1. Medlemsstatene skal underrette Kommisjonen om kontroll som tredjestaters vedkommende myndigheter planlegger å gjennomføre på deres territorium, på områder som omfattes av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2.

2. Kommisjonens sakkyndige kan delta i kontrollen nevnt i nr. 1 på anmodning fra vedkommende myndigheter i medlemsstatene der kontrollen gjennomføres.

3. Deltaking av Kommisjonens sakkyndige i kontrollen nevnt i nr. 1 skal særlig ha som formål å

a) gi råd om reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2,

b) formidle opplysninger og data som foreligger på unionsplan, som kan være til nytte ved den kontroll som tredjestatens vedkommende myndigheter gjennomfører,

c) tilrettelegge for sammenheng og ensartethet i den kontroll som tredjestatens vedkommende myndigheter gjennomfører i forskjellige medlemsstater.

Kapittel II

Vilkår for innførsel til Unionen av dyr og varer

Artikkel 125

Opplysninger om tredjestaters kontrollordninger

1. Kommisjonen skal anmode tredjestater som har til hensikt å eksportere dyr og varer til Unionen, om å framlegge følgende nøyaktige og ajourførte opplysninger om den generelle organiseringen og ledelsen av ordningene for helse- og plantehelsekontroll på deres territorium:

a) alle helse- eller plantehelseregler som er vedtatt eller foreslått på deres territorium,

b) framgangsmåter for risikovurdering og faktorer det er tatt hensyn til i risikovurderingen og ved fastsettelsen av et passende nivå for helse- eller plantehelsevern,

c) alle framgangsmåter og ordninger for kontroll og inspeksjon, herunder, dersom det er relevant, for dyr eller varer som ankommer fra andre tredjestater.

d) ordninger for offentlig attestering,

e) dersom det er relevant, eventuelle tiltak truffet som følge av anbefalingene fastsatt i artikkel 122 første ledd,

f) dersom det er relevant, resultater av kontroll som er gjennomført av dyr og varer beregnet på eksport til Unionen, og

g) dersom det er relevant, opplysninger om endringer i oppbygningen og virkemåten til kontrollordninger med henblikk på å oppfylle Unionens helse- eller plantehelsekrav eller de anbefalinger som er fastsatt i artikkel 122 første ledd.

2. Anmodningen om opplysninger nevnt i nr. 1 skal stå i forhold til arten av de dyr og varer som skal eksporteres til Unionen, samt tredjestatens særlige situasjon og oppbygning.

Artikkel 126

Fastsettelse av ytterligere vilkår for innførsel til Unionen av dyr og varer

1. Kommisjonen gis myndighet til å vedta delegerte rettsakter i samsvar med artikkel 144 for å utfylle denne forordning med hensyn til vilkårene som må oppfylles av dyr og varer som innføres til Unionen fra tredjestater, og som er nødvendige for å sikre at dyr og varer oppfyller de relevante kravene fastsatt ved reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2, med unntak av artikkel 1 nr. 2 bokstav d), e), g) og h), eller krav som anses for å være minst likeverdige.

2. Vilkårene fastsatt i de delegerte rettsaktene nevnt i nr. 1 skal identifisere dyr og varer ved å henvise til kodene de har i Den kombinerte nomenklatur, og kan omfatte følgende:

a) kravet om at visse dyr og varer bare kan innføres til Unionen fra en tredjestat eller en region i en tredjestat som er oppført på en liste utarbeidet av Kommisjonen for det formålet,

b) kravet om at forsendelser av visse dyr og varer fra tredjestater skal være sendt fra, og være framstilt eller tilberedt i, virksomheter som oppfyller de relevante kravene nevnt i nr. 1 eller krav som anses for å være minst likeverdige,

c) kravet om at forsendelser av visse dyr og varer skal ledsages av et offisielt sertifikat, en offisiell attestasjon eller annen dokumentasjon på at forsendelsene oppfyller de relevante kravene nevnt i nr. 1 eller krav som anses for å være minst likeverdige med dem, herunder resultatene av analysen utført av et akkreditert laboratorium,

d) forpliktelsen til å framlegge dokumentasjonen nevnt i bokstav c) i et bestemt format,

e) andre krav som er nødvendige for å sikre at visse dyr og varer innebærer et nivå for vern av helsen og, når det gjelder genmodifiserte organismer, også av miljøet, tilsvarende det som ivaretas av kravene nevnt i nr. 1.

3. Kommisjonen kan ved hjelp av gjennomføringsrettsakter fastsette regler for formatet til og arten av offisielle sertifikater, offisielle attestasjoner eller dokumentasjon som kreves i samsvar med reglene fastsatt i nr. 2 bokstav c) i denne artikkel. Disse gjennomføringsrettsaktene skal vedtas i samsvar med undersøkelsesprosedyren nevnt i artikkel 145 nr. 2.

Artikkel 127

Oppføring på listen over tredjestater nevnt i artikkel 126 nr. 2 bokstav a)

1. Oppføring av en tredjestat eller region av denne på listen nevnt i artikkel 126 nr. 2 bokstav a), skal gjøres i samsvar med nr. 2 og 3 i denne artikkel.

2. Kommisjonen skal ved hjelp av gjennomføringsrettsakter godkjenne anmodningen som den berørte medlemsstaten oversender for det formål som er nevnt i nr. 1 i denne artikkel, ledsaget av hensiktsmessig dokumentasjon og garantier for at de berørte dyrene og varene i nevnte tredjestat oppfyller de relevante kravene nevnt i artikkel 126 nr. 1 eller tilsvarende krav. Disse gjennomføringsrettsaktene skal vedtas og ajourføres etter undersøkelsesprosedyren nevnt i artikkel 145 nr. 2.

3. Kommisjonen skal treffe beslutning om anmodningen nevnt i nr. 2, idet den etter omstendighetene tar hensyn til

a) tredjestatens lovgivning innenfor den aktuelle sektoren,

b) oppbygningen og organiseringen av vedkommende myndigheter i tredjestaten og deres kontrollmyndigheter, den myndighet de har til rådighet, de garantier som kan gis om anvendelsen og håndhevingen av lovgivningen i tredjestaten som gjelder for den aktuelle sektoren, og påliteligheten til framgangsmåtene for offentlig attestering,

c) hvordan vedkommende myndigheter i tredjestaten gjennomfører hensiktsmessig offentlig kontroll og annen virksomhet for å vurdere forekomsten av farer for menneskers eller dyrs helse, plantehelse, dyrevelferd eller, når det gjelder genmodifiserte organismer og plantevernmidler, også for miljøet,

d) hvor ofte og hvor raskt tredjestaten framlegger opplysninger om forekomsten av farer for menneskers eller dyrs helse, plantehelse, dyrevelferd eller, når det gjelder genmodifiserte organismer og plantevernmidler, også for miljøet,

e) garantiene tredjestaten gir om at

i) de vilkår som gjelder for virksomheter som eksporterer dyr eller varer til Unionen, oppfyller krav som tilsvarer dem som er nevnt i artikkel 126 nr. 1,

ii) det utarbeides og ajourføres en liste over virksomhetene nevnt i punkt i),

iii) listen over virksomheter nevnt i punkt i) og ajourføringer av den oversendes Kommisjonen uten opphold,

iv) virksomhetene nevnt i punkt i) kontrolleres regelmessig og effektivt av tredjestatens vedkommende myndigheter,

f) resultatene av kontroll gjennomført av Kommisjonen i en tredjestat i samsvar med artikkel 120 nr. 1,

g) eventuelle andre opplysninger eller data om tredjestatens evne til å sikre at bare dyr eller varer som gir samme eller et tilsvarende nivå av vern som de relevante kravene nevnt i artikkel 126 nr. 1, innføres til Unionen.

4. Kommisjonen skal fjerne henvisningen til en tredjestat eller en region i en tredjestat fra listen nevnt i artikkel 126 nr. 2 bokstav a) når vilkårene for oppføring på listen ikke lenger er oppfylt. Framgangsmåten nevnt i nr. 2 i denne artikkel får anvendelse.

Artikkel 128

Særlige vilkår for innførsel til Unionen av visse dyr og varer

1. Dersom det i andre tilfeller enn dem som er nevnt i artikkel 53 i forordning (EF) nr. 178/2002 og artikkel 249 i forordning (EU) 2016/429, foreligger dokumentasjon på at innførsel til Unionen av visse dyr eller varer fra en tredjestat, en region av den eller en gruppe av tredjestater, utgjør en risiko for menneskers eller dyrs helse, plantehelse eller, når det gjelder genmodifiserte organismer, også for miljøet, eller dersom det foreligger dokumentasjon på at det forekommer utbredt alvorlig manglende overholdelse av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 i denne forordning, skal Kommisjonen ved hjelp av gjennomføringsrettsakter vedta nødvendige tiltak for å motvirke slik risiko eller bringe den påviste manglende overholdelsen til opphør. Disse gjennomføringsrettsaktene skal vedtas etter undersøkelsesprosedyren nevnt i artikkel 145 nr. 2 i denne forordning.

2. Tiltakene nevnt i nr. 1 skal identifisere dyr og varer ved å henvise til kodene de har i Den kombinerte nomenklatur, og kan omfatte følgende:

a) forbud mot innførsel til Unionen av dyr og varer nevnt i nr. 1, som har sin opprinnelse i eller er sendt fra de berørte tredjestatene eller regioner i disse,

b) kravet om at dyr og varer nevnt i nr. 1, som har sin opprinnelse i eller er sendt fra visse tredjestater eller regioner i disse, før utsendelse skal være underlagt særlig behandling eller kontroll,

c) kravet om at dyr og varer nevnt i nr. 1, som har sin opprinnelse i eller er sendt fra visse tredjestater eller regioner i disse, ved innførsel til Unionen skal være underlagt særlig behandling eller kontroll,

d) kravet om at forsendelser av dyr og varer nevnt i nr. 1 i denne artikkel, som har sin opprinnelse i eller er sendt fra visse tredjestater eller regioner i disse, skal ledsages av et offisielt sertifikat, en offisiell attestasjon eller annen dokumentasjon på at forsendelsen oppfyller kravene fastsatt ved reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 eller krav som anses for å være minst likeverdige,

e) kravet om at dokumentasjonen nevnt i bokstav d) skal framlegges i et bestemt format,

f) andre nødvendige tiltak for å begrense risikoen.

3. Når tiltakene nevnt i nr. 2 vedtas, skal det tas hensyn til

a) opplysningene som er samlet inn i samsvar med artikkel 125,

b) eventuelle andre opplysninger som de berørte tredjestatene har framlagt, og

c) om nødvendig, resultatene av Kommisjonens kontroll i henhold til artikkel 120 nr. 1.

4. Når det foreligger behørig begrunnede, tvingende hasteårsaker som gjelder menneskers eller dyrs helse eller, når det gjelder genmodifiserte organismer og plantevernmidler, også vern av miljøet, skal Kommisjonen vedta gjennomføringsrettsakter etter framgangsmåten nevnt i artikkel 145 nr. 3 som får anvendelse umiddelbart.

Artikkel 129

Ekvivalens

1. På områder som omfattes av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2, med unntak av artikkel 1 nr. 2 bokstav d), e), g) og h), kan Kommisjonen ved hjelp av gjennomføringsrettsakter godkjenne at tiltak som anvendes i en tredjestat eller i regioner av den, er likeverdige med kravene fastsatt i nevnte regler, på grunnlag av

a) en grundig undersøkelse av opplysninger og data framlagt av den berørte tredjestaten i henhold til artikkel 125 nr. 1, og

b) dersom det er relevant, det tilfredsstillende resultatet av en kontroll gjennomført av Kommisjonen i samsvar med artikkel 120 nr. 1.

Disse gjennomføringsrettsaktene skal vedtas i samsvar med undersøkelsesprosedyren nevnt i artikkel 145 nr. 2.

2. Gjennomføringsrettsaktene nevnt i nr. 1 skal fastsette de praktiske ordningene for innførsel av dyr og varer til Unionen fra den berørte tredjestaten eller regioner av den, og kan omfatte

a) arten av og innholdet i de offisielle sertifikatene eller attestasjonene som må ledsage dyrene eller varene,

b) særlige krav som får anvendelse på innførselen av dyrene eller varene til Unionen, og den offentlige kontrollen som skal gjennomføres ved innførsel til Unionen,

c) om nødvendig framgangsmåter for å utarbeide og endre lister over regioner eller virksomheter i den berørte tredjestaten som det er tillatt å innføre dyr og varer fra til Unionen.

3. Kommisjonen skal ved hjelp av gjennomføringsrettsakter uten opphold oppheve gjennomføringsrettsaktene fastsatt i nr. 1 i denne artikkel dersom noen av vilkårene for å anerkjenne likeverdighet ikke lenger er oppfylt. Disse gjennomføringsrettsaktene skal vedtas i samsvar med undersøkelsesprosedyren nevnt i artikkel 145 nr. 2.

Kapittel III

Opplæring av personale hos vedkommende myndigheter og hos andre myndigheter

Artikkel 130

Opplæring og utveksling av personale

1. Kommisjonen kan organisere opplæring for vedkommende myndigheters personale og, dersom det er relevant, for personale hos andre myndigheter i de medlemsstater som deltar i undersøkelser av mulige overtredelser av denne forordning og reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2.

Kommisjonen skal organisere opplæringen i samarbeid med berørte medlemsstater.

2. Opplæringen nevnt i nr. 1 skal legge til rette for utviklingen av en harmonisert metode for offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet i medlemsstatene. Den skal omfatte opplæring i

a) denne forordning og reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2,

b) kontrollmetoder og -teknikker som er relevante for vedkommende myndigheters offentlige kontroll og annen offentlig virksomhet,

c) metoder og teknikker for produksjon, bearbeiding og markedsføring.

3. Opplæringen nevnt i nr. 1 kan være åpen for personale hos vedkommende myndigheter i tredjestater og kan gjennomføres utenfor Unionen.

4. Vedkommende myndigheter skal sikre at kunnskap tilegnet gjennom opplæringen nevnt i nr. 1 i denne artikkel, spres etter behov og brukes på en hensiktsmessig måte i forbindelse med opplæringen av personale nevnt i artikkel 5 nr. 4.

Opplæring med henblikk på å spre slik kunnskap skal inkluderes i opplæringsprogrammene nevnt i artikkel 5 nr. 4.

5. Kommisjonen kan i samarbeid med medlemsstatene organisere programmer for utveksling mellom vedkommende myndigheter i to eller flere medlemsstater av personale som gjennomfører offentlig kontroll eller annen offentlig virksomhet.

Slik utveksling kan skje gjennom midlertidig utplassering av personale fra vedkommende myndigheter i én medlemsstat til en annen, eller gjennom utveksling av personale mellom de berørte vedkommende myndigheter.

6. Kommisjonen kan ved hjelp av gjennomføringsrettsakter fastsette regler for organisering av opplæringen nevnt i nr. 1 og for programmene nevnt i nr. 5 i denne artikkel. Disse gjennomføringsrettsaktene skal vedtas i samsvar med undersøkelsesprosedyren nevnt i artikkel 145 nr. 2.

Kapittel IV

System for informasjonsforvaltning

Artikkel 131

System for informasjonsforvaltning for offentlig kontroll (IMSOC)

1. Kommisjonen skal i samarbeid med medlemsstatene opprette og forvalte et edb-basert system for informasjonsforvaltning for offentlig kontroll (IMSOC) med henblikk på integrert drift av de ordninger og verktøyer som skal brukes til å forvalte, håndtere og automatisk utveksle data, opplysninger og dokumenter som gjelder offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet.

2. Medlemsstatene og Kommisjonen kan behandle personopplysninger gjennom IMSOC og systemets komponenter bare for det formål å gjennomføre offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet i samsvar med denne forordning og med reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2.

Artikkel 132

Alminnelige funksjoner i IMSOC

IMSOC skal

a) muliggjøre edb-basert håndtering og utveksling av opplysninger, data og dokumenter som er nødvendige for å gjennomføre offentlig kontroll, eller som har framkommet ved offentlig kontroll eller ved registrering av gjennomføringen eller resultatet av offentlig kontroll, i alle de tilfeller der denne forordning, reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 eller de delegerte rettsaktene og gjennomføringsrettsaktene fastsatt i artikkel 16–27, fastsetter at slike opplysninger, data og dokumenter kan utveksles mellom vedkommende myndigheter, mellom vedkommende myndigheter og Kommisjonen og eventuelt med andre myndigheter og driftsansvarlige,

b) innføre en ordning for utveksling av data, opplysninger og dokumenter i samsvar med artikkel 102–108.

c) innføre et verktøy til å samle inn og forvalte de rapporter om offentlig kontroll som medlemsstatene framlegger for Kommisjonen,

d) muliggjøre utarbeiding, håndtering og oversending, herunder i elektronisk form, av dagboken nevnt i artikkel 5 nr. 4 i forordning (EF) nr. 1/2005, opplysningene fra navigasjonssystemet nevnt i artikkel 6 nr. 9 i nevnte forordning, offisielle sertifikater og det felles innførselsdokumentet om helse nevnt i artikkel 56 i denne forordning, og

e) integrere eksisterende edb-baserte systemer som forvaltes av Kommisjonen og brukes til hurtig utveksling av data, opplysninger og dokumenter i forbindelse med risikoer for menneskers og dyrs helse, dyrevelferd og plantehelse, som fastsatt i artikkel 50 i forordning (EF) nr. 178/2002, artikkel 20 i forordning (EU) 2016/429 og artikkel 103 i forordning (EU) 2016/2031, samt sørge for egnede forbindelser mellom slike systemer og øvrige deler av det.

Artikkel 133

Bruk av IMSOC for dyr og varer som omfattes av en bestemt offentlig kontroll

1. Når det gjelder dyr eller varer hvis forflytning innenfor Unionen eller omsetning omfattes av særlige krav eller framgangsmåter fastsatt i reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2, skal IMSOC gjøre det mulig for vedkommende myndigheter på avsenderstedet og andre vedkommende myndigheter med ansvar for å gjennomføre offentlig kontroll av slike dyr eller varer, å utveksle data, opplysninger og dokumenter i sanntid om dyr eller varer som flyttes fra én medlemsstat til en annen, og om offentlig kontroll som er gjennomført.

Første ledd i dette nummer får ikke anvendelse på varer som omfattes av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 bokstav g) og h).

2. Når det gjelder eksporterte dyr og varer som er underlagt unionsregler i forbindelse med utstedelse av eksportsertifikatet, skal IMSOC gjøre det mulig for vedkommende myndigheter på avsenderstedet og andre vedkommende myndigheter med ansvar for å gjennomføre offentlig kontroll, å utveksle data, opplysninger og dokumenter i sanntid om slike dyr og varer samt resultatet av kontroll av slike dyr og varer.

3. Når det gjelder dyr eller varer som omfattes av den offentlige kontrollen nevnt i artikkel 44–64, skal IMSOC

a) gjøre det mulig for vedkommende myndigheter på grensekontrollstasjonen og andre vedkommende myndigheter med ansvar for å gjennomføre offentlig kontroll av dyr eller varer, å utveksle data, opplysninger og dokumenter i sanntid om slike dyr og varer og om kontroll som er gjennomført av slike dyr eller varer,

b) gjøre det mulig for vedkommende myndigheter på grensekontrollstasjonen å dele og utveksle relevante data, opplysninger og dokumenter med tollmyndigheter og andre myndigheter med ansvar for å gjennomføre kontroll av dyr eller varer som innføres til Unionen fra tredjestater, og med driftsansvarlige som deltar i innførselsprosedyrer, i samsvar med reglene vedtatt i henhold til artikkel 15 nr. 4 og artikkel 75 nr. 2 og med andre relevante unionsregler, og

c) yte bistand i forbindelse med samt anvende framgangsmåtene nevnt i artikkel 54 nr. 3 bokstav a) og artikkel 65 nr. 6.

4. Med henblikk på denne artikkel skal IMSOC integrere det eksisterende TRACES-systemet.

Artikkel 134

Driften av IMSOC

Kommisjonen skal vedta gjennomføringsrettsakter for driften av IMSOC der følgende fastsettes:

a) de tekniske spesifikasjonene for IMSOC og systemets komponenter, herunder metoden for elektronisk datautveksling for utveksling med eksisterende nasjonale systemer, angivelse av gjeldende standarder, definisjon av meldingsstrukturer, datakataloger, utveksling av protokoller og prosedyrer,

b) de særlige reglene for driften av IMSOC og systemets komponenter for å sikre vern av personopplysninger og sikker informasjonsutveksling,

c) de særlige reglene for driften og bruken av IMSOC og systemets komponenter, herunder reglene for å ajourføre og opprette de nødvendige forbindelsene mellom systemene nevnt i artikkel 132 bokstav e) og artikkel 133 nr. 4,

d) de beredskapstiltak som skal iverksettes dersom noen av funksjonene i IMSOC ikke er tilgjengelige,

e) i hvilke tilfeller og på hvilke vilkår berørte tredjestater og internasjonale organisasjoner kan gis delvis tilgang til funksjonene i IMSOC og de praktiske ordningene for slik tilgang,

f) i hvilke tilfeller og på hvilke vilkår data, opplysninger og dokumenter skal oversendes ved hjelp av IMSOC,

g) reglene for et elektronisk system som vedkommende myndigheter skal bruke til å godkjenne elektroniske sertifikater utstedt av vedkommende myndigheter i tredjestater, og

h) i hvilke tilfeller og på hvilke vilkår tilfeldige brukere av IMSOC kan unntas fra å bruke IMSOC.

Disse gjennomføringsrettsaktene skal vedtas i samsvar med undersøkelsesprosedyren nevnt i artikkel 145 nr. 2.

Artikkel 135

Vern av personopplysninger

1. Direktiv 95/46/EF og europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 45/2001([[76]](#footnote-76) får anvendelse i den grad opplysningene som behandles gjennom IMSOC, inneholder personopplysninger som definert i artikkel 2 bokstav a) i direktiv 95/46/EF og i artikkel 2 bokstav a) i forordning (EF) nr. 45/2001.

