

**Regeringens proposition till Riksdagen med förslag till lag om
ändring av fodermedelslagen**

PROPOSITIONENS HUVUDSAKLIGA INNEHÅLL

I denna proposition föreslås att fodermedelslagen ändras så att kontrollen enligt fodermedelslagen också skall gälla foderfabrikat som exporteras till stater utanför Europeiska unionen samt användningen av foderfabrikat på gårdarna.

Dessutom skall i fodermedelslagen intas stadganden som gäller rådets direktiv om fastställande av villkor för framställning, marknadsföring och användning av foderläkemedel inom gemenskapen (90/167/EEG), dess bestämmelser om övervakning och om handel på Europeiska unionens inre marknad samt import och export av läkemedelsfoder till och från stater utanför Europeiska unionen. Bestämmelserna ingår till största delen redan i avtalet om Europeiska ekonomiska samarbetsområdet (EES-avtalet).

För läkemedelspreparat som används för läkemedelsfoder skall krävas försäljningstillstånd enligt läkemedelslagen eller annat till-

stånd enligt läkemedelslagen för överlåtelse till förbrukning. De näringsidkare som tillverkar och marknadsför läkemedelsfoder skall vara godkända av kontrollcentralen för växtproduktion. Läkemedelsfoder skall endast på veterinärordination få överlåtas för att användas för medicinsk behandling av djur. Lagen skall innehålla stadganden om de krav som ställs på både läkemedelsfoder som levereras från Europeiska unionens andra medlemsstater till Finland och läkemedelsfoder som importeras från och exporteras till stater utanför Europeiska unionen. Närmare bestämmelser om läkemedelsfoder utfärdas genom jord- och skogsbruksministeriets beslut.

Den föreslagna lagen avses träda i kraft så snart som möjligt efter att den har antagits och blivit stadfäst. Till den del propositionen gäller läkemedelsfoder ansluter den sig till EES-avtalet.

MOTIVERING

1. Nuläge

1.1. Lagstiftning och praxis

Allmänt

Lagstiftningen gällande produktion och marknadsföring av fodermedel reviderades 1993 i enlighet med avtalet om Europeiska ekonomiska samarbetsområdet (EES-avtalet) med stöd av de direktiv som Europeiska gemenskapen (EG) utfärdat angående denna lagstiftning. Fodermedelslagen (234/93) gäller

marknadsföring och import av fodermedel, vissa produkter som används i djurfoder, tillsatssämnen för fodermedel och foderblandningar samt sådan tillverkning som sker för marknadsföring av dessa. Lagen tillämpas endast till vissa delar på den användning och tillverkning av foderfabrikat som sker på gårdarna. Lagen gäller inte blandning av läkemedel i foder och inte försäljning och överlåtelse av sådant läkemedelsfoder.

Foderfabrikat som tillverkas i Finland och som marknadsförs inom Europeiska ekonomiska samarbetsområdet skall uppfylla de krav

som stadgas i denna lag. Lagen gäller inte export av foderfabrikat som förs till andra stater än sådana som hör till Europeiska ekonomiska samarbetsområdet.

Tillsynen över foderfabrikat

Enligt fodermedelslagen utövar kontrollcentralen för växtproduktion tillsyn över tillverkningen, marknadsföringen och importen av foderfabrikat samt över iakttagandet av lagen och de stadganden och föreskrifter som utfärdats med stöd av den. Enligt 16 § meddelar jord- och skogsbruksministeriet närmare föreskrifter om utförande av kontroll och granskning samt om tagande, insändande och undersökning av prov. Jord- och skogsbruksministeriet har i sitt beslut om tillsynen över foderfabrikat (185/94) bl.a. bestämt att kontrollcentralen för växtproduktion skall verkställa kontroller för tillsynen över iakttagandet av fodermedelslagen enligt en tillsynsplan som görs upp årligen. Fodermedelslagen innehåller inga stadganden om export av foderfabrikat och inte om kontroll på gårdarna.

Den som bedriver sådan verksamhet som avses i lagen som sin näring skall göra en anmälan om sin verksamhet till tillsynsmyndigheten, som för ett register över näringsidkarna. När fodertillverkarna anmäler sin verksamhet till tillsynsmyndigheterna, skall de till anmälan foga en utredning över hur kvalitetstillsynen över produktionen är ordnad. Näringsidkarna skall föra register över sin verksamhet, med hjälp av vilka de uppgifter som behövs för tillsynen vid behov kan utredas.

I praktiken har tillsynen över importen omvandlats till marknadstillsyn efter revideringen av fodermedelslagen. Syftet med marknadstillsynen har varit att ersätta gränsövervakningen, som försvinner när Finland eventuellt blir medlem i Europeiska unionen (EU). Detta har genomförts genom att foderfabrikerna och återförsäljarna övervakar sin egen verksamhet (*egenkontroll*). Importerade foderfabrikat granskas endast genom stickprov, men fodermedel som är förenade med risker blir alltid föremål för importkontroll. Exportkontroll av foderfabrikat har inte förekommit i Finland.

I Finland tillverkades 1993 ungefär 1000 milj. kg foderblandningar och tillsatsämnen samt ungefär 440 milj. kg fodermedel. Till

Finland importerades ungefär 325 milj. kg fodermedel och råvaror som användes för foderblandningar. Finland exporterade 18 milj. kg fodermedelsprodukter. I Finland finns ungefär 70 företag som tillverkar foderfabrikat. Tillverkarna importerar också råvaror. Det finns inalles ca 230 importörer av foderfabrikat.

Läkemedelsfoder

De främsta syftena med fodermedelslagstiftningen är att den skall medverka till att de fodermedel som finns på marknaden är goda vad produktionseffekterna beträffar och att de inte är skadliga för djurens hälsa. Vissa djursjukdomar behandlas så att djuren ges läkemedel som är blandade i fodret. I lagstiftningen om veterinärmedicin och läkemedel finns stadganden om under vilka förutsättningar läkemedelspreparat får blandas i fodermedel, men det finns inga stadganden på lagnivå om på vilket sätt läkemedel får blandas i fodermedel och på vilket sätt sådana fodermedel (*läkemedelsfoder*) får säljas och överlåtas.

