

Frågor och svar, förordning (EU) 284/2011 gällande importkontroller av vissa köksredskap från Kina och regionen Hongkong

Vem utför kontroller enligt förordning 284/2011?

I Sverige är det Livsmedelsverkets gränskontroll som utför kontrollerna. Gränskontrollstationer finns i hamnarna i Stockholm, Göteborg, Helsingborg och Södertälje samt vid flygplatserna Arlanda och Landvetter. Sändningar som omfattas av förordning 284/2011 måste därför anlända via någon av dessa orter, såvida inte kontrollen redan skett i annat EU-land, se nedan.

Vem utför kontrollerna när sändningen omlastas i annat EU-land?

Här finns två alternativ, antingen utförs kontrollen på den plats där omlastningen sker, eller så utförs den i det EU-land som sändningen ska till. Enligt förordning 284/2011, art 4, gäller att föransökan ska skickas till behörig myndighet på det första införselstället. Om en sändning omlastas i annat EU-land innan den når Sverige, är det hamnen eller flygplatsen där omlastningen sker som räknas som det första införselstället. Det innebär att om en sändning som ska till Göteborg omlastas från ett fartyg till ett annat i Rotterdam, så ska sändningen egentligen kontrolleras av den behöriga myndigheten i Rotterdam. Vid diskussioner mellan medlemsstaterna och kommissionen har man dock enats om att kontrollen även kan ske i den senare hamnen, i detta fall Göteborg.

Vilka dokument ska presenteras för gränskontrollen?

- Föransökan via TRACES eller i form av ifylld CED (se nedan "Hur ska man föransöka sändningar?")
- Förklaring enligt bilagan i förordning (EU) 284/2011
- Laboratorierapport enligt artikel 3 i förordning 284/2011 Enligt förordning (EG) 1935/2004 / förordning (EU) 10/2011 krävs en "Förklaring om överensstämmelse" för material avsett att komma i kontakt med livsmedel. Detta är andra förklaringar än den som avses i förordning (EU) 284/2011, och behöver inte lämnas till gränskontrollen. Nödvändiga dokument ska lämnas i original till gränskontrollen, se länk med kontaktuppgifter längre ner. Laboratorierapporter kan accepteras som kopior.
- Om artiklarna är märkta t.ex. med "Ej avsett för varma livsmedel" krävs styrkande dokument av märkningen som kan kopplas till sändningen, t.ex. en kopia på medföljande handling med märkningsinformation till kund, intyg från producent om märkning, foto på aktuell artikel med märkning etc.. Dessa styrkande dokument om märkningen kan innebära att aktuell artikel inte behöver testas vid en hög temperatur om den är märkt med t.ex. "Ej avsett för varma livsmedel".

Hur ska man föransöka sändningar?

Se information om föransökan på [denna länk](#) på Livsmedelsverkets webbplats.

Hur ska förklaringen fyllas i?

-Utfärdare: Förklaringen bör utfärdas av någon som har en kännedom om sändningen, förslagsvis importören.

-Framställare av redskapen: Det företag som faktiskt producerade redskapen (dvs. fabriken). Om man vid analyser hittar produkter som inte uppfyller kraven är det väsentligt att veta vilket företag i Kina eller regionen Hongkong som tillverkat varorna.

-Ansvarigt företag vid första införsel: Det företag som är ansvarigt för sändningen när denna för första gången anländer till EU. Om en sändning som ska till Göteborg omlastas i Rotterdam så är det företaget som är ansvarigt när sändningen anländer till Rotterdam som ska anges här. Det kan vara speditören eller importören.

-Identifieringsnummer: någon form av ID-nr som "håller ihop sändningen", t. ex. lotnummer, batchnummer, artikelnummer, labnummer, containernummer (OBS! fungerar ej om flera sändningar i samma container)/AWB-nummer

-Typ och antal artiklar: Typ och antal artiklar anges på lot-nivå.

-Sändningens innehåll, kryssa i relevant ruta. Observera att för sändningar med köksredskap av polyamid ska analysmetodens detektionsgräns anges.

