

KOMMISJONSFORORDNING (EF) nr. 1877/2006

2011/EØS/71/56

av 18. desember 2006

om endring av forordning (EF) nr. 878/2004 om fastsettelse av overgangstiltak i samsvar med forordning (EF) nr. 1774/2002 for visse animalske biprodukter klassifisert som kategori 1- og 2-materiale og som er beregnet til tekniske formål(*)

KOMMISJONEN FOR DE EUROPEISKE FELLESKAP
HAR —

under henvisning til traktaten om opprettelse av Det europeiske fellesskap,

under henvisning til europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1774/2002 av 3. oktober 2002 om fastsettelse av hygieneregler for animalske biprodukter som ikke er beregnet på konsum⁽¹⁾, særlig artikkel 4 nr. 4, artikkel 5 nr. 4 og artikkel 32 nr. 1, og

ut fra følgende betraktninger:

- 1) Ved forordning (EF) nr. 1774/2002 er det fastsatt hygieneregler for animalske biprodukter som ikke er beregnet på konsum. I forordningen defineres animalske biprodukter som kategori 1-, 2 og 3-materiale, avhengig av risikoen som forbindes med slike produkter.
- 2) I samsvar med nevnte forordning defineres alle animalske biprodukter som ikke er kategori 1- eller 3-materiale som kategori 3-materiale, uten videre hensyn til hvilken risiko som forbindes med slike produkter. Tillatt bruk av animalske biprodukter i fôr avhenger av om slikt materiale er definert som kategori 1-, 2- eller 3-materiale. Mens visse kategori 3-materialer kan brukes i fôr, kan som regel kategori 2-materiale ikke brukes til dette formål.
- 3) Visse animalske biprodukter som kan anses som å utgjøre en lav risiko, omfattes imidlertid ikke av definisjonen av kategori 3-materiale i forordning (EF) nr. 1774/2002. At slikt materiale som regel defineres som kategori 2-materiale, er ikke i samsvar med risikoen forbundet med slike produkter.
- 4) Kommisjonsforordning (EF) nr. 878/2004 av 29. april 2004 om fastsettelse av overgangstiltak i samsvar med forordning (EF) nr. 1774/2002 for visse animalske biprodukter klassifisert som kategori 1- og 2-materiale og beregnet til tekniske formål⁽²⁾ ble vedtatt for å kunne tillate fortsatt omsetning, eksport, import og transitt av

visse animalske biprodukter definert som kategori 1- og 2-materiale, og som er beregnet utelukkende til teknisk bruk.

- 5) I rapporten om animalske biprodukter⁽³⁾ som ble vedtatt av Kommisjonen 21. oktober 2005 og lagt fram for Rådet 24. oktober 2005, framheves vanskelighetene forbundet med å definere visse materialer som kategori 2-materiale, og det foreslås en rekke endringer i forordning (EF) nr. 1774/2002 i forbindelse med gjennomgåelsen av det regelverket som etter planen skal innføres ved utgangen av 2006.
- 6) I påvente av disse endringene bør det være tillatt å bruke visse animalske biprodukter med lav risiko som på det nåværende tidspunkt er definert som kategori 2-materiale for visse anvendelser i fôr og til tekniske formål. Virkeområdet for forordning (EF) nr. 878/2004 bør derfor utvides for å tillate bruken av visse lavrisikomaterialer i kategori 2 til framstilling av tekniske produkter og for visse anvendelser i fôr.
- 7) Forordning (EF) nr. 878/2004 bør derfor endres.
- 8) Tiltakene fastsatt i denne forordning er i samsvar med uttalelse fra Den faste komité for næringsmiddelkjeden og dyrehelsen —

VEDTATT DENNE FORORDNING:

Artikkel 1

I kommisjonsforordning (EF) nr. 878/2004 gjøres følgende endringer:

1. Tittelen skal lyde:

«Kommisjonsforordning (EF) nr. 878/2004 av 29. april 2004 om fastsettelse av overgangstiltak for visse animalske biprodukter definert som kategori 1- og 2-materiale i samsvar med europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1774/2002».

(*) Denne fellesskapsrettsakten, kunngjort i EUT L 360 av 19.12.2006, s. 133, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 135/2007 av 26. oktober 2007 om endring av EØS-avtalens vedlegg I (Veterinære og plantesanitere forhold), se EØS-tillegget til Den europeiske unions tidende nr. 19, 10.4.2008, s. 51.

(¹) EFT L 273 av 10.10.2002, s. 1. Forordningen sist endret ved kommisjonsforordning (EF) nr. 208/2006 (EUT L 36 av 8.2.2006, s. 25).

(²) EUT L 162 av 30.4.2004, s. 62.

(³) KOM(2005) 521 endelig utgave.