2. Når det gjelder deres ansvar for å oversende relevante opplysninger til IMSOC-systemet og behandle personopplysninger som måtte bli generert i forbindelse med denne virksomheten, skal vedkommende myndigheter i medlemsstatene anses som behandlingsansvarlige i henhold til artikkel 2 bokstav d) i direktiv 95/46/EF.

3. Når det gjelder dens ansvar for å forvalte IMSOC-systemet og behandle personopplysninger som måtte bli generert i forbindelse med denne virksomheten, skal Kommisjonen anses som behandlingsansvarlig i henhold til artikkel 2 bokstav d) i forordning (EF) nr. 45/2001.

4. Medlemsstatene kan begrense rettigheter og forpliktelser etter artikkel 6 nr. 1, artikkel 10, artikkel 11 nr. 1 og artikkel 12 i direktiv 95/46/EF dersom det er nødvendig for å verne interessene nevnt i artikkel 13 nr. 1 bokstav d) og f) i nevnte direktiv.

5. Kommisjonen kan begrense rettigheter og forpliktelser etter artikkel 4 nr. 1, artikkel 11, artikkel 12 nr. 1 og artikkel 13–17 i forordning (EF) nr. 45/2001 når en slik begrensning er et nødvendig tiltak for å verne interessene nevnt i artikkel 20 nr. 1 bokstav a) og e) i nevnte forordning, i den perioden det planlegges eller gjennomføres tiltak for å verifisere at fôrvare- eller næringsmiddelregelverket overholdes, eller for å sikre at fôrvare- eller næringsmiddelregelverket håndheves i det særlige tilfellet som opplysningene gjelder.

Artikkel 136

Datasikkerhet

Medlemsstatene og Kommisjonen skal sikre at IMSOC overholder reglene for datasikkerhet som er vedtatt av Kommisjonen i henhold til henholdsvis artikkel 17 i direktiv 95/46/EF og artikkel 22 i forordning (EF) nr. 45/2001.

Avdeling VII

Håndhevingstiltak

Kapittel I

Tiltak fra vedkommende myndigheter og sanksjoner

Artikkel 137

Alminnelige forpliktelser for vedkommende myndigheter med hensyn til håndhevingstiltak

1. Når vedkommende myndigheter opptrer i samsvar med dette kapittel, skal de gi prioritet til tiltak som skal treffes for å fjerne eller begrense risikoer for menneskers eller dyrs helse, plantehelse, dyrevelferd eller, når det gjelder genmodifiserte organismer og plantevernmidler, også for miljøet.

2. Ved mistanke om manglende overholdelse skal vedkommende myndigheter gjøre en undersøkelse for å bekrefte eller utelukke mistanken.

3. Om nødvendig skal tiltak truffet i samsvar med nr. 2, omfatte følgende:

a) gjennomføring av skjerpet kontroll av dyr, varer og driftsansvarlige i et passende tidsrom,

b) tilbakeholding av dyr og varer og av eventuelle ikke-tillatte stoffer eller produkter, avhengig av omstendighetene.

Artikkel 138

Tiltak ved fastslått manglende overholdelse

1. Dersom manglende overholdelse fastslås, skal vedkommende myndigheter treffe

a) alle de tiltak som er nødvendige for å fastslå årsaken til og omfanget av den manglende overholdelsen og ansvaret til den berørte driftsansvarlige,

b) de tiltak som er hensiktsmessige for å sikre at den berørte driftsansvarlige utbedrer den manglende overholdelsen og forhindrer at den oppstår igjen.

Når vedkommende myndigheter skal beslutte hvilke tiltak som skal treffes, skal de ta hensyn til den manglende overholdelsens art og hvorvidt den driftsansvarlige tidligere har gjort seg skyldig i manglende overholdelse.

2. Når vedkommende myndigheter opptrer i samsvar med nr. 1 i denne artikkel, skal de treffe alle tiltak de mener er nødvendige for å sikre overholdelsen av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2, herunder, men ikke begrenset til, følgende:

a) pålegge eller utføre behandling av dyr,

b) pålegge at dyr losses, flyttes til et annet transportmiddel, innkvarteres og stelles, plasseres i karantene eller at slaktingen utsettes og, om nødvendig, pålegge at det innhentes bistand fra veterinær,

c) pålegge behandling av varer, endring av etiketter eller formidling av korrigerte opplysninger til forbrukerne,

d) begrense eller forby at dyr og varer bringes i omsetning, forflyttes, innføres til Unionen eller eksporteres, og forby at de vender tilbake til avsendermedlemsstaten eller pålegge at de sendes tilbake til avsendermedlemsstaten,

e) pålegge den driftsansvarlige å øke hyppigheten av egne kontroller,

f) pålegge at visse deler virksomheten til den berørte driftsansvarlige skal være underlagt strengere eller systematisk offentlig kontroll,

g) pålegge at varer tilbakekalles, trekkes tilbake, fjernes og tilintetgjøres og, dersom det er relevant, brukes til andre formål enn dem de opprinnelig var beregnet på,

h) pålegge at hele eller deler av forretningsvirksomheten til den berørte driftsansvarlige, eller dennes foretak, driftsenheter eller andre lokaler, isoleres eller stenges i et passende tidsrom,

i) pålegge at hele eller deler av virksomheten til den berørte driftsansvarlige og, dersom det er relevant, de nettsteder som den driftsansvarlige driver eller bruker, opphører i et passende tidsrom,

j) pålegge at registreringen eller godkjenningen av en transportørs tillatelse eller en førers kompetansesertifikat, midlertidig oppheves eller tilbakekalles for den berørte virksomheten, det berørte anlegget, den berørte driftsenheten eller det berørte transportmiddelet,

k) pålegge at dyr slaktes eller avlives, forutsatt at dette er det mest hensiktsmessige tiltaket for å verne menneskers helse samt dyrs helse og velferd.

3. Vedkommende myndigheter skal gi den berørte driftsansvarlige eller dennes representant

a) skriftlig underretning om sin beslutning vedrørende forholdsreglene eller tiltakene som skal treffes i samsvar med nr. 1 og 2, sammen med begrunnelsen for denne beslutningen, og

b) opplysninger om en eventuell klageadgang når det gjelder slike beslutninger, og om den framgangsmåten og de tidsfristene som gjelder for slik klageadgang.

4. Alle påløpte kostnader etter denne artikkel skal bæres av de driftsansvarlige.

5. Når det gjelder utstedelse av falske eller villedende offisielle sertifikater eller ved misbruk av offisielle sertifikater, skal vedkommende myndigheter treffe egnede tiltak, herunder:

a) midlertidig suspendering av sertifikatutstederen,

b) tilbakekalling av tillatelsen til å undertegne offisielle sertifikater,

c) eventuelle andre tiltak for å forhindre at overtredelsene nevnt i artikkel 89 nr. 2 gjentas.

Artikkel 139

Sanksjoner

1. Medlemsstatene skal fastsette regler for sanksjoner som får anvendelse ved overtredelse av denne forordning, og treffe alle nødvendige tiltak for å sikre at sanksjonene gjennomføres. De fastsatte sanksjonene skal være virkningsfulle, stå i forhold til overtredelsen og virke avskrekkende. Medlemsstatene skal senest 14. desember 2019 underrette Kommisjonen om disse bestemmelsene og umiddelbart underrette den om eventuelle senere endringer som påvirker disse bestemmelsene.

2. Medlemsstatene skal sikre at økonomiske sanksjoner for overtredelser av denne forordning og reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 som følge av bedrageri eller villedende praksis, i samsvar med nasjonal lovgivning minst gjenspeiler enten den økonomisk fordelen for den driftsansvarlige eller, avhengig av omstendighetene, en prosentandel av omsetningen til den driftsansvarlige.

Artikkel 140

Rapportering av overtredelser

1. Medlemsstatene skal sikre at vedkommende myndigheter har effektive ordninger for rapportering av faktiske eller mulige overtredelser av denne forordning.

2. Ordningene nevnt i nr. 1 skal minst omfatte

a) framgangsmåter for mottak av rapporter om overtredelser og oppfølging av dem,

b) passende vern av personer som rapporterer en overtredelse, mot gjengjeldelse, forskjellsbehandling eller andre typer urettferdig behandling, og

c) vern av personopplysninger om den personen som rapporterer en overtredelse i samsvar med unionsretten og nasjonal lovgivning.

Kapittel II

Unionens håndhevingstiltak

Artikkel 141

Alvorlig uregelmessighet i en medlemsstats kontrollordning

1. Dersom Kommisjonen har dokumentasjon på alvorlig uregelmessighet i en medlemsstats kontrollordning og en slik uregelmessighet kan utgjøre en omfattende risiko for menneskers eller dyrs helse, plantehelse, dyrevelferd eller, når det gjelder genmodifiserte organismer og plantevernmidler, også for miljøet, eller føre til omfattende overtredelser av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2, skal den ved hjelp av gjennomføringsrettsakter vedta ett eller flere av følgende tiltak, som skal anvendes inntil uregelmessigheten er utbedret:

a) forbud mot å gjøre tilgjengelig på markedet eller transportere, flytte eller på annen måte håndtere visse dyr eller varer som berøres av uregelmessigheten i kontrollordningen,

b) særlige vilkår for virksomhetene, dyrene eller varene nevnt i bokstav a),

c) midlertidig oppheving av offentlig kontroll på grensekontrollstasjoner eller andre kontrollsteder som berøres av uregelmessigheten i den offentlige kontrollordningen, eller tilbakekalling av utpekingen av slike grensekontrollstasjoner eller andre kontrollsteder,

d) andre egnede midlertidige tiltak som er nødvendige for å begrense risikoen inntil uregelmessigheten i kontrollordningen er utbedret.

Disse gjennomføringsrettsaktene skal vedtas i samsvar med undersøkelsesprosedyren nevnt i artikkel 145 nr. 2.

2. Tiltakene nevnt i nr. 1 skal vedtas bare dersom den berørte medlemsstaten ikke har rettet opp i forholdene etter anmodning fra Kommisjonen og innen en passende frist fastsatt av Kommisjonen.

3. Når det foreligger behørig begrunnede, tvingende hasteårsaker som gjelder menneskers eller dyrs helse eller, når det gjelder genmodifiserte organismer og plantevernmidler, også vern av miljøet, skal Kommisjonen vedta gjennomføringsrettsakter etter framgangsmåten nevnt i artikkel 145 nr. 3 som får anvendelse umiddelbart.

Avdeling VIII

Felles bestemmelser

Kapittel I

Saksbehandlingsbestemmelser

Artikkel 142

Endring av vedlegg og henvisninger til europeiske standarder

1. Kommisjonen gis myndighet til å vedta delegerte rettsakter i samsvar med artikkel 144 for å endre denne forordning med hensyn til endringer av vedlegg II og III, for å ta hensyn til endringer av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 og til den tekniske og vitenskapelige utvikling.

2. Kommisjonen gis myndighet til å vedta delegerte rettsakter i samsvar med artikkel 144 for å endre denne forordning med hensyn til henvisningene til de europeiske standardene nevnt i artikkel 29 bokstav b) iv), artikkel 37 nr. 4 og artikkel 93 nr. 3 bokstav a), dersom CEN endrer disse standardene.

Artikkel 143

Vern av personopplysninger

1. Medlemsstatene skal anvende direktiv 95/46/EF på behandling av personopplysninger som utføres i medlemsstatene i henhold til denne forordning.

2. Forordning (EF) nr. 45/2001 skal få anvendelse på behandling av personopplysninger som utføres av Kommisjonen i henhold til denne forordning.

Artikkel 144

Utøvelse av delegert myndighet

1. Myndigheten til å vedta delegerte rettsakter gis Kommisjonen med forbehold for vilkårene fastsatt i denne artikkel.

2. Myndigheten til å vedta delegerte rettsaker nevnt i artikkel 18 nr. 7, artikkel 21 nr. 8, artikkel 41, artikkel 45 nr. 4, artikkel 47 nr. 3, artikkel 48, artikkel 50 nr. 4, artikkel 51, artikkel 53 nr. 1, artikkel 62 nr. 3, artikkel 64 nr. 2 og 5, artikkel 77 nr. 1 og 2, artikkel 92 nr. 4, artikkel 99 nr. 2, artikkel 100 nr. 6, artikkel 101 nr. 2, artikkel 126 nr. 1, artikkel 142 nr. 1 og 2, artikkel 149 nr. 2, artikkel 150 nr. 3, artikkel 154 nr. 3, artikkel 155 nr. 3 og artikkel 165 nr. 3 skal gis Kommisjonen for en periode på fem år fra 28. april 2017. Kommisjonen skal utarbeide en rapport om den delegerte myndigheten senest ni måneder før utløpet av femårsperioden. Den delegerte myndigheten skal stilltiende forlenges med perioder av samme varighet med mindre Europaparlamentet eller Rådet motsetter seg en slik forlengelse senest tre måneder før utgangen av hver periode.

3. Den delegerte myndigheten nevnt i artikkel 18 nr. 7, artikkel 21 nr. 8, artikkel 41, artikkel 45 nr. 4, artikkel 47 nr. 3, artikkel 48, artikkel 50 nr. 4, artikkel 51, artikkel 53 nr. 1, artikkel 62 nr. 3, artikkel 64 nr. 2 og 5, artikkel 77 nr. 1 og 2, artikkel 92 nr. 4, artikkel 99 nr. 2, artikkel 100 nr. 6, artikkel 101, nr. 2, artikkel 126 nr. 1, artikkel 142 nr. 1 og 2, artikkel 149 nr. 2, artikkel 150 nr. 3, artikkel 154 nr. 3, artikkel 155 nr. 3 og artikkel 165 nr. 3 kan når som helst tilbakekalles av Europaparlamentet eller Rådet. En beslutning om tilbakekalling innebærer at den delegerte myndigheten som angis i beslutningen, opphører å gjelde. Den får virkning dagen etter at beslutningen er kunngjort i Den europeiske unions tidende, eller på et senere tidspunkt angitt i beslutningen. Den berører ikke gyldigheten av delegerte rettsakter som allerede er trådt i kraft.

4. Før Kommisjonen vedtar en delegert rettsakt, skal den rådføre seg med sakkyndige utpekt av hver medlemsstat i samsvar med prinsippene fastsatt i den tverrinstitusjonelle avtalen av 13. april 2016 om bedre regelverksutforming.

5. Så snart Kommisjonen vedtar en delegert rettsakt, skal den underrette Europaparlamentet og Rådet samtidig om dette.

6. En delegert rettsakt vedtatt i henhold til artikkel 18 nr. 7, artikkel 21 nr. 8, artikkel 41, artikkel 45 nr. 4, artikkel 47 nr. 3, artikkel 48, artikkel 50 nr. 4, artikkel 51, artikkel 53 nr. 1, artikkel 62 nr. 3, artikkel 64 nr. 2 og 5, artikkel 77 nr. 1 og 2, artikkel 92 nr. 4, artikkel 99 nr. 2, artikkel 100 nr. 6, artikkel 101 nr. 2, artikkel 126 nr. 1, artikkel 142 nr. 1 og 2, artikkel 149 nr. 2, artikkel 150 nr. 3, artikkel 154 nr. 3, artikkel 155 nr. 3 og artikkel 165 nr. 3 skal tre i kraft bare dersom verken Europaparlamentet eller Rådet har gjort innsigelse mot den innen en frist på to måneder etter at rettsakten ble meddelt Europaparlamentet og Rådet, eller dersom både Europaparlamentet og Rådet innen utløpet av denne fristen har underrettet Kommisjonen om at de ikke har til hensikt å gjøre innsigelse. På Europaparlamentets eller Rådets initiativ forlenges denne fristen med to måneder.

Artikkel 145

Komitéframgangsmåte

1. Kommisjonen skal bistås av Den faste komité for planter, dyr, næringsmidler og fôr nedsatt ved artikkel 58 nr. 1 i forordning (EF) nr. 178/2002, unntatt når det gjelder artikkel 25 og 26 i denne forordning, der Kommisjonen skal bistås av komiteene nedsatt ved henholdsvis forordning (EF) nr. 834/2007 og forordning (EU) nr. 1151/2012. Nevnte komiteer skal være komiteer i henhold til forordning (EU) nr. 182/2011.

2. Når det vises til dette nummer, får artikkel 5 i forordning (EU) nr. 182/2011 anvendelse.

Dersom komiteen ikke avgir uttalelse, skal Kommisjonen ikke vedta utkastet til gjennomføringsrettsakt, og artikkel 5 nr. 4 tredje ledd i forordning (EU) nr. 182/2011 får anvendelse.

3. Når det vises til dette nummer, får artikkel 8 i forordning (EU) nr. 182/2011 sammenholdt med artikkel 5 i samme forordning anvendelse.

Kapittel II

Overgangs- og sluttbestemmelser

Artikkel 146

Opphevinger

1. Forordning (EF) nr. 854/2004 og (EF) nr. 882/2004, direktiv 89/608/EØF, 89/662/EØF, 90/425/EØF, 91/496/EØF, 96/23/EF, 96/93/EF og 97/78/EF samt vedtak 92/438/EØF oppheves med virkning fra 14. desember 2019.

2. Henvisninger til de opphevede rettsaktene skal forstås som henvisninger til denne forordning og leses som angitt i sammenligningstabellene i vedlegg V.

Artikkel 147

Forhold til forordning (EF) nr. 882/2004

Utpekingen av de enkelte EU-referanselaboratoriene nevnt i vedlegg VII til forordning (EF) nr. 882/2004, skal fortsette å gjelde inntil det er utpekt et EU-referanselaboratorium på samme område i samsvar med artikkel 93 i denne forordning.

Artikkel 148

Forhold til forordning (EF) nr. 852/2004 og forordning (EF) nr. 853/2004 med hensyn til godkjenning av næringsmiddelvirksomhet

1. Vedkommende myndigheter skal fastsette framgangsmåter som de driftsansvarlige for næringsmiddelforetak skal følge når de skal søke om godkjenning for sin virksomhet i samsvar med forordning (EF) nr. 852/2004 og (EF) nr. 853/2004.

2. Når vedkommende myndighet mottar en søknad om godkjenning fra en driftsansvarlig for et næringsmiddelforetak, skal den avlegge et besøk på stedet.

3. Vedkommende myndighet skal godkjenne en virksomhet for de aktuelle formene for virksomhet bare dersom den driftsansvarlige for næringsmiddelforetaket har godtgjort at foretaket oppfyller de relevante kravene i næringsmiddelregelverket.

4. Vedkommende myndighet kan gi betinget godkjenning dersom det blir fastslått at virksomheten oppfyller alle krav til infrastruktur og utstyr. Den skal gi fullstendig godkjenning bare dersom det ved en ny offentlig kontroll av virksomheten, foretatt innen tre måneder etter at det ble gitt betinget godkjenning, blir fastslått at virksomheten oppfyller de andre relevante kravene i næringsmiddelregelverket. Dersom det er gjort tydelige framskritt, men virksomheten likevel ikke oppfyller alle relevante krav, kan vedkommende myndighet forlenge den betingede godkjenningen. En betinget godkjenning skal imidlertid ikke overstige i alt seks måneder, unntatt når det gjelder fabrikkskip og frysefartøyer som seiler under en medlemsstats flagg, som en slik betinget godkjenning ikke skal overstige i alt 12 måneder for.

5. Vedkommende myndighet skal gjennomgå godkjenningen av virksomhetene på nytt når den foretar offentlig kontroll.

Artikkel 149

Overgangsbestemmelser om opphevingen av direktiv 91/496/EØF og 97/78/EF

1. De relevante bestemmelsene i direktiv 91/496/EØF og direktiv 97/78/EF, som regulerer forhold nevnt i artikkel 47 nr. 2, artikkel 48, artikkel 51 nr. 1 bokstav b), c) og d), artikkel 53 nr. 1 bokstav a), artikkel 54 nr. 1 og 3, og artikkel 58 bokstav a) i denne forordning, skal fortsatt få anvendelse i stedet for de tilsvarende bestemmelsene i denne forordning inntil 14. desember 2022, eller en tidligere dato som skal fastsettes i en delegert rettsakt vedtatt i samsvar med nr. 2 i denne artikkel.

2. Kommisjonen gis myndighet til å vedta delegerte rettsakter i samsvar med artikkel 144 for å endre denne forordning med hensyn til datoen nevnt i nr. 1 i denne artikkel. Den datoen skal være anvendelsesdatoen for de tilsvarende reglene, som skal vedtas i henhold til de delegerte rettsaktene eller gjennomføringsrettsaktene fastsatt i artikkel 47 nr. 2, artikkel 48, artikkel 51 nr. 1 bokstav b), c) og d), artikkel 53 nr. 1 bokstav a), artikkel 54 nr. 1 og 3 samt artikkel 58 bokstav a).

Artikkel 150

Overgangsbestemmelser om opphevingen av direktiv 96/23/EF

1. Vedkommende myndigheter skal fortsette å gjennomføre den offentlige kontroll som er nødvendig for å påvise forekomst av stoffer og grupper av restmengder oppført i vedlegg I til direktiv 96/23/EF, i samsvar med vedlegg II, III og IV til nevnte direktiv, i stedet for de tilsvarende bestemmelsene i denne forordning inntil 14. desember 2022, eller en tidligere dato som skal fastsettes i en delegert rettsakt vedtatt i samsvar med nr. 3 i denne artikkel.

2. Artikkel 29 nr. 1 og 2 i direktiv 96/23/EF skal fortsatt få anvendelse i stedet for de tilsvarende bestemmelsene i denne forordning inntil 14. desember 2022, eller en tidligere dato som skal fastsettes i en delegert rettsakt vedtatt i samsvar med nr. 3 i denne artikkel.

3. Kommisjonen gis myndighet til å vedta delegerte rettsakter i samsvar med artikkel 144 for å endre denne forordning med hensyn til den tidligere datoen nevnt i nr. 1 i denne artikkel. Den datoen skal være anvendelsesdatoen for de tilsvarende reglene, som skal fastsettes i henhold til de delegerte rettsaktene eller gjennomføringsrettsaktene fastsatt i artikkel 19 og artikkel 112.

