

KOMMISSIONENS FÖRORDNING (EG) nr 1877/2006

av den 18 december 2006

om ändring av förordning (EG) nr 878/2004 om övergångsbestämmelser i överensstämmelse med förordning (EG) nr 1774/2002 för vissa animaliska biprodukter som klassificerats som kategori 1- och 2-material och som är avsedda för tekniska ändamål

(Text av betydelse för EES)

EUROPEISKA GEMENSKAPERNAS KOMMISSION HAR ANTAGIT DENNA FÖRORDNING

med beaktande av fördraget om upprättandet av Europeiska gemenskapen,

med beaktande av Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1774/2002 av den 3 oktober 2002 om hälsobestämmelser för animaliska biprodukter som inte är avsedda att användas som livsmedel⁽¹⁾, särskilt artiklarna 4.4, 5.4 och 32.1, och

av följande skäl:

- (1) I förordning (EG) nr 1774/2002 fastställs hälsobestämmelser för animaliska biprodukter som inte är avsedda att användas som livsmedel. I förordningen definieras animaliska biprodukter som kategori 1-, kategori 2- och kategori 3-material, beroende på vilken risk som sådana produkter utgör.
- (2) Enligt den förordningen definieras animaliska biprodukter som inte är kategori 1- eller kategori 3-material som kategori 2-material, utan ytterligare överväganden om vilken risk som sådana produkter utgör. Användning av animaliska biprodukter för utfodring av djur är tillåtet avhängigt av om materialet definierats som kategori 1-, kategori 2- eller kategori 3-material. Kategori 3-material får användas för utfodring, medan kategori 2-material i regel inte får användas för detta ändamål.
- (3) Vissa animaliska biprodukter som kan betraktas som lågriskprodukter omfattas inte av definitionen av kategori 3-material i förordning (EG) nr 1774/2002. Att som regel definiera sådant material som kategori 2-material tar inte hänsyn till den risk som sådana produkter utgör.
- (4) Kommissionens förordning (EG) nr 878/2004 av den 29 april 2004 om övergångsbestämmelser i överensstämmelse med förordning (EG) nr 1774/2002 för vissa animaliska biprodukter som klassificerats som kategori 1- och 2-material och som är avsedda för tekniska ändamål⁽²⁾ antogs för att tillåta fortsatt utsläppande på mark-

naden, export, import och transitering av vissa animaliska biprodukter som definierats som kategori 1- och kategori 2-material avsedda för tekniska ändamål.

- (5) Rapporten om animaliska biprodukter⁽³⁾ som antogs av kommissionen den 21 oktober 2005 och redovisades för rådet den 24 oktober 2005 visar på svårigheterna med att definiera vissa material som kategori 2-material och förespråkar att det görs en rad ändringar i förordning (EG) nr 1774/2002 i samband med den översyn av lagstiftningen som skall inledas i slutet av 2006.
- (6) I avvaktan på dessa ändringar bör det vara möjligt att använda vissa animaliska biprodukter som utgör lågriskprodukter och som för närvarande definieras som kategori 2-material för viss utfodring av djur och för tekniska ändamål. Tillämpningsområdet för förordning (EG) nr 878/2004 bör därför utvidgas så att det blir tillåtet att använda vissa kategori 2-lågriskmaterial för framställning av tekniska produkter och för viss utfodring.
- (7) Förordning (EG) nr 878/2004 bör därför ändras i enlighet med detta.
- (8) De åtgärder som föreskrivs i denna förordning är förenliga med yttrandet från ständiga kommittén för livsmedelskedjan och djurhälsa.

HÄRIGENOM FÖRESKRIVS FÖLJANDE.

Artikel 1

Kommissionens förordning (EG) nr 878/2004 skall ändras på följande sätt:

1. Rubriken skall ersättas med följande:

”Kommissionens förordning (EG) nr 878/2004 av den 29 april 2004 om övergångsbestämmelser för vissa animaliska biprodukter som definierats som kategori 1- och kategori 2-material i överensstämmelse med Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1774/2002.”

⁽¹⁾ EGT L 273, 10.10.2002, s. 1. Förordningen senast ändrad genom kommissionens förordning (EG) nr 208/2006 (EUT L 36, 8.2.2006, s. 25).

⁽²⁾ EUT L 162, 30.4.2004, s. 62.

⁽³⁾ KOM(2005) 521 slutlig.