2. Artikkel 1 skal lyde:

*«Artikkel 1***Virkeområde**

1. Denne forordning får anvendelse på følgende animalske biprodukter, definert som kategori 1- eller 2-materiale i forordning (EF) nr. 1774/2002 og beregnet utelukkende til tekniske formål:

- a) huder og skinn fra dyr som er blitt behandlet med stoffer som er forbudt i henhold til rådsdirektiv 96/22/EF(*),
- b) smeltet fett fra kategori 1-materiale framstilt ved bruk av metode 1 som nevnt i kapittel III i vedlegg V til forordning (EF) nr. 1774/2002 og som, dersom det smeltede fett kommer fra drøvtyggere, er blitt rensset slik at det høyeste innholdet av resterende uløselige urenheter ikke overstiger 0,15 vektprosent, samt fettderivater som oppfyller standardene nevnt i kapittel III i vedlegg VI til forordning (EF) nr. 1774/2002,
- c) tarmer fra drøvtyggere (med eller uten innhold) og
- d) bein og beinprodukter som inneholder virvelsøyler og kranier, samt horn fra storfe som er blitt fjernet fra kraniet på en slik måte at kraniet er intakt.

Denne forordning får imidlertid ikke anvendelse på animalske biprodukter fra dyr nevnt i artikkel 4 nr. 1 bokstav a) i) og ii) i forordning (EF) nr. 1774/2002.

2. Denne forordning får anvendelse på følgende animalske biprodukter, definert som kategori 2-materiale i forordning (EF) nr. 1774/2002 i samsvar med forordningens artikkel 5 nr. 1 bokstav g) og beregnet til bruk i för til dyr som ikke er produksjonslanddyr, bruk i för til produksjonspelsdyr eller til teknisk bruk, herunder agn:

- a) virvelløse landdyr, med unntak av arter som på ett eller flere av sine utviklingsstadier er sykdomsframkallende for dyr eller mennesker, for eksempel larver,
- b) vanndyr, med unntak av havpattedyr, dersom de ikke stammer fra akvakultur,

c) akvakulturdyr oppdrettet særskilt til bruk som agn, forutsatt at agnet ikke brukes innen akvakultur uten at det først er blitt bearbeidet,

d) dyrsomhørertil dyreordenene *Rodentia* og *Lagomorpha*, herunder de som holdes som produksjonsdyr for framstilling av produkter av animalsk opprinnelse, og

e) produkter fra eller produsert av dyrene nevnt i bokstav a)-d), slik som rogn, men med unntak av mel fra dyr nevnt i bokstav d).

(*) EFT L 125 av 23.5.1996, s. 3.»

3. Ny artikkel 1a skal lyde:

*«Artikkel 1a***Unntak med hensyn til handelsdokumenter og hygienesertifikater**

Som unntak fra kapittel III nr. 1 i vedlegg II til forordning (EF) nr. 1774/2002 kan detaljister levere animalske biprodukter nevnt i artikkel 1 nr. 2 i denne forordning til andre sluttbrukere enn driftsansvarlige for foretak uten at de under transporten ledsages av et handelsdokument eller, dersom dette kreves i henhold til forordning (EF) nr. 1774/2002, et hygienesertifikat.»

4. I artikkel 2 annet punktum endres «artikkel 1 bokstav c) og d)» til «artikkel 1 nr. 1 bokstav c) og d)».

5. I artikkel 3 annet punktum endres «artikkel 5 bokstav a)» til «artikkel 5 nr. 1 eller 2».

6. Artikkel 4 nr. 2 siste punktum skal lyde:

«Med hensyn til de animalske biproduktene nevnt i artikkel 1 nr. 1 skal importerte sendinger og sendinger i transit kanaliseres i samsvar med framgangsmåten for tilsyn fastsatt i artikkel 8 nr. 4 i rådsdirektiv 97/78/EF(*)».

(*) EFT L 24 av 30.1.1998, s. 9.»

7. Artikkel 5 skal lyde:

«Artikkel 5

Krav til merking, levering, føring av register og behandling

1. I tillegg til identifiseringskravene fastsatt i kapittel I i vedlegg II til forordning (EF) nr. 1774/2002, skal all emballasje med animalske biprodukter nevnt i artikkel 1 nr. 1 i denne forordning påføres en etikett med teksten «FORBUDT I NÆRINGSMIDLER, FÔR, GJØDSEL, KOSMETIKK, LEGEMIDLER OG MEDISINSK UTSTYR».

Dersom de animalske biproduktene er beregnet til legemidler i samsvar med Fellesskapets regelverk, kan det imidlertid brukes en annen etikett som skal lyde «BARE BEREGNET TIL LEGEMIDLER».

2. All emballasje med animalske biprodukter nevnt i artikkel 1 nr. 2 skal påføres en etikett med teksten «IKKE BEREGNET PÅ KONSUM», med mindre de sendes i salgsklar emballasje med merking der det framgår at innholdet er beregnet bare til fôr til kjæledyr eller til bruk som agn.

3. De animalske biproduktene nevnt i artikkel 1 i denne forordning skal leveres til et teknisk anlegg der det brukes utelukkende slike materialer og som er blitt godkjent i samsvar med artikkel 18 nr. 1 i forordning (EF) nr. 1774/2002.