Artikkel 151

Endringer av direktiv 98/58/EF

I direktiv 98/58/EF gjøres følgende endringer:

1) Artikkel 2 nr. 3 skal lyde:

«3. «vedkommende myndigheter» vedkommende myndigheter som definert i artikkel 3 nr. 3 i europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2017/…[[77]](#footnote-77),

2) I artikkel 6 gjøres følgende endringer:

a) Nr. 1 oppheves.

b) Nr. 2 skal lyde:

«2. Medlemsstatene skal innen 31. august hvert år framlegge for Kommisjonen en årsrapport for foregående år om de inspeksjoner vedkommende myndighet har utført for å kontrollere at kravene i dette direktiv overholdes. Rapporten skal vedlegges en analyse av de alvorligste tilfellene av manglende overholdelse og en nasjonal handlingsplan med sikte på å forebygge eller redusere slike tilfeller de kommende årene. Kommisjonen skal framlegge sammendrag av disse rapportene for medlemsstatene.»

c) I nr. 3 oppheves bokstav a).

3) Artikkel 7 oppheves.

Artikkel 152

Endringer av direktiv 1999/74/EF

I direktiv 1999/74/EF gjøres følgende endringer:

1) I artikkel 8 gjøres følgende endringer:

a) Nr. 1 oppheves.

b) Nr. 2 skal lyde:

«2. Medlemsstatene skal innen 31. august hvert år framlegge for Kommisjonen en årsrapport for foregående år om de inspeksjoner vedkommende myndighet har utført for å kontrollere at kravene i dette direktiv overholdes. Rapporten skal vedlegges en analyse av de alvorligste tilfellene av manglende overholdelse og en nasjonal handlingsplan med sikte på å forebygge eller redusere slike tilfeller de kommende årene. Kommisjonen skal framlegge sammendrag av disse rapportene for medlemsstatene.»

c) I nr. 3 oppheves bokstav a).

2) Artikkel 9 oppheves.

Artikkel 153

Endringer av forordning (EF) nr. 999/2001

I forordning (EF) nr. 999/2001 gjøres følgende endringer:

1) Artikkel 19 og 21 oppheves.

2) I vedlegg X oppheves kapittel A og B.

Artikkel 154

Endringer av forordning (EF) nr. 1/2005 og tilhørende overgangsbestemmelser

1. I forordning (EF) nr. 1/2005 gjøres følgende endringer:

1) I artikkel 2 gjøres følgende endringer:

a) Bokstav d) skal lyde:

«d) «grensekontrollstasjon» en grensekontrollstasjon som definert i artikkel 3 nr. 38 i europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2017/…[[78]](#footnote-78),

b) Bokstav f) skal lyde:

«f) «vedkommende myndighet» vedkommende myndigheter som definert i artikkel 3 nr. 3 i forordning (EU) 2017/…»

c) Bokstav i) skal lyde:

«i) «utførselssted» et utførselssted som definert i artikkel 3 nr. 39 i forordning (EU) 2017/…»

d) Bokstav p) skal lyde:

«p) «offentlig veterinær» en offentlig veterinær som definert i artikkel 3 nr. 32 i forordning (EU) 2017/…»

2) Artikkel 14, 15, 16 og 21, artikkel 22 nr. 2 og artikkel 23, 24 og 26 oppheves.

3) I artikkel 27 gjøres følgende endringer:

a) Nr. 1 oppheves.

b) Nr. 2 skal lyde:

«2. Medlemsstatene skal innen 31. august hvert år framlegge for Kommisjonen en årsrapport for foregående år om de inspeksjoner vedkommende myndighet har utført for å verifisere at kravene i denne forordning overholdes. Rapporten skal vedlegges en analyse av de alvorligste manglene som er påvist, og en handlingsplan for å avhjelpe disse manglene.»

4) Artikkel 28 oppheves.

2. Artikkel 14, 15, 16 og 21, artikkel 22 nr. 2 og artikkel 23, 24 og 26 i forordning (EF) nr. 1/2005 skal fortsatt få anvendelse i stedet for de tilsvarende bestemmelsene i denne forordning inntil 14. desember 2022, eller en tidligere dato som skal fastsettes i en delegert rettsakt vedtatt i samsvar med nr. 3 i denne artikkel.

3. Kommisjonen gis myndighet til å vedta delegerte rettsakter i samsvar med artikkel 144 for å endre denne forordning med hensyn til datoen nevnt i nr. 2 i denne artikkel. Den datoen skal være anvendelsesdatoen for de tilsvarende reglene, som skal fastsettes i henhold til de delegerte rettsaktene eller gjennomføringsrettsaktene fastsatt i artikkel 21.

Artikkel 155

Endringer av forordning (EF) nr. 396/2005 og tilhørende overgangsbestemmelser

1. Artikkel 26 og 27, artikkel 28 nr. 1 og 2 og artikkel 30 i forordning (EF) nr. 396/2005 oppheves.

2. Artikkel 26, artikkel 27 nr. 1 og artikkel 30 i forordning (EF) nr. 396/2005 skal fortsatt få anvendelse i stedet for de tilsvarende bestemmelsene i denne forordning inntil 14. desember 2022, eller en tidligere dato som skal fastsettes i en delegert rettsakt vedtatt i samsvar med nr. 3 i denne artikkel.

3. Kommisjonen gis myndighet til å vedta delegerte rettsakter i samsvar med artikkel 144 for å endre denne forordning med hensyn til datoen nevnt i nr. 2 i denne artikkel. Den datoen skal være anvendelsesdatoen for de tilsvarende reglene, som skal fastsettes i henhold til de delegerte rettsaktene eller gjennomføringsrettsaktene fastsatt i artikkel 19.

Artikkel 156

Endringer av direktiv 2007/43/EF

I direktiv 2007/43/EF gjøres følgende endringer:

1) I artikkel 2 nr. 1 skal bokstav c) og d) lyde:

«c) «vedkommende myndigheter» vedkommende myndigheter som definert i artikkel 3 nr. 3 i europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2017/…[[79]](#footnote-79),

d) «offentlig veterinær» en offentlig veterinær som definert i artikkel 3 nr. 32 i forordning (EU) 2017/…»

2) I artikkel 7 gjøres følgende endringer:

a) Nr. 1 oppheves.

b) Nr. 2 skal lyde:

«2. Medlemsstatene skal innen 31. august hvert år framlegge for Kommisjonen en årsrapport for foregående år om de inspeksjoner vedkommende myndighet har utført for å kontrollere at kravene i dette direktiv overholdes. Rapporten skal vedlegges en analyse av de alvorligste tilfellene av manglende overholdelse og en nasjonal handlingsplan med sikte på å forebygge eller redusere slike tilfeller de kommende årene. Kommisjonen skal framlegge sammendrag av disse rapportene for medlemsstatene.»

Artikkel 157

Endringer av direktiv 2008/119/EF

I direktiv 2008/119/EF gjøres følgende endringer:

1) I artikkel 2 skal nr. 2 lyde:

«2. «vedkommende myndigheter» vedkommende myndigheter som definert i artikkel 3 nr. 3 i europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2017/…[[80]](#footnote-80).

2) I artikkel 7 gjøres følgende endringer:

a) Nr. 1 og 2 oppheves.

b) Nr. 3 skal lyde:

«3. Medlemsstatene skal innen 31. august hvert år framlegge for Kommisjonen en årsrapport for foregående år om de inspeksjoner vedkommende myndighet har utført for å kontrollere at kravene i dette direktiv overholdes. Rapporten skal vedlegges en analyse av de alvorligste tilfellene av manglende overholdelse og en nasjonal handlingsplan med sikte på å forebygge eller redusere slike tilfeller de kommende årene. Kommisjonen skal framlegge sammendrag av disse rapportene for medlemsstatene.»

3) Artikkel 9 oppheves.

Artikkel 158

Endringer av direktiv 2008/120/EF

I direktiv 2008/120/EF gjøres følgende endringer:

1) I artikkel 2 skal nr. 10 lyde:

«10. «vedkommende myndigheter» vedkommende myndigheter som definert i artikkel 3 nr. 3 i europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2017/…[[81]](#footnote-81).

2) I artikkel 8 gjøres følgende endringer:

a) Nr. 1 og 2 oppheves.

b) Nr. 3 skal lyde:

«3. Medlemsstatene skal innen 31. august hvert år framlegge for Kommisjonen en årsrapport for foregående år om de inspeksjoner vedkommende myndighet har utført for å kontrollere at kravene i dette direktiv overholdes. Rapporten skal vedlegges en analyse av de alvorligste tilfellene av manglende overholdelse og en nasjonal handlingsplan med sikte på å forebygge eller redusere slike tilfeller de kommende årene. Kommisjonen skal framlegge sammendrag av disse rapportene for medlemsstatene.»

3) Artikkel 10 oppheves.

Artikkel 159

Endringer av forordning (EF) nr. 1099/2009

I forordning (EF) nr. 1099/2009 gjøres følgende endringer:

1) I artikkel 2 skal bokstav q) lyde:

«q) «vedkommende myndigheter» vedkommende myndigheter som definert i artikkel 3 nr. 3 i europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2017/…[[82]](#footnote-82).

2) Artikkel 22 oppheves.

Artikkel 160

Endringer av forordning (EF) nr. 1069/2009

I forordning (EF) nr. 1069/2009 gjøres følgende endringer:

1) I artikkel 3 gjøres følgende endringer:

a) Nr. 10) skal lyde:

«10. «vedkommende myndighet» vedkommende myndigheter som definert i artikkel 3 nr. 3 i europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2017/…[[83]](#footnote-83).

b) Nr. 15) skal lyde:

«15. «transitt» transitt som definert i artikkel 3 nr. 44 i forordning (EU) 2017/…»

2) Artikkel 45, 49 og 50 oppheves.

Artikkel 161

Endringer av forordning (EF) nr. 1107/2009

I forordning (EF) nr. 1107/2009 gjøres følgende endringer:

1) I artikkel 68 gjøres følgende endringer:

a) Første ledd skal lyde:

«Medlemsstatene skal innen 31. august hvert år framlegge for Kommisjonen en rapport for foregående år om omfanget og resultatet av den offentlige kontrollen som er gjennomført for å verifisere at denne forordning overholdes.»

b) Annet og tredje ledd oppheves.

2) Artikkel 78 nr. 1 bokstav n) oppheves.

Artikkel 162

Endringer av forordning (EU) nr. 1151/2012

I forordning (EU) nr. 1151/2012 gjøres følgende endringer:

1) I artikkel 36 gjøres følgende endringer:

a) Overskriften skal lyde: Den offentlige kontrollens innhold

b) Nr. 1 og 2 oppheves.

c) I nr. 3 skal den innledende teksten lyde:

«3. Offentlig kontroll som gjennomføres i samsvar med europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2017/…[[84]](#footnote-84), skal omfatte følgende:

2) I artikkel 37 gjøres følgende endringer:

a) I nr. 1 skal første ledd lyde:

«1. Med hensyn til beskyttede opprinnelsesbetegnelser, beskyttede geografiske betegnelser og garanterte tradisjonelle spesialiteter som gjelder produkter med opprinnelse i Unionen, skal verifiseringen av samsvar med produktspesifikasjonen før produktet bringes i omsetning, utføres av

a) vedkommende myndigheter som er utpekt i samsvar med artikkel 4 i forordning (EU) 2017/…, eller

b) organer med delegerte oppgaver som definert i artikkel 3 nr. 5 i forordning (EU) 2017/…»

b) I artikkel 3 oppheves første ledd.

c) I nr. 4 erstattes ordene «nr. 1 og 2» med ordene «nr. 2»

3) Artikkel 38 oppheves.

4) Artikkel 39 skal lyde:

«Artikkel 39

Organer med delegerte oppgaver som gjennomfører kontroll i tredjestater

De organer med delegerte oppgaver som gjennomfører kontroll i tredjestater som nevnt i artikkel 37 nr. 2 bokstav b), skal være akkreditert i henhold til den relevante harmoniserte standarden «Conformity assessment – Requirements for bodies certifying products, processes and services». Organene med delegerte oppgaver kan akkrediteres enten av et nasjonalt akkrediteringsorgan utenfor Unionen, i samsvar med forordning (EF) nr. 765/2008, eller av et akkrediteringsorgan utenfor Unionen som er underskriftsberettiget i en multilateral avtale om anerkjennelse i regi av International Accreditation Forum.»

Artikkel 163

Endringer av forordning (EU) nr. 652/2014

I forordning (EU) nr. 652/2014 gjøres følgende endringer:

1) Artikkel 30 nr. 1 skal lyde:

«1. Tilskudd for å dekke kostnader som påløper for å gjennomføre arbeidsprogrammene som er godkjent av Kommisjonen, kan tildeles

a) EU-referanselaboratoriene nevnt i artikkel 93 i europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2017/…[[85]](#footnote-85) og EU-referansesentrene nevnt i artikkel 29 i europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2016/2012[[86]](#footnote-86),

b) EU-referansesentrene for dyrevelferd nevnt i artikkel 95 i forordning (EU) 2017/…,

c) EU-referansesentrene for ekthet og integritet i den landbruksbaserte næringsmiddelkjeden nevnt i artikkel 97 i forordning (EU) 2017/….

2) Ny artikkel skal lyde:

«Artikkel 30a

Akkreditering av nasjonale referanselaboratorier for plantehelse

1. Tilskudd kan tildeles de nasjonale referanselaboratoriene nevnt i artikkel 100 i forordning (EU) 2017/… for påløpte kostnader for å oppnå akkreditering i samsvar med standarden EN ISO/IEC 17025 «Generelle krav til prøvings- og kalibreringslaboratoriers kompetanse» med hensyn til bruk av metoder for laboratorieanalyse, -undersøkelse og -diagnose for å verifisere at reglene for vernetiltak mot planteskadegjørere overholdes.

2. Tilskudd kan tildeles ett nasjonalt referanselaboratorium i hver medlemsstat for hvert EU-referanselaboratorium for plantehelse, inntil tre år etter utpekingen av nevnte EU-referanselaboratorium.»

Artikkel 164

Endringer av forordning (EU) 2016/429 og tilhørende overgangsbestemmelser

1. I forordning (EU) 2016/429 gjøres følgende endringer:

1) I artikkel 4 gjøres følgende endringer:

a) Nr. 33) skal lyde:

«33) «offentlig kontroll» enhver form for kontroll som gjennomføres i samsvar med europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2017/…[[87]](#footnote-87),

b) Nr. 51) skal lyde:

«51) «TRACES» en systemkomponent som integreres i IMSOC som nevnt i artikkel 131–136 i forordning (EU) 2017/…,»

c) Nr. 53) skal lyde:

«53) «offentlig veterinær» en offentlig veterinær som definert i artikkel 3 nr. 32 i forordning (EU) 2017/…,»

d) Nr. 55) skal lyde:

«55) «vedkommende myndighet» den sentrale veterinærmyndighet i en medlemsstat som har ansvar for å organisere offentlig kontroll og all annen offentlig virksomhet i samsvar med denne forordning og forordning (EU) 2017/… eller enhver annen myndighet som dette ansvaret er delegert til,»

2) I artikkel 229 skal nr. 2 lyde:

«2. Driftsansvarlige som har ansvar for den aktuelle forsendelsen, skal forevise forsendelser av dyr, formeringsmateriale og produkter av animalsk opprinnelse fra tredjestater eller territorier for offentlig kontroll i henhold til artikkel 47 i forordning (EU) 2017/…»

3) Artikkel 281 oppheves.

2. Følgende bestemmelser får fortsatt anvendelse med hensyn til forhold som omfattes av forordning (EU) 2016/429, fram til anvendelsesdatoen for den forordningen:

a) artikkel 9 i direktiv 89/662/EØF,

b) artikkel 10 i direktiv 90/425/EØF,

c) artikkel 18 nr. 1, 3, 4, 5, 6, 7 og 8 i direktiv 91/496/EØF,

d) artikkel 22 nr. 1, 3, 4, 5, 6 og 7 i direktiv 97/78/EF.

3. Under henvisning til artikkel 14 i forordning (EU) 2016/429, og uten hensyn til anvendelsesdatoen fastsatt i nevnte forordning, skal vilkåret for dens anvendelse med henblikk på artikkel 31 nr. 2 i denne forordning, anses å være oppfylt allerede fra 14. desember 2019.

Artikkel 165

Endringer av forordning (EU) 2016/2031 og tilhørende overgangsbestemmelser

1. I forordning (EU) 2016/2031 gjøres følgende endringer:

1) Artikkel 2 nr. 6 skal lyde:

«6) «vedkommende myndighet» vedkommende myndigheter som definert i artikkel 3 nr. 3 i europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2017/…[[88]](#footnote-88),

2) Artikkel 10 skal lyde:

«Artikkel 10

Offisiell bekreftelse fra vedkommende myndighet på forekomst i Unionen av skadegjørere som utløser karantene

Dersom en vedkommende myndighet har mistanke om eller har fått dokumentasjon på at det forekommer en skadegjører i Unionen som utløser karantene, eller en skadegjører som omfattes av tiltak vedtatt i henhold til artikkel 30 nr. 1, på en del av territoriet til den berørte medlemsstaten der forekomst av skadegjøreren tidligere ikke var kjent, eller i en forsendelse av planter, planteprodukter eller andre gjenstander som innføres til, skal innføres til eller forflyttes innenfor Unionens territorium, skal den umiddelbart treffe alle nødvendige tiltak for å bekrefte, på grunnlag av en diagnose stilt av et offentlig laboratorium som nevnt i artikkel 37 i forordning (EU) 2017/…… («offisiell bekreftelse»), om skadegjøreren forekommer eller ikke.

I påvente av en offisiell bekreftelse på forekomst av skadegjøreren, skal de berørte medlemsstatene, dersom det er relevant, treffe plantehelsetiltak for å fjerne risikoen for spredning av skadegjøreren.

Mistanken eller dokumentasjonen nevnt i første ledd i denne artikkel kan bygge på enhver opplysning som er mottatt i henhold til artikkel 14 og 15 eller fra andre kilder.»

3) I artikkel 11 skal annet ledd lyde:

«Meldinger i henhold til første ledd skal foretas av en sentral myndighet som nevnt i artikkel 4 nr. 2 i forordning (EU) nr. 2017/…, i den berørte medlemsstaten og gjennom det elektroniske meldingssystemet nevnt i artikkel 103.»

4) I artikkel 25 nr. 2 skal bokstav a) lyde:

«a) roller og ansvarsområder for organene som deltar i gjennomføringen av handlingsplanen, ved bekreftet eller mistenkt forekomst av den berørte prioriterte skadegjøreren, samt tjenesteveien og framgangsmåtene for samordning av tiltak som skal treffes av vedkommende myndigheter, andre offentlige myndigheter, som nevnt i artikkel 4 nr. 2 i forordning (EU) 2017/…, organer med delegerte oppgaver eller fysiske personer, som nevnt i artikkel 28 nr. 1 i nevnte forordning, laboratorier og profesjonelle driftsansvarlige, herunder samordning med nabomedlemsstater og nabotredjestater, dersom det er relevant»

5) I artikkel 41 skal nr. 4 lyde:

«4. Dersom planter, planteprodukter eller andre gjenstander er innført til eller flyttet innenfor Unionens territorium i strid med nr. 1 i denne artikkel, skal medlemsstatene treffe de nødvendige tiltak nevnt i artikkel 66 nr. 3 i forordning (EU) 2017/…, og skal underrette Kommisjonen og de andre medlemsstatene gjennom det elektroniske meldingssystemet nevnt i artikkel 103.

Eventuelt skal denne meldingen også gis til tredjestaten som plantene, planteproduktene eller de andre gjenstandene ble innført til Unionens territorium fra.»

6) I artikkel 44 skal nr. 2 lyde:

«2. Når det er hensiktsmessig, skal Kommisjonen foreta undersøkelser i den berørte tredjestaten og i samsvar med artikkel 120 i forordning (EU) 2017/… for å kontrollere om vilkårene nevnt i nr. 1 første ledd bokstav a) og b) i denne artikkel er oppfylt.»

7) I artikkel 49 nr. 6 skal tredje ledd lyde:

«Medlemsstatene skal gjennom det elektroniske meldingssystemet nevnt i artikkel 103 i denne forordning, underrette Kommisjonen og de andre medlemsstatene om ethvert tilfelle der innførsel av en plante, et planteprodukt eller en annen gjenstand til Unionens territorium er blitt avvist, eller der forflytning av disse innenfor Unionens territorium er blitt forbudt, som følge av at den berørte medlemsstaten mener at det har skjedd en overtredelse av forbudet nevnt i nr. 2 annet ledd bokstav c). Dersom det er relevant, skal meldingen omfatte de tiltak som er truffet av medlemsstaten om planter, planteprodukter eller andre gjenstander i henhold til artikkel 66 nr. 3 i forordning (EU) 2017/….»

8) I artikkel 76 skal nr. 4 og 5 lyde:

«4. Når det gjelder en tredjestat som ikke er avtalepart i IPPC, skal vedkommende myndighet bare godta plantehelsesertifikater utstedt av myndigheter som er vedkommende myndigheter i samsvar med nasjonale regler i den berørte tredjestaten og meldt til Kommisjonen. Kommisjonen skal underrette medlemsstatene og de driftsansvarlige gjennom det elektroniske meldingssystemet nevnt i artikkel 103, i samsvar med artikkel 132 bokstav a) i forordning (EU) 2017/…, om meldingene den har mottatt.

Kommisjonen skal gis myndighet til å vedta delegerte rettsakter i samsvar med artikkel 105 for å utfylle denne forordning med hensyn til vilkårene for godtakelse som nevnt i første ledd i dette nummer, for å sikre påliteligheten av slike sertifikater.

5. Elektroniske plantehelsesertifikater skal bare godtas når de framvises ved hjelp av eller innenfor rammen av en elektronisk utveksling gjennom IMSOC som nevnt i artikkel 131 nr. 1 i forordning (EU) 2017/….»

9) I artikkel 77 nr. 1 skal første ledd lyde:

«1. Dersom et plantehelsesertifikat er utstedt i samsvar med artikkel 71 nr. 1, 2 og 3, og den berørte vedkommende myndighet fastslår at vilkårene nevnt i artikkel 76 ikke er oppfylt, skal den erklære plantehelsesertifikatet for ugyldig og sikre at det ikke lenger ledsager disse plantene, planteproduktene eller andre gjenstandene. I så fall og med hensyn til disse plantene, planteproduktene eller andre gjenstandene skal vedkommende myndighet treffe ett av tiltakene fastsatt i artikkel 66 nr. 3 i forordning (EU) 2017/….»

