



DCE-Nationalt Center for Miljø og Energi

Frederiksborgvej 399

4000 Roskilde

Att.: Gry Bagger

CVR-nr.: 31119103

J.nr. 2016-12-711-04130

Ref. AMSE

Dato: 05-07-2016

Tilladelse til import af animalske biprodukter til forskning og diagnosticering.

I henhold til § 41, stk. 1 i veterinærkontrollbekendtgørelsen¹ gives tilladelse til indførsel af **vævsprøver, urinprøver, serumprøver, væskeprøver og blodprøver** fra arktiske dyr (kategori 1-, kategori 2- og kategori 3- materiale) til brug til forskning og diagnosticering jf. biproduktforordningen², artikel 17 og artikel 41, stk. 2, litra d) samt gennemførelsesforordningen³, artikel 11, artikel 27, bilag VI, kapitel I, afsnit 1 og bilag VIII, kapitel II, stk. 2, xv).

Tilladelsen omfatter:

Indførsel af: **kategori 1-materiale (bortset fra SRM- specifik risiko materiale), kategori 2- og kategori 3- materiale** fra: fugle, ulve, ræve, sneharer, moskus, lemming (gnaver), fisk, skaldyr, havpattedyr (herunder sæler, spækhugger, grindehvaler).

Indførsel/Import fra: EU/EØS, Grønland.

Materialet skal føres direkte til DCE- Nationalt Center for Miljø og Energi, Frederiksborgvej 399, 4000 Roskilde, **DK-10-123-oth-077**, som er godkendt til at håndtere den pågældende type materiale.

Tilladelsen er tidsbegrænset og gælder 1 år fra brevdato.

¹ Bekendtgørelse nr. 1614 af 11. december 2015 om veterinærkontrol ved indførsel af avlsmateriale samt animalske biprodukter og afledte produkter m.v., der ikke er bestemt til konsum, om registrering som importør af disse produkter og om straffebestemmelser for overtrædelse af diverse EU-retsakter

² Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1069/2009 af 21. oktober 2009 om sundhedsbestemmelser for animalske biprodukter og afledte produkter, som ikke er bestemt til konsum, og om ophævelse af forordning (EF) nr. 1774/2002 (forordningen om animalske biprodukter)

³ Kommissionens forordning (EU) nr. 142/2011 af 25. februar 2011 om gennemførelse af Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1069/2009 om sundhedsbestemmelser for animalske biprodukter og afledte produkter, som ikke er bestemt til konsum, og om gennemførelse af Rådets direktiv 97/78/EF for så vidt angår visse prøver og genstande, der er fritaget for veterinærkontrol ved grænsen som omhandlet i samme direktiv

Betingelser:

- Materialet skal stamme fra dyr, der ikke er mistænkt for eller smittet med en sygdom, der kan overføres til mennesker eller dyr.
- Materialet skal stamme fra lande og områder uden restriktioner.
- Materialet må ikke være opbevaret eller håndteret på steder hvor det kan være udsat for krydskontamination.
- Materialet skal indføres i tæt, brudsikker emballage.
- Forsendelsen skal være mærket med følgende tydelige og let læselige påskrift på emballagen:
 ”Til Forskning/Diagnosticering”.
- Forsendelsen skal være ledsaget af et handelsdokument, der indeholder følgende oplysninger:
beskrivelse af materialet og oplysning om oprindelsesdyrearten
 - materialets kategori
 - mængden af materialet
 - materialets oprindelsessted samt afsendelsessted
 - afsenderens navn og adresse
 - modtagerens og/eller brugerens navn og adresse

Betingelser for import fra 3-lande:

Udover ovenstående skal materiale importeret fra 3.lande opfylde følgende betingelser:

- Materialet skal have oprindelse i tredjelande eller dele af tredjelande, som er godkendt af EU i dyresundhedsmæssig henseende og hvorfra indførsel ikke er forbudt af dyresundhedsmæssige grunde, eller
 - have oprindelse i Grønland, Færøerne, Island, eller
 - have gennemgået en varmebehandling i en hermetisk lukket beholder til en F0-værdi på mindst 3,00.
- Importøren skal underrette EU-grænsekontrolstedet, inden prøverne ankommer til EU fra 3.lande, og fremvise prøverne på grænsekontrolstedet ved indførslen.

Dokumentation:

Importøren, skal føre et register over forsendelser. Registeret skal indeholde de oplysninger, der kræves i handelsdokumentet.

Herudover gælder betingelserne for indførsel i bekendtgørelse om veterinærkontrol ved indførsel af avlsmateriale og animalske nonfood produkter m.v.¹.

Prøverne kan medtages af importøren eller sendes med post eller kurérfirma.

Der gøres opmærksom på, at importkravene løbende kan blive ændret, og det er importørens ansvar at sikre, at produktet altid opfylder de på indførselstidspunktet gældende krav.

Importøren kan få oplysning om gældende krav ved henvendelse til fødevareregionen.

Det fremhæves, at ovenstående alene vedrører veterinære importkrav.

Klagevejledning

Du kan påklage afgørelsen til Fødevareministeriets Klagecenter, inden 4 uger fra modtagelsen af dette brev. Hvis du vælger at klage, skal du indgive klagen til Fødevarestyrelsen.

Klagen skal være modtaget i Fødevarestyrelsen inden fristens udløb.

Klager modtaget efter fristens udløb vil normalt ikke blive behandlet.

Med venlig hilsen



Amir Selimovic

Embedsdyrlæge, Glostrup