Stadganden om veterinärers rätt ordinera läkemedel för medicinsk behandling av djur ingår i lagen om utövning av veterinäryrket (409/85). Om veterinärers rätt att köpa läkemedel från läkemedelspartiaffärer stadgas i läkemedelslagen (395/87). Dessutom får en veterinär överlåta läkemedel för medicinsk behandling av djur med iakttagande av stadgandena i förordningen om rätt för veterinärer att överlåta läkemedel för behandling av djur (1135/87), nedan överlåtelseförordningen. Enligt dessa författningar har endast veterinärer rätt att ordinera läkemedel som används för medicinsk behandling av djur. Enligt läkemedelslagen får endast läkemedel som är godkända av läkemedelsverket användas för medicinsk behandling av djur. Villkoren för användning av ett läkemedelspreparat ställs när läkemedelsverket beviljar försäljningstillstånd för läkemedelspreparatet eller annat tillstånd för överlåtelse till förbrukning (*specialtillstånd*). När läkemedelsverket godkänner att ett läkemedelspreparat får användas för medicinsk behandling av djur beslutar verket huruvida preparatet får ges djuret blandat i dess foder. Ett läkemedel i vars försäljningstillstånd eller specialtillstånd nämns att det kan användas blandat i foder uppfyller de krav som i rådets

direktiv om tillnärmning av medlemsstaternas lagstiftning om veterinärmedicinska läkemedel (81/851/EEG), nedan veterinärmedicindirektivet uppställs, på läkemedel som blandas i läkemedelsfoder, och således även motsvarande krav i rådets direktiv om fastställande av villkor för framställning, marknadsföring och användning av foderläkemedel inom gemenskapen (90/167/EEG), nedan läkemedelsfoderdirektivet. Läkemedelslagen gäller inte läkemedelsfoder.

Enligt överlåtelseförordningen meddelar jord- och skogsbruksministeriet vid behov närmare föreskrifter och anvisningar om överlåtelse av läkemedel för behandling av djur. Ministeriet har i cirkulär nr 207 år 1988 bestämt att en veterinär kan överlåta läkemedel till en foderfabrik för att där blandas i fodret. Det finns inga bestämmelser om foderfabrikernas verksamhet vid tillverkningen av läkemedelsfoder. Enligt cirkuläret skall veterinären se till att läkemedelsfoder används endast för ändamål som han bestämmer.

Läkemedelsfoder ges i Finland huvudsakligen åt svin och fiskar för behandlingen av olika inflammationer. För tillverkningen av läkemedelsfoder används huvudsakligen olika mikrob-läkemedelspreparat, t.ex. antibiotika.

Tillverkningen av läkemedelsfoder går i regel till så att sedan veterinären har fattat beslut om medicineringen beställer han ett läkemedelspreparat som levereras från läkemedelspartiaffären till foderfabriken och så kommer han överens med fabriken om hur läkemedelsfodret skall blandas. Läkemedelsfodret levereras direkt från fabriken till djurägaren på grundval av veterinärens recept.

Läkemedelsfoder kan också tillverkas så att djurägaren på recept köper ett läkemedelspreparat från apoteket eller får läkemedelspreparatet direkt av veterinären och levererar det till foderfabriken för att där blandas i fodret.

I allmänhet lagras inte färdigt läkemedelsfoder i foderfabrikerna. Endast av läkemedelsfoder avsett för fiskar kan små mängder tillverkas färdigt på förhand för uppbevaring i lager, eftersom de ofta behövs mycket snabbt. Även då krävs recept för att man skall få läkemedelsfoder.

Läkemedelsfoder tillverkas endast av några foderfabriker i Finland. Årligen tillverkas ungefär 3 milj. kg läkemedelsfoder avsett för svin. För det används ca 16 000 kg läkemedelspreparat. Årligen tillverkas ca 400 000 kg läke-

medelsfoder avsett för fiskar och för det används ca 700 kg läkemedelspreparat. En foderfabrik behöver inte något särskilt tillstånd för att kunna tillverka läkemedelsfoder.

För närvarande finns inga författningar om importen av läkemedelsfoder.

1.2. EG:s direktiv

Organisering av tillsynen över foderfabrikat Europeiska gemenskapernas kommission har hösten 1993 lagt fram ett förslag till rådets direktiv om principerna för organisering av tillsynen över foderfabrikat (*direktivförslag*). Förslaget gäller förutom handeln inom Europeiska unionen även handeln mellan Europeiska unionen och stater utanför unionen. Förslaget är ett principiellt s.k. horisontaldirektiv om den officiella tillsynen, eftersom det täcker alla möjliga produkter som har att göra med utfodring. Europaparlamentet har förutsatt att Europeiska unionens medlemsstater inte får lämna foderfabrikat utanför lagens tillämpningsområde av den anledningen att de exporteras till stater utanför Europeiska unionen.

Den allmänna principen skall vara att kontrollen skall inriktas på produkter som på grundval av en riskbedömning skall anses problematiska och den skall gälla alla skeden av tillverkningen, lagringen, transporten och marknadsföringen av foderfabrikat. Medlemsländerna skall dessutom försäkra sig om att tillsynsmyndigheten har tillträde till platser där jordbruksproduktion bedrivs för att kunna kontrollera att produktionsförhållandena och användningen av produkterna uppfyller kraven.

Av medlemsländerna skall varje år före utgången av november krävas en årlig tillsynsplan och en utredning om dess genomförande. Av planen skall även framgå tillsynsprinciperna samt antalet kontroller och de problem som framkommit vid dem. Som en utvidgning jämfört med tidigare finska författningar skall foderfabrikat således kontrolleras även när de exporteras till stater utanför Europeiska unionen. Av denna orsak föreslås att förslaget till ändring av fodermedelslagen även skall omfatta förslaget till direktiv på samma gång som den nödvändiga ändringen gällande läkemedelsfoder, som måste genomföras snabbt.

Läkemedelsfoder

I bilaga I till EES-avtalet ingår läkemedelsfoderdirektivet. Direktivet gäller tillverkning och försäljning av läkemedelsfoder. Foderfabriker som tillverkar läkemedelsfoder samt återförsäljare av läkemedelsfoder skall vara godkända av behörig myndighet. Läkemedelsfoder får tillverkas endast av läkemedelspreparat som är godkända i enlighet med veterinärmedicindirektivet. Medlemsstaterna skall övervaka att tillverkat läkemedelsfoder är homogent. Dessutom skall medlemsstaterna övervaka att läkemedelsfoder uppfyller bestämmelserna gällande foderhygien och att det inte skadar kvaliteten på animaliska livsmedel.

Enligt direktivet skall tillverkarna föra bok över de kvantiteter läkemedelspreparat och fodermedel som används samt över de kvantiteter läkemedelsfoder som tillverkas, lagras och distribueras. Tillverkaren skall övervaka att verksamheten överensstämmer med läkemedelsfoderdirektivet. Läkemedelsfoder får överlåtas för användning för medicinsk behandling av djur endast mot veterinärrecept i enlighet med de villkor som ställs i direktivet.

Läkemedelsfoderdirektivet förutsätter att inga hinder får uppställas mellan Europeiska unionens medlemsstater för handeln med läkemedelsfoder som uppfyller direktivets krav.

2. Föreslagna ändringar

Avsikten med propositionen är att ytterligare förenhetliga den finska fodermedelslagstiftningen med EG:s fodermedelslagstiftning. Detta förutsätter också att tillverkningen och utsläppandet på marknaden av läkemedelsfoder, handeln med läkemedelsfoder på Europeiska unionens inre marknad samt importen och exporten av läkemedelsfoder beaktas i fodermedelslagen. I detta sammanhang, trots att direktivet om organisering av fodermedelstillsynen ännu inte har givits, anses det ändamålsenligt att kontrollen enligt fodermedelslagen även skall gälla foderfabrikat som exporteras till stater utanför Europeiska unionen. Det skall också bli möjligt med kontroll på gårdarna i fall som gäller tillsynen över foderfabrikat.