10) I artikkel 91 nr. 1 skal annet ledd lyde:

«Godkjente driftsansvarlige som gjennomfører en risikohåndteringsplan for skadegjørere, kan bli underlagt mindre hyppig kontroll som nevnt i artikkel 22 nr. 3 bokstav b) i forordning (EU) 2017/….»

11) I artikkel 94 nr. 1 skal første ledd lyde:

«1. Som unntak fra artikkel 87 i denne forordning, når en plante, et planteprodukt eller en annen gjenstand som er innført til Unionens territorium fra en tredjestat og underlagt krav om plantepass i henhold til artikkel 79 nr. 1 og artikkel 80 nr. 1 i denne forordning ved forflytning innenfor Unionen, skal passet utstedes dersom kontrollen i henhold til artikkel 49 nr. 1 i forordning (EU) 2017/… med hensyn til innførsel er gjennomført på en tilfredsstillende måte og har ført til konklusjonen at planten, planteproduktet eller den andre gjenstanden oppfyller de grunnleggende kravene til utstedelse av et plantepass i samsvar med artikkel 85 i denne forordning og eventuelt artikkel 86 i denne forordning.»

12) I artikkel 100 skal nr. 5 lyde:

«5. Elektroniske plantehelsesertifikater for eksport skal gis ved hjelp av eller innenfor rammen av en elektronisk utveksling gjennom IMSOC.»

13) I artikkel 101 skal nr. 6 lyde:

«6. Elektroniske plantehelsesertifikater for gjenutførsel skal gis ved hjelp av eller innenfor rammen av en elektronisk utveksling gjennom IMSOC.»

14) I artikkel 102 skal nr. 4 lyde:

«4. Sertifikatet før eksport skal ledsage de berørte plantene, planteproduktene og andre gjenstandene i løpet av deres forflytning innenfor Unionens territorium, med mindre opplysningene deri utveksles mellom de berørte medlemsstatene ved hjelp av eller innenfor rammen av en elektronisk utveksling gjennom IMSOC.»

15) Artikkel 103 skal lyde:

«Artikkel 103

Opprettelse av et elektronisk meldingssystem

Kommisjonen skal opprette et elektronisk system for innlevering av meldinger fra medlemsstatene.

Dette systemet skal koples til og være forenlig med IMSOC.»

16) I artikkel 109 skal nr. 1 lyde:

«Direktiv 2000/29/EF oppheves uten at det berører artikkel 165 nr. 2, 3 og 4 i forordning (EU) 2017/….»

2. De relevante artiklene i direktiv 2000/29/EF får fortsatt anvendelse i forbindelse med forhold som omfattes av artikkel 47 nr. 2, artikkel 48, artikkel 51 nr. 1 bokstav b), c) og d), artikkel 53 nr. 1 bokstav a), artikkel 54 nr. 1 og 3 og artikkel 58 bokstav a) i denne forordning i stedet for disse sistnevnte bestemmelsene, inntil 14. desember 2022 eller en tidligere dato etter anvendelsesdatoen for denne forordning, som skal fastsettes i den delegerte rettsakten vedtatt i samsvar med nr. 3 i denne artikkel.

3. Kommisjonen gis myndighet til å vedta delegerte rettsakter i samsvar med artikkel 144 for å endre denne forordning med hensyn til datoen nevnt i nr. 2 i denne artikkel.

4. Uten at det berører nr. 2 og 3 i denne artikkel og anvendelsesdatoen fastsatt i artikkel 167 nr. 1, skal Kommisjonen vedta de delegerte rettsaktene nevnt i artikkel 53 nr. 1 bokstav a) og e) med hensyn til varer nevnt i artikkel 47 nr. 1 bokstav c), senest 12 måneder før de får anvendelse.

Artikkel 166

Overgangsbestemmelser i forbindelse med vedtakelse av delegerte rettsakter og gjennomføringsrettsakter

Med forbehold for anvendelsesdatoene nevnt i artikkel 167 og overgangsbestemmelsene fastsatt i dette kapittel, skal Kommisjonen gis myndighet til å vedta delegerte rettsakter og gjennomføringsrettsakter i henhold til denne forordning fra 28. april 2017. Slike rettsakter skal få anvendelse fra anvendelsesdatoen i samsvar med artikkel 167, uten å berøre eventuelle overgangsbestemmelser fastsatt i dette kapittel.

Artikkel 167

Ikrafttredelse og anvendelse

1. Denne forordning trer i kraft den 20. dagen etter at den er kunngjort i Den europeiske unions tidende.

Med mindre noe annet er fastsatt i nr. 2–4, får den anvendelse fra 14. desember 2019.

2. På området som omfattes av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2 bokstav g), artikkel 34 nr. 1, 2 og 3, artikkel 37 nr. 4 bokstav e) og artikkel 37 nr. 5, får den anvendelse fra 29. april 2022.

3. Artikkel 92–101 i denne forordning får anvendelse fra 29. april 2018 i stedet for artikkel 32 og 33 i forordning (EF) nr. 882/2004, som oppheves ved denne forordning.

4. Artikkel 163 får anvendelse fra 28. april 2017.

Denne forordning er bindende i alle deler og kommer direkte til anvendelse i alle medlemsstater.

Utferdiget i Strasbourg 15. mars 2017.

02N0xx1

|  |  |
| --- | --- |
| For RådetFormann… | For EuropaparlamentetPresident… |

Vedlegg I

Territorier nevnt i artikkel 3 nr. 40, unntatt i forbindelse med anvendelsen av artikkel 1 nr. 2 bokstav g)

1. Kongeriket Belgias territorium

2. Republikken Bulgarias territorium

3. Den tsjekkiske republikks territorium

4. Kongeriket Danmarks territorium med unntak av Færøyene og Grønland

5. Forbundsrepublikken Tysklands territorium

6. Republikken Estlands territorium

7. Irlands territorium

8. Republikken Hellas' territorium

9. Kongeriket Spanias territorium med unntak av Ceuta og Melilla

10. Republikken Frankrikes territorium

11. Republikken Kroatias territorium

12. Republikken Italias territorium

13. Republikken Kypros' territorium

14. Republikken Latvias territorium

15. Republikken Litauens territorium

16. Storhertugdømmet Luxembourgs territorium

17. Ungarns territorium

18. Republikken Maltas territorium

19. Kongeriket Nederlands europeiske territorium

20. Republikken Østerrikes territorium

21. Republikken Polens territorium

22. Republikken Portugals territorium

23. Romanias territorium

24. Republikken Slovenias territorium

25. Den slovakiske republikks territorium

26. Republikken Finlands territorium

27. Kongeriket Sveriges territorium

28. Det forente kongerike Storbritannia og Nord-Irlands territorium

Vedlegg II

Opplæring av vedkommende myndigheters personale

Kapittel I

Emner i opplæringen av personale som gjennomfører offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet

1. Forskjellige kontrollmetoder og -teknikker, for eksempel inspeksjon, verifisering, gjennomsøking, målrettet gjennomsøking, prøvetaking og laboratorieanalyse, -undersøkelse og -diagnose.

2. Framgangsmåter for kontroll.

3. Reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2.

4. Vurdering av manglende overholdelse av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2).

5. Farene forbundet med produksjon, bearbeiding og distribusjon av dyr og varer.

6. De forskjellige leddene i produksjonen, bearbeidingen og distribusjonen, og de mulige risikoene for menneskers helse, og eventuelt for dyre- og plantehelsen, dyrevelferd og miljøet.

7. Vurdering av anvendelsen av HACCP-framgangsmåter og god landbrukspraksis.

8. Ledelsessystemer som for eksempel kvalitetssikringsprogrammer som driftsansvarlige administrerer, og vurdering av dem i den grad de er relevante for kravene fastsatt i reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2).

9. Ordninger for offentlig attestering.

10. Beredskapsplaner for nødssituasjoner, herunder kommunikasjon mellom medlemsstatene og Kommisjonen.

11. Rettergang og rettslige følger av offentlig kontroll.

12. Undersøkelse av skriftlig dokumentasjon og andre registrerte opplysninger, herunder i forbindelse med sammenlignende undersøkelser foretatt ved flere laboratorier, akkreditering og risikovurdering, som kan være relevant for å vurdere overholdelsen av reglene nevnt i artikkel 1 nr. 2; dette kan omfatte økonomiske og forretningsmessige aspekter.

13. Framgangsmåter for kontroll og krav til innførsel til Unionen av dyr og varer som ankommer fra tredjestater.

14. Alle andre nødvendige områder for å sikre at offentlig kontroll gjennomføres i samsvar med denne forordning.

Kapittel II

Emner i forbindelse med framgangsmåter for kontroll

1. Vedkommende myndigheters organisering og forholdet mellom sentrale vedkommende myndigheter og de myndighetene de har delegert oppgaven med å gjennomføre offentlig kontroll eller annen offentlig virksomhet til.

2. Forholdet mellom vedkommende myndigheter og organer med delegerte oppgaver eller fysiske personer som de har delegert oppgaver til i forbindelse med offentlig kontroll eller annen offentlig virksomhet.

3. En erklæring om målene som skal oppnås.

4. Personalets oppgaver, ansvarsområder og plikter.

5. Framgangsmåter for prøvetaking, kontrollmetoder og -teknikker, herunder laboratorieanalyse, -undersøkelse og -diagnose, tolking av resultater og beslutninger som følge av disse.

6. Programmer for gjennomsøking og målrettet gjennomsøking.

7. Gjensidig bistand i tilfeller der offentlig kontroll krever at mer enn én medlemsstat treffer tiltak.

8. Tiltak som skal treffes etter offentlig kontroll.

9. Samarbeid med andre enheter eller avdelinger med relevante ansvarsområder, eller med driftsansvarlige.

10. Verifisering av om prøvetakingsmetodene og metodene for laboratorieanalyse, -undersøkelse og -diagnose er hensiktsmessige.

11. All annen virksomhet eller andre opplysninger som kreves for at den offentlige kontrollen skal fungere effektivt.

Vedlegg III

Karakterisering av analysemetoder

1. Analysemetodene og resultatene av målingene bør kjennetegnes av følgende kriterier:

a) nøyaktighet (riktighet og presisjon),

b) anvendelighet (matrise og konsentrasjonsområde),

c) påvisningsgrense,

d) grense for mengdebestemmelse,

e) presisjon,

f) repeterbarhet,

g) reproduserbarhet,

h) gjenfinning,

i) selektivitet,

j) følsomhet,

k) linearitet,

l) måleusikkerhet,

m) andre kriterier som kan velges etter behov.

2. Presisjonsverdiene nevnt i nr. 1 bokstav e) skal enten hentes fra en undersøkelse foretatt ved flere laboratorier (sammenligning) i samsvar med en internasjonalt anerkjent protokoll om undersøkelser foretatt ved flere laboratorier (for eksempel ISO 5725 «Accuracy (trueness and precision) of measurement methods and results») eller, dersom det er fastsatt ytelseskriterier for analysemetodene, være basert på prøvinger av at kriteriene er overholdt. Verdiene for repeterbarhet og reproduserbarhet skal uttrykkes på en måte som er internasjonalt anerkjent (for eksempel konfidensintervaller på 95 % som definert i ISO 5725 «Accuracy (trueness and precision) of measurement methods and results»). Resultatene av undersøkelsen foretatt ved flere laboratorier skal offentliggjøres eller være fritt tilgjengelige.

3. Analysemetoder som kan brukes enhetlig på forskjellige varegrupper, bør velges framfor metoder som kan brukes bare på enkelte varer.

4. I tilfeller der analysemetoder kan valideres bare i ett enkelt laboratorium, bør metodene valideres i samsvar med internasjonalt anerkjente vitenskapelige protokoller eller retningslinjer eller, dersom det er fastsatt ytelseskriterier for analysemetodene, være basert på prøvinger av at kriteriene er overholdt.

5. Analysemetoder som vedtas i henhold til denne forordning, bør utarbeides etter den standarden for analysemetoder som er anbefalt av ISO.

Vedlegg IV

Kapittel I

Gebyrer eller avgifter for offentlig kontroll av forsendelser av dyr og varer som innføres til Unionen

I. FORSENDELSER AV LEVENDE DYR

a) Storfe, dyr av hestefamilien, svin, sauer, geiter, fjørfe, kaniner og smått fuglevilt eller smått marklevende vilt, villsvin og viltlevende drøvtyggere:

– 55 euro per forsendelse opptil 6 tonn, og

– 9 euro per tonn over 6 og opptil 46 tonn, eller

– 420 euro per forsendelse over 46 tonn.

b) Andre dyrearter:

– 55 euro per forsendelse opptil 46 tonn, eller

– 420 euro per forsendelse over 46 tonn.

II. FORSENDELSER AV KJØTT

– 55 euro per forsendelse opptil 6 tonn, og

– 9 euro per tonn over 6 og opptil 46 tonn, eller

– 420 euro per forsendelse over 46 tonn.

III. FORSENDELSER AV FISKERIVARER

a) Fiskerivarer som ikke transporteres i bulk:

i) 55 euro per forsendelse opptil 6 tonn, og

ii) 9 euro per tonn over 6 og opptil 46 tonn, eller

iii) 420 euro per forsendelse over 46 tonn.

b) Fiskerivarer som transporteres som stykkgods:

i) 600 euro per fartøy, med en last av fiskerivarer opptil 500 tonn,

ii) 1 200 euro per fartøy, med en last av fiskerivarer over 500 og opptil 1 000 tonn,

iii) 2 400 euro per fartøy, med en last av fiskerivarer over 1 000 og opptil 2 000 tonn,

iv) 3 600 euro per fartøy, med en last av fiskerivarer på mer enn 2 000 tonn.

IV. FORSENDELSER AV KJØTTPRODUKTER, FJØRFEKJØTT, KJØTT FRA VILTLEVENDE VILT, KANINKJØTT ELLER KJØTT FRA OPPDRETTSVILT

a) 55 euro per forsendelse opptil 6 tonn, og

b) 9 euro per tonn over 6 og opptil 46 tonn, eller

c) 420 euro per forsendelse over 46 tonn.

V. FORSENDELSER AV ANDRE PRODUKTER AV ANIMALSK OPPRINNELSE ENN KJØTTPRODUKTER BEREGNET PÅ KONSUM

a) Andre produkter av animalsk opprinnelse beregnet på konsum som ikke transporteres i bulk:

i) 55 euro per forsendelse opptil 6 tonn, og

ii) 9 euro per tonn over 6 og opptil 46 tonn, eller

iii) 420 euro per forsendelse over 46 tonn.

b) Andre produkter av animalsk opprinnelse beregnet på konsum som transporteres som stykkgods:

i) 600 euro per fartøy, med en last av produkter opptil 500 tonn,

ii) 1 200 euro per fartøy, med en last av produkter over 500 og opptil 1 000 tonn,

iii) 2 400 euro per fartøy, med en last av produkter over 1 000 og opptil 2 000 tonn,

iv) 3 600 euro per fartøy, med en last av produkter på mer enn 2 000 tonn.

VI. FORSENDELSER AV ANIMALSKE BIPRODUKTER OG FÔRVARER AV ANIMALSK OPPRINNELSE

a) Forsendelser av animalske biprodukter og fôrvarer av animalsk opprinnelse som ikke transporteres i bulk:

i) 55 euro per forsendelse opptil 6 tonn, og

ii) 9 euro per tonn over 6 og opptil 46 tonn, eller

iii) 420 euro per forsendelse over 46 tonn.

b) Animalske biprodukter og fôrvarer av animalsk opprinnelse som transporteres som stykkgods:

i) 600 euro per fartøy, med en last av produkter opptil 500 tonn,

ii) 1 200 euro per fartøy, med en last av produkter over 500 og opptil 1 000 tonn,

iii) 2 400 euro per fartøy, med en last av produkter over 1 000 og opptil 2 000 tonn,

iv) 3 600 euro per fartøy, med en last av produkter på mer enn 2 000 tonn.

VII. FORSENDELSER FRA TREDJESTATER AV DYR OG VARER SOM ER I TRANSITT ELLER OMLASTES

30 euro for forsendelsen økes med 20 euro for hvert 15. minutt for hver medarbeider som deltar i kontrollen.

VIII. FORSENDELSER AV PLANTER, PLANTEPRODUKTER OG ANDRE PRODUKTER, GJENSTANDER OG MATERIALER SOM KAN SKJULE ELLER SPRE PLANTESKADEGJØRERE

a) For dokumentkontroll: 7 euro per forsendelse.

b) For identitetskontroll:

i) 7 euro per forsendelse som tilsvarer opptil lasten av en lastebil, en jernbanevogn eller en container i sammenlignbar størrelse,

ii) 14 euro per forsendelse større enn ovennevnte størrelse.

c) For plantehelsekontroll, i samsvar med følgende spesifikasjoner:

i) Stiklinger, spirer (unntatt foryngelsesmateriale for skog), kimplanter av jordbær eller grønnsaker:

– 17,5 euro per forsendelse opptil 10 000 tonn,

– 0,70 euro per forsendelse for hver ytterligere 1 000 enheter,

– 140 euro per forsendelse som høyeste gebyr.

ii) Busker, trær (unntatt hogde juletrær), andre treaktige planteskoleplanter, herunder foryngelsesmateriale for skog (unntatt frø):

– 17,5 euro per forsendelse opptil 10 000 tonn,

– 0,44 euro per forsendelse for hver ytterligere 1 000 enheter,

– 140 euro per forsendelse som høyeste gebyr.

iii) Løker, blomsterknoller, jordstengler, rotknoller, beregnet på planting (unntatt rotknoller av poteter):

– 17,5 euro per forsendelse opptil 200 kg,

– 0,16 euro per forsendelse for hver ytterligere 10 kg,

– 140 euro per forsendelse som høyeste gebyr.

iv) Frø, vevskulturer:

– 7,5 euro per forsendelse opptil 100 kg,

– 0 175 euro per forsendelse for hver ytterligere 10 kg,

– 140 euro per forsendelse som høyeste gebyr.

v) Andre planter beregnet på utplanting, ikke nevnt andre steder i dette nummer:

– 17,5 euro per forsendelse opptil 5 000 i antall,

– 0,18 euro per forsendelse for hver ytterligere 100 enheter,

– 140 euro per forsendelse som høyeste gebyr.

vi) Snittblomster:

– 17,5 euro per forsendelse opptil 20 000 i antall,

– 0,14 euro per forsendelse for hver ytterligere 1 000 enheter,

– 140 euro per forsendelse som høyeste gebyr.

vii) Grener med bladverk, deler av bartrær (unntatt hogde juletrær):

– 17,5 euro per forsendelse opptil 100 kg,

– 1,75 euro per forsendelse for hver ytterligere 100 kg,

– 140 euro per forsendelse som høyeste gebyr.

viii) Hogde juletrær:

– 17,5 euro per forsendelse opptil 1 000 i antall,

– 1,75 euro per forsendelse for hver ytterligere 100 enheter,

– 140 euro per forsendelse som høyeste gebyr.

ix) Blader fra planter, f.eks. urter, krydder og bladgrønnsaker:

– 17,5 euro per forsendelse opptil 100 kg,

– 1,75 euro per forsendelse for hver ytterligere 10 kg,

– 140 euro per forsendelse som høyeste gebyr.

x) Frukt, grønnsaker (unntatt bladgrønnsaker):

– 17,5 euro per forsendelse opptil 25 000 kg i vekt,

– 0,7 euro per forsendelse for hver ytterligere 1 000 kg.

xi) Rotknoller av poteter:

– 52,5 euro per parti opptil 25 000 kg i vekt,

– 52,5 euro per parti for hver ytterligere 25 000 kg.

xii) Tre (unntatt bark):

– 17,5 euro per forsendelse opptil 1 000 m3 i volum,

– 0,175 euro per forsendelse for hver ytterligere 10 m3.

xiii) Jord og dyrkingsmedium, bark:

– 17,5 euro per forsendelse opptil 25 000 kg i vekt,

– 0,7 euro per forsendelse for hver ytterligere 1 000 kg.

– 140 euro per forsendelse som høyeste gebyr.

xiv) Korn:

– 17,5 euro per forsendelse opptil 25 000 kg i vekt,

– 0,7 euro per forsendelse for hver ytterligere 1 000 kg.

– 700 euro per forsendelse som høyeste gebyr.

xv) Andre planter eller planteprodukter som ikke er nevnt andre steder i dette nummer:

– 17,5 euro per forsendelse.

Når en forsendelse består ikke utelukkende av produkter som omfattes av beskrivelsen i det relevante strekpunktet, skal delene som består av produkter som omfattes av beskrivelsen i det relevante strekpunktet (partiet eller partiene), behandles som en separat forsendelse.

