

## II

*(Meddelanden)*MEDDELANDEN FRÅN EUROPEISKA UNIONENS INSTITUTIONER, BYRÅER  
OCH ORGAN

## EUROPEISKA KOMMISSIONEN

**Kommissionens tillkännagivande om en vägledning för tillämpningen av kraven för fleråriga  
nationella kontrollplaner enligt artiklarna 109–111 i förordning (EU) 2017/625**

(2021/C 78/01)

**Förord**

Unionslagstiftningen säkerställer genom en uppsättning harmoniserade bestämmelser att livsmedel och foder är säkra och hälsosamma, och att verksamhet som kan inverka på säkerheten i den jordbruksbaserade livsmedelskedjan eller på skyddet av konsumenternas intressen i fråga om livsmedel och livsmedelsinformation genomförs i enlighet med särskilda krav. Det har även införts unionsbestämmelser i syfte att säkerställa en hög skyddsnivå för människors och djurs hälsa samt växtskydd och djurskydd i alla led i den jordbruksbaserade livsmedelskedjan och på alla de områden där kampen mot eventuell spridning av djursjukdomar, som i vissa fall kan överföras till människor, eller av skadegörare som är skadliga för växter eller växtprodukter är ett viktigt mål, och i syfte att skydda miljön mot risker som kan uppstå till följd av genetiskt modifierade organismer eller växtskyddsmedel. Den korrekta tillämpningen av dessa bestämmelser, nedan kallade *unionslagstiftningen om den jordbruksbaserade livsmedelskedjan*, bidrar till att den inre marknaden fungerar väl.

Genom Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 <sup>(1)</sup>upprättas en harmoniserad EU-ram för organisering av offentlig kontroll och annan offentlig verksamhet i hela den jordbruksbaserade livsmedelskedjan.

Enligt artikel 109 i förordning (EU) 2017/625 ska medlemsstaterna se till att offentlig kontroll som regleras av den förordningen utförs av behöriga myndigheter utifrån en flerårig nationell kontrollplan, vars utarbetande och genomförande samordnas inom deras territorium.

Enligt artikel 110.1 i förordning (EU) 2017/625 ska fleråriga nationella kontrollplaner utarbetas för att säkerställa att offentlig kontroll planeras inom alla de områden som omfattas av de bestämmelser som avses i artikel 1.2 och i enlighet med de kriterier som fastställs i artikel 9 och med de bestämmelser som avses i artiklarna 18–27.

Principer för den allmänna informationen i fleråriga nationella kontrollplaner fastställs i artikel 110.2 i förordning (EU) 2017/625, medan principer för utarbetande, uppdatering och översyn av planerna fastställs i artikel 111.2.

<sup>(1)</sup> Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 av den 15 mars 2017 om offentlig kontroll och annan offentlig verksamhet för att säkerställa tillämpningen av livsmedels- och foderlagstiftningen och av bestämmelser om djurs hälsa och djurskydd, växtskydd och växtskyddsmedel samt om ändring av Europaparlamentets och rådets förordningar (EG) nr 999/2001, (EG) nr 396/2005, (EG) nr 1069/2009, (EG) nr 1107/2009, (EU) nr 1151/2012, (EU) nr 652/2014, (EU) 2016/429 och (EU) 2016/2031, rådets förordningar (EG) nr 1/2005 och (EG) nr 1099/2009 och rådets direktiv 98/58/EG, 1999/74/EG, 2007/43/EG, 2008/119/EG och 2008/120/EG och om upphävande av Europaparlamentets och rådets förordningar (EG) nr 854/2004 och (EG) nr 882/2004, rådets direktiv 89/608/EEG, 89/662/EEG, 90/425/EEG, 91/496/EEG, 96/23/EG, 96/93/EG och 97/78/EG samt rådets beslut 92/438/EEG (förordningen om offentlig kontroll) (EUT L 95, 7.4.2017, s. 1).

Mot bakgrund av erfarenheterna från genomförandet av de nationella kontrollplanerna, från de revisioner som genomförs av medlemsstaternas behöriga myndigheter i enlighet med artikel 4.6 i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 882/2004 <sup>(2)</sup> och av kommissionens experter enligt artikel 45 i den förordningen samt från uppgifterna i de årliga rapporter som medlemsstaterna lämnar in enligt artikel 44 i den förordningen, är det lämpligt att ta fram denna vägledning för utarbetandet av fleråriga nationella kontrollplaner.

Därför bör denna vägledning vara inriktad på de delar av de nationella kontrollplanerna som medlemsstaterna måste upprätta för att uppfylla kraven i förordning (EU) 2017/625, och framför allt kraven i artikel 111 där principerna för utarbetande, uppdatering och översyn av de nationella kontrollplanerna anges.

Syftet med fleråriga nationella kontrollplaner är också att ge en god grund för revision av behöriga myndigheter i enlighet med artikel 6 i förordning (EU) 2017/625 och för kommissionens kontroller i medlemsstaterna i enlighet med artikel 116 i den förordningen.

Kommissionen kommer att se över vägledningen och om nödvändigt uppdatera den efter att ha mottagit och granskat de nationella kontrollplanerna samt mot bakgrund av medlemsstaternas erfarenheter från genomförandet av förordning (EU) 2017/625.

Vägledningen syftar till att bistå de nationella myndigheterna i tillämpningen av artiklarna 109–111 i förordning (EU) 2017/625. Endast Europeiska unionens domstol har behörighet att tolka EU-rätten med avgörande verkan.

---

<sup>(2)</sup> Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 882/2004 av den 29 april 2004 om offentlig kontroll för att säkerställa kontrollen av efterlevnaden av foder- och livsmedelslagstiftningen samt bestämmelserna om djurhälsa och djurskydd (EUT L 165, 30.4.2004, s. 1).

**Innehållsförteckning**

	<i>Sidan</i>
A. Vägledningens syfte .....	4
B. Definitioner .....	4
C. Vägledning om rättsliga krav för den fleråriga nationella kontrollplanen .....	5
1. Den fleråriga nationella kontrollplanens omfattning .....	5
2. En samlad flerårig nationell kontrollplan .....	5
3. Insamling av information under genomförandet och rapporteringen av den fleråriga nationella kontrollplanen .....	6
4. Periodicitet (planeringscykelns längd) .....	6
5. Allmänna krav för den fleråriga nationella kontrollplanen .....	7
D. Allmän vägledning om den fleråriga nationella kontrollplanens innehåll .....	7
1. Strategi och sammanhang .....	7
1.1. Den fleråriga nationella kontrollplanens strategiska mål .....	7
1.2. Riskindelning .....	8
2. Organisatorisk ram för offentlig kontroll .....	8
2.1. Utnämning av behöriga myndigheter .....	8
2.2. Delegering till organ med delegerade uppgifter (eller fysiska personer) .....	9
3. Allmän organisation och förvaltning av offentlig kontroll .....	9
3.1. Kontrollsystem och samordning av verksamheten .....	10
3.2. Uppfyllande av verksamhetskriterier .....	11
3.3. Utbildning av personal som utför offentliga kontroller .....	12
3.4. Dokumenterade förfaranden .....	12
4. Hantering av incidenter/nödsituationer .....	12
4.1. Beredskapsplaner .....	12
4.2. Organisation av samarbete och ömsesidigt stöd .....	13

## A. Vägledningens syfte

Syftet med denna vägledning är att bistå medlemsstaterna i utarbetandet av den fleråriga nationella kontrollplan som avses i artikel 109 i förordning (EU) 2017/625. Vägledningen ger anvisningar om tillämpningen av de krav för de nationella kontrollplanerna som anges i artikel 110.2 i den förordningen.

Avsnitt C i denna vägledning är därför inriktat på de rättsliga kraven för fleråriga nationella kontrollplaner och avsnitt D på innehållet i planerna. Vägledningen innehåller också en valfri mall för planerna. Medlemsstaterna får dock själva välja hur de utformar sina planer.