2 §. *Tillämpningsområde.* I 2 § 1 mom. fodermedelslagen utvidgas lagens tillämpningsområde till att gälla handeln med foderfabrikat på Europeiska unionens medlemsstaters område,

export av foderfabrikat samt läkemedelsfoder. Tillämpningsområdet utvidgas också till att omfatta användningen och tillverkningen av foderfabrikat på gårdarna med undantag för kraven i fråga om påskrifter och förpackning. Det föreslås att 2 § 2 mom. 2 punkten fodermedelslagen slopas. På grund av slopandet blir 3 punkten 2 punkten och samtidigt slopas hänvisningen till 2 punkten.

3 §. *Definitioner.* Det föreslås att till definitionerna i 3 § fodermedelslagen fogas nya 12—15 punkter som innehåller definitioner på foderämne, läkemedelsfoder, import och export. Med foderämne avses fodermedel eller också råvara som används för foderfabrikat, vilka båda redan är definierade i lagen, och med läkemedelsfoder en blandning av läkemedelspreparat och fodermedel som är avsedd att ges åt djur för botande, lindring eller förebyggande av en sjukdom. Med import avses införsel från andra länder än Europeiska unionens medlemsstater och med export utförsel till andra länder än Europeiska unionens medlemsstater. Dessutom utvidgas i 3 § 1 punkten definitionen på foderfabrikat till att gälla även läkemedelsfoder samt görs i 10 och 11 punkten de tekniska ändringar som beror på tillfogandet av 12—15 punkten.

2 kap. *Tillverkning och marknadsföring av foderfabrikat, handel med foderfabrikat på Europeiska unionens medlemsstaters område samt import och export av foderfabrikat.* Rubriken för 2 kap. fodermedelslagen ändras så att den täcker även handeln på Europeiska unionens inre marknad samt exporten till stater utanför Europeiska unionen.

6 a §. *Läkemedelsfoder.* Enligt läkemedelsfoderdirektivet får läkemedelsfoder tillverkas endast av godkända premixer. Beträffande definitionen på premix hänvisas i direktivet till veterinärmedicindirektiv, där det med förblandning för läkemedelsfoder (*premix*) avses varje veterinärmedicinskt läkemedel som färdigställt för att användas senare för framställning av läkemedelsfoder.

Foderfabrikerna skall få de läkemedel som används för tillverkningen av läkemedelsfoder på samma sätt som för närvarande. Veterinären beställer läkemedlet från en läkemedelspar-tiaffär som levererar det till foderfabriken där

det blandas i fodermedlet. Veterinären skall övervaka att läkemedlet används endast för ändamål som han bestämmer.

Enligt läkemedelsfoderdirektivet kan av läkemedelspreparat som godkänts för blandning i foder och av fodermedel tillverkas en mellanprodukt som sedan används för tillverkning av läkemedelsfoder. Mellanprodukterna skall också vara godkända av myndigheten. I Finland finns för närvarande inget behov av att tillverka sådana mellanprodukter. Av denna anledning föreslås att jord- och skogsbruksministeriet vid behov kan meddela föreskrifter om mellanprodukterna i fråga och deras godkännande. Ministeriet meddelar sådana av läkemedelsfoderdirektivet förutsatta föreskrifter ifall det blir nödvändigt att tillverka nämnda mellanprodukter i Finland. Ett stadgande som berättigar till detta ingår bland fullmakterna i 27 a § i förslaget.

Läkemedelsfoder får tillverkas av anläggningar som är godkända, registrerade och övervakade av myndigheterna på det sätt som läkemedelsfoderdirektivet förutsätter. Motsvarande godkännande- och tillsynsförfarande skall också gälla återförsäljare som sköter försäljning och överlåtelse av läkemedelsfoder. Godkännande- och tillsynsuppgiften skall skötas av kontrollcentralen för växtproduktion, som även i övrigt sköter den egentliga tillsynen över tillverkningen och marknadsföringen av fodermedel. Läkemedelsfoder tillverkas i samma foderfabriker som tillverkar även andra fodermedel. Tillverkningen av läkemedelsfoder avviker inte heller väsentligt från tillverkningen av andra fodermedel.

Läkemedelsfoder får överlåtas till djurägare eller djurinnehavare för medicinering av djur endast på veterinärordination. Läkemedelsfoder får även överlåtas till en veterinär som enligt läkemedelslagen och överlåtelseförordningen har rätt att köpa och överlåta läkemedel för medicinsk behandling av djur.

Enligt läkemedelsfoderdirektivet kan återförsäljare endast i vissa fall beviljas tillstånd att hålla läkemedelsfoder i lager. Endast förpackat läkemedelsfoder som är färdigt att användas skall få lagras, och endast i små mängder och under förutsättning att det på återförsäljarna tillämpas samma krav i fråga om bokföring, lagring, transport och överlåtelse som på tillverkarna. Lagring av läkemedelsfoder skall ske under myndighets tillsyn. Avsikten är att tillstånd till att hålla läkemedelsfoder i lager skall

beviljas återförsäljarna i samband med det förvarande där de godkänns. Jord- och skogsbruksministeriet utfärdas närmare bestämmelser om lagring av läkemedelsfoder.

Användningen av läkemedelsfoder i djurhållningsenheterna övervakas med stöd av lagen om medicinsk behandling av djur (402/90).

6 b §. *Krav som handeln på Europeiska unionens inre marknad ställer på läkemedelsfoder samt import och export av läkemedelsfoder.* Paragrafen skall innehålla stadganden om de krav som läkemedelsfoder som levereras till Finland från Europeiska unionens övriga medlemsstater skall uppfylla. I handeln på Europeiska unionens inre marknad existerar ingen import mellan medlemsstaterna, utan en produkt som tillverkats i enlighet med direktiven i en medlemsstat kan släppas ut på marknaden även i alla andra medlemsstater. Termerna import och export används endast i fråga om stater utanför Europeiska unionen.

Läkemedelsfoder som uppfyller läkemedelsfoderdirektivets krav kan sålunda släppas ut på marknaden på Europeiska unionens medlemsstaters område. Läkemedelsfodret skall naturligtvis också uppfylla de kvalitetskrav som gäller för egentliga fodermedel. Importören skall svara för att villkoren i fråga uppfylls. Stadganden om myndighetstillsynen även över läkemedelsfoder ingår i 16 a § i förslaget.

Eftersom läkemedelsfoderdirektivet förutsätter att läkemedelsfoder får överlåtas till förbrukning endast av en godkänd tillverkare eller återförsäljare, får endast dessa instanser ta emot läkemedelsfoder från Europeiska unionens övriga medlemsstater och sälja det vidare i Finland.