Kapittel II

Gebyrer eller avgifter for offentlig kontroll på slakterier, nedskjæringsanlegg og viltbehandlingsanlegg, av melkeproduksjon og av produksjon og omsetning av fiskerivarer og akvakulturprodukter

I. GEBYRER ELLER AVGIFTER FOR OFFENTLIG KONTROLL PÅ SLAKTERIER

a) Storfekjøtt:

i) voksent storfe: 5 euro per dyr

ii) ungt storfe: 2 euro per dyr

b) Kjøtt fra enhovede dyr / dyr av hestefamilien: 3 euro per dyr

c) Svinekjøtt: dyr med en slaktevekt

i) under 25 kg: 0,5 euro per dyr

ii) lik eller over 25 kg: 1 euro per dyr

d) Saue- og geitekjøtt: dyr med en slaktevekt

i) under 12 kg: 0,15 euro per dyr

ii) lik eller over 12 kg: 0,25 euro per dyr

e) Fjørfekjøtt:

i) fjørfe av arten Gallus og perlehøns: 0 005 euro per dyr

ii) ender og gjess: 0,01 euro per dyr

iii) kalkuner: 0 025 euro per dyr

iv) kjøtt fra oppdrettskaniner: 0 005 euro per dyr

v) vaktler og rapphøns: 0 002 euro per dyr

II. GEBYRER ELLER AVGIFTER FOR OFFENTLIG KONTROLL I NEDSKJÆRINGSANLEGG

Per tonn kjøtt:

a) kjøtt fra storfe, kalv, svin, enhovede dyr / dyr av hestefamilien, sauer og geiter: 2 euro

b) kjøtt fra fjørfe og oppdrettskaniner: 1,5 euro

c) kjøtt fra oppdrettsvilt og viltlevende vilt:

– småvilt (fuglevilt og marklevende vilt): 1,5 euro

– strutsefugler (struts, emu, nandu): 3 euro

– villsvin og drøvtyggere: 2 euro

III. GEBYRER ELLER AVGIFTER FOR OFFENTLIG KONTROLL I VILTBEHANDLINGSANLEGG

a) smått fuglevilt: 0 005 euro per dyr

b) smått marklevende vilt: 0,01 euro per dyr

c) strutsefugler: 0,5 euro per dyr

d) landpattedyr:

i) villsvin: 1,5 euro per dyr

ii) drøvtyggere: 0,5 euro per dyr

IV. GEBYRER ELLER AVGIFTER FOR OFFENTLIG KONTROLL AV MELKEPRODUKSJON

a) 1 euro per 30 tonn

og

b) 0,5 euro per tonn ut over dette

V. GEBYRER ELLER AVGIFTER FOR OFFENTLIG KONTROLL AV PRODUKSJON OG OMSETNING AV FISKERIVARER OG AKVAKULTURPRODUKTER

a) ved førstegangsomsetning av fiskerivarer og akvakulturprodukter:

i) 1 euro per tonn for de første 50 tonn i måneden

ii) 0,5 euro per tonn ut over dette

b) ved første salg på fiskemarkedet:

i) 0,5 euro per tonn for de første 50 tonn i måneden

ii) 0,25 euro per tonn ut over dette

c) ved første salg i tilfelle av manglende eller utilstrekkelig klassifisering etter ferskhet og/eller størrelse:

i) 1 euro per tonn for de første 50 tonn i måneden

ii) 0,5 euro per tonn ut over dette

Vedlegg V

Sammenligningstabellene nevnt i artikkel 146 nr. 2

1. Forordning (EF) nr. 882/2004

02N1xx2

|  |  |
| --- | --- |
| Forordning (EF) nr. 882/2004 | Denne forordning |
| Artikkel 1 nr. 1 første ledd | Artikkel 1 nr. 1 |
| Artikkel 1 nr. 1 annet ledd | Artikkel 1 nr. 2 |
| Artikkel 1 nr. 2 | Artikkel 1 nr. 4 |
| Artikkel 1 nr. 3 | – |
| Artikkel 1 nr. 4 | – |
| Artikkel 2 | Artikkel 3 |
| Artikkel 3 nr. 1 | Artikkel 9 nr. 1 |
| Artikkel 3 nr. 2 | Artikkel 9 nr. 4 |
| Artikkel 3 nr. 3 | Artikkel 10 |
| Artikkel 3 nr. 4 | Artikkel 9 nr. 6 |
| Artikkel 3 nr. 5 | Artikkel 9 nr. 6 |
| Artikkel 3 nr. 6 | Artikkel 9 nr. 7 |
| Artikkel 3 nr. 7 | – |
| Artikkel 4 nr. 1 | Artikkel 4 nr. 1 |
| Artikkel 4 nr. 2 | Artikkel 5 nr. 1 bokstav a), c), d), e), f), g) og i) |
| Artikkel 4 nr. 3 | Artikkel 4 nr. 2 |
| Artikkel 4 nr. 4 | Artikkel 5 nr. 1 bokstav b) |
| Artikkel 4 nr. 5 | Artikkel 5 nr. 5 |
| Artikkel 4 nr. 6 | Artikkel 6 nr. 1 |
| Artikkel 4 nr. 7 | – |
| Artikkel 5 nr. 1 første ledd | Artikkel 28 nr. 1 |
| Artikkel 5 nr. 1 annet ledd | – |
| Artikkel 5 nr. 1 tredje ledd | Artikkel 31 nr. 3 |
| Artikkel 5 nr. 2 bokstav a), b), c) og f) | Artikkel 29 |
| Artikkel 5 nr. 2 bokstav d) | – |
| Artikkel 5 nr. 2 bokstav e) | Artikkel 32 |
| Artikkel 5 nr. 3 | Artikkel 33 |
| Artikkel 5 nr. 4 | – |
| Artikkel 6 | Artikkel 5 nr. 4 |
| Artikkel 7 nr. 1 første ledd | Artikkel 11 nr. 1 første ledd |
| Artikkel 7 nr. 1 annet ledd bokstav a) | Artikkel 11 nr. 1 annet ledd |
| Artikkel 7 nr. 1 annet ledd bokstav b) | – |
| Artikkel 7 nr. 2 første punktum | Artikkel 8 nr. 1 |
| Artikkel 7 nr. 2 annet punktum | – |
| Artikkel 7 nr. 2 tredje punktum | – |
| Artikkel 7 nr. 3 | Artikkel 8 nr. 3 |
| Artikkel 8 nr. 1 | Artikkel 12 nr. 1 |
| Artikkel 8 nr. 2 | Artikkel 5 nr. 1 bokstav h) |
| Artikkel 8 nr. 3 bokstav a) | Artikkel 12 nr. 2 |
| Artikkel 8 nr. 3 bokstav b) | Artikkel 12 nr. 3 |
| Artikkel 8 nr. 4 | – |
| Artikkel 9 nr. 1 | Artikkel 13 nr. 1 første ledd |
| Artikkel 9 nr. 2 | Artikkel 13 nr. 1 annet ledd |
| Artikkel 9 nr. 3 | Artikkel 13 nr. 2 |
| Artikkel 10 | Artikkel 14 |
| Artikkel 11 nr. 1 | Artikkel 34 nr. 1 og 2 |
| Artikkel 11 nr. 2 | – |
| Artikkel 11 nr. 3 | Artikkel 34 nr. 4 |
| Artikkel 11 nr. 4 | Artikkel 34 nr. 6 |
| Artikkel 11 nr. 5 | Artikkel 35 nr. 1 |
| Artikkel 11 nr. 6 | Artikkel 35 nr. 2 |
| Artikkel 11 nr. 7 | Artikkel 34 nr. 5 |
| Artikkel 12 nr. 1 | Artikkel 37 nr. 1 |
| Artikkel 12 nr. 2 | Artikkel 37 nr. 4 bokstav e) |
| Artikkel 12 nr. 3 | Artikkel 37 nr. 5 bokstav c) |
| Artikkel 12 nr. 4 | Artikkel 39 nr. 2 |
| Artikkel 13 | Artikkel 115 |
| Artikkel 14 nr. 1 | – |
| Artikkel 14 nr. 2 | Artikkel 45 nr. 3 |
| Artikkel 14 nr. 3 | – |
| Artikkel 15 nr. 1 | Artikkel 44 nr. 1 første punktum |
| Artikkel 15 nr. 2 | Artikkel 44 nr. 3 og 5 |
| Artikkel 15 nr. 3 | Artikkel 44 nr. 3 og 5 |
| Artikkel 15 nr. 4 | – |
| Artikkel 15 nr. 5 | Artikkel 47 nr. 1 bokstav d) og nr. 2 bokstav b) og artikkel 54 nr. 4 første punktum |
| Artikkel 16 nr. 1 | Artikkel 45 nr. 1 |
| Artikkel 16 nr. 2 | Artikkel 44 nr. 2 |
| Artikkel 16 nr. 3 første punktum | Artikkel 45 nr. 2 |
| Artikkel 16 nr. 3 annet punktum | Artikkel 34 nr. 5 |
| Artikkel 17 nr. 1 første strekpunkt | Artikkel 59 nr. 1 |
| Artikkel 17 nr. 1 annet strekpunkt | Artikkel 56 nr. 1, nr. 3 bokstav a) og nr. 4 og artikkel 58 |
| Artikkel 17 nr. 2 | – |
| Artikkel 18 | Artikkel 65 nr. 1, 2 og 3 |
| Artikkel 19 nr. 1 | Artikkel 66 nr. 1 og 3 |
| Artikkel 19 nr. 2 bokstav a) | Artikkel 67 |
| Artikkel 19 nr. 2 bokstav b) | Artikkel 66 nr. 6 |
| Artikkel 19 nr. 3 | Artikkel 66 nr. 5 |
| Artikkel 19 nr. 4 | Artikkel 7 |
| Artikkel 20 | Artikkel 71 |
| Artikkel 21 nr. 1 | Artikkel 72 nr. 1 |
| Artikkel 21 nr. 2 | Artikkel 69 |
| Artikkel 21 nr. 3 | Artikkel 66 nr. 1 |
| Artikkel 21 nr. 4 | Artikkel 66 nr. 5 |
| Artikkel 22 | Artikkel 66 nr. 7 siste punktum og artikkel 69 nr. 4 |
| Artikkel 23 nr. 1 | Artikkel 73 nr. 1 |
| Artikkel 23 nr. 2 | Artikkel 73 nr. 2 og artikkel 74 |
| Artikkel 23 nr. 3 | Artikkel 73 nr. 3 |
| Artikkel 23 nr. 4 | Artikkel 73 nr. 2 |
| Artikkel 23 nr. 5 | Artikkel 73 nr. 4 bokstav a) |
| Artikkel 23 nr. 6 | Artikkel 73 nr. 2 bokstav c) og nr. 4 bokstav b) |
| Artikkel 23 nr. 7 | Artikkel 74 |
| Artikkel 23 nr. 8 | Artikkel 74 |
| Artikkel 24 nr. 1 | Artikkel 75 nr. 1 |
| Artikkel 24 nr. 2 | Artikkel 57 |
| Artikkel 24 nr. 3 | Artikkel 46 |
| Artikkel 24 nr. 4 | Artikkel 76 |
| Artikkel 25 nr. 1 | – |
| Artikkel 25 nr. 2 bokstav a) | – |
| Artikkel 25 nr. 2 bokstav b) | Artikkel 77 nr. 1 bokstav c) |
| Artikkel 25 nr. 2 bokstav c) | Artikkel 77 nr. 1 bokstav f) |
| Artikkel 25 nr. 2 bokstav d) | Artikkel 48 bokstav c) og d) og artikkel 77 nr. 1 bokstav e) og k) |
| Artikkel 25 nr. 2 bokstav e) | – |
| Artikkel 25 nr. 2 bokstav f) | Artikkel 70 |
| Artikkel 25 nr.2 bokstav g) | Artikkel 77 nr. 1 bokstav h) |
| Artikkel 25 nr. 2 bokstav h) | Artikkel 46 nr. 2 bokstav b) |
| Artikkel 26 | Artikkel 78 nr. 1 |
| Artikkel 27 nr. 1 | Artikkel 80 |
| Artikkel 27 nr. 2 | Artikkel 79 |
| Artikkel 27 nr. 3 | – |
| Artikkel 27 nr. 4 | Artikkel 79 nr. 1 |
| Artikkel 27 nr. 5 | – |
| Artikkel 27 nr. 6 | – |
| Artikkel 27 nr. 7 | – |
| Artikkel 27 nr. 8 | Artikkel 84 nr. 2 |
| Artikkel 27 nr. 9 | Artikkel 83 nr. 2 |
| Artikkel 27 nr. 10 | – |
| Artikkel 27 nr. 11 | Artikkel 84 nr. 1 |
| Artikkel 27 nr. 12 første punktum | Artikkel 85 |
| Artikkel 27 nr. 12 annet punktum | – |
| Artikkel 28 | – |
| Artikkel 29 | – |
| Artikkel 30 nr. 1 bokstav a) | Artikkel 87 |
| Artikkel 30 nr. 1 bokstav b) | Artikkel 90 bokstav a) |
| Artikkel 30 nr. 1 bokstav c) | Artikkel 88 nr. 2 |
| Artikkel 30 nr. 1 bokstav d) | Artikkel 90 bokstav b) og f) |
| Artikkel 30 nr. 1 bokstav e) | Artikkel 90 bokstav c) |
| Artikkel 30 nr. 1 bokstav f) | Artikkel 90 bokstav d) |
| Artikkel 30 nr. 1 bokstav g) | Artikkel 90 bokstav e) |
| Artikkel 30 nr. 2 bokstav a) | Artikkel 89 nr. 1 bokstav f) |
| Artikkel 30 nr. 2 bokstav b) | Artikkel 89 nr. 1 bokstav d) |
| Artikkel 30 nr. 3 | – |
| Artikkel 31 | – |
| Artikkel 32 nr. 1 bokstav a) | Artikkel 94 nr. 2 bokstav a) |
| Artikkel 32 nr. 1 bokstav b) | Artikkel 94 nr. 2 bokstav c) |
| Artikkel 32 nr. 1 bokstav c) | Artikkel 94 nr. 2 bokstav d) |
| Artikkel 32 nr. 1 bokstav d) | Artikkel 94 nr. 2 bokstav e) |
| Artikkel 32 nr. 1 bokstav e) | Artikkel 94 nr. 2 bokstav f) |
| Artikkel 32 nr. 1 bokstav f) | Artikkel 94 nr. 2 bokstav h) |
| Artikkel 32 nr. 2 bokstav a) | Artikkel 94 nr. 2 bokstav a), c) og d) |
| Artikkel 32 nr. 2 bokstav b) | Artikkel 94 nr. 2 bokstav i) |
| Artikkel 32 nr. 2 bokstav c) | Artikkel 94 nr. 2 bokstav e) |
| Artikkel 32 nr. 2 bokstav d) | Artikkel 94 nr. 2 bokstav h) |
| Artikkel 32 nr. 2 bokstav e) | Artikkel 94 nr. 2 bokstav e) |
| Artikkel 32 nr. 3 | Artikkel 93 nr. 3 bokstav a) |
| Artikkel 32 nr. 4 bokstav a) | Artikkel 93 nr. 3 bokstav c) |
| Artikkel 32 nr. 4 bokstav b) | Artikkel 93 nr. 3 bokstav d) |
| Artikkel 32 nr. 4 bokstav c) | Artikkel 93 nr. 3 bokstav d) |
| Artikkel 32 nr. 4 bokstav d) | Artikkel 8 |
| Artikkel 32 nr. 4 bokstav e) | Artikkel 93 nr. 3 bokstav e) |
| Artikkel 32 nr. 4 bokstav f) | Artikkel 94 nr. 2 bokstav k) iii) |
| Artikkel 32 nr. 4 bokstav g) | Artikkel 93 nr. 3 bokstav e) |
| Artikkel 32 nr. 4 bokstav h) | Artikkel 93 nr. 3 bokstav f) |
| Artikkel 32 nr. 5 | Artikkel 99 nr. 1 |
| Artikkel 32 nr. 6 | Artikkel 99 nr. 2 |
| Artikkel 32 nr. 7 | – |
| Artikkel 32 nr. 8 første punktum | Artikkel 99 nr. 3 |
| Artikkel 32 nr. 8 annet punktum | Artikkel 99 nr. 4 |
| Artikkel 32 nr. 9 | – |
| Artikkel 33 nr. 1 | Artikkel 100 nr. 1 |
| Artikkel 33 nr. 2 | Artikkel 101 nr. 1 |
| Artikkel 33 nr. 3 | Artikkel 100 nr. 2 |
| Artikkel 33 nr. 4 | Artikkel 100 nr. 4 |
| Artikkel 33 nr. 5 | Artikkel 100 nr. 5 |
| Artikkel 33 nr. 6 | Artikkel 101 nr. 2 |
| Artikkel 33 nr. 7 | – |
| Artikkel 34 nr. 1 | Artikkel 102 nr. 1 |
| Artikkel 34 nr. 2 | Artikkel 102 nr. 1 og 2 |
| Artikkel 34 nr. 3 | Artikkel 102 nr. 3 |
| Artikkel 35 nr. 1 | Artikkel 103 nr. 1 |
| Artikkel 35 nr. 2 | Artikkel 103 nr. 3 |
| Artikkel 35 nr. 3 | Artikkel 103 nr. 2 |
| Artikkel 35 nr. 4 | – |
| Artikkel 36 nr. 1 | Artikkel 104 nr. 1 bokstav c) |
| Artikkel 36 nr. 2 første punktum | – |
| Artikkel 36 nr. 2 annet punktum | Artikkel 104 nr. 2 |
| Artikkel 36 nr. 3 første ledd | Artikkel 104 nr. 3 første punktum |
| Artikkel 36 nr. 3 annet ledd | – |
| Artikkel 36 nr. 3 tredje ledd første punktum | Artikkel 104 nr. 3 bokstav c) |
| Artikkel 36 nr. 3 tredje ledd annet punktum | Artikkel 104 nr. 3 bokstav b) |
| Artikkel 36 nr. 4 | Artikkel 104 nr. 3 bokstav a) |
| Artikkel 37 nr. 1 | Artikkel 105 nr. 1 |
| Artikkel 37 nr. 2 | Artikkel 105 nr. 2 |
| Artikkel 38 nr. 1 | Artikkel 106 nr. 1 |
| Artikkel 38 nr. 2 | Artikkel 106 nr. 2 bokstav c) |
| Artikkel 38 nr. 3 | Artikkel 106 nr. 3 |
| Artikkel 39 nr. 1 | Artikkel 107 nr. 1 |
| Artikkel 39 nr. 2 | Artikkel 107 nr. 2 |
| Artikkel 40 nr. 1 | Artikkel 108 nr. 1 |
| Artikkel 40 nr. 2 | – |
| Artikkel 40 nr. 3 | Artikkel 108 nr. 2 |
| Artikkel 40 nr. 4 | – |
| Artikkel 41 | Artikkel 109 nr. 1 |
| Artikkel 42 nr. 1 bokstav a) | – |
| Artikkel 42 nr. 1 bokstav b) | Artikkel 111 nr. 2 |
| Artikkel 42 nr. 1 bokstav c) | Artikkel 111 nr. 3 |
| Artikkel 42 nr. 2 | Artikkel 110 nr. 2 |
| Artikkel 42 nr. 3 | Artikkel 111 nr. 2 |
| Artikkel 43 nr. 1 første punktum | – |
| Artikkel 43 nr. 1 annet punktum | – |
| Artikkel 43 nr. 1 bokstav a) | – |
| Artikkel 43 nr. 1 bokstav b) | – |
| Artikkel 43 nr. 1 bokstav c) | – |
| Artikkel 43 nr. 1 bokstav d)–j) | – |
| Artikkel 43 nr. 1 bokstav k) | – |
| Artikkel 43 nr. 2 | – |
| Artikkel 44 nr. 1 | Artikkel 113 nr. 1 |
| Artikkel 44 nr. 2 | – |
| Artikkel 44 nr. 3 | Artikkel 113 nr. 1 |
| Artikkel 44 nr. 4 første ledd første punktum | Artikkel 114 nr. 1 |
| Artikkel 44 nr. 4 første ledd annet punktum | Artikkel 114 nr. 2 |
| Artikkel 44 nr. 5 | – |
| Artikkel 44 nr. 6 | Artikkel 114 nr. 1 |
| Artikkel 45 nr. 1 | Artikkel 116 nr. 1, 2 og 4 |
| Artikkel 45 nr. 2 | Artikkel 116 nr. 3 |
| Artikkel 45 nr. 3 | Artikkel 117 |
| Artikkel 45 nr. 4 | Artikkel 118 |
| Artikkel 45 nr. 5 | Artikkel 119 |
| Artikkel 45 nr. 6 | – |
| Artikkel 46 nr. 1 første punktum | Artikkel 120 nr. 1 |
| Artikkel 46 nr. 1 annet punktum | Artikkel 120 nr. 4 |
| Artikkel 46 nr. 1 tredje punktum | Artikkel 120 nr. 2 |
| Artikkel 46 nr. 2 | Artikkel 120 nr. 3 |
| Artikkel 46 nr. 3 | Artikkel 121 |
| Artikkel 46 nr. 4 | – |
| Artikkel 46 nr. 5 | – |
| Artikkel 46 nr. 6 | Artikkel 122 |
| Artikkel 46 nr. 7 | Artikkel 123 |
| Artikkel 47 nr. 1 | Artikkel 125 nr. 1 bokstav a)–e) |
| Artikkel 47 nr. 2 | Artikkel 125 nr. 2 |
| Artikkel 47 nr. 3 | Artikkel 125 nr. 1 bokstav f) og g) |
| Artikkel 47 nr. 4 | – |
| Artikkel 47 nr. 5 | – |
| Artikkel 48 nr. 1 | Artikkel 126 nr. 1 |
| Artikkel 48 nr. 2 | Artikkel 126 nr. 2 |
| Artikkel 48 nr. 3 | Artikkel 127 nr. 1 og 2 |
| Artikkel 48 nr. 4 | Artikkel 127 nr. 3 |
| Artikkel 48 nr. 5 første punktum | Artikkel 127 nr. 3 bokstav f) |
| Artikkel 48 nr. 5 annet og tredje punktum | – |
| Artikkel 49 | Artikkel 129 |
| Artikkel 50 | – |
| Artikkel 51 nr. 1 | Artikkel 130 nr. 1 og 2 |
| Artikkel 51 nr. 2 | Artikkel 130 nr. 3 |
| Artikkel 51 nr. 3 | – |
| Artikkel 52 | Artikkel 124 |
| Artikkel 53 | Artikkel 112 |
| Artikkel 54 nr. 1 | Artikkel 138 nr. 1 |
| Artikkel 54 nr. 2 | Artikkel 138 nr. 2 |
| Artikkel 54 nr. 3 | Artikkel 138 nr. 3 |
| Artikkel 54 nr. 4 | Artikkel 105 nr. 1 |
| Artikkel 54 nr. 5 | Artikkel 138 nr. 4 |
| Artikkel 55 nr. 1 | Artikkel 139 nr. 1 |
| Artikkel 55 nr. 2 | Artikkel 139 nr. 1 |
| Artikkel 56 nr. 1 | Artikkel 141 nr. 1 |
| Artikkel 56 nr. 2 bokstav a) | – |
| Artikkel 56 nr. 2 bokstav b) | Artikkel 141 nr. 2 |
| Artikkel 57–61 | – |
| Artikkel 62 | Artikkel 145 |
| Artikkel 63 nr. 1 | – |
| Artikkel 63 nr. 2 | Artikkel 25 |
| Artikkel 64 første ledd | Artikkel 142 nr. 1 |
| Artikkel 64 nr. 1 | Artikkel 142 nr. 1 |
| Artikkel 64 nr. 2 | Artikkel 142 nr. 2 |
| Artikkel 65 | – |
| Artikkel 66 | – |
| Artikkel 67 | – |
| Vedlegg I | Vedlegg I |
| Vedlegg II | Vedlegg II |
| Vedlegg III | Vedlegg III |
| Vedlegg IV | – |
| Vedlegg V | – |
| Vedlegg VI | Artikkel 81 og artikkel 82 nr. 2 |
| Vedlegg VII | – |
| Vedlegg VIII | – |