## B. Definitioner

I denna vägledning hänvisas det till de definitioner som fastställs i artiklarna 2 och 3 i förordning (EU) 2017/625 och annan tillämplig unionslagstiftning om den jordbruksbaserade livsmedelskedjan.

Följande definitioner i förordning (EU) 2017/625 bör särskilt beaktas:

- a) *offentlig kontroll*: verksamhet som utförs av de behöriga myndigheterna eller av de organ med delegerade uppgifter eller de fysiska personer till vilka vissa uppgifter som ingår i den offentliga kontrollen har delegerats i enlighet med denna förordning för att verifiera att
  - aktörerna följer denna förordning och de bestämmelser som avses i artikel 1.2,
  - djur eller varor uppfyller kraven enligt de bestämmelser som avses i artikel 1.2, inbegripet för utfärdandet av officiella intyg eller officiella attesteringar.
- b) *annan offentlig verksamhet*: annan verksamhet än offentlig kontroll, som utförs av de behöriga myndigheterna eller av de organ med delegerade uppgifter eller de fysiska personer till vilka viss annan offentlig verksamhet har delegerats i enlighet med denna förordning och de bestämmelser som avses i artikel 1.2, däribland verksamhet för att kontrollera om det förekommer djursjukdomar eller växtskadegörare, förebygga eller begränsa spridningen av sådana djursjukdomar eller växtskadegörare, utrota dessa djursjukdomar eller växtskadegörare, bevilja tillstånd eller godkännanden och utfärda officiella intyg eller officiella attesteringar.
- c) *behöriga myndigheter*:
  - de centrala myndigheter i en medlemsstat som ansvarar för organisationen av offentlig kontroll och annan offentlig verksamhet i enlighet med denna förordning och de bestämmelser som avses i artikel 1.2,
  - varje annan myndighet som tilldelats detta ansvar.
- d) *myndighet för kontroll av ekologisk produktion*: en medlemsstats offentliga administrativa organisation för ekologisk produktion och märkning av ekologiska produkter som de behöriga myndigheterna helt eller delvis har tilldelat sin behörighet vad avser tillämpningen av rådets förordning (EG) nr 834/2007 <sup>(1)</sup>.
- e) *organ med delegerade uppgifter*: en separat juridisk person till vilken de behöriga myndigheterna har delegerat vissa uppgifter som ingår i den offentliga kontrollen eller vissa uppgifter med koppling till annan offentlig verksamhet.
- f) *kontrollplan*: en av de behöriga myndigheterna fastställd beskrivning som innehåller information om hur systemet för offentlig kontroll är uppbyggt och organiserat samt hur det fungerar och en detaljerad plan för den offentliga kontroll som, under en viss tidsperiod, ska utföras på vart och ett av de områden som omfattas av de bestämmelser som avses i artikel 1.2.
- g) *risk*: funktion av sannolikheten för en negativ effekt på människors hälsa, djurs hälsa, växtskydd, djurskydd eller miljön, och denna effekts allvar, till följd av en fara.

<sup>(1)</sup> Rådets förordning (EG) nr 834/2007 av den 28 juni 2007 om ekologisk produktion och märkning av ekologiska produkter och om upphävande av förordning (EEG) nr 2092/91 (EUT L 189, 20.7.2007, s. 1).

Utöver ovanstående definitioner hänvisas det i vägledningen även till följande definitioner:

- a) *samordning*: åtgärder för att säkerställa att de behöriga myndigheterna planerar och genomför sina offentliga kontroller på ett samstämmigt och konsekvent sätt, för att effektivt bidra till det gemensamma målet att effektivt genomföra den nationella kontrollplanen och unionslagstiftningen.
- b) *områden*: de områden som fastställs i artikel 1.2 i förordning (EU) 2017/625.

## C. Vägledning om rättsliga krav för den fleråriga nationella kontrollplanen

### 1. Den fleråriga nationella kontrollplanens omfattning

Rättsligt krav

Artikel 109.1 i förordning (EU) 2017/625

Vägledning

Den fleråriga nationella kontrollplanen bör omfatta offentlig kontroll enligt artikel 1.2–1.4 i förordning (EU) 2017/625. Ytterligare vägledning om de regler som innehåller bestämmelser för ovanstående offentlig kontroll finns i bilaga 1.

I sin kontrollplan måste inte medlemsstaterna ta med uppgifter om annan offentlig verksamhet som behöriga myndigheter, organ med delegerade uppgifter eller fysiska personer utför <sup>(4)</sup>.

Medlemsstaterna kan dock välja att ta med sådana uppgifter i sin kontrollplan, om det bedöms att informationen är relevant eller skulle göra det lättare att förstå planen.

Information om annan offentlig kontroll som inte omfattas av förordning (EU) 2017/625, exempelvis offentlig kontroll på grundval av annan EU-lagstiftning (t.ex. om veterinärmedicinska läkemedel), eller information som rör Världsgesundhetsorganisationen för djurhälsa OIE:s verktyg för utvärdering av veterinärtjänster (PVS, Performance of Veterinary Services) <sup>(5)</sup>, kan tas med i kontrollplanen.

### 2. En samlad flerårig nationell kontrollplan

Rättsligt krav

Artikel 109.1 och 109.2 a och b i förordning (EU) 2017/625

Vägledning

Enligt artikel 109.1 i förordning (EU) 2017/625 ska medlemsstaterna samordna utarbetandet och genomförandet av den fleråriga nationella kontrollplanen inom sitt territorium. Enligt artikel 109.2 ska medlemsstaterna utse ett organ med uppgift att samordna utarbetandet av den fleråriga nationella kontrollplanen mellan alla behöriga myndigheter med ansvar för offentlig kontroll och säkerställa att planen är konsekvent och fullständig.

Detta innebär dock inte att medlemsstaterna måste inrätta en ny avdelning inom en behörig myndighet eller en ny organisation eller institution för att följa artikel 109.2 i förordning (EU) 2017/625. Befintliga organisationer i medlemsstaterna får utses till detta organ.

Den fleråriga nationella kontrollplanen omfattar offentliga kontroller som utförs av behöriga myndigheter på alla nivåer (central, regional och lokal nivå), enligt nationella bestämmelser om offentliga kontroller.

För de medlemsstater som har en decentraliserad förvaltning bör det i den fleråriga nationella kontrollplanen anges hur samordningen mellan olika förvaltningar bör ske för att en samlad nationell kontrollplan ska kunna upprättas.

<sup>(4)</sup> Enligt artikel 1.5 i förordning (EU) 2017/625 ska artiklarna 109–111 i den förordningen inte tillämpas på annan offentlig verksamhet.

<sup>(5)</sup> Arbetet i OIE:s och EU:s gemensamma arbetsgrupp kan vara en användbar informationskälla.

De behöriga myndigheterna bör upprätta lämpliga system för en samlad planering, utformning och samordning av verksamhet som berör de fleråriga nationella kontrollplanerna. En samlad nationell kontrollplan bör inte bara bestå av en sammanställning av planer per behörig myndighet eller per område. En sådan sammanställning skulle inte leda till någon integrering och samordning av den offentliga kontrollen inom och mellan behöriga myndigheter och områden, med avseende på närliggande offentlig kontroll.

### 3. *Insamling av information under genomförandet och rapporteringen av den fleråriga nationella kontrollplanen*

Rättsligt krav

Artiklarna 109.2 c, 111.1–111.3 och 113 i förordning (EU) 2017/625

Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/723 <sup>(6)</sup>

Vägledning

Under genomförandet av den fleråriga nationella kontrollplanen ska medlemsstaterna samla in bevis på genomförandet samt spara alla bevis och göra dem tillgängliga för alla organisationer som gör revisioner för att kontrollera att planen faktiskt genomförs. Sådana bevis bör omfatta skriftliga förfaranden, dokumentation och uppgifter om offentliga kontroller.