Läkemedelsfoder som levereras från Finland till Europeiska unionens övriga medlemsstater skall också uppfylla kraven i läkemedelsfoderdirektivet.

På läkemedelsfoder som importeras och exporteras skall ställas åtminstone samma krav som i läkemedelsfoderdirektivet. Jord- och skogsbruksministeriet meddelar vid behov närmare föreskrifter om import och export av läkemedelsfoder.

13 a §. *Export av foderfabrikat.* Fodermedelslagen har inga stadganden om export av foderfabrikat. Härmed föreslås att stadganden om export av foderfabrikat skall intas i förslaget om ändring av fodermedelslagen.

Foderfabrikat som exporteras skall åtminstone uppfylla de kvalitetskrav som förutsätts i

handeln på Europeiska unionens inre marknad. På detta sätt försöker man hindra att misslyckande fodermedelspartier kommer ut på marknaden.

16 §. *Kontroll.* I förslaget utvidgas myndigheternas kontrollbehörighet enligt 16 § till att omfatta kontrollen av export till stater utanför Europeiska unionen samt även all kontroll av foderfabrikat på gårdarna. Den gällande lagen tillämpas på tillverkning och användning av foderfabrikat på gårdarna, men lagen har inga stadganden som berättigar till kontroll på gårdarna. Det är nödvändigt att i lagen inta stadganden om tillsynsmyndighetens rätt att verkställa kontroll. Enligt direktivförslaget skall medlemsländerna garantera tillsynsmyndigheterna tillträde till produktionsställena. Oberoende av när direktivet träder i kraft kan det anses ändamålsenligt att ovan nämnda fullmaktstadgande intas i lagen.

De bestämmelser om organisering av tillsynen över fodertillverkningen och marknadsföringen som direktivförslaget huvudsakligen förutsätter kan utfärdas genom jord- och skogsbruksministeriets beslut. Den föreslagna organiseringen innefattar dock vissa krav gällande ordnandet av tillsynen som förutsätter ett bemyndigande i lag.

16 a §. *Tillsyn som förutsätts av handeln på Europeiska unionens inre marknad.* I läkemedelsfoderdirektivet hänvisas beträffande tillsynen över läkemedelsfoder som levereras från en medlemsstat till en annan inom Europeiska unionen till rådets direktiv om veterinära kontroller vid handeln inom gemenskapen i syfte att fullborda den inre marknaden (89/662/EEG), nedan direktivet om veterinära kontroller. Vid tillsynen över tillverkning och utsläppande på marknaden av läkemedelsfoder skall till vissa delar iakttagas kraven i detta direktiv.

Kommissionens direktivförslag angående principerna för organisering av tillsynen över foderfabrikat överensstämmer i fråga om motivet för kontrollerna med direktivet om veterinära kontroller. Utgångspunkten för direktiven i fråga är att kontrollen utförs i den enhet som först tar emot ett foderfabrikat som levereras från en annan medlemsstat i Europeiska unionen. Kontrollen skall utföras så att den överensstämmer med tillsynen över foderfabrikat som tillverkats i Finland. Kontrollcentralen för växtproduktion skall utföra till-

synen i form av stickprovskontroller. Paragrafen innehåller ett stadgande om detta.

19 §. *Import- och exportkontroll.* Det föreslås att rubriken för 19 § fodermedelslagen ändras så att den också omfattar exportkontroll. Beträffande importkontrollen hänvisas till motiveringen för den gällande fodermedelslagen.

Enligt direktivförslaget får en medlemsstat inte lämna foderfabrikat utanför lagens tillämpningsområde av den anledningen att det exporteras till en stat utanför Europeiska unionen. För att få till stånd en heltäckande tillsyn över foderfabrikat bör inte heller Finland lämna foderfabrikat utanför kontrollverksamheten endast av den anledningen att foderfabrikatet är avsett för export. Härigenom försöker man undvika att fodermedelspartier som misslyckats i tillverkningen förs till länder vars kontrollverksamhet inte ligger på samma nivå.

22 §. *Uppbörd av tillsynskostnader.* Det föreslås att rubriken för 22 § fodermedelslagen ändras. Kostnader som direkt skall styras till näringsidkaren är kostnaderna för tagande och undersökning av tillsynsprov i anslutning till tillsynen över import, export och tillverkning samt de kostnader som tillsynsmyndigheterna åsamkas av registrerings- m.m. förfaranden som behövs för att påvisa att fodermedlen uppfyller kraven.

I tillsynsavgiften, som uppbärs för ett halvt år i sänder, kan ingå övriga kostnader för tillsynen med undantag för kostnaderna för upprätthållande och planering av tillsynssystemet, vilka staten skall svara för. Övriga tillsynskostnader är sålunda kostnaderna för tagande och undersökning av marknadstillsynsprov. Foderfabrikat som kommer från Europeiska unionens område övervakas på marknaden, eftersom det inte längre finns någon gränskontroll. På grund av den finska statens ansträngda penningläge uppbärs kostnaderna för marknadstillsynen hos importörerna och tillverkarna, på samma sätt som hittills. Europeiska gemenskapen har inte meddelat några föreskrifter om på vilket sätt marknadstillsynen skall ordnas eller hur den skall betalas, utan man har överlåtit åt varje medlemsland har själv fatta beslut om detta. T.ex. i Danmark uppbärs alla kostnader för marknadstillsynen hos importörerna och tillverkarna, medan det i många andra medlemsländer i Europeiska unionen är staten som svarar för kostnaderna.

En differentiering av kostnaderna för marknadstillsynen är motiverad av den orsaken att

inställningen till uppbörden av kostnaderna för marknadstillsynen kan ändra under EU-medlemskapet. Vid behov kan man utan att i större utsträckning ändra den lagstiftningsmässiga grunden för systemet uppbära en avgift för marknadstillsynen över enbart sådana produkter som inte uppfyller kraven. Avgiften kan t.o.m. vara större än de faktiska kostnaderna. Vid marknadstillsyn är också samhällets intresse större än tillverkarens, som redan betalar kostnaderna för den första tillsynen.

För rättvisans skull kan för bristfälliga produkter som iakttagits på marknaden uppbäras en särskild kontrollavgift som inte ingår i grundkostnaderna för tillsynen.

27 a §. *Närmare bestämmelser om läkemedelsfoder.* De detaljerade bestämmelser som ingår i läkemedelsfoderdirektivet utfärdas genom jord- och skogsbruksministeriets beslut. Ministeriet utfärdar närmare bestämmelser om tillverkning, utsläppande på marknaden och överlåtelse av läkemedelsfoder samt om godkännande av tillverkare och återförsäljare. Genom jord- och skogsbruksministeriets beslut utfärdas också de bestämmelser som läkemedelsfoderdirektivet förutsätter om veterinärens utskrivning av recept på läkemedelsfoder, den bokföring av läkemedelsfoder som ankommer på tillverkare och återförsäljare samt om användningen av mellanprodukter vid tillverkningen av läkemedelsfoder.