2. Direktiv 96/23/EF

02N1xx2

|  |  |
| --- | --- |
| Direktiv 96/23/EF | Denne forordning |
| Artikkel 1 | – |
| Artikkel 2 bokstav a) | Artikkel 19 |
| Artikkel 2 bokstav b) | – |
| Artikkel 2 bokstav c) | Artikkel 19 |
| Artikkel 2 bokstav d) | Artikkel 3 nr. 3 |
| Artikkel 2 bokstav e) | Artikkel 19 |
| Artikkel 2 bokstav f) | Artikkel 37 nr. 1 |
| Artikkel 2 bokstav g) | – |
| Artikkel 2 bokstav h) | Artikkel 19 |
| Artikkel 2 bokstav i) | – |
| Artikkel 3 | Artikkel 9 nr. 1 og 2, artikkel 19, artikkel 109 nr. 1 og artikkel 112 |
| Artikkel 4 nr. 1 | Artikkel 4 nr. 1 |
| Artikkel 4 nr. 2 | Artikkel 4 nr. 2 bokstav a), artikkel 109 nr. 2 og artikkel 113 |
| Artikkel 4 nr. 3 | – |
| Artikkel 5 | Artikkel 111 nr. 2 og 3, artikkel 113 nr. 1 bokstav a) og artikkel 110 nr. 2 |
| Artikkel 6 | Artikkel 19 nr. 2 bokstav a) og b) |
| Artikkel 7 | Artikkel 110 nr. 2 |
| Artikkel 8 nr. 1 | – |
| Artikkel 8 nr. 2 | – |
| Artikkel 8 nr. 3, 4 og 5 | Artikkel 11, 113 og 114 |
| Artikkel 9 bokstav A) | – |
| Artikkel 9 bokstav B) | – |
| Artikkel 10 | Artikkel 15 |
| Artikkel 11 nr. 1 og 2 | Artikkel 9 og 10 |
| Artikkel 11 nr. 3 | Artikkel 19 nr. 2 bokstav c) og artikkel 137 og 138 |
| Artikkel 12 første ledd | Artikkel 9 nr. 4 |
| Artikkel 12 annet ledd | Artikkel 15 |
| Artikkel 13 | Artikkel 19 nr. 2 bokstav c) og artikkel 137 og 138 |
| Artikkel 14 nr. 1 | Artikkel 100 og 101 |
| Artikkel 14 nr. 2 | Artikkel 93 |
| Artikkel 15 nr. 1 første ledd | Artikkel 19 nr. 2 bokstav a) og b) |
| Artikkel 15 nr. 1 annet ledd | Artikkel 34 nr. 6 |
| Artikkel 15 nr. 1 tredje ledd | – |
| Artikkel 15 nr. 2 første ledd | Artikkel 34 nr. 6 |
| Artikkel 15 nr. 2 annet ledd | Artikkel 35 nr. 3 |
| Artikkel 15 nr. 3 første, annet og tredje ledd | Artikkel 19 nr. 2 bokstav c) og artikkel 138 |
| Artikkel 15 nr. 3 fjerde ledd | Artikkel 65–72 |
| Artikkel 16 nr. 1 | Artikkel 105 nr. 1, artikkel 108 nr. 1 og artikkel 138 |
| Artikkel 16 nr. 2 og 3 | Artikkel 19 nr. 2 bokstav c) og artikkel 138 |
| Artikkel 17 | Artikkel 19 nr. 2 bokstav c) og artikkel 138 |
| Artikkel 18 | Artikkel 19 nr. 2 bokstav c) og artikkel 138 |
| Artikkel 19 | Artikkel 138 nr. 4 |
| Artikkel 20 nr. 1 | Artikkel 102–108 |
| Artikkel 20 nr. 2 første ledd | Artikkel 106 nr. 1 og 2 |
| Artikkel 20 nr. 2 annet ledd | Artikkel 106 nr. 3 |
| Artikkel 20 nr. 2 tredje og fjerde ledd | Artikkel 108 nr. 1 |
| Artikkel 20 nr. 2 femte og sjette ledd | Artikkel 108 nr. 2 |
| Artikkel 21 | Artikkel 116, 117 og 119 |
| Artikkel 22 | Artikkel 137 |
| Artikkel 23 | Artikkel 19 nr. 2 bokstav c) og artikkel 138 |
| Artikkel 24 nr. 1 og 2 | Artikkel 18 nr. 2 bokstav d), artikkel 19 nr. 2 bokstav c), artikkel 137 og 138 |
| Artikkel 24 nr. 3 | Artikkel 18 nr. 2 bokstav d), artikkel 19 nr. 2 bokstav c) og artikkel 138 |
| Artikkel 25 | Artikkel 19 nr. 2 bokstav c) og artikkel 138 nr. 2 |
| Artikkel 26 | Artikkel 7 |
| Artikkel 27 | Artikkel 139 |
| Artikkel 28 | Artikkel 139 |
| Artikkel 29 nr. 1 og 2 | Artikkel 125, 126, 127 og 129 |
| Artikkel 29 nr. 3 | Artikkel 47–64 |
| Artikkel 29 nr. 4 | Artikkel 113 nr. 1 |
| Artikkel 30 nr. 1 og 2 | Artikkel 65–72 |
| Artikkel 30 nr. 3 | Artikkel 129 nr. 3 |
| Artikkel 31 | Artikkel 78–85 |
| Artikkel 33 | Artikkel 145 |
| Artikkel 34 | Artikkel 19 nr. 2 bokstav a) og b) |
| Artikkel 35 | – |
| Artikkel 36 | – |
| Artikkel 37 | – |
| Artikkel 38 | – |
| Artikkel 39 | – |
| Vedlegg I | Artikkel 19 nr. 2 bokstav a) og b) |
| Vedlegg II | Artikkel 19 nr. 2 bokstav a) og b) |
| Vedlegg III | Artikkel 19 nr. 2 bokstav a) og b) |
| Vedlegg IV | Artikkel 19 nr. 2 bokstav a) og b) |

3. Direktiv 89/662/EØF og 90/425/EØF

02N1xx2

|  |  |
| --- | --- |
| Direktiv 89/662/EØF | Denne forordning |
| Artikkel 1 | – |
| Artikkel 2 nr. 1, 2 og 3 | – |
| Artikkel 2 nr. 4 | Artikkel 3 nr. 3 |
| Artikkel 2 nr. 5 | Artikkel 3 nr. 32 |
| Artikkel 3 nr. 1 første og annet ledd | – |
| Artikkel 3 nr. 1 tredje ledd | Artikkel 9 nr. 1 |
| Artikkel 3 nr. 1 fjerde ledd | Artikkel 137 nr. 2 og 3 og artikkel 138 |
| Artikkel 3 nr. 2 | – |
| Artikkel 3 nr. 3 | – |
| Artikkel 4 nr. 1 første punktum | Artikkel 9 nr. 1, artikkel 10, 137 og 138 |
| Artikkel 4 nr. 1 første strekpunkt | Artikkel 9 nr. 6 bokstav a) |
| Artikkel 4 nr. 1 annet strekpunkt | – |
| Artikkel 4 nr. 2 | Artikkel 139 |
| Artikkel 5 nr. 1 bokstav a) første ledd | Artikkel 9 |
| Artikkel 5 nr. 1 bokstav a) annet ledd | Artikkel 137 nr. 2 og 3 |
| Artikkel 5 nr. 1 bokstav b) | – |
| Artikkel 5 nr. 2 | – |
| Artikkel 5 nr. 3 bokstav a), b) og d) | – |
| Artikkel 5 nr. 3 bokstav c) | Artikkel 9 nr. 7 |
| Artikkel 5 nr. 4 og 5 | – |
| Artikkel 6 nr. 1 | Artikkel 49 |
| Artikkel 6 nr. 2 | – |
| Artikkel 7 nr. 1 | Artikkel 102–108 og artikkel 138 |
| Artikkel 7 nr. 2 | – |
| Artikkel 8 nr. 1 | Artikkel 102–108 |
| Artikkel 8 nr. 2 | Artikkel 7 og artikkel 138 nr. 3 |
| Artikkel 8 nr. 3 | Artikkel 138 nr. 4 |
| Artikkel 9 | – |
| Artikkel 10 | Artikkel 4 nr. 1 |
| Artikkel 11 | Artikkel 10, 14 og 15 |
| Artikkel 12 | – |
| Artikkel 13 | – |
| Artikkel 14 | – |
| Artikkel 15 | – |
| Artikkel 16 nr. 1 | Artikkel 113 nr. 1 |
| Artikkel 16 nr. 2 | – |
| Artikkel 16 nr. 3 | Artikkel 113 nr. 2 |
| Artikkel 17 | Artikkel 145 |
| Artikkel 18 | Artikkel 145 |
| Artikkel 19 | – |
| Artikkel 20 | – |
| Artikkel 22 | – |
| Artikkel 23 | – |
| Vedlegg A | – |
| Vedlegg B | – |

02N1xx2

|  |  |
| --- | --- |
| Direktiv 90/425/EØF | Denne forordning |
| Artikkel 1 | – |
| Artikkel 2 nr. 1–5 | – |
| Artikkel 2 nr. 6 | Artikkel 3 nr. 3 |
| Artikkel 2 nr. 7 | Artikkel 3 nr. 32 |
| Artikkel 3 nr. 1 og 2 | – |
| Artikkel 3 nr. 3 | Artikkel 9, artikkel 137 nr. 2 og 3 og artikkel 138 |
| Artikkel 3 nr. 4 | – |
| Artikkel 4 nr. 1 | Artikkel 9 |
| Artikkel 4 nr. 2 | – |
| Artikkel 4 nr. 3 | Artikkel 139 |
| Artikkel 5 nr. 1 bokstav a) første ledd | Artikkel 9 |
| Artikkel 5 nr. 1 bokstav a) annet ledd | Artikkel 137 nr. 2 og 3 |
| Artikkel 5 nr. 1 bokstav b) i) første ledd | – |
| Artikkel 5 nr. 1 bokstav b) i) annet ledd | Artikkel 9 |
| Artikkel 5 nr. 1 bokstav b) ii), iii) og iv) | – |
| Artikkel 5 nr. 2 bokstav a) første ledd | Artikkel 9 nr. 7 |
| Artikkel 5 nr. 2 bokstav a) annet og tredje ledd | – |
| Artikkel 5 nr. 2 bokstav b) | – |
| Artikkel 5 nr. 3 | – |
| Artikkel 6 | – |
| Artikkel 7 nr. 1 | Artikkel 49 |
| Artikkel 7 nr. 2 | – |
| Artikkel 8 nr. 1 | Artikkel 102–108 og artikkel 138 |
| Artikkel 8 nr. 2 | – |
| Artikkel 9 nr. 1 | Artikkel 102–108 |
| Artikkel 9 nr. 2 | Artikkel 7 og artikkel 138 nr. 3 |
| Artikkel 9 nr. 3 | Artikkel 138 nr. 4 |
| Artikkel 9 nr. 4 | – |
| Artikkel 10 | – |
| Artikkel 11 | Artikkel 4 nr. 1 |
| Artikkel 12 | – |
| Artikkel 13 | Artikkel 10, 14 og 15 |
| Artikkel 14 | – |
| Artikkel 15 | – |
| Artikkel 16 | – |
| Artikkel 17 | Artikkel 145 |
| Artikkel 18 | Artikkel 145 |
| Artikkel 19 | Artikkel 145 |
| Artikkel 20 | Artikkel 131, 132, 133 og 134 |
| Artikkel 21 | – |
| Artikkel 22 nr. 1 | Artikkel 113 nr. 1 |
| Artikkel 22 nr. 2 | – |
| Artikkel 22 nr. 3 | Artikkel 113 nr. 2 |
| Artikkel 23 | – |
| Artikkel 24 | – |
| Artikkel 26 | – |
| Artikkel 27 | – |
| Vedlegg A | – |
| Vedlegg B | – |
| Vedlegg C | – |

4. Direktiv 97/78/EF og 91/496/EØF

02N1xx2

|  |  |
| --- | --- |
| Direktiv 97/78/EF | Denne forordning |
| Artikkel 1 | – |
| Artikkel 2 | Artikkel 3 |
| Artikkel 2 nr. 2 bokstav a) | Artikkel 3 nr. 19 |
| Artikkel 2 nr. 2 bokstav b) | Artikkel 3 nr. 41 |
| Artikkel 2 nr. 2 bokstav c) | Artikkel 3 nr. 42 |
| Artikkel 2 nr. 2 bokstav d) | Artikkel 3 nr. 43 |
| Artikkel 2 nr. 2 bokstav e) | – |
| Artikkel 2 nr. 2 bokstav f) | Artikkel 3 nr. 37 |
| Artikkel 2 nr. 2 bokstav g) | Artikkel 3 nr. 38 |
| Artikkel 2 nr. 2 bokstav h) | – |
| Artikkel 2 nr. 2 bokstav i) | – |
| Artikkel 2 nr. 2 bokstav j) | – |
| Artikkel 2 nr. 2 bokstav k) | Artikkel 3 nr. 3 |
| Artikkel 3 nr. 1 og 2 | Artikkel 47 nr. 1 |
| Artikkel 3 nr. 3 | Artikkel 15 og artikkel 56 nr. 1 og 3 |
| Artikkel 3 nr. 4 | Artikkel 57 |
| Artikkel 3 nr. 5 | Artikkel 47 nr. 2 og 3 og artikkel 58 |
| Artikkel 4 nr. 1 | Artikkel 49 nr. 2 |
| Artikkel 4 nr. 2 | – |
| Artikkel 4 nr. 3 og 4 | Artikkel 49 nr. 1, 2 og 3 og artikkel 52 |
| Artikkel 4 nr. 5 | Artikkel 52 |
| Artikkel 5 nr. 1 | Artikkel 56 nr. 3 bokstav b) og nr. 4 |
| Artikkel 5 nr. 2 | Artikkel 50 nr. 4 |
| Artikkel 5 nr. 3 | Artikkel 50 nr. 2 og 3 |
| Artikkel 5 nr. 4 | Artikkel 58 |
| Artikkel 6 nr. 1 bokstav a) første ledd | Artikkel 64 nr. 1 |
| Artikkel 6 nr. 1 bokstav a) annet ledd | Artikkel 64 nr. 2 |
| Artikkel 6 nr. 1 bokstav b) | – |
| Artikkel 6 nr. 2 | Artikkel 59 og 62 |
| Artikkel 6 nr. 3 | Artikkel 63 |
| Artikkel 6 nr. 4 | Artikkel 60 nr. 1 og artikkel 63 nr. 3 |
| Artikkel 6 nr. 5 | – |
| Artikkel 6 nr. 6 | Artikkel 60 nr. 2, artikkel 62 nr. 3, artikkel 63 nr. 5 og artikkel 64 nr. 2 og 4 |
| Artikkel 7 nr. 1 | Artikkel 50 nr. 1 |
| Artikkel 7 nr. 2 | Artikkel 49 nr. 1, 2 og 3 og artikkel 52 |
| Artikkel 7 nr. 3 | Artikkel 57 |
| Artikkel 7 nr. 4 | Artikkel 50 nr. 2, artikkel 55 og artikkel 56 nr. 4 |
| Artikkel 7 nr. 5 | – |
| Artikkel 7 nr. 6 | Artikkel 52 og 58 |
| Artikkel 8 nr. 1 | – |
| Artikkel 8 nr. 2 | Artikkel 77 nr. 1 bokstav b) |
| Artikkel 8 nr. 3, 4, 5, 6 og 7 | Artikkel 77 nr. 2 |
| Artikkel 9 | Artikkel 51 nr. 1 bokstav b) og c) |
| Artikkel 10 nr. 1, 2 og 4 | Artikkel 54 nr. 2 |
| Artikkel 10 nr. 3 | – |
| Artikkel 11 | Artikkel 51 nr. 1 bokstav d) |
| Artikkel 12 | Artikkel 48 bokstav h) og artikkel 77 nr. 1 bokstav k) |
| Artikkel 13 | Artikkel 77 nr. 1 bokstav c) |
| Artikkel 14 | – |
| Artikkel 15 | Artikkel 77 nr. 1 bokstav h) |
| Artikkel 16 nr. 1 bokstav a) | Artikkel 48 bokstav d) |
| Artikkel 16 nr. 1 bokstav b) | Artikkel 48 bokstav e) |
| Artikkel 16 nr. 1 bokstav c) | Artikkel 48 bokstav c) |
| Artikkel 16 nr. 1 bokstav d) | Artikkel 48 bokstav g) |
| Artikkel 16 nr. 1 bokstav e) | Artikkel 48 bokstav a) |
| Artikkel 16 nr. 1 bokstav f) | Artikkel 48 bokstav b) |
| Artikkel 16 nr. 2 | – |
| Artikkel 16 nr. 3 | – |
| Artikkel 16 nr. 4 | Artikkel 77 nr. 1 bokstav c) og f) |
| Artikkel 17 nr. 1 | Artikkel 66 nr. 3 |
| Artikkel 17 nr. 2 | Artikkel 66 nr. 1, 2 og 3 |
| Artikkel 17 nr. 2 bokstav a) | Artikkel 66 nr. 3 bokstav b) og artikkel 69 og 72 |
| Artikkel 17 nr. 2 bokstav a) første strekpunkt | – |
| Artikkel 17 nr. 2 bokstav a) annet strekpunkt | Artikkel 68 nr. 1 bokstav a) |
| Artikkel 17 nr. 2 bokstav b) | Artikkel 69 |
| Artikkel 17 nr. 3 | Artikkel 65 nr. 4, 5 og 6 |
| Artikkel 17 nr. 4 | – |
| Artikkel 17 nr. 5 | Artikkel 66 nr. 7 og artikkel 69 nr. 4 |
| Artikkel 17 nr. 6 | – |
| Artikkel 17 nr. 7 | Artikkel 65 nr. 6, artikkel 70 og artikkel 71 nr. 3 |
| Artikkel 18 | Artikkel 64 nr. 2 |
| Artikkel 19 nr. 1 | Artikkel 77 nr. 1 bokstav g) |
| Artikkel 19 nr. 2 | Artikkel 77 nr. 1 bokstav a) |
| Artikkel 19 nr. 3 | Artikkel 64 nr. 3 bokstav a) og nr. 4 |
| Artikkel 20 nr. 1 | Artikkel 65 |
| Artikkel 20 nr. 2 | – |
| Artikkel 22 nr. 1 | – |
| Artikkel 22 nr. 2 | Artikkel 67 |
| Artikkel 22 nr. 3 | – |
| Artikkel 22 nr. 4 | – |
| Artikkel 22 nr. 5 | – |
| Artikkel 22 nr. 6 | – |
| Artikkel 22 nr. 7 | – |
| Artikkel 24 | Artikkel 65 nr. 4, 5 og 6 |
| Artikkel 24 nr. 3 | Artikkel 73 og 129 |
| Artikkel 25 nr. 1 | Artikkel 102–108 |
| Artikkel 25 nr. 2 | Artikkel 7 |
| Artikkel 25 nr. 3 | – |
| Artikkel 26 | Artikkel 130 nr. 5 og 6 |
| Artikkel 27 | Artikkel 5 nr. 4 og artikkel 130 nr. 1 og 6 |
| Artikkel 28 | – |
| Artikkel 29 | – |
| Artikkel 30 | – |
| Artikkel 31 | – |
| Artikkel 32 | – |
| Artikkel 33 | – |
| Artikkel 34 | – |
| Artikkel 35 | – |
| Artikkel 36 | – |
| Vedlegg I | Vedlegg I |
| Vedlegg II | Artikkel 64 |
| Vedlegg III | Artikkel 52 |