2. Artikel 1 skall ersättas med följande:

”Artikel 1

Tillämpningsområde

1. Denna förordning skall tillämpas på följande animaliska biprodukter som definierats som kategori 1- eller kategori 2-material enligt förordning (EG) nr 1774/2002 och som endast är avsedda för tekniska ändamål:

- a) Hudar och skinn som härrör från djur och som har behandlats med ämnen som är förbjudna enligt rådets direktiv 96/22/EG (*).
- b) Utsmält fett från kategori 1-material som framställts med användande av metod 1 i enlighet med kapitel III i bilaga V till förordning (EG) nr 1774/2002 och som, då det rör sig om utsmält fett från idisslare, har renats så att den återstående totalhalten olösliga föreningar inte överstiger 0,15 viktprocent, samt fettderivat som uppfyller kraven i kapitel III i bilaga VI till förordning (EG) nr 1774/2002.
- c) Inälvor från idisslare (med eller utan innehåll).
- d) Ben och benprodukter innehållande ryggrad och skalle, och nötkreaturshorn som har avlägsnats från skallen med användande av en metod som innebär att hjärnskålen lämnas intakt.

Denna förordning skall dock inte tillämpas på animaliska biprodukter som härrör från djur som avses i artikel 4.1 a i och ii i förordning (EG) nr 1774/2002.

2. Denna förordning skall tillämpas på följande animaliska biprodukter som definierats som kategori 2-material i förordning (EG) nr 1774/2002 enligt artikel 5.1 g i den förordningen, och som är avsedda att användas för utfodring av djur, med undantag av landlevande produktionsdjur, och för utfodring av farmade pälsdjur eller för tekniska ändamål, däribland som fiskagn.

- a) Ryggradslösa landdjur, med undantag av arter som på ett eller flera utvecklingsstadiet är patogena för djur eller människor, t.ex. larver.
- b) Vattenlevande djur, med undantag av havslevande däggdjur, om de inte härrör från vattenbruk.

c) Vattenbruksdjur som föds upp specifikt för användning som fiskagn, förutsatt att agnen inte används i vattenbruk utan föregående bearbetning.

d) Djur som tillhör de zoologiska systemen *Rodentia* och *Lagomorpha*, inbegripet djur som hålls som produktionsdjur för framställning av produkter av animaliskt ursprung.

e) Produkter som härrör från eller framställts av de djur som avses i a–d, t.ex. fiskrom, men med undantag av mjöl som härrör från djur som avses i d.

(*) EGT L 125, 23.5.1996, s. 3.”

3. Följande artikel skall införas som artikel 1a:

”Artikel 1a

Undantag avseende handelsdokument och hälsointyg

Genom undantag från kapitel III punkt 1 i bilaga II till förordning (EG) nr 1774/2002 får de animaliska biprodukter som avses i artikel 1.2 i den här förordningen levereras av detaljhandlare till andra slutanvändare än livsmedelsföretag utan att de under transporten åtföljs av ett handelsdokument eller, när så krävs enligt förordning (EG) nr 1774/2002, ett hälsointyg.”

4. I artikel 2 andra meningen skall hänvisningen ”artikel 1 c och d” ersättas med hänvisningen ”artikel 1.1 c och d”.

5. I artikel 3 andra meningen skall hänvisningen ”artikel 5 a” ersättas med hänvisningen ”artikel 5.1 eller 5.2”.

6. Artikel 4.2 sista meningen skall ersättas med följande:

”Vad gäller animaliska biprodukter som avses i artikel 1.1 skall importerade sändningar och sändningar i transitering behandlas i överensstämmelse med det övervakningsförfarande som föreskrivs i artikel 8.4 i rådets direktiv 97/78/EG (*).

(*) EGT L 24, 30.1.1998, s. 9.”

7. Artikel 5 skall ersättas med följande:

”Artikel 5

Krav på märkning, leverans, registerhållning och behandling

1. De identifieringskrav som föreskrivs i kapitel I i bilaga II till förordning (EG) nr 1774/2002 skall uppfyllas, och alla förpackningar till de animaliska biprodukter som avses artikel 1.1 i den här förordningen skall dessutom förses med en etikett med texten 'FÖRBJUDET I LIVSMEDEL, FODER, GÖDNINGSMEDEL, KOSMETIKA, LÄKEMEDEL OCH MEDICINTEKNISKA PRODUKTER'.

För animaliska biprodukter som är avsedda för läkemedel i överensstämmelse med gemenslagslagstiftningen får dock en annan etikett användas, vilken skall förses med texten 'ENDAST FÖR LÄKEMEDEL'.

2. Alla förpackningar till animaliska biprodukter som avses i artikel 1.2 skall vara försedda med en etikett med texten 'INTE AVSEDD ATT ANVÄNDAS SOM LIVSMEDEL', om de inte levereras i säljfärdiga förpackningar, på vilka det anges att innehållet endast är avsett för utfodring av sällskapsdjur eller för användning som fiskagn.

3. De animaliska biprodukter som avses i artikel 1 i den här förordningen skall levereras till en teknisk anläggning som är avdelad för användning av sådana material och som godkänts enligt artikel 18.1 i förordning (EG) nr 1774/2002.

