

Livsmedelsverkets föreskrifter om provtagning för kontroll av vissa ämnen och restsubstanser i djur och produkter från djur;¹

SLVFS 1998:8
(H 67)

Detta dokument har sammanställts i informationssyfte. Kontrollera därför alltid texten mot den tryckta versionen. Denna version innehåller ändringar LIVSFS 2003:25 t.o.m. LIVSFS 2005:27.

Omfattning

1 § Dessa föreskrifter avser provtagning för kontroll av användningen av otillåtna läkemedel och för kontroll av vissa ämnen och restsubstanser i djur eller produkter från djur.

Provtagning

2 § Provtagning enligt dessa föreskrifter ska genomföras i enlighet med provtagningsplaner som fastställs av Livsmedelsverket. Provtagning ska ske på de gårdar eller anläggningar som Livsmedelsverket beslutar. Proven ska alltid kunna spåras till ursprungsanläggningen.

Provtagningsmaterial kan omfatta hela djurkroppar (t.ex. fisk eller fjäderfä), vävnader, organ, urin, blod, avföring, dricksvatten, foder, mjölk, ägg, honung eller annat material.

3 § Provtagning enligt dessa föreskrifter ska utföras av veterinär eller annan person som utses av Livsmedelsverket.

¹ Rubriken ändrad genom LIVSFS 2003:25. Jfr

- rådets direktiv 96/23/EG av den 29 april 1996 om införande av kontrollåtgärder för vissa ämnen och restsubstanser av dessa i levande djur och i produkter framställda därav och om upphävande av direktiv 85/358/EEG och 86/469/EEG samt beslut 89/187/EEG och 91/664/EEG (EGT L 125, 23.5.1996, s. 10, Celex 396D0023), senast ändrat genom rådets förordning (EG) nr 806/2003 (EGT L 122, 16.5.2003, s. 1, Celex 303R0806),
- kommissionens beslut 98/179/EG av den 23 februari 1998 om fastställande av tillämpningsföreskrifter avseende officiell provtagning för kontroll av vissa ämnen och resthalter av dessa i levande djur och animaliska produkter (EGT L 65, 5.3.1998, s. 31, Celex 398D0179).
- rådets direktiv 85/73/EEG av den 29 januari 1985 om finansieringen av de veterinära besiktningar och kontroller som anges i direktiven 89/662/EEG, 90/425/EEG, 90/675/EEG och 91/496/EEG (ändrat och kodifierat) (EGT L 32, 5.2.1985, s. 14, Celex 385L0073), konsoliderat genom rådets direktiv 96/43/EG (EGT L 162, 1.7.1996, s. 1, Celex 396L0043) och senast ändrat genom direktiv 97/79/EG (EGT L 24, 30.1.1998, s. 31, Celex 397L0079).

4 § Provtagning ska alltid ske utan att den som blir föremål för provtagningen förhandsaviserar.

Vid provtagning och kontroll i djurbesättning ska djurägaren eller företrädare för denne genom provtagarens försorg informeras om Livsmedelsverkets beslut om provtagningen.

5 § Vid provtagning ska för ändamålet utsänt material eller den utrustning som Livsmedelsverket beslutar användas.

Provtagning på levande djur

6 § Provtagare ska utse de djur som med störst sannolikhet kan antas ha behandlats med otillåtna läkemedel eller ämnen. Om sådant urval inte är möjligt ska djur med en normal tillväxt och ett normalt allmäntillstånd väljas ut. Proven kan utgöra blod, urin, faeces eller annan provmatris som Livsmedelsverket bestämmer.

7 § Vid provtagning av levande djur ska identiteten på djuret kontrolleras och säkerställas. Om djuret saknar identifikationsmärkning ska djuret märkas.

Annan provtagning

8 § På slakteri ska provtagningen inriktas på djur eller djurgrupper som kan misstänkas ha blivit behandlade med otillåtna tillväxthormoner eller läkemedel. Provtagning ska ske jämnt fördelat under dagen och avse djur från flera uppfödare.

Vävnadsprov från injektionsställen eller områden där implantat kan förekomma tas ut enligt närmare anvisningar från Livsmedelsverket.

Transport av prov m.m.

9 § Provtagare ska se till att proverna hålls åtskilda från varandra och att deras identitet är säkerställd. Provtagare ska ombesörja transport av prov till laboratorium. Provförsändelsen och/eller provförpackningen ska förseglas av provtagaren och märkas i enlighet med instruktioner från Livsmedelsverket.

10 § Provmaterialet ska åtföljas av följesedel enligt formulär som fastställts av Livsmedelsverket. Följesedeln ska vara undertecknad av provtagaren. Följesedeln sänds i original till Livsmedelsverket och kopia av följesedeln eller annan handling som Livsmedelsverket bestämmer ska åtfölja försändelsen till laboratoriet.

11 § Om inte Livsmedelsverket beslutar annat ska provet delas på laboratoriet. Den ena halvan av provet ska förseglas och sparas för att vid behov användas för verifierande undersökning.

Laboratorier

12 § Analys av prov avseende ämnen och rests substanser som omfattas av dessa föreskrifter ska utföras av Livsmedelsverket eller på laboratorium som Livsmedelsverket anvisat.

12 a § *har upphävts genom (LIVSFS 2005:27)*

12 b § *har upphävts genom (LIVSFS 2005:27)*

12 c § *har upphävts genom (LIVSFS 2005:27)*

Dispens

13 § Om särskilda skäl föreligger kan Livsmedelsverket medge undantag (dispens) från bestämmelserna i dessa föreskrifter.

Dessa föreskrifter² träder i kraft den 1 januari 2006.

² LIVSFS 2005:27.