Enligt artikel 109.2 c i förordning (EU) 2017/625 ska medlemsstaternas organ samla in information om genomförandet av den fleråriga nationella kontrollplanen med tanke på framläggandet av de årliga rapporter som avses i artikel 113 och den översyn och uppdatering av dessa som krävs enligt artikel 111.2 i den förordningen.

Årliga rapporter om den fleråriga nationella kontrollplanen ska sammanställas och inges i enlighet med kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/723 om tillämpningsföreskrifter för Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 vad gäller den standardiserade förlaga som ska användas i medlemsstaternas årliga rapporter. Medlemsstaterna får ytterligare hjälp av vägledningen <sup>(7)</sup> om hur man fyller i den standardiserade förlagan i bilagan till förordning (EU) 2019/723.

Enligt artikel 111.1 i förordning (EU) 2017/625 ska medlemsstaterna se till att den fleråriga nationella kontrollplanen tillhandahålls allmänheten, med undantag av de delar av planen vars röjande skulle kunna undergräva den offentliga kontrollens verkningsfullhet. Medlemsstaterna kan välja hur de offentliggör planen.

Enligt artikel 111.3 i förordning (EU) 2017/625 ska medlemsstaterna på begäran förse kommissionen med den senaste uppdaterade versionen av sina fleråriga nationella kontrollplaner.

Detta påverkar inte övriga förfrågningar om specifik information för kommissionens kontroller, däribland revisioner, i medlemsstaterna i enlighet med artikel 116 i förordning (EU) 2017/625.

### 4. *Periodicitet (planeringscykelns längd)*

Vägledning

Det är varje medlemsstat som avgör hur länge den fleråriga nationella kontrollplanen ska vara giltig. Giltighetstiden kan anpassas till annan nationell planering, t.ex. budgetcykeln. Anledningen till att en viss giltighetstid har valts bör kortfattat anges i kontrollplanen.

Planen bör omfatta minst tre år för att anses som flerårig. I en föränderlig miljö är det svårt att planera för lång tid framåt, och därför bör en planeringscykel inte vara längre än fem år.

<sup>(6)</sup> Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/723 av den 2 maj 2019 om tillämpningsföreskrifter för Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 vad gäller den standardiserade förlaga som ska användas i medlemsstaternas årliga rapporter (EUT L 124, 13.5.2019, s. 1).

<sup>(7)</sup> Kommissionens tillkännagivande av en vägledning om hur man fyller i den standardiserade förlagan i bilagan till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/723 om tillämpningsföreskrifter för Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 vad gäller den standardiserade förlaga som ska användas i medlemsstaternas årliga rapporter (EUT C 71, 1.3.2021, s. 1) [C(2021) 1136].

Hur detaljerad kontrollplanen kan göras för varje år beror på vilka osäkerhetsfaktorer och övriga begränsningar som föreligger. Främst gäller detta verksamhetsmålen för de offentliga kontrollerna, som kan behöva anges preliminärt för de sista åren i kontrollplanen och sedan regelbundet uppdateras i samband med utarbetandet av de årliga rapporter som krävs enligt artikel 113.1 i förordning (EU) 2017/625. I detta avseende hänvisas till avsnitt D.1.1.

## 5. **Allmänna krav för den fleråriga nationella kontrollplanen**

Rättsligt krav

Artiklarna 110, 111.2 och 119 i förordning (EU) 2017/625

Vägledning

Den fleråriga nationella kontrollplanen ska innehålla allmän information om hur systemen för offentlig kontroll av samtliga områden inom unionens jordbruksbaserade livsmedelskedja är uppbyggda och organiserade i den berörda medlemsstaten. Även om kontrollplanerna är allmänna till sin natur måste de innehålla uppgifter om de frågor som anges i artikel 110.2 a–k i förordning (EU) 2017/625. Anvisningar för dessa ges i avsnitt D i denna vägledning.

Medlemsstaterna påminns om sin skyldighet att se över och göra nödvändiga anpassningar av de nationella kontrollplanerna mot bakgrund av de faktorer som anges i artiklarna 111.2 och 119 a i förordning (EU) 2017/625 samt att ta hänsyn till eventuella anpassningar i den årliga rapport som föreskrivs i artikel 113.1 i den förordningen.

Kontrollplanen bör därför innehålla en beskrivning av

- a) förfarandet för årlig översyn av hur planen fungerar, som bidrag till den årliga rapporten om genomförandet av planen,
- b) hur resultaten av behöriga myndigheters revisioner enligt artikel 6 i förordning (EU) 2017/625 bidrar till detta förfarande.

## D. **Allmän vägledning om den fleråriga nationella kontrollplanens innehåll**

### 1. **Strategi och sammanhang**

#### 1.1. *Den fleråriga nationella kontrollplanens strategiska mål*

Rättsligt krav

Artikel 110.2 a i förordning (EU) 2017/625

Vägledning

Med hänsyn till att huvudsyftet med förordning (EU) 2017/625 är att säkerställa mer harmoniserade och sammanhängande offentliga kontroller och tillämpliga tillsynsåtgärder i hela unionens jordbruksbaserade livsmedelskedja, samt till medlemsstaternas allmänna skyldighet att genomföra unionslagstiftningen, bör medlemsstaterna utarbeta lämpliga mål och strategier för att uppnå detta syfte. Dessa mål och strategier ska utgöra grunden för och kortfattat beskrivas i den fleråriga nationella kontrollplanen (\*).

Medlemsstatens strategi för de olika verksamheterna, områdena och leden i unionens jordbruksbaserade livsmedelskedja bör omfatta en kortfattad beskrivning av, och skälen till,

- den offentliga kontrollens inriktning,
- den offentliga kontrollens prioriteringar, och
- fördelningen av resurser.

(\*) Arbetet i nätverket för de fleråriga nationella kontrollplanerna (MANCP Network) kan vara en användbar informationskälla.

## 1.2. Riskindelning

Rättsligt krav

Artikel 110.2 b i förordning (EU) 2017/625

Vägledning

Med tanke på att det med hänsyn till unionslagstiftningen om den jordbruksbaserade livsmedelskedjan i artikel 9.1 och 9.2 i förordning (EU) 2017/625 krävs att behöriga myndigheter regelbundet, riskbaserat och tillräckligt ofta ska göra en offentlig kontroll av alla aktörer, ska den fleråriga nationella kontrollplanen innehålla information om eventuell riskindelning av olika verksamheter som omfattas av den offentliga kontrollen. Detta påverkar inte unionslagstiftning där det anges hur ofta den offentliga kontrollen måste ske.

En kortfattad beskrivning av den riskkategorisering som medlemsstaten tillämpar kan också ingå i den nationella kontrollplanen <sup>(9)</sup>.

## 2. **Organisatorisk ram för offentlig kontroll**

### 2.1. Utnämning av behöriga myndigheter

Rättsligt krav

Artikel 110.2 c i förordning (EU) 2017/625

Vägledning

Den fleråriga nationella kontrollplanen bör ge en fullständig överblick över de behöriga myndigheternas organisation och uppgifter. Planen bör innehålla följande:

- a) Uppgift om vilka myndigheter, eller i förekommande fall vilken myndighetsnivå <sup>(10)</sup>, som har utsetts till behöriga myndigheter med ansvar för offentlig kontroll för samtliga de områden som förtecknas i artikel 1.2 i förordning (EU) 2017/625. Alla behöriga myndigheter, och i förekommande fall behörig myndighetsnivå (central, regional och lokal nivå) bör anges, liksom alla organ med delegerade uppgifter eller fysiska personer till vilka vissa uppgifter har delegerats.
- b) En beskrivning av fördelningen av uppgifterna och ansvarsområdena för offentlig kontroll i hela den jordbruksbaserade livsmedelskedjan.
- c) Uppgift om vilka resurser som finns tillgängliga för de behöriga myndigheterna.
- d) En förteckning över de nationella referenslaboratorier som utsetts i enlighet med artikel 100.1 i förordning (EU) 2017/625 samt de områden för vilka de är ansvariga.