De animaliska biprodukter som avses i artikel 1.2 får också levereras

- a) till ett hanteringsställe som godkänts i enlighet med artikel 10.1 i förordning (EG) nr 1774/2002,
- b) till en lagringsanläggning som godkänts i enlighet med artikel 11.1 i förordning (EG) nr 1774/2002,
- c) till en anläggning för tillverkning av sällskapsdjursfoder som godkänts i enlighet med artikel 18.1 i förordning (EG) nr 1774/2002,

d) till ett jordbruksföretag eller en anläggning som håller djur i överensstämmelse med kraven i artikel 23.2 c i förordning (EG) nr 1774/2002,

e) till framställningsplatsen eller framställningsanläggningen för

- i) kosmetiska produkter enligt rådets direktiv 76/768/EEG av den 27 juli 1976 om tillnärmning av medlemsstaternas lagstiftning om kosmetiska produkter (*),
- ii) veterinärmedicinska läkemedel enligt Europaparlamentets och rådets direktiv 2001/82/EG av den 6 november 2001 om upprättande av gemenskapsregler för veterinärmedicinska läkemedel (**),
- iii) läkemedel enligt Europaparlamentets och rådets direktiv 2001/83/EG av den 6 november 2001 om upprättande av gemenskapsregler för humanläkemedel (***),
- iv) medicinska produkter enligt rådets direktiv 93/42/EEG av den 14 juni 1993 om medicinska produkter (****),
- v) medicintekniska produkter för in vitro-diagnostik enligt Europaparlamentets och rådets direktiv 98/79/EG av den 27 oktober 1998 om medicintekniska produkter för in vitro-diagnostik (*****), eller

f) direkt till försäljning i detaljhandeln där animaliska biprodukter

- i) levereras i säljfärdiga förpackningar som är försedda med en etikett som tydligt anger att innehållet endast är avsett för
 - utfodring av sällskapsdjur eller användning som fiskagn,
- ii) har torkats genom en behandling som är tillräcklig för att destruera patogena organismer, inklusive salmonella, eller

iii) är djupfrysta, om det gäller de animaliska biprodukter som avses i artikel 1.2 b och c och i fråga om *Rodentia* i artikel 1.2 d.

Utan att det påverkar tillämpningen av kommissionens förordning (EG) nr 811/2002 av den 12 maj 2003 om tillämpning av Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1774/2002 avseende förbud mot återanvändning inom arten för fisk, nedgrävning och förbränning av animaliska biprodukter samt vissa övergångsbestämmelser får de animaliska biprodukter som avses i artikel 1.2 b i den här förordningen också levereras för användning som foderråvaror till ett jordbruksföretag eller en anläggning som håller vattenlevande djur (*****).

4. Ägaren, den driftsansvarige eller deras företrädare vid de anläggningar, jordbruksföretag eller verksamheter som anges i punkt 3 i denna artikel skall

a) föra register enligt artikel 9 i kommissionens förordning (EG) nr 1774/2002,

b) svara för att de animaliska biprodukterna i förekommande fall genomgår en behandling som uppfyller den behöriga myndighetens krav så att det material som erhålls inte utgör någon fara för människors eller djurs hälsa,

c) vidareända eller använda de animaliska biprodukterna uteslutande för ändamål som godkänts av den behöriga myndigheten.

(*) EGT L 262, 27.9.1976, s. 169. Direktivet senast ändrat genom kommissionens direktiv 2006/78/EG (EUT L 271, 30.9.2006, s. 56).

(**) EGT L 311, 28.11.2001, s. 1. Direktivet senast ändrat genom direktiv 2004/28/EG (EUT L 136, 30.4.2004, s. 58).

(***) EGT L 311, 28.11.2001, s. 67. Direktivet senast ändrat genom direktiv 2004/27/EG (EUT L 136, 30.4.2004, s. 34).

(****) EGT L 169, 12.7.1993, s. 1. Direktivet senast ändrat genom förordning (EG) nr 1882/2003 (EUT L 284, 31.10.2003, s. 1).

(***** EGT L 331, 7.12.1998, s. 1. Direktivet senast ändrat genom förordning (EG) nr 1882/2003).

(***** EUT L 117, 13.5.2003, s. 14.”

8. I artikel 7 b skall hänvisningen till ”artikel 5 c” ersättas med hänvisning till ”artikel 5.3”.

Artikel 2

Denna förordning träder i kraft den tredje dagen efter det att den har offentliggjorts i *Europeiska unionens officiella tidning*.

Denna förordning är till alla delar bindande och direkt tillämplig i alla medlemsstater.

Utfärdad i Bryssel den 18 december 2006.

På kommissionens vägnar

Markos KYPRIANOU

Ledamot av kommissionen