3. Propositionens verkningar

3.1. Ekonomiska verkningar

Propositionen har inga betydande statsekonomiska verkningar, ifall kostnaderna för marknadstillsynen på samma som tidigare kan uppbäras hos importörerna och tillverkarna. Kontrollen av exportprodukter som hör till foderfabrikaten ökar antalet prov som skall kontrolleras, men kostnaderna kan uppbäras i form av en tillsynsavgift hos de övervakade företagen.

Propositionen har inga betydande ekonomiska verkningar för näringslivet vad läkemedelsfoder beträffar. Det system som används för tillverkning och försäljning av läkemedelsfoder motsvarar redan nu i rätt stor utsträckning de krav som uppställs i lagförslaget. De läkemedel som används för tillverkningen av läkemedelsfoder har varit godkända av läkemedelsverket

och de har huvudsakligen uppfyllt de krav som veterinärmedicindirektivet ställer på förblandningar för läkemedelsfoder. Den kontroll över den egna verksamheten och bokföring av tillverkningen som propositionen förutsätter av läkemedelsfoderfabriker och foderåterförsäljare hör till företagens egen kvalitetskontroll, som företagen i vilket fall som helst skall göra för att garantera att produkterna och verksamheten håller kvaliteten.

3.2. Verkningar i fråga om organisation och personal

Propositionen har inga verkningar i fråga om organisationen eller personalen. Tillsynen över exportprodukter som hör till foderfabrikaten ökar uppgifterna, men å andra sidan faller en del av den tidigare gränskontrollen bort vid övergången till Europeiska unionens inre marknad. Kontrollcentralen för växtproduktion förmår sköta de uppgifter som föreslås i lagen med nuvarande personal.

4. Beredningen av propositionen

Propositionen har utarbetats som tjänsteuppdrag vid jord- och skogsbruksministeriet. Utlåtande om propositionen begärdes av social- och hälsovårdsministeriet, tullstyrelsen, konkurrensverket, anstalten för veterinärmedicin och livsmedel, läkemedelsverket, länsstyrelserna, Livsmedelsindustriförbundet rf, Finlands Veterinärförbund, Finlands Fiskodlarförbund, Läkemedelsindustriförbundet rf, Maaseutukusten Liitto ry, Centralförbundet för lant- och skogsbruksproducenter (MTK), Svenska Lantbruksproducenternas Centralförbund (SLC) samt Lantbrukets forskningscentral.

Beträffande läkemedelsfodren fann remissinstanserna propositionsutkastet i huvudsak godtagbart. Beträffande läkemedelsfoder som förs in till landet ansåg läkemedelsverket emellertid att det inte borde vara myndigheternas uppgift att jämföra att en förblandning för läkemedelsfoder som förs in till landet kvantitativt och kvalitativt motsvarar en förblandning som är godkänd i Finland. Systemet enligt läkemedelsfoderdirektivet förutsätter att importören ansvarar för att villkoren i fråga uppfylls. Denna omständighet har beaktats i propositionen. Remissinstansernas övriga anmärkningar är i

stor utsträckning sådana att de vid behov kan beaktas i jord- och skogsbruksministeriets föreskrifter om läkemedelsfoder.

5. Andra omständigheter som inverkat på propositionens innehåll

Propositionen ansluter sig vad läkemedelsfoder beträffar till EES-avtalets ikraftträdande. Finlands medlemskap i Europeiska unionen föranleder inga andra behov av att ändra fodermedelslagen vad läkemedelsfoder beträffar. Europeiska gemenskapernas gällande direktiv om läkemedelsfoder ingår redan i EES-avtalet.

6. Närmare stadganden och bestämmelser

Jord- och skogsbruksministeriet meddelar

med stöd av den föreslagna lagen de närmare föreskrifter som läkemedelsfoderdirektivet förutsätter om tillverkning, utsläppande på marknaden, överlåtelse, import och export av läkemedelsfoder samt om anteckning i den förteckning som skall föras över tillverkare och återförsäljare. Dessutom utfärdas genom jord- och skogsbruksministeriets beslut de närmare bestämmelser som läkemedelsfoderdirektivet förutsätter om utskrivning av recept, bokföring av läkemedelsfoder samt godkännande av mellanprodukter.

7. Ikraftträdande

Lagen föreslås träda i kraft så snart som möjligt efter att den har antagits och blivit stadfäst.

Med stöd av vad som anförts ovan föreläggs Riksdagen följande lagförslag:

Lag

om ändring av fodermedelslagen

I enlighet med riksdagens beslut

ändras i fodermedelslagen av den 26 februari 1993 (234/93) 2 § 1 och 2 mom., 3 § 1, 10 och 11 punkten, rubriken för 2 kap., 16 §, rubriken för och 1 mom. i 19 § samt rubriken för och 1 mom. i 22 § samt

fogas till 3 § nya 12—15 punkter, till 19 § ett nytt 3 mom. och till lagen nya 6 a, 6 b, 13 a, 16 a och 27 a §§ som följer:

2 §

Tillämpningsområde

Denna lag tillämpas på marknadsföring av foderfabrikat, på tillverkning av foderfabrikat som sker för marknadsföring, på handel med foderfabrikat på Europeiska unionens medlemsstaters område samt på import och export av foderfabrikat. Dessutom tillämpas denna lag på ordination av läkemedelsfoder samt, med undantag för kraven i fråga om påskrifter och

förpackning, på användningen och tillverkningen av foderfabrikat på gårdsbruksenheter.

Denna lag tillämpas inte

1) på foderfabrikat som används i djurförsök vid forskningsanstalter, och inte

2) på transitogods som införs i landet, förutsatt att bruksändamålet klart framgår av påskrifterna på fabrikatets emballage eller av de handlingar som gäller fabrikatet.

— — — — —

3 §

Definitioner

I denna lag avses med

1) *foderfabrikat* fodermedel, vissa produkter som används i djurfoder, tillsatssämnen för fodermedel, foderblandningar samt läkemedelsfoder,

10) *dagsranson* den genomsnittliga totalmängd foder, med en 12 procents fukthalt, som ett djur av en viss art och ålder och uppfödd för ett visst ändamål behöver för att tillfredsställa hela sitt näringsbehov,

11) *menligt ämne* sådana ämnen eller produkter i foderfabrikat som kan förorsaka hälsofaror för djur eller via husdjursprodukter för människor,

12) *foderämne* fodermedel som definieras i punkt 2 eller råvara som används för foderfabrikat,

13) *läkemedelsfoder* en blandning av läkemedelspreparat och fodermedel som är avsedd att ges åt djur i syfte att bota, lindra eller förebygga sjukdom,

14) *import* införsel från andra länder än Europeiska unionens medlemsstater, samt

15) *export* utförsel till andra länder än Europeiska unionens medlemsstater.

2 kap.