02N1xx2

|  |  |
| --- | --- |
| Direktiv 91/496/EØF | Denne forordning |
| Artikkel 1 | – |
| Artikkel 2 nr. 1 | – |
| Artikkel 2 nr. 2 bokstav a) | Artikkel 3 nr. 41 |
| Artikkel 2 nr. 2 bokstav b) | Artikkel 3 nr. 42 |
| Artikkel 2 nr. 2 bokstav c) | Artikkel 3 nr. 43 |
| Artikkel 2 nr. 2 bokstav d) | – |
| Artikkel 2 nr. 2 bokstav e) | Artikkel 3 nr. 37 |
| Artikkel 2 nr. 2 bokstav f) | Artikkel 3 nr. 38 |
| Artikkel 3 nr. 1 bokstav a) | Artikkel 56 nr. 1 og nr. 3 bokstav a) og artikkel 58 bokstav b) |
| Artikkel 3 nr. 1 bokstav b) | Artikkel 47 nr. 1 og artikkel 66 nr. 2 |
| Artikkel 3 nr. 1 bokstav c) i) | Artikkel 56 nr. 3 bokstav b) og nr. 5 og artikkel 57 |
| Artikkel 3 nr. 1 bokstav c) ii) | Artikkel 79 nr. 1 |
| Artikkel 3 nr. 1 bokstav d) | Artikkel 57 |
| Artikkel 3 nr. 2 | – |
| Artikkel 4 nr. 1 | Artikkel 49 nr. 1 og artikkel 52 |
| Artikkel 4 nr. 2 | Artikkel 49 nr. 1, 2 og 3 og artikkel 52 |
| Artikkel 4 nr. 3 | Artikkel 51 nr. 1 bokstav c) |
| Artikkel 4 nr. 4 | Artikkel 79 nr. 1 |
| Artikkel 4 nr. 5 | Artikkel 5 nr. 4, artikkel 51 nr. 1 bokstav c) og artikkel 52 |
| Artikkel 5 | Artikkel 55, artikkel 56 nr. 3 bokstav b) og nr. 5, artikkel 57, artikkel 58 bokstav a) og artikkel 66 nr. 1 |
| Artikkel 6 nr. 1 | – |
| Artikkel 6 nr. 2 bokstav a) | Artikkel 64 nr. 1 og 2 |
| Artikkel 6 nr. 2 bokstav b) | Artikkel 64 nr. 1 |
| Artikkel 6 nr. 2 bokstav c) | Artikkel 59 |
| Artikkel 6 nr. 2 bokstav d) | Artikkel 64 nr. 3 bokstav a) og nr. 4 |
| Artikkel 6 nr. 3 | Artikkel 60 |
| Artikkel 6 nr. 3 bokstav a) | Artikkel 60 nr. 1 bokstav c) |
| Artikkel 6 nr. 3 bokstav b) | Artikkel 60 nr. 1 bokstav c) |
| Artikkel 6 nr. 3 bokstav c) | Artikkel 59 nr. 2 og artikkel 64 nr. 3 |
| Artikkel 6 nr. 3 bokstav d) | – |
| Artikkel 6 nr. 3 bokstav e) | Artikkel 59 nr. 2 og artikkel 64 nr. 3 |
| Artikkel 6 nr. 3 bokstav f) | Artikkel 59 nr. 2 og artikkel 64 nr. 3 |
| Artikkel 6 nr. 3 bokstav g) | – |
| Artikkel 6 nr. 4 | Artikkel 59 og artikkel 60 nr. 1 |
| Artikkel 6 nr. 5 | Artikkel 60 nr. 2 |
| Artikkel 7 nr. 1 første strekpunkt | Artikkel 50 nr. 2 |
| Artikkel 7 nr. 1 annet strekpunkt | Artikkel 56 nr. 3 bokstav b) og nr. 5 og artikkel 58 |
| Artikkel 7 nr. 1 tredje strekpunkt | Artikkel 50 nr. 1 |
| Artikkel 7 nr. 2 | Artikkel 58 |
| Artikkel 7 nr. 3 | – |
| Artikkel 8 | Artikkel 53 nr. 1 bokstav b) |
| Artikkel 9 | Artikkel 51 nr. 1 bokstav d) |
| Artikkel 10 | Artikkel 66 nr. 2 |
| Artikkel 11 nr. 1 | Artikkel 65 |
| Artikkel 11 nr. 2 | – |
| Artikkel 12 nr. 1 | Artikkel 66, 68 og 69 |
| Artikkel 12 nr. 2 | Artikkel 66 nr. 3 og artikkel 9 |
| Artikkel 12 nr. 3 | Artikkel 70, artikkel 71 nr. 3 og artikkel 72 nr. 3 |
| Artikkel 12 nr. 4 | – |
| Artikkel 12 nr. 5 | – |
| Artikkel 13 | Artikkel 64 nr. 2 |
| Artikkel 14 | – |
| Artikkel 15 | Artikkel 79 nr. 1 |
| Artikkel 16 | Artikkel 54 |
| Artikkel 17 | Artikkel 7 |
| Artikkel 17a | – |
| Artikkel 18 nr. 1 | – |
| Artikkel 18 nr. 2 | Artikkel 67 |
| Artikkel 18 nr. 3 | – |
| Artikkel 18 nr. 4 | – |
| Artikkel 18 nr. 5 | – |
| Artikkel 18 nr. 6 | – |
| Artikkel 18 nr. 7 | – |
| Artikkel 18 nr. 8 | – |
| Artikkel 19 | Artikkel 116 og 117 |
| Artikkel 20 | Artikkel 102–108 |
| Artikkel 21 | Artikkel 130 nr. 5 og 6 |
| Artikkel 22 | – |
| Artikkel 23 | – |
| Artikkel 24 | – |
| Artikkel 25 | – |
| Artikkel 26 | – |
| Artikkel 27 | – |
| Artikkel 28 | – |
| Artikkel 29 | – |
| Artikkel 30 | – |
| Artikkel 31 | – |
| Vedlegg A | Artikkel 64 |
| Vedlegg B | Artikkel 66 nr. 2 |

5. Direktiv 96/93/EF

02N1xx2

|  |  |
| --- | --- |
| Direktiv 96/93/EF | Denne forordning |
| Artikkel 1 | – |
| Artikkel 2 nr. 1 første ledd | – |
| Artikkel 2 nr. 1 annet ledd | Artikkel 3 nr. 26 |
| Artikkel 2 nr. 2 | Artikkel 3 |
| Artikkel 3 nr. 1 | Artikkel 88 nr. 2 bokstav b) |
| Artikkel 3 nr. 2 | Artikkel 88 nr. 3 bokstav a) og b) |
| Artikkel 3 nr. 3 | Artikkel 89 nr. 1 bokstav b) |
| Artikkel 3 nr. 4 | Artikkel 88 nr. 3 bokstav b) |
| Artikkel 3 nr. 5 | Artikkel 90 |
| Artikkel 4 nr. 1 | Artikkel 88 nr. 2 bokstav a) og artikkel 89 nr. 2 |
| Artikkel 4 nr. 2 | Artikkel 89 nr. 1 bokstav c) |
| Artikkel 4 nr. 3 | Artikkel 89 nr. 1 bokstav e) |
| Artikkel 5 | Artikkel 89 nr. 2 |
| Artikkel 6 | Artikkel 129 |
| Artikkel 7 | Artikkel 145 |
| Artikkel 8 | – |
| Artikkel 9 | – |
| Artikkel 10 | – |

6. Direktiv 89/608/EØF

02N1xx2

|  |  |
| --- | --- |
| Direktiv 89/608/EØF | Denne forordning |
| Artikkel 1 | – |
| Artikkel 2 | – |
| Artikkel 3 | Artikkel 102–108 |
| Artikkel 4 | Artikkel 102–108 |
| Artikkel 5 | Artikkel 102–108 |
| Artikkel 6 | Artikkel 102–108 |
| Artikkel 7 | Artikkel 102–108 |
| Artikkel 8 | Artikkel 102–108 |
| Artikkel 9 | Artikkel 102–108 |
| Artikkel 10 | Artikkel 8 og artikkel 102–108 |
| Artikkel 11 | – |
| Artikkel 12 | Artikkel 102–108 |
| Artikkel 13 | – |
| Artikkel 14 | – |
| Artikkel 15 | Artikkel 8 og artikkel 102–108 |
| Artikkel 16 | – |
| Artikkel 17 | – |
| Artikkel 18 | – |
| Artikkel 19 | – |
| Artikkel 20 | – |

7. Vedtak 92/438/EØF

02N1xx2

|  |  |
| --- | --- |
| Vedtak 92/438/EØF | Denne forordning |
| Artikkel 1 | Artikkel 131–136 |
| Artikkel 2 | – |
| Artikkel 3 | Artikkel 131–136 |
| Artikkel 4 | Artikkel 131–136 |
| Artikkel 5 | Artikkel 131–136 |
| Artikkel 6 | Artikkel 64 nr. 3 bokstav f) |
| Artikkel 7 | – |
| Artikkel 8 | – |
| Artikkel 9 | – |
| Artikkel 10 | – |
| Artikkel 11 | – |
| Artikkel 12 | – |
| Artikkel 13 | – |
| Artikkel 14 | – |
| Artikkel 15 | – |
| Vedlegg I | Artikkel 131–136 |
| Vedlegg II | Artikkel 131–136 |
| Vedlegg III | Artikkel 131–136 |

8. Forordning (EF) nr. 854/2004

02N1xx2

|  |  |
| --- | --- |
| Forordning (EF) nr. 854/2004 | Denne forordning |
| Artikkel 1 nr. 1 | Artikkel 1 nr. 2 bokstav a) |
| Artikkel 1 nr. 1a | – |
| Artikkel 1 nr. 2 | – |
| Artikkel 1 nr. 3 | – |
| Artikkel 2 nr. 1 bokstav c) | Artikkel 3 nr. 3 |
| Artikkel 2 nr. 1 bokstav f) | Artikkel 3 nr. 32 |
| Artikkel 2 nr. 1 bokstav g) | – |
| Artikkel 2 nr. 1 bokstav h) | Artikkel 3 nr. 49 |
| Artikkel 2 nr. 1 bokstav i) | – |
| Artikkel 2 nr. 2 | – |
| Artikkel 3 | Artikkel 148 |
| Artikkel 4 nr. 1 | Artikkel 15 nr. 1 og 2 |
| Artikkel 4 nr. 2 | Artikkel 18 nr. 1 |
| Artikkel 4 nr. 3 | Artikkel 18 |
| Artikkel 4 nr. 4 | Artikkel 18 nr. 2 bokstav d) og nr. 8 bokstav a) |
| Artikkel 4 nr. 5 | Artikkel 18 nr. 2 bokstav d) og nr. 8 bokstav a) |
| Artikkel 4 nr. 6 | – |
| Artikkel 4 nr. 7 | Artikkel 17 bokstav a) og b) og artikkel 18 nr. 2 bokstav d) og nr. 5 |
| Artikkel 4 nr. 8 | Artikkel 9 nr. 1 og artikkel 18 nr. 8 bokstav a) |
| Artikkel 4 nr. 9 | Artikkel 9 nr. 1 og artikkel 18 nr. 8 bokstav a) |
| Artikkel 5 nr. 1 | Artikkel 17, artikkel 18 nr. 1 og 2, artikkel 18 nr. 7 bokstav a) og b) og artikkel 18 nr. 8 bokstav a) og d) |
| Artikkel 5 nr. 2 | Artikkel 17 bokstav a) og b) og artikkel 18 nr. 4 og 5 og nr. 8 bokstav e) |
| Artikkel 5 nr. 3 | Artikkel 18 nr. 8 bokstav c) og artikkel 138 |
| Artikkel 5 nr. 4 | Artikkel 17 bokstav a) og b) og artikkel 18 nr. 5, nr. 7 bokstav a), b), e) og j) og nr. 8 bokstav a) og d) |
| Artikkel 5 nr. 5 | Artikkel 5 nr. 1 bokstav e), g) og h) |
| Artikkel 5 nr. 6 | Artikkel 18 nr. 3 og 4 og nr. 7 bokstav k) |
| Artikkel 5 nr. 7 | Artikkel 18 nr. 7 bokstav j) |
| Artikkel 6 | Artikkel 18 nr. 6, nr. 7 bokstav g) og nr. 8 bokstav b) |
| Artikkel 7 | Artikkel 18 nr. 8 bokstav a) |
| Artikkel 8 | Artikkel 18 nr. 8 bokstav a) |
| Artikkel 10 | – |
| Artikkel 11 | Artikkel 126 og 127 |
| Artikkel 12 | Artikkel 126 |
| Artikkel 13 | Artikkel 126 og 127 |
| Artikkel 14 | Artikkel 126 |
| Artikkel 15 nr. 1 | Artikkel 18 nr. 1 og nr. 8 bokstav a) |
| Artikkel 15 nr. 2 | Artikkel 126 |
| Artikkel 15 nr. 3 | Artikkel 18 nr. 8 bokstav a) |
| Artikkel 15 nr. 4 | Artikkel 18 nr. 8 bokstav a) |
| Artikkel 16 første ledd | Artikkel 18 nr. 7 |
| Artikkel 16 annet ledd | Artikkel 18 nr. 8 |
| Artikkel 17 nr. 1 | Artikkel 18 nr. 7 og 8 |
| Artikkel 17 nr. 2 | Artikkel 18 nr. 7 |
| Artikkel 17 nr. 3–7, med unntak av tilfellene nevnt i nr. 4 bokstav a) iii) | – |
| Artikkel 17 nr. 3–8 får anvendelse på tilfellene nevnt i nr. 4 bokstav a) iii) | Artikkel 18 nr. 9 |
| Artikkel 18 | Artikkel 18 nr. 7 og 8 |
| Artikkel 19 | Artikkel 145 |
| Artikkel 20 | – |
| Artikkel 21 nr. 1 | Artikkel 114 |
| Artikkel 22 | Artikkel 167 |
| Vedlegg I | Artikkel 17, artikkel 18 nr. 1–4, nr. 7 bokstav a), b), c), d), f), k) og j), nr. 8 bokstav a), c), d) og e) |
| Vedlegg II | Artikkel 18 nr. 1 og 6, nr. 7 bokstav g), nr. 8 bokstav a) og b) |
| Vedlegg III | Artikkel 18 nr. 1 og nr. 8 bokstav a) |
| Vedlegg IV | Artikkel 18 nr. 1 og nr. 8 bokstav a) og f) |
| Vedlegg V | Artikkel 126 |
| Vedlegg VI | Artikkel 126 |