-Förteckning över bifogade dokument: Bifogade dokument (laboratorierapporter) listas. Det är viktigt att alla dokument kan kopplas till den aktuella sändningen. Om sändningen består av flera olika loter måste laboratorierapporten kunna kopplas till den lot som rapporten avser. Undertecknad: Importören ska skriva under inkl namnförtydligande och ort / datum. Förklaring från myndigheten: Myndigheten som utför importkontrollen fyller i uppgifterna

Måste laboratorierapporten vara kopplad till batchnumret?

Enligt den tekniska vägledningen krävs att varje lot som ingår i sändningen ska åtföljas av en laboratorierapport. Om flera loter tillverkats av samma batch, så räcker det med en analysrapport för den batchen. Vilka analysrapporter som hör ihop med vilka batcher eller loter, måste tydligt framgå av uppgifter / märkning på varor resp handlingar. En lot ska omfatta artiklar som är framställda från samma råmaterial och under samma processbetingelser, för att analysrapporten ska vara representativ för loten.

Hur ofta krävs analyser?

Varje sändning (varje lot i sändningen om det finns flera loter, se även ovanstående punkt) ska åtföljas av laboratorierapport. Enligt artikel 6 ska 10% av sändningarna provtas och analyseras i EU-s importkontroll. Enligt den tekniska vägledningen krävs att varje lot som ingår i sändningen ska provtas och analyseras separat. Se även ovan ang. batcher. Urvalet av sändningar för provtagning ska vara slumpmässigt. Det får inte vara möjligt för en importör att förutsäga vilka sändningar som ska provtas.

Vad gäller i fråga om spårbarhet?

Regler om spårbarhet finns i förordning (EG) 1935/2004, artikel 17. Reglerna innebär bl. a. att ett företag måste kunna ange från vilka företag man erhållit varor, samt företaget måste också kunna ange till vilka företag man levererat varor.

Kvarhålls hela containern även om den innehåller sådana varor som inte omfattas av förordning (EU) 284/2011?

Vid provtagning får inte sändningen frisläppas förrän svaret på analyserna finns tillgängligt. Om containern innehåller produkter som inte omfattas av förordning 284/2011, eller om containern innehåller flera olika sändningar som omfattas av f 284/2011 varav endast någon enstaka provtagits, så behöver endast den provtagna sändningen kvarhållas. MEN gränskontrollen ombesörjer inte omlastning eller urlastning av den del av containerns innehåll som ska kvarhållas, utan det förutsätter att importören gör upp med den berörda hamnen hur detta kan gå till. Observera att artikel 7 i f 284/2011 ger möjlighet till vidaretransport i avvaktan på analys svar. Sändningar som vidaretransporteras i avvaktan på prov svar får inte frisläppas, dvs. de ska stå under tullkontroll. Det innebär bl. a. att det lager som sändningen vidaretransporteras till måste vara ett godkänt tullager.

Vilka krav gäller för analyserna?

Bilagorna till den tekniska vägledningen (JRC Guidance Document) innehåller information om krav på analyser inklusive uppgifter om simulat, tid, temperatur mm, se separat länk.

<http://publications.jrc.ec.europa.eu/repository/bitstream/JRC64903/lbna24815enn.pdf>

P. 7.4.4 tar upp krav på tid och temperatur. P. 7.6.1 och p. 7.6.2 tar upp hur migrationstesterna bör gå till. P. 9.1 tar upp att analys svaret ska anges i mg/kg. P. 10 tar upp vad som ska finnas med i analysrapporterna.

Omfattas material tillverkade av polykarbonat, polypropylen eller polyetylen?

Nej

Vad händer om resultaten skiljer sig åt mellan prover tagna i importkontrollen och prover tagna i exportlandet?

Sändningar som underkänns vid den offentliga importkontrollen avisas, vilket innebär destruktion eller återsändning. Vid provtagning i importkontrollen tas även extra prover ut som sparas, för ytterligare analys i fall tvist uppstår.

Hur mycket kommer kontrollen att kosta?

Se information om avgifter på [denna länk](#) på Livsmedelsverkets webbplats.

Hur kommer man i kontakt med gränskontrollstationen?

Se separat länk under rubriken Mer information på andra webbplatser.

Kontaktinformation till kontrollplatser i övriga EU-länder finns på EU-kommissionens webbsida (under rubriken Contacts).