De uppgifter som åsyftas i led a–d kan illustreras med en samlad nationell organisationsplan över de behöriga myndigheterna och deras olika uppgifter och ansvarsområden.

I beskrivningen av de resurser som står till de behöriga myndigheternas förfogande bör ingå uppgifter om personal och om stödtjänster, t.ex. särskilda it-system, laboratorier, samt anläggningar och tjänster för diagnos, forskning och utbildning.

Personalstyrkan bör redovisas som antal heltidstjänster eller heltidsekvivalenter. Tillgängliga anläggningar och tjänster kan redovisas genom att man anger servicenivå, laboratoriekapacitet och omfattningen av analysverksamhet. Uppgifterna kan anges för nationell eller regional nivå och det bör också anges hur många behöriga myndigheter som delar på anläggningarna.

En fullständig förteckning över officiella laboratorier som utsetts att analysera de prover som tagits vid de offentliga kontrollerna behöver inte ingå i planen, men bör finnas hos den behöriga myndigheten.

Om förteckningar över nationella referenslaboratorier och officiella laboratorier inte ingår i planen, bör det finnas en länk eller länkar till de webbsidor där dessa förteckningar återfinns.

<sup>(9)</sup> Se fotnot 8.

<sup>(10)</sup> Till exempel "Länder", "county councils", "kommuner" eller "départements".



## 2.2. Delegering till organ med delegerade uppgifter (eller fysiska personer)

### Rättsligt krav

Artikel 110.2 d i förordning (EU) 2017/625

### Vägledning

I förekommande fall bör den fleråriga nationella kontrollplanen innehålla följande:

- a) Beteckningen på de behöriga myndigheter som delegerar offentliga kontrolluppgifter till organ med delegerade uppgifter.
- b) En förteckning över de särskilda uppgifter som delegerats till varje kategori av organ med delegerade uppgifter.
- c) En allmän beskrivning av arrangemangen för att säkerställa att de delegerande behöriga myndigheterna och organen med delegerade uppgifter uppfyller kraven i följande föreskrifter:
  - i) Artiklarna 29 och 33 i förordning (EU) 2017/625.
  - ii) Kapitel II punkt 2 i bilaga II till förordning (EU) 2017/625.

Led a–c i) ovan kan också gälla om uppgifter delegeras till fysiska personer (artiklarna 30 och 33 i förordning (EU) 2017/625).

Då samma kontrolluppgifter delegerats till flera organ med delegerade uppgifter eller fysiska personer kan man i kontrollplanen beskriva delegeringen med hjälp av kategorier av organ med delegerade uppgifter eller fysiska personer. I detta fall måste inte planen innehålla en fullständig och uppdaterad förteckning över organ med delegerade uppgifter eller fysiska personer till vilka kontrolluppgifter delegeras, men en sådan bör finnas hos de behöriga myndigheterna.

## 3. **Allmän organisation och förvaltning av offentlig kontroll**

### Rättsligt krav

Artikel 110.2 e–i i förordning (EU) 2017/625

### Vägledning

Enligt artikel 110.2 e i förordning (EU) 2017/625 ska en flerårig nationell kontrollplan innehålla information om den allmänna organisationen och förvaltningen av offentlig kontroll på nationell, regional och lokal nivå, inklusive offentlig kontroll vid enskilda anläggningar.

Planen bör innehålla en allmän beskrivning av hur varje organisation som utsetts till behörig myndighet är uppbyggd och organiserad, på samtliga nivåer. Det räcker med en allmän beskrivning för behöriga myndigheter på regional eller lokal nivå inom samma kategori, om de är uppbyggda och organiserade på liknande sätt. Planen bör innehålla en beskrivning av hur de offentliga kontrollerna, inklusive import- och exportkontrollerna, organiseras och förvaltas på nationell, regional och lokal nivå.

Den fleråriga nationella kontrollplanen bör innehålla en allmän beskrivning av följande:

- a) De behöriga myndigheternas organisation.
- b) Hierarkin och rapporterings- och/eller styrningsrutiner inom och mellan de behöriga myndigheterna samt i förhållande till organ med delegerade uppgifter eller fysiska personer.
- c) Hur man säkerställer den offentliga kontrollens kvalitet, opartiskhet, enhetlighet och ändamålsenlighet på alla nivåer inom och mellan de behöriga myndigheterna, inklusive regionala och/eller lokala myndigheter, enligt vad som föreskrivs i artikel 5.1 b i förordning (EU) 2017/625.

- d) Förhållandet och arrangemangen mellan behöriga myndigheter och utsedda officiella laboratorier och nationella referenslaboratorier för att säkerställa att sådana laboratorier överensstämmer och fungerar i enlighet med artiklarna 38 respektive 100.1 i förordning (EU) 2017/625.
- e) Arrangemangen för behöriga myndigheters revisioner, för att säkerställa att den offentliga kontrollen är ändamålsenlig och lämplig, i enlighet med artikel 6 i förordning (EU) 2017/625. Arrangemangen <sup>(1)</sup> bör innehålla uppgift om hur det säkerställs att revisionerna genomgår oberoende granskning och utförs på ett öppet sätt och att behöriga myndigheter vidtar lämpliga åtgärder mot bakgrund av resultaten från sådana revisioner.

### 3.1. Kontrollsystem och samordning av verksamheten

Då man organiserar offentliga kontrollsystem bör man ta hänsyn till följande:

- a) Behovet av att fastställa typen av offentlig kontroll samt hur ofta, när och var den bör genomföras, för att maximera efterlevnaden av unionslagstiftningen om den jordbruksbaserade livsmedelskedjan.
- b) Vikten av att prioritera vid avvägningen mellan uppgifter och resurser samt kostnadseffektivitet.
- c) De särskilda nationella kontrollplaner eller kontrollprogram som föreskrivs i unionslagstiftningen om den jordbruksbaserade livsmedelskedjan.
- d) Eventuella särskilda nationella planer för bekämpning och utrotning av sjukdomar.
- e) Eventuell relevant riskindelning.

Kontrollplanen bör därför innehålla en beskrivning av följande:

- a) De kontrollsystem som tillämpas på de olika områdena, särskilt
  - i) de kontrollmetoder och kontrolltekniker som används, såsom kartläggning, övervakning, verifiering, revision, inspektion, provtagning och analys, med beaktande av kraven i artiklarna 14, 34 och 35 i förordning (EU) 2017/625, och var och när metoderna och teknikerna används,
  - ii) hur ofta de offentliga kontrollerna bör genomföras, eller kriterierna för vilken typ av kontroller som bör genomföras och hur ofta,
  - iii) omfattningen och genomförandet av offentliga kontroller av import och export av alla djur och varor.
- b) Hur de riskkategorier som avses i avsnitt D.1.2 effektivt kan tillämpas för att målinriktade offentliga kontroller.
- c) Hur arrangemangen för offentliga kontroller av horisontellt tillämplig unionslagstiftning om den jordbruksbaserade livsmedelskedjan har infogats i de offentliga kontrollerna för varje område. Om fler än ett område berörs bör lämpliga "kopplingar" fastställas mellan de olika områdena.

Det bör finnas arrangemang som säkerställer samordning av verksamhet och samarbete inom och mellan behöriga myndigheter. Dessa arrangemang bör också bidra till att säkerställa de offentliga kontrollernas kvalitet, opartiskhet, enhetlighet och ändamålsenlighet.