De animalske biproduktene nevnt i artikkel 1 nr. 2 kan også leveres

- a) til et mellombehandlingsanlegg godkjent i samsvar med artikkel 10 nr. 1 i forordning (EF) nr. 1774/2002,
- b) til et lagringsanlegg godkjent i samsvar med artikkel 11 nr. 1 i forordning (EF) nr. 1774/2002,
- c) til et anlegg for framstilling av fôr til kjæledyr godkjent i samsvar med artikkel 18 nr. 1 i forordning (EF) nr. 1774/2002,

- d) til en driftsenhet eller virksomhet der dyr blir holdt i samsvar med kravene i artikkel 23 nr. 2 bokstav c) i forordning (EF) nr. 1774/2002,
- e) til produksjonsstedet eller produksjonsvirksomheten for
 - i) kosmetiske produkter i samsvar med rådsdirektiv 76/768/EØF av 27. juli 1976 om tilnærming av medlemsstatenes lovgivning om kosmetiske produkter(*),
 - ii) veterinærpreparater i samsvar med europaparlaments- og rådsdirektiv 2001/82/EF av 6. november 2001 om innføring av et fellesskapsregelverk for veterinærpreparater(**),
 - iii) legemidler i samsvar med europaparlaments- og rådsdirektiv 2001/83/EF av 6. november 2001 om innføring av et fellesskapsregelverk for legemidler(***),
 - iv) medisinsk utstyr i samsvar med rådsdirektiv 93/42/EØF av 14. juni 1993 om medisinsk utstyr(****) eller
 - v) utstyr til in vitro-diagnostikk i samsvar med europaparlaments- og rådsdirektiv 98/79/EF av 27. oktober 1998 om medisinsk utstyr til in vitro-diagnostikk(*****), eller
- f) direkte til detaljsalg der de animalske biproduktene
 - i) sendes i salgsklar emballasje påført en etikett der det klart framgår at innholdet er beregnet bare til
 - fôr til kjæledyr eller til bruk som agn,
 - ii) er tørket ved en behandling som er tilstrekkelig til å ødelegge sykdomsframkallende organismer, herunder *salmonella*, eller

iii) er dypfryste, dersom det gjelder animalske biprodukter nevnt i artikkel 1 nr. 2 bokstav b) og c) og, med hensyn til *Rodentia*, bokstav d).

c) videresende eller bruke de animalske biproduktene utelukkende til formål som er godkjent av vedkommende myndighet.

Uten at det berører kommisjonsforordning (EF) nr. 811/2003 av 12. mai 2003 om gjennomføring av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1774/2002 med hensyn til forbudet mot resirkulering innenfor samme art for fisk, nedgraving og forbrenning av animalske biprodukter samt visse overgangstiltak(*****), kan de animalske biproduktene nevnt i artikkel 1 nr. 2 bokstav b) i denne forordning også leveres til en driftsenhet eller virksomhet som holder vanndyr, for å brukes som føremidler.

4. Eieren, den driftsansvarlig eller deres representant ved anleggene, driftsenhetene eller virksomhetene nevnt i nr. 3 i denne artikkel skal

a) føre et register i samsvar med artikkel 9 i forordning (EF) nr. 1774/2002,

b) sikre at de animalske biproduktene der det er hensiktsmessig gjennomgår en behandling som oppfyller vedkommende myndighets krav slik at materialet som er et resultat av behandlingen, ikke utgjør en risiko for menneskers eller dyrs helse,

(*) EFT L 262 av 27.9.1976, s. 169. Direktivet sist endret ved kommisjonsdirektiv (EF) nr. 2006/78 (EUT L 271 av 30.9.2006, s. 56).

(**) EFT L 311 av 28.11.2001, s. 1. Direktivet sist endret ved direktiv 2004/28/EF (EUT L 136 av 30.4.2004, s. 58).

(***) EFT L 311 av 28.11.2001, s. 67. Direktivet sist endret ved direktiv 2004/27/EF (EUT L 136 av 30.4.2004, s. 34).

(****) EFT L 169 av 12.7.1993, s. 1. Direktivet sist endret ved forordning (EF) nr. 1882/2003 (EUT L 284 av 31.10.2003, s. 1).

(*****) EFT L 331 av 7.12.1998, s. 1. Direktivet endret ved forordning (EF) nr. 1882/2003.

(*****) EUT L 117 av 13.5.2003, s. 14.»

8. I artikkel 7 bokstav b) endres «artikkel 5 bokstav c)» til «artikkel 5 nr. 3».

Artikkel 2

Denne forordning trer i kraft den tredje dag etter at den er kunngjort i *Den europeiske unions tidende*.

Denne forordning er bindende i alle deler og kommer direkte til anvendelse i alle medlemsstater.

Utferdiget i Brussel, 18. desember 2006.

For Kommisjonen

Markos KYPRIANOU

Medlem av Kommisjonen