1. Se innledende del av EØS-avtalens vedlegg I, kapittel I nr 7, 8 og 13. Se også forordning 178/2002 (matlovsforordningen) som ble innlemmet med tilpasninger til artiklene 53 og 54 i vedlegg I, kapittel I og i vedlegg II, kapittel XII. [↑](#footnote-ref-1)
2. Europaparlamentets og rådsforordning (EU) 2013/952 av 9. oktober 2013 om EUs tollkodeks (Union Custom Code). [↑](#footnote-ref-2)
3. EUT L 95 av 7.4.2017, s. 1. [↑](#footnote-ref-3)
4. EUT L 139 av 30.4.2004, s. 206. [↑](#footnote-ref-4)
5. EUT L 165 av 30.4.2004, s. 1. [↑](#footnote-ref-5)
6. EFT L 351 av 2.12.1989, s. 34. [↑](#footnote-ref-6)
7. EFT L 395 av 30.12.1989, s. 13. [↑](#footnote-ref-7)
8. EFT L 224 av 18.8.1990, s. 29. [↑](#footnote-ref-8)
9. EFT L 268 av 24.9.1991, s. 56. [↑](#footnote-ref-9)
10. EFT L 125 av 23.5.1996, s. 10. [↑](#footnote-ref-10)
11. EFT L 13 av 16.1.1997, s. 28. [↑](#footnote-ref-11)
12. EFT L 24 av 30.1.1998, s. 9. [↑](#footnote-ref-12)
13. EFT L 243 av 25.8.1992, s. 27. [↑](#footnote-ref-13)
14. [Forfatningsrettslige krav angitt.] [Ingen forfatningsrettslige krav angitt.] [↑](#footnote-ref-14)
15. EUT C 67 av 6.3.2014, s. 166. [↑](#footnote-ref-15)
16. EUT C 114 av 6.3.2014, s. 96. [↑](#footnote-ref-16)
17. Europaparlamentets holdning av 15. april 2014 (ennå ikke offentliggjort i EUT) og Rådets holdning ved første behandling av 19. desember 2016 (ennå ikke offentliggjort i EUT). Europaparlamentets holdning av 15. mars 2017 (ennå ikke offentliggjort i EUT). [↑](#footnote-ref-17)
18. Europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 178/2002 av 28. januar 2002 om fastsettelse av allmenne prinsipper og krav i næringsmiddelregelverket, om opprettelse av Den europeiske myndighet for næringsmiddeltrygghet og om fastsettelse av framgangsmåter i forbindelse med næringsmiddeltrygghet (EFT L 31 av 1.2.2002, s. 1). [↑](#footnote-ref-18)
19. Europaparlaments- og rådsdirektiv 2001/18/EF av 12. mars 2001 om utsetting i miljøet av genmodifiserte organismer og om oppheving av rådsdirektiv 90/220/EØF (EFT L 106 av 17.4.2001, s. 1). [↑](#footnote-ref-19)
20. Europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1829/2003 av 22. september 2003 om genmodifiserte næringsmidler og fôr (EUT L 268 av 18.10.2003, s. 1). [↑](#footnote-ref-20)
21. Europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 882/2004 av 29. april 2004 om offentlig kontroll for å sikre at fôrvare- og næringsmiddelregelverket samt bestemmelsene om dyrs helse og velferd overholdes (EUT L 165 av 30.4.2004, s. 1). [↑](#footnote-ref-21)
22. Europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1069/2009 av 21. oktober 2009 om fastsettelse av hygieneregler for animalske biprodukter og avledede produkter som ikke er beregnet på konsum, og om oppheving av forordning (EF) nr. 1774/2002 (forordningen om animalske biprodukter) (EUT L 300 av 14.11.2009, s. 1). [↑](#footnote-ref-22)
23. Rådsdirektiv 2000/29/EF av 8. mai 2000 om beskyttelsestiltak mot innføring til Fellesskapet av organismer som er skadelige for planter eller planteprodukter og spredning av dem i Fellesskapet (EFT L 169 av 10.7.2000, s. 1). [↑](#footnote-ref-23)
24. Rådsdirektiv 96/23/EF av 29. april 1996 om kontrolltiltak som skal iverksettes med hensyn til visse stoffer og deres restmengder i levende dyr og animalske produkter, og om oppheving av direktiv 85/358/EØF og 86/469/EØF samt vedtak 89/187/EØF og 91/664/EØF (EFT L 125 av 23.5.1996, s. 10). [↑](#footnote-ref-24)
25. Europaparlaments- og rådsdirektiv 2009/128/EF av 21. oktober 2009 om fastsettelse av en ramme for fellesskapstiltak for å oppnå bærekraftig bruk av pesticider (EFT L 309 av 24.11.2009, s. 71). [↑](#footnote-ref-25)
26. Europaparlaments- og rådsforordning (EU) nr. 1308/2013 av 17. desember 2013 om opprettelse av en felles markedsordning for landbruksvarer og om oppheving av rådsforordning (EØF) nr. 922/72, (EØF) nr. 234/79, (EF) nr. 1037/2001 og (EF) nr. 1234/2007 (EUT L 347 av 20.12.2013, s. 671). [↑](#footnote-ref-26)
27. Europaparlaments- og rådsforordning (EU) nr. 1306/2013 av 17. desember 2013 om finansiering, forvaltning og overvåking av den felles landbrukspolitikk og om oppheving av rådsforordning (EØF) nr. 352/78, (EF) nr. 165/94, (EF) nr. 2799/98, (EF) nr. 814/2000, (EF) nr. 1290/2005 og (EF) nr. 485/2008 (EUT L 347 av 20.12.2013, s. 549). [↑](#footnote-ref-27)
28. Europaparlaments- og rådsdirektiv 95/46/EF av 24. oktober 1995 om vern av fysiske personer i forbindelse med behandling av personopplysninger og om fri utveksling av slike opplysninger (EFT L 281 av 23.11.1995, s. 31). [↑](#footnote-ref-28)
29. Europaparlaments- og rådsdirektiv (EU) 2015/1535 av 9. september 2015 om en informasjonsprosedyre for tekniske forskrifter og regler for informasjonssamfunnstjenester (EUT L 241 av 17.9.2015, s. 1). [↑](#footnote-ref-29)
30. Europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 765/2008 av 9. juli 2008 om fastsettelse av kravene til akkreditering og markedstilsyn for markedsføring av produkter, og om oppheving av forordning (EØF) nr. 339/93 (EUT L 218 av 13.8.2008, s. 30). [↑](#footnote-ref-30)
31. Rådsdirektiv 97/78/EF av 18. desember 1997 om fastsettelse av prinsippene for organisering av veterinærkontrollene av produkter som innføres til Fellesskapet fra tredjestater (EFT L 24 av 30.1.1998, s. 9). [↑](#footnote-ref-31)
32. Rådsdirektiv 91/496/EØF av 15. juli 1991 om fastsettelse av prinsippene for organisering av veterinærkontrollene av dyr som innføres til Fellesskapet fra tredjestater, og om endring av direktiv 89/662/EØF, 90/425/EØF og 90/675/EØF (EFT L 268 av 24.9.1991, s. 56). [↑](#footnote-ref-32)
33. Kommisjonsforordning (EF) nr. 669/2009 av 24. juli 2009 om gjennomføring av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 882/2004 med hensyn til strengere offentlig kontroll ved import av visse fôrvarer og næringsmidler av ikke-animalsk opprinnelse, og om endring av vedtak 2006/504/EF (EUT L 194 av 25.7.2009, s. 11). [↑](#footnote-ref-33)
34. Europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1831/2003 av 22. september 2003 om tilsetningsstoffer i fôrvarer (EUT L 268 av 18.10.2003, s. 29). [↑](#footnote-ref-34)
35. Kommisjonsvedtak 2003/24/EØF av 30. desember 2002 om utvikling av et integrert datasystem for veterinærmyndighetene (EFT L 8 av 14.1.2003, s. 44). [↑](#footnote-ref-35)
36. Kommisjonsvedtak 2004/292/EF av 30. mars 2004 om innføring av TRACES-systemet og om endring av vedtak 92/486/EØF (EUT L 94 av 31.3.2004, s. 63). [↑](#footnote-ref-36)
37. Rådsdirektiv 90/425/EØF av 26. juni 1990 om veterinærkontroll og avlskontroll ved handel med visse levende dyr og produkter innenfor Fellesskapet med sikte på gjennomføring av det indre marked (EFT L 224 av 18.8.1990, s. 29). [↑](#footnote-ref-37)
38. Europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2016/429 av 9. mars 2016 om smittsomme dyresykdommer og om endring og oppheving av visse rettsakter på dyrehelseområdet («dyrehelseregelverket») (EUT L 84 av 31.3.2016, s. 1). [↑](#footnote-ref-38)
39. Europaparlaments- og rådsforordning (EU) nr. 2016/2031 av 26. oktober 2016 om vernetiltak mot planteskadegjørere, om endring av europaparlaments- og rådsforordning (EU) nr. 228/2013, (EU) nr. 652/2014 og (EU) nr. 1143/2014 og om oppheving av rådsdirektiv 69/464/EØF, 74/647/EØF, 93/85/EØF, 98/57/EF, 2000/29/EF, 2006/91/EF og 2007/33/EF (EUT L 317 av 23.11.2016, s. 4). [↑](#footnote-ref-39)
40. Europaparlaments- og rådsdirektiv 1999/93/EF av 13. desember 1999 om en fellesskapsramme for elektroniske signaturer (EFT L 13 av 19.1.2000, s. 12). [↑](#footnote-ref-40)
41. Europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 854/2004 av 29. april 2004 om fastsettelse av særlige regler for gjennomføringen av offentlig kontroll av produkter av animalsk opprinnelse beregnet på konsum (EUT L 139 av 30.4.2004, s. 206). [↑](#footnote-ref-41)
42. Rådsdirektiv 89/608/EØF av 21. november 1989 om gjensidig bistand mellom medlemsstatenes forvaltningsmyndigheter og om samarbeid mellom dem og Kommisjonen for å sikre riktig anvendelse av veterinær- og avlsbestemmelsene (EFT L 351 av 2.12.1989, s. 34). [↑](#footnote-ref-42)
43. Rådsdirektiv 89/662/EØF av 11. desember 1989 om veterinærkontroll ved handel innenfor Fellesskapet med sikte på gjennomføring av det indre marked (EFT L 395 av 30.12.1989, s. 13). [↑](#footnote-ref-43)
44. Rådsdirektiv 96/93/EF av 17. desember 1996 om utstedelse av sertifikater for dyr og animalske produkter (EFT L 13 av 16.1.1997, s. 28). [↑](#footnote-ref-44)
45. Rådsvedtak 92/438/EØF av 13. juli 1992 om omlegging til edb-baserte veterinærrutiner ved import (SHIFT-prosjektet), om endring av direktiv 90/675/EØF, 91/496/EØF, 91/628/EØF og vedtak 90/424/EØF og om oppheving av vedtak 88/192/EØF (EFT L 243 av 25.8.1992, s. 27). [↑](#footnote-ref-45)
46. Europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 999/2001 av 22. mai 2001 om fastsettelse av regler for å forebygge, bekjempe og utrydde visse typer overførbar spongiform encefalopati (EFT L 147 av 31.5.2001, s. 1). [↑](#footnote-ref-46)
47. Rådsforordning (EF) nr. 1/2005 av 22. desember 2004 om vern av dyr under transport og tilknyttet virksomhet, og om endring av direktiv 64/432/EØF og 93/119/EF og forordning (EF) nr. 1255/97 (EUT L 3 av 5.1.2005, s. 1). [↑](#footnote-ref-47)
48. Europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 396/2005/EF av 23. februar 2005 om grenseverdier for rester av pesticider i eller på næringsmidler og fôrvarer av vegetabilsk og animalsk opprinnelse, og om endring av rådsdirektiv 91/414/EØF (EUT L 70 av 16.3.2005, s. 1). [↑](#footnote-ref-48)
49. Rådsforordning (EF) nr. 1099/2009 av 24. september 2009 om vern av dyr på tidspunktet for avliving (EUT L 303 av 18.11.2009, s. 1). [↑](#footnote-ref-49)
50. Europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1107/2009 av 21. oktober 2009 om omsetning av plantevernmidler og om oppheving av rådsdirektiv 79/117/EØF og 91/414/EØF (EUT L 309 av 24.11.2009, s. 1). [↑](#footnote-ref-50)
51. Europaparlaments- og rådsforordning (EU) nr. 1151/2012 av 21. november 2012 om kvalitetsordninger for landbruksvarer og næringsmidler (EUT L 343 av 14.12.2012, s. 1). [↑](#footnote-ref-51)
52. Rådsdirektiv 98/58/EF av 20. juli 1998 om vern av dyr som holdes for landbruksformål (EFT L 221 av 8.8.1998, s. 23). [↑](#footnote-ref-52)
53. Rådsdirektiv 1999/74/EF av 19. juli 1999 om fastsettelse av minstestandarder for vern av verpehøner (EFT L 203 av 3.8.1999, s. 53). [↑](#footnote-ref-53)
54. Rådsdirektiv 2007/43/EF av 28. juni 2007 om fastsettelse av minsteregler for vern av slaktekyllinger (EUT L 182 av 12.7.2007, s. 19). [↑](#footnote-ref-54)
55. Rådsdirektiv 2008/119/EF av 18. desember 2008 om fastsettelse av minstestandarder for vern av kalver (EUT L 10 av 15.1.2009, s. 7). [↑](#footnote-ref-55)
56. Rådsdirektiv 2008/120/EF av 18. desember 2008 om fastsettelse av minstestandarder for vern av svin (EUT L 47 av 18.2.2009, s. 5). [↑](#footnote-ref-56)
57. Europaparlaments- og rådsforordning (EU) nr. 652/2014 av 15. mai 2014 om bestemmelser for forvaltningen av utgifter i forbindelse med næringsmiddelkjeden, dyrehelse og dyrevelferd, og i forbindelse med plantehelse og planteformeringsmateriale, om endring av rådsdirektiv 98/56/EF, 2000/29/EF og 2008/90/EF, europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 178/2002, (EF) nr. 882/2004 og (EF) nr. 396/2005, europaparlaments- og rådsdirektiv 2009/128/EF og europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1107/2009 og om oppheving av rådsbeslutning 66/399/EØF, 76/894/EØF og 2009/470/EF (EUT L 189 av 27.6.2014, s. 1). [↑](#footnote-ref-57)
58. EUT L 123 av 12.5.2016, s. 1. [↑](#footnote-ref-58)
59. Europaparlaments- og rådsforordning (EU) nr. 182/2011 av 16. februar 2011 om fastsettelse av allmenne regler og prinsipper for medlemsstatenes kontroll med Kommisjonens utøvelse av sin gjennomføringsmyndighet (EUT L 55 av 28.2.2011, s. 13). [↑](#footnote-ref-59)
60. Europaparlaments- og rådsdirektiv 2010/63/EU av 22. september 2010 om vern av dyr som brukes til vitenskapelige formål (EUT L 276 av 20.10.2010, s. 33). [↑](#footnote-ref-60)
61. Europaparlaments- og rådsdirektiv 2001/82/EF av 6. november 2001 om innføring av et fellesskapsregelverk for veterinærpreparater (EFT L 311 av 28.11.2001, s. 1). [↑](#footnote-ref-61)
62. Rådsforordning (EF) nr. 834/2007 av 28. juni 2007 om økologisk produksjon og merking av økologiske produkter, og om oppheving av forordning (EØF) nr. 2092/91 (EUT L 189 av 20.7.2007, s. 1). [↑](#footnote-ref-62)
63. Europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 853/2004 av 29. april 2004 om fastsettelse av særlige hygieneregler for næringsmidler av animalsk opprinnelse (EUT L 139 av 30.4.2004, s. 55). [↑](#footnote-ref-63)
64. Europaparlaments- og rådsforordning (EU) nr. 952/2013 av 9. oktober 2013 om fastsettelse av Unionens tollkodeks (EUT L 269 av 10.10.2013, s. 1). [↑](#footnote-ref-64)
65. Rådsforordning (EØF) nr. 2658/87 av 23. juli 1987 om toll- og statistikknomenklaturen og om den felles tolltariff (EFT L 256 av 7.9.1987, s. 1). [↑](#footnote-ref-65)
66. Europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 852/2004 av 29. april 2004 om næringsmiddelhygiene (EUT L 139 av 30.4.2004, s. 1). [↑](#footnote-ref-66)
67. Europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 183/2005 av 12. januar 2005 om fastsettelse av krav til fôrhygiene (EUT L 35 av 8.2.2005, s. 1). [↑](#footnote-ref-67)
68. Kommisjonsforordning (EF) nr. 2073/2005 av 15. november 2005 om mikrobiologiske kriterier for næringsmidler (EUT L 338 av 22.12.2005, s. 1). [↑](#footnote-ref-68)
69. Europaparlaments- og rådsdirektiv 2000/60/EF av 23. oktober 2000 om fastsettelse av en ramme for fellesskapstiltak på området vannpolitikk (EFT L 327 av 22.12.2000, s. 1). [↑](#footnote-ref-69)
70. Europaparlaments- og rådsforordning (EU) nr. 649/2012 av 4. juli 2012 om eksport og import av farlige kjemikalier (EUT L 201 av 27.7.2012, s. 60). [↑](#footnote-ref-70)
71. Europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1272/2008 av 16. desember 2008 om klassifisering, merking og emballering av stoffer og stoffblandinger, om endring og oppheving av direktiv 67/548/EØF og 1999/45/EF, og om endring av forordning (EF) nr. 1907/2006 (EUT L 353 av 31.12.2008, s. 1). [↑](#footnote-ref-71)
72. Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 2015/1375 av 10. august 2015 om fastsettelse av særlige regler for offentlig kontroll av trikiner i kjøtt (EUT L 212 av 11.8.2015, s. 7). [↑](#footnote-ref-72)
73. Europaparlaments- og rådsforordning (EU) nr. 576/2013 av 12. juni 2013 om ikke-kommersiell forflytning av kjæledyr og om oppheving av forordning (EF) nr. 998/2003 (EUT L 178 av 28.6.2013, s. 1). [↑](#footnote-ref-73)
74. Kommisjonsforordning (EU) nr. 284/2011 av 22. mars 2011 om fastsettelse av særlige vilkår og nærmere regler for import av kjøkkenutstyr i plast av polyamid og melamin med opprinnelse i eller sendt fra Folkerepublikken Kina og den spesielle administrative regionen Hongkong, Kina (EUT L 77 av 23.3.2011, s. 25). [↑](#footnote-ref-74)
75. Rådsforordning (EF) nr. 1005/2008 av 29. september 2008 om opprettelse av en fellesskapsordning for å forebygge, avverge og stanse ulovlig, urapportert og uregulert fiske, om endring av forordning (EØF) 2847/93, (EF) nr. 1936/2001 og (EF) nr. 601/2004 og om oppheving av forordning (EF) nr. 1093/94 og (EF) nr. 1447/1999 (EUT L 286 av 29.10.2008, s. 1). [↑](#footnote-ref-75)
76. Europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 45/2001 av 18. desember 2000 om personvern i forbindelse med behandling av personopplysninger i Fellesskapets institusjoner og organer og om fri utveksling av slike opplysninger (EFT L 8 av 12.1.2001, s. 1). [↑](#footnote-ref-76)
77. Europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2017/… av 15. mars 2017 om offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet som gjennomføres for å sikre anvendelsen av næringsmiddel- og fôrvareregelverket samt regler for dyrs helse og velferd, plantehelse og plantevernmidler, om endring av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 999/2001, (EF) nr. 396/2005, (EF) nr. 1069/2009, (EF) nr. 1107/2009, (EU) nr. 1151/2012, (EU) nr. 652/2014, (EU) 2016/429 og (EU) 2016/2031, rådsforordning (EF) nr. 1/2005 og (EF) nr. 1099/2009 samt rådsdirektiv 98/58/EF, 1999/74/EF, 2007/43/EF, 2008/119/EF og 2008/120/EF og om oppheving av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 854/2004 og (EF) nr. 882/2004, rådsdirektiv 89/608/EØF, 89/662/EØF, 90/425/EØF, 91/496/EØF, 96/23/EF, 96/93/EF og 97/78/EF og rådsbeslutning 92/438/EØF (forordningen om offentlig kontroll) (EUT L …, s. …).» [↑](#footnote-ref-77)
78. Europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2017/… av 15. mars 2017 om offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet som gjennomføres for å sikre anvendelsen av næringsmiddel- og fôrvareregelverket samt regler for dyrs helse og velferd, plantehelse og plantevernmidler, om endring av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 999/2001, (EF) nr. 396/2005, (EF) nr. 1069/2009, (EF) nr. 1107/2009, (EU) nr. 1151/2012, (EU) nr. 652/2014, (EU) 2016/429 og (EU) 2016/2031, rådsforordning (EF) nr. 1/2005 og (EF) nr. 1099/2009 samt rådsdirektiv 98/58/EF, 1999/74/EF, 2007/43/EF, 2008/119/EF og 2008/120/EF og om oppheving av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 854/2004 og (EF) nr. 882/2004, rådsdirektiv 89/608/EØF, 89/662/EØF, 90/425/EØF, 91/496/EØF, 96/23/EF, 96/93/EF og 97/78/EF og rådsbeslutning 92/438/EØF (forordningen om offentlig kontroll) (EUT L …, s. …).» [↑](#footnote-ref-78)
79. Europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2017/… av 15. mars 2017 om offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet som gjennomføres for å sikre anvendelsen av næringsmiddel- og fôrvareregelverket samt regler for dyrs helse og velferd, plantehelse og plantevernmidler, om endring av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 999/2001, (EF) nr. 396/2005, (EF) nr. 1069/2009, (EF) nr. 1107/2009, (EU) nr. 1151/2012, (EU) nr. 652/2014, (EU) 2016/429 og (EU) 2016/2031, rådsforordning (EF) nr. 1/2005 og (EF) nr. 1099/2009 samt rådsdirektiv 98/58/EF, 1999/74/EF, 2007/43/EF, 2008/119/EF og 2008/120/EF og om oppheving av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 854/2004 og (EF) nr. 882/2004, rådsdirektiv 89/608/EØF, 89/662/EØF, 90/425/EØF, 91/496/EØF, 96/23/EF, 96/93/EF og 97/78/EF og rådsbeslutning 92/438/EØF (forordningen om offentlig kontroll) (EUT L …, s. …).» [↑](#footnote-ref-79)
80. Europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2017/… av 15. mars 2017 om offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet som gjennomføres for å sikre anvendelsen av næringsmiddel- og fôrvareregelverket samt regler for dyrs helse og velferd, plantehelse og plantevernmidler, om endring av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 999/2001, (EF) nr. 396/2005, (EF) nr. 1069/2009, (EF) nr. 1107/2009, (EU) nr. 1151/2012, (EU) nr. 652/2014, (EU) 2016/429 og (EU) 2016/2031, rådsforordning (EF) nr. 1/2005 og (EF) nr. 1099/2009 samt rådsdirektiv 98/58/EF, 1999/74/EF, 2007/43/EF, 2008/119/EF og 2008/120/EF og om oppheving av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 854/2004 og (EF) nr. 882/2004, rådsdirektiv 89/608/EØF, 89/662/EØF, 90/425/EØF, 91/496/EØF, 96/23/EF, 96/93/EF og 97/78/EF og rådsbeslutning 92/438/EØF (forordningen om offentlig kontroll) (EUT L …, s. …).» [↑](#footnote-ref-80)
81. Europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2017/… av 15. mars 2017 om offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet som gjennomføres for å sikre anvendelsen av næringsmiddel- og fôrvareregelverket samt regler for dyrs helse og velferd, plantehelse og plantevernmidler, om endring av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 999/2001, (EF) nr. 396/2005, (EF) nr. 1069/2009, (EF) nr. 1107/2009, (EU) nr. 1151/2012, (EU) nr. 652/2014, (EU) 2016/429 og (EU) 2016/2031, rådsforordning (EF) nr. 1/2005 og (EF) nr. 1099/2009 samt rådsdirektiv 98/58/EF, 1999/74/EF, 2007/43/EF, 2008/119/EF og 2008/120/EF og om oppheving av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 854/2004 og (EF) nr. 882/2004, rådsdirektiv 89/608/EØF, 89/662/EØF, 90/425/EØF, 91/496/EØF, 96/23/EF, 96/93/EF og 97/78/EF og rådsbeslutning 92/438/EØF (forordningen om offentlig kontroll) (EUT L …, s. …).» [↑](#footnote-ref-81)
82. Europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2017/… av 15. mars 2017 om offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet som gjennomføres for å sikre anvendelsen av næringsmiddel- og fôrvareregelverket samt regler for dyrs helse og velferd, plantehelse og plantevernmidler, om endring av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 999/2001, (EF) nr. 396/2005, (EF) nr. 1069/2009, (EF) nr. 1107/2009, (EU) nr. 1151/2012, (EU) nr. 652/2014, (EU) 2016/429 og (EU) 2016/2031, rådsforordning (EF) nr. 1/2005 og (EF) nr. 1099/2009 samt rådsdirektiv 98/58/EF, 1999/74/EF, 2007/43/EF, 2008/119/EF og 2008/120/EF og om oppheving av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 854/2004 og (EF) nr. 882/2004, rådsdirektiv 89/608/EØF, 89/662/EØF, 90/425/EØF, 91/496/EØF, 96/23/EF, 96/93/EF og 97/78/EF og rådsbeslutning 92/438/EØF (forordningen om offentlig kontroll) (EUT L …, s. …).» [↑](#footnote-ref-82)
83. Europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2017/… av 15. mars 2017 om offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet som gjennomføres for å sikre anvendelsen av næringsmiddel- og fôrvareregelverket samt regler for dyrs helse og velferd, plantehelse og plantevernmidler, om endring av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 999/2001, (EF) nr. 396/2005, (EF) nr. 1069/2009, (EF) nr. 1107/2009, (EU) nr. 1151/2012, (EU) nr. 652/2014, (EU) 2016/429 og (EU) 2016/2031, rådsforordning (EF) nr. 1/2005 og (EF) nr. 1099/2009 samt rådsdirektiv 98/58/EF, 1999/74/EF, 2007/43/EF, 2008/119/EF og 2008/120/EF og om oppheving av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 854/2004 og (EF) nr. 882/2004, rådsdirektiv 89/608/EØF, 89/662/EØF, 90/425/EØF, 91/496/EØF, 96/23/EF, 96/93/EF og 97/78/EF og rådsbeslutning 92/438/EØF (forordningen om offentlig kontroll) (EUT L …, s. …).» [↑](#footnote-ref-83)
84. Europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2017/… av 15. mars 2017 om offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet som gjennomføres for å sikre anvendelsen av næringsmiddel- og fôrvareregelverket samt regler for dyrs helse og velferd, plantehelse og plantevernmidler, om endring av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 999/2001, (EF) nr. 396/2005, (EF) nr. 1069/2009, (EF) nr. 1107/2009, (EU) nr. 1151/2012, (EU) nr. 652/2014, (EU) 2016/429 og (EU) 2016/2031, rådsforordning (EF) nr. 1/2005 og (EF) nr. 1099/2009 samt rådsdirektiv 98/58/EF, 1999/74/EF, 2007/43/EF, 2008/119/EF og 2008/120/EF og om oppheving av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 854/2004 og (EF) nr. 882/2004, rådsdirektiv 89/608/EØF, 89/662/EØF, 90/425/EØF, 91/496/EØF, 96/23/EF, 96/93/EF og 97/78/EF og rådsbeslutning 92/438/EØF (forordningen om offentlig kontroll) (EUT L …, s. …).» [↑](#footnote-ref-84)
85. Europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2017/… av 15. mars 2017 om offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet som gjennomføres for å sikre anvendelsen av næringsmiddel- og fôrvareregelverket samt regler for dyrs helse og velferd, plantehelse og plantevernmidler, om endring av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 999/2001, (EF) nr. 396/2005, (EF) nr. 1069/2009, (EF) nr. 1107/2009, (EU) nr. 1151/2012, (EU) nr. 652/2014, (EU) 2016/429 og (EU) 2016/2031, rådsforordning (EF) nr. 1/2005 og (EF) nr. 1099/2009 samt rådsdirektiv 98/58/EF, 1999/74/EF, 2007/43/EF, 2008/119/EF og 2008/120/EF og om oppheving av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 854/2004 og (EF) nr. 882/2004, rådsdirektiv 89/608/EØF, 89/662/EØF, 90/425/EØF, 91/496/EØF, 96/23/EF, 96/93/EF og 97/78/EF og rådsbeslutning 92/438/EØF (forordningen om offentlig kontroll) (EUT L …, s. …). [↑](#footnote-ref-85)
86. Europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2016/1012 om avls- og avstamningsvilkår for avl, handel med og innførsel til Unionen av renrasede avlsdyr, hybridavlsdyr av svin og formeringsmateriale fra dem og om endring av forordning (EU) nr. 652/2014, rådsdirektiv 89/608/EØF og 90/425/EØF og om oppheving av visse rettsakter med hensyn til dyreavl («dyreavlsforordningen») (EUT L 171 av 29.6.2016, s. 66).» [↑](#footnote-ref-86)
87. Europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2017/… av 15. mars 2017 om offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet som gjennomføres for å sikre anvendelsen av næringsmiddel- og fôrvareregelverket samt regler for dyrs helse og velferd, plantehelse og plantevernmidler, om endring av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 999/2001, (EF) nr. 396/2005, (EF) nr. 1069/2009, (EF) nr. 1107/2009, (EU) nr. 1151/2012, (EU) nr. 652/2014, (EU) 2016/429 og (EU) 2016/2031, rådsforordning (EF) nr. 1/2005 og (EF) nr. 1099/2009 samt rådsdirektiv 98/58/EF, 1999/74/EF, 2007/43/EF, 2008/119/EF og 2008/120/EF og om oppheving av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 854/2004 og (EF) nr. 882/2004, rådsdirektiv 89/608/EØF, 89/662/EØF, 90/425/EØF, 91/496/EØF, 96/23/EF, 96/93/EF og 97/78/EF og rådsbeslutning 92/438/EØF (forordningen om offentlig kontroll) (EUT L …, s. …).» [↑](#footnote-ref-87)
88. Europaparlaments- og rådsforordning (EU) 2017/… av 15. mars 2017 om offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet som gjennomføres for å sikre anvendelsen av næringsmiddel- og fôrvareregelverket samt regler for dyrs helse og velferd, plantehelse og plantevernmidler, om endring av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 999/2001, (EF) nr. 396/2005, (EF) nr. 1069/2009, (EF) nr. 1107/2009, (EU) nr. 1151/2012, (EU) nr. 652/2014, (EU) 2016/429 og (EU) 2016/2031, rådsforordning (EF) nr. 1/2005 og (EF) nr. 1099/2009 samt rådsdirektiv 98/58/EF, 1999/74/EF, 2007/43/EF, 2008/119/EF og 2008/120/EF og om oppheving av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 854/2004 og (EF) nr. 882/2004, rådsdirektiv 89/608/EØF, 89/662/EØF, 90/425/EØF, 91/496/EØF, 96/23/EF, 96/93/EF og 97/78/EF og rådsbeslutning 92/438/EØF (forordningen om offentlig kontroll) (EUT L …, s. …).» [↑](#footnote-ref-88)