Uppgifter bör lämnas särskilt om de allmänna åtgärderna för att hantera förhållandet mellan de olika behöriga myndigheter som ansvarar för olika områden eller för olika led i unionens jordbruksbaserade livsmedelskedja, samt om arrangemangen när befogenheter tilldelats eller delats med regionala och/eller lokala behöriga myndigheter.

Kontrollplanen bör därför innehålla en beskrivning av följande:

- a) Arrangemangen för att säkerställa ett effektivt och ändamålsenligt samarbete och samordning av verksamheten
  - inom en behörig myndighet, eller mellan två eller fler behöriga myndigheter inom samma område (särskilt då en medlemsstat överför kontrollbefogenheten till en annan myndighet än en central behörig myndighet mellan de berörda centrala, regionala och lokala myndigheterna, i enlighet med artikel 4.2 i förordning (EU) 2017/625),

<sup>(1)</sup> Sådana revisioner bör ta hänsyn till kommissionens tillkännagivande om ett vägledningsdokument om tillämpningen av bestämmelserna avseende revisioner som ska utföras enligt artikel 6 i förordning (EU) 2017/625 (EUT C 66, 26.2.2021, s. 22).

- med andra myndigheter (då samarbete krävs i enlighet med artiklarna 75 och 76 i förordning (EU) 2017/625), och
- då behöriga myndigheter delegerar offentlig kontroll till organ med delegerade uppgifter eller fysiska personer i enlighet med artiklarna 28.1, 29, 30 och 33 i förordning (EU) 2017/625.

Det kan gälla exempelvis formella arrangemang för att samordna verksamhet och säkerställa att de offentliga kontrollerna är enhetliga, t.ex. möten, gemensamma kommittéer och samrådsgrupper samt bestämmelser om gemensamma överenskommelser eller åtgärder.

- b) Gemensam utbildning, för personal som deltar i offentliga kontroller, i t.ex. tekniska specialkunskaper, övervakning av kontrollenheter, kvalitetsledningssystem och revision (om tillämpligt).
- c) Delad tillgång till laboratorier och anläggningar för diagnos (om tillämpligt).
- d) Förvaltning och användning av gemensamma nationella databaser (om tillämpligt).
- e) Områden där samordning och kommunikation mellan behöriga myndigheter är en viktig fråga, bland annat
  - i) åtgärder för att säkerställa ett effektivt genomförande av sådan verksamhet, så att det inte uppstår några avbrott i de offentliga kontrollerna,
  - ii) hur utbytet av nödvändiga uppgifter mellan behöriga myndigheter går till, för att säkerställa kontinuiteten och enhetligheten hos de offentliga kontrollerna och för att spårbarhetssystemen ska fungera effektivt.

### 3.2. Uppfyllande av verksamhetskriterier

Den fleråriga nationella kontrollplanen bör innehålla en beskrivning av de metoder som används för att säkerställa att de organisationer som utsetts till behöriga myndigheter eller myndigheter för kontroll av ekologisk produktion faktiskt tillämpar bestämmelserna i artikel 5.1 a och c–i i förordning (EU) 2017/625.

Planen bör särskilt innehålla en beskrivning av de förfaranden och/eller arrangemang som finns för att säkerställa följande, när det gäller alla behöriga myndigheter och myndigheter för kontroll av ekologisk produktion:

- a) Att den offentliga kontrollen är ändamålsenlig och lämplig.
- b) Att det finns system för att säkerställa att det för den personal som utför den offentliga kontrollen<sup>(12)</sup> inte föreligger någon intressekonflikt som skulle kunna hindra dem från att vara objektiva och oberoende eller påverka deras yrkesmässiga bedömning, samt för att hantera eventuella intressekonflikter.
- c) Att alla myndigheter har, eller har tillgång till, lämplig laboratoriekapacitet för analys, testning och diagnostik.
- d) Att alla myndigheter har, eller har tillgång till, tillräckligt stor för ändamålet väl kvalificerad och erfaren personal, så att offentlig kontroll kan utföras på ett effektivt och verkningsfullt sätt.
- e) Att alla myndigheter har lämpliga och väl underhållna anläggningar och väl underhållen utrustning, så att personalen kan utföra offentlig kontroll på ett effektivt och verkningsfullt sätt.
- f) Att alla myndigheter har rättslig befogenhet att utföra offentlig kontroll och vidta de åtgärder som fastställs i förordning (EU) 2017/625 och i de bestämmelser som avses i artikel 1.2, bland annat befogenheter att skaffa sig tillträde till aktörernas lokaler, att inspektera djur, varor och dokumentation inklusive datasystem, att ta prover samt att vidta nödvändiga åtgärder vid misstanke om eller påvisande av bristande efterlevnad, inklusive sanktioner som ska vara effektiva, proportionerliga och avskräckande, eller att inleda lämpliga förfaranden för att införa sådana sanktioner.
- g) Att alla myndigheter har beredskapsplaner och är beredda att genomföra sådana planer i nödsituationer, i förekommande fall, i enlighet med de bestämmelser som avses i artikel 1.2.

<sup>(12)</sup> Då extern eller kontraktsanställd personal utför den offentliga kontrollen, att det finns system för att säkerställa att de är lika oberoende och ansvarsskyldiga som fast anställd personal när de utför den offentliga kontrollen.

### 3.3. Utbildning av personal som utför offentliga kontroller

Den fleråriga nationella kontrollplanen bör innehålla en beskrivning av de system eller arrangemang som införts för att säkerställa att den personal som utför offentliga kontroller får eller har fått den utbildning som föreskrivs i artikel 5.4 i förordning (EU) 2017/625.

Planen bör också innehålla en beskrivning av arrangemangen för att säkerställa att all personal som utför offentliga kontroller har de kvalifikationer, den utbildning och den kompetens som krävs för att utföra kontrollerna på ett effektivt sätt.

Planen bör för samtliga områden innehålla en beskrivning av de system eller arrangemang som införts för att

- a) identifiera utbildningsbehovet hos den personal som utför offentliga kontroller,
- b) anordna och utvärdera sådan utbildning,
- c) dokumentera sådan utbildning i revisionsyfte.

Arrangemangen för att delegera offentliga kontrolluppgifter till organ med delegerade uppgifter eller fysiska personer bör vara sådana att det säkerställs att deras personal har den utbildning, de kvalifikationer och den kompetens som krävs för att utföra dessa uppgifter på ett effektivt sätt (se även anvisningar i avsnitt D.2.2).

### 3.4. Dokumenterade förfaranden

Den fleråriga nationella kontrollplanen bör innehålla en beskrivning av system eller arrangemang som införts för att säkerställa att bestämmelserna i artikel 12.1–12.3 i förordning (EU) 2017/625 i fråga om dokumenterade förfaranden samt artikel 13 i den förordningen i fråga om skriftlig dokumentation av offentliga kontroller faktiskt tillämpas.

De dokumenterade förfarandena ska omfatta de områden som anges i kapitel II i bilaga II till förordning (EU) 2017/625 och innehålla instruktioner till den personal som utför offentlig kontroll.

För samtliga områden bör de nationella kontrollplanerna innehålla en beskrivning av system eller arrangemang som införts för att säkerställa följande:

- a) Att de relevanta dokumenterade förfarandena är lätt tillgängliga för <sup>(13)</sup>
  - i) all personal som utför offentliga kontroller,
  - ii) berörda behöriga myndigheter,
  - iii) den centrala behöriga myndigheten.
- b) Att de dokumenterade förfarandena ses över och uppdateras med lämpliga mellanrum.

En fullständig förteckning över dokumenterade förfaranden måste inte ingå i planen, men bör finnas hos den behöriga myndigheten.