Tillverkning och marknadsföring av foderfabrikat, handel med foderfabrikat på Europeiska unionens medlemsstaters område samt import och export av foderfabrikat

6 a §

Läkemedelsfoder

För tillverkningen av läkemedelsfoder får användas endast sådana läkemedelspreparat som läkemedelsverket i försäljningstillstånd, eller i annat sådant tillstånd gällande överlåtelse av läkemedelspreparat till förbrukning som verket meddelat med stöd av läkemedelslagen (395/87), har godkänt för blandning i djurfoder.

Endast en sådan tillverkare som kontrollcentralen för växtproduktion har godkänt som tillverkare av läkemedelsfoder får tillverka läkemedelsfoder för försäljning. Endast sådana tillverkare och återförsäljare som är godkända av kontrollcentralen för växtproduktion får

sälja och överlåta läkemedelsfoder. Godkännande sker på ansökan.

Läkemedelsfoder får överlåtas endast till en veterinär eller en person som med ett av veterinär utskrivet recept visar att han behöver läkemedelsfoder. Endast sådana tillverkare och återförsäljare som är godkända av kontrollcentralen för växtproduktion får överlåta läkemedelsfoder till förbrukning.

6 b §

Krav som handeln på Europeiska unionens inre marknad ställer på läkemedelsfoder samt import och export av läkemedelsfoder

Läkemedelsfoder som tillverkats i Europeiska unionens övriga medlemsstater får i Finland säljas och överlåtas endast om läkemedelsfodret är sådant att det får släppas ut i handeln mellan Europeiska unionens medlemsstater. Dessutom skall läkemedelsfodret uppfylla någotdera av följande krav:

1) det läkemedelspreparat som använts för tillverkningen av läkemedelsfodret är både i läkemedelsfodrets tillverkningsland och Finland godkänt för blandning i djurfoder, eller

2) den verksamma substansen i det läkemedelspreparat som används för tillverkningen av läkemedelsfodret är samma som den verksamma substansen i läkemedelspreparat som i Finland är godkänt för blandning i djurfoder och dessa läkemedelspreparats kvalitativa och kvantitativa sammansättning är densamma.

Läkemedelsfoder som tillverkats i Europeiska unionens övriga medlemsstater får i Finland överlåtas endast till tillverkare och återförsäljare som är godkända av kontrollcentralen för växtproduktion.

Läkemedelsfoder som tillverkats i Finland får överlåtas till Europeiska unionens övriga medlemsstater endast om läkemedelsfodret uppfyller de krav som stadgas i denna lag.

Läkemedelsfoder som importeras eller exporteras skall åtminstone uppfylla samma krav som i handeln mellan Europeiska unionens medlemsstater. Jord- och skogsbruksministeriet meddelar vid behov närmare föreskrifter om importen och exporten av läkemedelsfoder.

13 a §

Export av foderfabrikat

Endast sådana foderfabrikat som uppfyller kraven i denna lag får exporteras.

16 §

Kontroll

Kontrollcentralen för växtproduktion, auktoriserade kontrollörer och provtagare samt av veterinär- och livsmedelsavdelningen förordnade beterinärer har för verkställigheten av denna lag och med stöd av den utfärdade stadganden och bestämmelser samt för tillsynen överallt de iakttas rätt att kontrollera anläggningar som tillverkar foderfabrikat, import- och exporttransporter samt jordbrukets produktionsställen liksom till lager- och andra byggnader, försäljningsställen och transportmedel samt att utan ersättning ta prov i dessa för undersökningar.

Jord- och skogsbruksministeriet meddelar närmare föreskrifter om den kontrollverksamhet som avses i 1 mom., den årliga tillsynsplänen och egenkontrollen i anläggningar som tillverkar foderfabrikat.

16 a §

Tillsyn som förutsätts av handeln på Europeiska unionens inre marknad

Foderfabrikat som levereras till Finland från Europeiska unionens övriga medlemsstater kan kontrolleras i den enhet som i Finland först tar emot foderfabrikatet i fråga. Enheten skall anmäla inkomna foderpartier till kontrollcentralen för växtproduktion. Foderfabrikatet kan också kontrolleras i ett sådant transportskede som bäst lämpar sig för att ändamålet med kontrollen skall fyllas. Kontrollen och tillsynen skall överensstämma med kontrollen av och tillsynen över foderfabrikat som tillverkas i Finland. Vid kontroll- och tillsynsförfarandet iakttas i övrigt stadgandena i denna lag.

Om det finns grundad anledning att misstänka att foderfabrikat som levereras till Finland från en annan medlemsstat i Europeiska unionen inte motsvarar kraven i denna lag och de stadganden och bestämmelser som har utfärdats med stöd av den, kan tillsynsmyndigheterna stoppa foderfabrikatet i fråga under transporten.

19 §

Import- och exportkontroll

Foderfabrikat som införs i landet skall kontrolleras genom stickprov innan de lämnas ut

från tullen. Fabrikat som skall genomgå kontroll kan, om kontrollcentralen för växtproduktion så bestämmer, förvaras under tullens uppsyn på ett ställe som godkänts av de behöriga myndigheterna, tills kontrollcentralen för växtproduktion på basis av kontrollen har godkänt importen av fabrikatet.

Foderfabrikat som förs ut ur landet skall uppfylla de krav som handeln på Europeiska unionens inre marknad ställer. Föreligger misstanke om att ett foderfabrikat som skall exporteras inte uppfyller stadgade krav, skall den behöriga myndigheten verkställa nödvändiga kontroller och vid behov vidta behöriga åtgärder.

22 §

Uppbörd av tillsynskostnader

De kostnader som på grundval av denna lag åsamkas staten av tillsynen över foderfabrikat uppbärs hos näringsidkarna som följer:

1) för de kostnader som direkt och rättvist kan hänföras till näringsidkarna, exempelvis kostnaderna för kontroller som gäller import, export eller en produkt som är under tillverkning, uppbärs en avgift som motsvarar kostnaderna, samt

2) för kostnader som inte kan fördelas rättvist i samband med tillsynsåtgärden, exempelvis kontroller av fabrikatet i olika skeden av marknadsföringen, kan halvårsvis på grundval av tillverknings- och importmängderna i de olika fabrikatgrupperna uppbäras en tillsynsavgift som fastställs i den årliga tillsynsplänen, och

3) utöver vad som stadgas i 1 och 2 punkten kan en särskild åtgärdsavgift uppbäras för sådana produkter som inte uppfyller de krav som ställs i denna lag.

27 a §

Närmare bestämmelser om läkemedelsfoder

Jord- och skogsbruksministeriet utfärdar närmare bestämmelser

1) om tillverkning, utsläppande på marknaden, lagring och överlåtelse av läkemedelsfoder för användning för medicinsk behandling av djur,

2) om förutsättningarna för att någon skall

godkännas som tillverkare och återförsäljare av läkemedelsfoder samt om ordnande av verksamheten,

3) om veterinärordinationer gällande tillverkning och överlåtelse av läkemedelsfoder,

4) om bokföring gällande läkemedelsfoder och om anmälan av dessa uppgifter till tillsynsmyndigheten, samt

5) om mellanprodukter och godkännande av dem.