För samtliga områden bör den fleråriga nationella kontrollplanen innehålla en beskrivning av system eller arrangemang som införts för att dokumentera genomförandet och resultaten av offentliga kontroller, enligt vad som föreskrivs i artikel 13.1 och 13.2 i förordning (EU) 2017/625, för att arkivera denna dokumentation samt för att säkerställa att dokumentationen är lätt tillgänglig för

- a) all personal som utför sådana offentliga kontroller,
- b) den behöriga myndighet som berörs,
- c) den centrala behöriga myndigheten,
- d) organisationer som deltar i genomförandet av revisioner,
- e) kommissionen, på begäran.

## 4. **Hantering av incidenter/nödsituationer**

### 4.1. Beredskapsplaner

Rättsligt krav

Artikel 110.2 j i förordning (EU) 2017/625

<sup>(13)</sup> Se även avsnitt C.3.

## Vägledning

Vägledningen i detta avsnitt rör särskilt den information som ska lämnas om de beredskapsplaner som avses i artiklarna 5.1 i och 115 i förordning (EU) 2017/625 och, i allmänhet, andra beredskapsplaner som krävs enligt tillämplig unionslagstiftning, såsom

- Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 <sup>(14)</sup>, och
- Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/2031 <sup>(15)</sup>.

Den fleråriga nationella kontrollplanen bör innehålla följande:

- a) Uppgift om de områden för vilka särskilda beredskapsplaner upprättats.
- b) Uppgift om tillämpningsområdet för varje sådan beredskapsplan.
- c) För varje sådan beredskapsplan, uppgift om det eller de organ som är ansvariga för att utarbeta och uppdatera planerna.
- d) En beskrivning av de system eller arrangemang som införts för att sprida beredskapsplanerna och för att anordna lämplig utbildning om hur de bör genomföras.

Det är dock inte nödvändigt att bifoga en kopia av enskilda beredskapsplaner, men det bör finnas en eller flera länkar till de relevanta webbsidorna.

Om lämpligt kan systemen beskrivas med hjälp av en organisationsplan, en tabell eller på annat lättförståeligt sätt.

## 4.2. Organisation av samarbete och ömsesidigt stöd

### Rättsligt krav

Artikel 110.2 k i förordning (EU) 2017/625

### Vägledning

Den fleråriga nationella kontrollplanen bör innehålla

- a) en beskrivning av de allmänna åtgärder som vidtagits för att säkerställa att kraven i artiklarna 102–107 i förordning (EU) 2017/625 uppfylls,
- b) uppgifter om det eller de utsedda förbindelseorganen och deras olika ansvars- och behörighetsområden.

Beskrivningen av de allmänna arrangemangen bör omfatta information om hur behöriga myndigheter utbyter och sprider information om allvarliga direkta eller indirekta risker för människors eller djurs hälsa, växtskydd, djurskydd eller, när det gäller genetiskt modifierade organismer och växtskyddsmedel, även för miljön, för att möjliggöra snabba åtgärder mot dessa allvarliga risker.

Det bör finnas mekanismer för gränsöverskridande bistånd och samarbete mellan behöriga myndigheter, för att se till att fall av bristande efterlevnad av unionslagstiftningen om den jordbruksbaserade livsmedelskedjan, som har en gränsöverskridande dimension, faktiskt åtgärdas inte bara i den medlemsstat där den bristande efterlevnaden först upptäcktes utan även i den medlemsstat som den bristande efterlevnaden härrör från.

<sup>(14)</sup> Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 av den 9 mars 2016 om överförbara djursjukdomar och om ändring och upphävande av vissa akter med avseende på djurhälsa ("djurhälsolag") (EUT L 84, 31.3.2016, s. 1).

<sup>(15)</sup> Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/2031 av den 26 oktober 2016 om skyddsåtgärder mot växtskadegörare, ändring av Europaparlamentets och rådets förordningar (EU) nr 228/2013, (EU) nr 652/2014 och (EU) nr 1143/2014 samt om upphävande av rådets direktiv 69/464/EEG, 74/647/EEG, 93/85/EEG, 98/57/EG, 2000/29/EG, 2006/91/EG och 2007/33/EG (EUT L 317, 23.11.2016, s. 4).

En kortfattad förklaring av hur behöriga myndigheter samverkar med och använder de olika delarna av det datoriserade informationshanteringssystemet för offentlig kontroll (Imsoc)<sup>(16)</sup> kan användas för att visa att medlemsstaterna snabbt vidtar åtgärder för att motverka vissa allvarliga risker längs unionens jordbruksbaserade livsmedelskedja och hur de är redo att vidta ändamålsenliga och proportionella åtgärder för att även ta itu med gränsöverskridande överträdelser av unionslagstiftningen om den jordbruksbaserade livsmedelskedjan då ett eventuellt bedrägligt eller vilseledande agerande har eller kan ha en gränsöverskridande dimension.

Begäran om administrativt stöd, samarbete och alla anmälningar bör följas upp på lämpligt sätt. För att underlätta detta bör medlemsstaterna utse ett eller flera förbindelseorgan som bistår och samordnar kommunikationsflödena mellan behöriga myndigheter i olika medlemsstater.

---

---

<sup>(16)</sup> Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/1715 av den 30 september 2019 om fastställande av bestämmelser för ett datoriserat informationshanteringssystem för offentlig kontroll och dess systemkomponenter (Imsoc-förordningen) (EUT L 261, 14.10.2019, s. 37).

## BILAGA 1

**Vägledning om den fleråriga nationella kontrollplanens omfattning**

Den fleråriga nationella kontrollplanen bör täcka arrangemangen för samtliga offentliga kontroller som faller inom tillämpningsområdet för förordning (EU) 2017/625. Nedan ges ytterligare information som vägledning om de regler som innehåller bestämmelser för ovanstående offentliga kontroll, i form av icke uttömmande, vägledande förteckningar för varje område enligt artikel 1.2 och för artikel 1.3 i förordning (EU) 2017/625.

## OMRÅDEN SOM AVSES I ARTIKEL 1.2 I FÖRORDNING (EU) 2017/625:

---

a) Livsmedel och livsmedelssäkerhet, integritet och hälsosamhet i valfritt produktions-, bearbetnings- och distributionsled, inklusive bestämmelser för att säkerställa god handelssed, konsumentskydd och konsumentinformation, samt bestämmelser om tillverkning och användning av material och produkter avsedda att komma i kontakt med livsmedel

---

Förordning (EEG) nr 315/93 om fastställande av gemenskapsförfaranden för främmande ämnen i livsmedel

---

Direktiv 96/22/EG om förbud mot användning av vissa ämnen med hormonell eller tyreostatisk verkan samt av  $\beta$ -agonister vid animalieproduktion

---

Direktiv 96/23/EG om införande av kontrollåtgärder för vissa ämnen och restsubstanser av dessa i levande djur och i produkter framställda därav – de bestämmelser som fortfarande är tillämpliga i enlighet med övergångsbestämmelsen i artikel 150 i förordning (EU) 2017/625

---

Beslut 97/747/EG om fastställande av omfattning och frekvens av provtagningar som föreskrivs i rådets direktiv 96/23/EG för kontroll av vissa ämnen och restsubstanser av dessa i vissa animaliska produkter

---

Direktiv 98/83/EG om kvaliteten på dricksvatten (bestämmelser med relevans för vatten som tappas på flaskor)

---

Direktiv 1999/2/EG om tillnärmning av medlemsstaternas lagar om livsmedel och livsmedelsingredienser som behandlats med joniserande strålning

---

Direktiv 1999/3/EG om upprättande av en gemenskapsförteckning över livsmedel och livsmedelsingredienser som behandlas med joniserande strålning

---

Förordning (EG) nr 178/2002 om allmänna principer och krav för livsmedelslagstiftning, om inrättande av Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet och om förfaranden i frågor som gäller livsmedelssäkerhet

---

Direktiv 2002/46/EG om tillnärmning av medlemsstaternas lagstiftning om kosttillskott

---

Direktiv 2002/99/EG om fastställande av djurhälsoregler för produktion, bearbetning, distribution och införsel av produkter av animaliskt ursprung avsedda att användas som livsmedel

---

Direktiv 2003/40/EG om fastställande av förteckningen över, gränsvärden för halter av och märkningsuppgifter för beståndsdelarna i naturligt mineralvatten samt villkor för behandling av naturligt mineralvatten och källvatten med ozonberikad luft

---

Förordning (EG) nr 1829/2003 om genetiskt modifierade livsmedel och foder

---

Förordning (EG) nr 1830/2003 om spårbarhet och märkning av genetiskt modifierade organismer och spårbarhet av livsmedel och foderprodukter som är framställda av genetiskt modifierade organismer

---

Förordning (EG) nr 852/2004 om livsmedelshygien

---

Förordning (EG) nr 853/2004 om fastställande av särskilda hygienregler för livsmedel av animaliskt ursprung

---

Förordning (EG) nr 641/2004 om tillämpningsföreskrifter för förordning (EG) nr 1829/2003 om ansökan om godkännande för nya genetiskt modifierade livsmedel och foder, anmälan av befintliga produkter och oavsiktlig eller tekniskt oundviklig förekomst av genetiskt modifierat material av vilket det gjorts en positiv riskbedömning

---

---

Förordning (EG) nr 1935/2004 om material och produkter avsedda att komma i kontakt med livsmedel

---

Förordning (EG) nr 396/2005 om gränsvärden för bekämpningsmedelsrester i eller på livsmedel och foder av vegetabiliskt och animaliskt ursprung

---

Förordning (EG) nr 2073/2005 om mikrobiologiska kriterier för livsmedel

---

Förordning (EG) nr 2074/2005 om tillämpningsåtgärder för vissa produkter enligt Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004 och för genomförandet av offentliga kontroller enligt förordning (EG) nr 854/2004

---

Förordning (EG) nr 1881/2006 om fastställande av gränsvärden för vissa främmande ämnen i livsmedel

---

Förordning (EG) nr 1924/2006 om näringspåståenden och hälsopåståenden om livsmedel

---

Förordning (EG) nr 1925/2006 om tillsättning av vitaminer och mineralämnen samt vissa andra ämnen i livsmedel

---

Förordning (EG) nr 2023/2006 om god tillverkningssed när det gäller material och produkter avsedda att komma i kontakt med livsmedel

---

Förordning (EG) nr 1332/2008 om livsmedelsenzymer

---

Förordning (EG) nr 1333/2008 om livsmedelstillsetser

---

Förordning (EG) nr 1334/2008 om aromer och vissa livsmedelsingredienser med aromgivande egenskaper för användning i och på livsmedel

---

Direktiv 2009/32/EG om tillnärmning av medlemsstaternas lagstiftning om extraktionsmedel vid framställning av livsmedel och livsmedelsingredienser

---

Direktiv 2009/39/EG om livsmedel för särskilda näringsändamål

---

Direktiv 2009/54/EG om utvinning och saluförande av naturliga mineralvatten

---

Förordning (EU) nr 37/2010 om farmakologiskt aktiva substanser och deras klassificering med avseende på MRL-värden i animaliska livsmedel

---

Förordning (EU) nr 115/2010 om fastställande av villkoren för användning av aktiverad aluminiumoxid för att avlägsna fluorid från mineralvatten och källvatten

---

Förordning (EU) nr 10/2011 om material och produkter av plast som är avsedda att komma i kontakt med livsmedel

---

Förordning (EU) nr 931/2011 om de spårbarhetskrav som fastställs i förordning (EG) nr 178/2002 för livsmedel av animaliskt ursprung

---

Förordning (EU) nr 1169/2011 om tillhandahållande av livsmedelsinformation till konsumenterna

---

Förordning (EU) nr 29/2012 om saluföringsnormer för olivolja

---

Förordning (EU) nr 1151/2012 om kvalitetsordningar för jordbruksprodukter och livsmedel (avdelning IV: Frivilliga kvalitetsbegrepp)

---

Förordning (EU) nr 228/2013 om särskilda åtgärder inom jordbruket till förmån för unionens yttersta randområden

---

Förordning (EU) nr 609/2013 om livsmedel avsedda för spädbarn och småbarn, livsmedel för speciella medicinska ändamål och komplett kostersättning för viktkontroll

---

Förordning (EU) nr 1306/2013 om finansiering, förvaltning och övervakning av den gemensamma jordbrukspolitik

---

Förordning (EU) nr 1308/2013 om upprättande av en samlad marknadsordning för jordbruksprodukter (artiklarna 73–91)

---

Förordning (EU) nr 1337/2013 om tillämpningsföreskrifter för förordning (EU) nr 1169/2011 vad gäller angivande av ursprungsland eller härkomstplats för färskt, kylt eller fryst kött av svin, får, get och fjäderfå

---

Förordning (EU) nr 1379/2013 om den gemensamma marknadsordningen för fiskeri- och vattenbruksprodukter

---



---

Förordning (EU) nr 179/2014 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) nr 228/2013 vad gäller aktörsregistret, stödbelopp för saluföring utanför produktionsregionen, den grafiska symbolen, befrielse från importtullar för vissa nötkreatur och finansiering av vissa särskilda åtgärder på jordbruksområdet i unionens yttersta randområden

---

Förordning (EU) 2015/1375 om fastställande av särskilda bestämmelser för offentlig kontroll av trikiner i kött

---

Förordning (EU) 2015/2283 om nya livsmedel

---

Förordning (EU) 2019/624 om särskilda bestämmelser för utförandet av offentlig kontroll av produktion av kött och för produktions- och återutläggningsområden för levande musslor i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625

---

Förordning (EU) 2019/627 om enhetliga praktiska arrangemang för utförandet av offentlig kontroll av produkter av animaliskt ursprung avsedda att användas som livsmedel, i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625, och om ändring av kommissionens förordning (EG) nr 2074/2005 vad gäller offentlig kontroll

---

Förordning (EU) 2019/1139 om ändring av förordning (EG) nr 2074/2005 vad gäller offentlig kontroll av livsmedel av animaliskt ursprung i fråga om kraven för information från livsmedelskedjan och kraven för fiskeriprodukter samt hänvisningen till erkända testmetoder för marina biotoxiner och testmetoder för obehandlad mjölk och värmebehandlad komjölk

---

Förordning (EU) 2019/2090 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 vad gäller misstänkt eller konstaterad bristande efterlevnad av de unionsbestämmelser som är tillämpliga på användningen av eller på resthalter av farmakologiskt aktiva substanser som är godkända i veterinärmedicinska läkemedel eller som fodertillsatser eller av de unionsbestämmelser som är tillämpliga på användningen av eller på resthalter av förbjudna eller otillåtna farmakologiskt aktiva substanser

---

b) Avsiktlig utsättning av genetiskt modifierade organismer i miljön för livsmedels- och foderproduktion

---

Direktiv 2001/18/EG om avsiktlig utsättning av genetiskt modifierade organismer i miljön

---

Förordning (EG) nr 1829/2003 om genetiskt modifierade livsmedel och foder

---

Förordning (EG) nr 1830/2003 om spårbarhet och märkning av genetiskt modifierade organismer och spårbarhet av livsmedel och foderprodukter som är framställda av genetiskt modifierade organismer

---

Förordning (EG) nr 1946/2003 om gränsöverskridande förflyttning av genetiskt modifierade organismer

---

Kommissionens rekommendation 2004/787/EG om tekniska riktlinjer för provtagning och detektion av genetiskt modifierade organismer och råvaror framställda av genetiskt modifierade organismer som utgör eller ingår i produkter, inom ramen för förordning (EG) nr 1830/2003