Denna lag träder i kraft den 1999 .

Åtgärder som verkställigheten av lagen förutsätter kan vidtas innan den träder i kraft.

Helsingfors den 29 december 1994

Republikens President
MARTTI AHTISAARI

Jord- och skogsbruksminister *Mikko Pesälä*

Lag

om ändring av fodermedelslagen

I enlighet med riksdagens beslut

ändras i fodermedelslagen av den 26 februari 1993 (234/93) 2 § 1 och 2 mom., 3 § 1, 10 och 11 punkten, rubriken för 2 kap., 16 §, rubriken för och 1 mom. i 19 § samt rubriken för och 1 mom. i 22 § samt

fogas till 3 § nya 12—15 punkter, till 19 § ett nytt 3 mom. och till lagen nya 6 a, 6 b, 13 a, 16 a och 27 a §§ som följer:

Gällande lydelse

2 §

Tillämpningsområde

Denna lag tillämpas på marknadsföring och import av fodermedel, vissa produkter som används i djurfoder, tillsatssämnen för fodermedel och foderblandningar samt sådan tillverkning som sker för marknadsföring av dessa. Stadgandena om tillsatssämnen för fodermedel och om vissa produkter som används i djurfoder samt om de krav som gäller dessa, med undantag av kraven i fråga om märkning och förpackning, samt stadgandena om menliga ämnen och organismer tillämpas dessutom på den användning och tillverkning av foderfabrikat som sker på gårdsbruksenheter.

Denna lag tillämpas inte

1) på foderfabrikat som används i djurförsök vid forskningsanstalter,

2) på foderfabrikat som exporteras, med undantag av fabrikat som förs till det Europeiska ekonomiska samarbetsområdet, eller

3) på transitogods som införs i landet förutsatt att bruksändamålet och, i fråga om fabrikat enligt 2 punkten, dessutom exportlandet klart framgår av påskrifterna på fabrikatets emballage eller, då det är fråga om transitogods, av de handlingar som gäller fabrikatet.

3 §

Definitioner

I denna lag avses med

1) *foderfabrikat* fodermedel, vissa produkter som används i djurfoder, tillsatssämnen för fodermedel och foderblandningar,

Föreslagen lydelse

2 §

Tillämpningsområde

Denna lag tillämpas på marknadsföring av foderfabrikat, på tillverkning av foderfabrikat som sker för marknadsföring, på handel med foderfabrikat på Europeiska unionens medlemsstaters område samt på import och export av foderfabrikat. Dessutom tillämpas denna lag på ordination av läkemedelsfoder samt, med undantag för kraven i fråga om påskrifter och förpackning, på användningen och tillverkningen av foderfabrikat på gårdsbruksenheter.

Denna lag tillämpas inte

1) på foderfabrikat som används i djurförsök vid forskningsanstalter, och inte

2) på transitogods som införs i landet, förutsatt att bruksändamålet klart framgår av påskrifterna på fabrikatets emballage eller av de handlingar som gäller fabrikatet.

3 §

Definitioner

I denna lag avses med

1) *foderfabrikat* fodermedel, vissa produkter som används i djurfoder, tillsatssämnen för fodermedel, foderblandningar samt *läkemedelsfoder*,

Gällande lydelse

10) *dagsranson* den genomsnittliga totalmängd foder, med en 12 procents fukthalt, som ett djur av en viss art och ålder och uppfödd för ett visst ändamål behöver för att tillfredsställa hela sitt näringsbehov *samt*

11) *menligt ämne* sådana ämnen eller produkter i foderfabrikat som kan förorsaka hälsofara för djur eller via husdjursprodukter för människor.

2 kap.

Tillverkning, marknadsföring och import av foderfabrikat*Föreslagen lydelse*

10) *dagsranson* den genomsnittliga totalmängd foder, med en 12 procents fukthalt, som ett djur av en viss art och ålder och uppfödd för ett visst ändamål behöver för att tillfredsställa hela sitt näringsbehov,

11) *menligt ämne* sådana ämnen eller produkter i foderfabrikat som kan förorsaka hälsofara för djur eller via husdjursprodukter för människor,

12) *foderämne fodermedel* som definieras i punkt 2 eller råvara som används för foderfabrikat,

13) *läkemedelsfoder* en blandning av läkemedelspreparat och fodermedel som är avsedd att ges åt djur i syfte att bota, lindra eller förebygga sjukdom,

14) *import införsel från andra länder än Europeiska unionens medlemsstater, samt*

15) *export utförsel till andra länder än Europeiska unionens medlemsstater.*

2 kap.

Tillverkning och marknadsföring av foderfabrikat, handel med foderfabrikat på Europeiska unionens medlemsstaters område samt import och export av foderfabrikat

6 a §

Läkemedelsfoder

För tillverkningen av läkemedelsfoder får användas endast sådana läkemedelspreparat som läkemedelsverket i försäljningstillstånd, eller i annat sådant tillstånd gällande överlåtelse av läkemedelspreparat till förbrukning som verket meddelat med stöd av läkemedelslagen (395/87), har godkänt för blandning i djurfoder.

Endast en sådan tillverkare som kontrollcentralen för växtproduktion har godkänt som tillverkare av läkemedelsfoder får tillverka läkemedelsfoder för försäljning. Endast sådana tillverkare och återförsäljare som är godkända av kontrollcentralen för växtproduktion får sälja och överläta läkemedelsfoder. Godkännande sker på ansökan.

Läkemedelsfoder får överlätas endast till en veterinär eller en person som med ett av veterinär utskrivet recept visar att han behöver läkemedelsfoder. Endast sådana tillverkare och återförsäljare som är godkända av kontrollcent-

*Gällande lydelse**Föreslagen lydelse*

ralen för växtproduktion får överlåta läkemedelsfoder till förbrukning.

6 b §

Krav som handeln på Europeiska unionens inre marknad ställer på läkemedelsfoder samt import och export av läkemedelsfoder

Läkemedelsfoder som tillverkats i Europeiska unionens övriga medlemsstater får i Finland säljas och överlåtas endast om läkemedelsfodret är sådant att det får släppas ut i handeln mellan Europeiska unionens medlemsstater. Dessutom skall läkemedelsfodret uppfylla någotdera av följande krav:

1) det läkemedelspreparat som använts för tillverkningen av läkemedelsfodret är både i läkemedelsfodrets tillverkningsland och Finland godkänt för blandning i djurfoder, eller

2) den verksamma substansen i det läkemedelspreparat som används för tillverkningen av läkemedelsfodret är samma som den verksamma substansen i läkemedelspreparat som i Finland är godkänt för blandning i djurfoder och dessa läkemedelspreparats kvalitativa och kvantitativa sammansättning är densamma.

Läkemedelsfoder som tillverkats i Europeiska unionens övriga medlemsstater får i Finland överlåtas endast till tillverkare och återförsäljare som är godkända av kontrollcentralen för växtproduktion.

Läkemedelsfoder som tillverkats i Finland får överlåtas till Europeiska unionens övriga medlemsstater endast om läkemedelsfodret uppfyller de krav som stadgas i denna lag.

Läkemedelsfoder som importeras eller exporteras skall åtminstone uppfylla samma krav som i handeln mellan Europeiska unionens medlemsstater. Jord- och skogsbruksministeriet meddelar vid behov närmare föreskrifter om importen och exporten av läkemedelsfoder.

13 a §

Export av foderfabrikat

Endast sådana foderfabrikat som uppfyller kraven i denna lag får exporteras.

16 §

Kontroll

Kontrollcentralen för växtproduktion samt

16 §

Kontroll

Kontrollcentralen för växtproduktion, auk-

Gällande lydelse

auktoriserade kontrollörer och provtagare har rätt att kontrollera foderfabrikat, produktions- och förpackningslokaler, lagerrum och försäljningsställen samt transportmedel, att granska näringsidkares varubokföring och register som avses i 18 § samt att kostnadsfritt ta behövliga prov av råvaror och färdiga produkter. Kontrollcentralen för växtproduktion kan tillsätta provtagare på de orter till vilka foderfabrikat importeras. Kontrollcentralen för växtproduktion kan dessutom tillsätta kontrollörer för anläggningar som tillverkar foderfabrikat.

Jord- och skogsbruksministeriet meddelar närmare föreskrifter om utförande av kontroll och granskning som avses i 1 mom. samt om tagande, insändande och undersökning av prov.

Föreslagen lydelse

toriserade kontrollörer och provtagare samt av veterinär- och livsmedelsavdelningen förordnade beterinärer har för verkställigheten av denna lag och med stöd av den utfärdade stadganden och bestämmelser samt för tillsynen överallt de iakttas rätt att kontrollera anläggningar som tillverkar foderfabrikat, import- och exporttransporter samt jordbrukets produktionsställen liksom till lager- och andra byggnader, försäljningsställen och transportmedel samt att utan ersättning ta prov i dessa för undersökningar.

Jord- och skogsbruksministeriet meddelar närmare föreskrifter om den kontrollverksamhet som avses i 1 mom., den årliga tillsynsplenen och egenkontrollen i anläggningar som tillverkar foderfabrikat.

16 a §

*Tillsyn som förutsätts av handeln
på Europeiska unionens inre marknad*

Foderfabrikat som levereras till Finland från Europeiska unionens övriga medlemsstater kan kontrolleras i den enhet som i Finland först tar emot foderfabrikatet i fråga. Enheten skall anmäla inkomna foderpartier till kontrollcentralen för växtproduktion. Foderfabrikatet kan också kontrolleras i ett sådant transportskede som bäst lämpar sig för att ändamålet med kontrollen skall fyllas. Kontrollen och tillsynen skall överensstämma med kontrollen av och tillsynen över foderfabrikat som tillverkas i Finland. Vid kontroll- och tillsynsförfarandet iakttas i övrigt stadgandena i denna lag.

Om det finns grundad anledning att misstänka att foderfabrikat som levererats till Finland från en annan medlemsstat i Europeiska unionen inte motsvarar kraven i denna lag och de stadganden och bestämmelser som har utfärdats med stöd av den, kan tillsynsmyndigheterna stoppa foderfabrikatet i fråga under transporten.

*19 §**Importkontroll*

Foderfabrikat som införs i landet skall kontrolleras genom stickprov innan de lämnas ut från tullen. Kontrollen utförs genom undersökning av ett prov som tagits av fabrikatet. Fabrikat som skall genomgå kontroll kan, om kontrollcentralen för växtproduktion så bes-

*19 §**Import- och exportkontroll*

Foderfabrikat som införs i landet skall kontrolleras genom stickprov innan de lämnas ut från tullen. Fabrikat som skall genomgå kontroll kan, om kontrollcentralen för växtproduktion så bestämmer, förvaras under tullens uppsyn på ett ställe som godkänts av de

Gällande lydelse

tämmer, förvaras under tullens tillsyn på ett ställe som godkänts av kontrollcentralen för växtproduktion och tullen tills kontrollcentralen för växtproduktion på basis av kontrollen har godkänt importen av fabrikatet.

Föreslagen lydelse

behöriga myndigheterna, tills kontrollcentralen för växtproduktion på basis av kontrollen har godkänt importen av fabrikatet.

22 §

Kontrollavgifter och arvoden

För att täcka statens kostnader för genomförande av övervakningen av iakttagandet av denna lag och de stadganden och bestämmelser som utfärdats med stöd av den, uppbärs två gånger om året en avgift hos näringsidkare som tillverkar och importerar foderfabrikat. Avgiften kan bestämmas särskilt för varje grupp av fabrikat utgående från produktions- och importbolymerna. För specialundersökningar kan kontrollcentralen för växtproduktion uppbära en särskild avgift. Om avgifterna gäller i övrigt vad som stadgas i lagen om grunderna för avgifter till staten (150/92).

22 §

Uppbörd av tillsynskostnader

De kostnader som på grundval av denna lag åsamkas staten av tillsynen över foderfabrikat uppbärs hos näringsidkarna som följer:

1) för de kostnader som direkt och rättvist kan hänföras till näringsidkarna, exempelvis kostnaderna för kontroller som gäller import, export eller en produkt som är under tillverkning, uppbärs en avgift som motsvarar kostnaderna, samt

2) för kostnader som inte kan fördelas rättvist i samband med tillsynsåtgärden, exempelvis kontroller av fabrikatet i olika skeden av marknadsföringen, kan halvårsvis på grundval av tillverknings- och importmängderna i de olika fabrikatgrupperna uppbäras en tillsynsavgift som fastställs i den årliga tillsynsplanen, och

3) utöver vad som stadgas i 1 och 2 punkten kan en särskild åtgärdsavgift uppbäras för sådana produkter som inte uppfyller de krav som ställs i denna lag.

27 a §

Närmare bestämmelser om läkemedelsfoder

Jord- och skogsbruksministeriet utfärdar närmare bestämmelser

1) om tillverkning, utsläppande på marknaden, lagring och överlåtelse av läkemedelsfoder för användning för medicinsk behandling av djur,

2) om förutsättningarna för att någon skall godkännas som tillverkare och återförsäljare av läkemedelsfoder samt om ordnande av verksamheten,

*Gällande lydelse**Föreslagen lydelse*

3) om veterinärordinationer gällande tillverkning och överlåtelse av läkemedelsfoder,

4) om bokföring gällande läkemedelsfoder och om anmälan av dessa uppgifter till tillsynsmyndigheten, samt

5) om mellanprodukter och godkännande av dem.

Denna lag träder i kraft den
199 .

Åtgärder som verkställigheten av lagen förutsätter kan vidtas innan den träder i kraft.