---

Förordning (EG) nr 65/2004 om inrättande av ett system för skapande och tilldelning av unika identitetsbeteckningar för genetiskt modifierade organismer

---

Förordning (EG) nr 641/2004 om tillämpningsföreskrifter för förordning (EG) nr 1829/2003 om ansökan om godkännande för nya genetiskt modifierade livsmedel och foder, anmälan av befintliga produkter och oavsiktlig eller tekniskt oundviklig förekomst av genetiskt modifierat material av vilket det gjorts en positiv riskbedömning

---

Förordning (EU) nr 619/2011 om provtagnings- och analysmetoder för offentlig kontroll av foder vad gäller förekomst av genetiskt modifierat material där godkännandeförfarandet fortfarande pågår eller godkännandet har upphört att gälla

---

Direktiv (EU) 2015/412 om ändring av direktiv 2001/18/EG vad gäller medlemsstaternas möjlighet att begränsa eller förbjuda odling av genetiskt modifierade organismer inom sina territorier

---

Samtliga rättsakter om godkännande av enskilda produkter, i enlighet med EU:s register över genetiskt modifierade organismer: Genetiskt modifierade organismer – Europeiska kommissionen ([http://ec.europa.eu/food/dyna/gm\\_register/index\\_en.cfm](http://ec.europa.eu/food/dyna/gm_register/index_en.cfm))

---

---

c) Foder och fodersäkerhet, i alla produktions-, bearbetnings- och distributionsled, samt användning av foder, inklusive bestämmelser för att säkerställa god handelssed och skydda konsumenthälsa, konsumentskydd och konsumentinformation

---

Direktiv 90/167/EEG om fastställande av villkor för framställning, utsläppande på marknaden och användning av foderläkemedel inom gemenskapen (fram till den 27 januari 2022)

---

Förordning (EG) nr 178/2002 om allmänna principer och krav för livsmedelstillsättning, om inrättande av Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet och om förfaranden i frågor som gäller livsmedelssäkerhet

---

Direktiv 2002/32/EG om främmande ämnen och produkter i djurfoder

---

Förordning (EG) nr 1829/2003 om genetiskt modifierade livsmedel och foder

---

Förordning (EG) nr 1830/2003 om spårbarhet och märkning av genetiskt modifierade organismer och spårbarhet av livsmedel och foderprodukter som är framställda av genetiskt modifierade organismer

---

Förordning (EG) nr 1831/2003 om fodertillsatser

---

Förordning (EG) nr 641/2004 om tillämpningsföreskrifter för förordning (EG) nr 1829/2003 om ansökan om godkännande för nya genetiskt modifierade livsmedel och foder, anmälan av befintliga produkter och oavsiktlig eller tekniskt oundviklig förekomst av genetiskt modifierat material av vilket det gjorts en positiv riskbedömning

---

Förordning (EG) nr 183/2005 om fastställande av krav för foderhygien

---

Förordning (EG) nr 396/2005 om gränsvärden för bekämpningsmedelsrester i eller på livsmedel och foder av vegetabiliskt och animaliskt ursprung

---

Direktiv 2008/38/EG om upprättande av en förteckning över användningsområden för djurfoder för särskilda näringsbehov

---

Förordning (EG) nr 152/2009 om provtagnings- och analysmetoder för offentlig kontroll av foder

---

Förordning (EG) nr 767/2009 om utsläppande på marknaden och användning av foder

---

Förordning (EU) nr 619/2011 om provtagnings- och analysmetoder för offentlig kontroll av foder vad gäller förekomst av genetiskt modifierat material där godkännandeförfarandet fortfarande pågår eller godkännandet har upphört att gälla

---

Förordning (EU) nr 68/2013 om en förteckning över foderråvaror

---

Förordning (EU) 2019/4 om tillverkning, utsläppande på marknaden, användning av foder som innehåller läkemedel (från den 28 januari 2022)

---

Förordning (EU) 2019/2090 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 vad gäller misstänkt eller konstaterad bristande efterlevnad av de unionsbestämmelser som är tillämpliga på användningen av eller på resthalter av farmakologiskt aktiva substanser som är godkända i veterinärmedicinska läkemedel eller som fodertillsatser eller av de unionsbestämmelser som är tillämpliga på användningen av eller på resthalter av förbjudna eller otillåtna farmakologiskt aktiva substanser

---

d) Djurhälsokrav

---

Förteckning över rättsakter som anges i artikel 270.2 i förordning (EU) 2016/429 (fram till den 20 april 2021), särskilt följande:

- Direktiv 88/407/EEG om djurhälsokrav som är tillämpliga vid handel inom gemenskapen med och import av djupfryst sperma från tamdjur av nötkreatur
  - Direktiv 89/556/EEG om djurhälsovillkor för handel inom gemenskapen med och import från tredje land av embryon från tamdjur av nötkreatur.
  - Direktiv 90/429/EEG om djurhälsokrav som är tillämpliga vid handel inom gemenskapen med och import av djupfryst sperma från tamdjur av svin
-

- 
- Direktiv 92/65/EEG om fastställande av djurhälsokrav i handeln inom och importen till gemenskapen av djur, sperma, ägg (ova) och embryon som inte faller under de krav som fastställs i de specifika gemenskapsregler som avses i bilaga A.I till direktiv 90/425/EEG
  - Förordning (EG) nr 21/2004 om upprättande av ett system för identifiering och registrering av får och getter
  - Direktiv 2006/88/EG om djurhälsokrav för djur och produkter från vattenbruk och om förebyggande och bekämpning av vissa sjukdomar hos vattenlevande djur
- 

Förordning (EG) nr 1255/97 om gemenskapskriterier för kontrollstationer och om ändring av färdplanen i bilagan till direktiv 91/628/EEG

---

Förordning (EG) nr 494/98 om närmare föreskrifter för genomförandet av förordning (EG) nr 820/97 vad gäller tillämpningen av administrativa minimipåföljder inom ramen för systemet för identifiering och registrering av nötkreatur

---

Förordning (EG) nr 1760/2000 om upprättande av ett system för identifiering och registrering av nötkreatur samt märkning av nötkött och nötköttsprodukter

---

Förordning (EG) nr 999/2001 om fastställande av bestämmelser för förebyggande, kontroll och utrotning av vissa typer av transmissibel spongiform encefalopati

---

Förordning (EG) nr 1082/2003 om närmare föreskrifter för tillämpningen av förordning (EG) nr 1760/2000 när det gäller miniminivån för de kontroller som skall utföras inom ramen för systemet för identifiering och registrering av nötkreatur

---

Förordning (EG) nr 1505/2006 om genomförande av förordning (EG) nr 21/2004 när det gäller miniminivån för de kontroller som skall utföras för identifiering och registrering av får och getter

---

Förordning (EU) 2016/429 om överförbara djursjukdomar och om ändring och upphävande av vissa akter med avseende på djurhälsa ("djurhälsolag") (från den 21 april 2021)

---

e) Förebyggande och minimering av risker som animaliska biprodukter och framställda produkter utgör för människors och djurs hälsa

---

Förordning (EG) nr 1069/2009 om hälsobestämmelser för animaliska biprodukter och därav framställda produkter som inte är avsedda att användas som livsmedel

---

Förordning (EU) nr 142/2011 om genomförande av förordning (EG) nr 1069/2009 och om genomförande av direktiv 97/78/EG vad gäller vissa prover och produkter som enligt det direktivet är undantagna från veterinärkontroller vid gränsen

---

f) Djurskyddskrav

---

Förordning (EG) nr 1255/97 om gemenskapskriterier för kontrollstationer och om ändring av färdplanen i bilagan till direktiv 91/628/EEG

---

Direktiv 98/58/EG om skydd av animalieproduktionens djur

---

Direktiv 1999/74/EG om att fastställa miniminormer för skyddet av värphöns

---

Förordning (EG) nr 1/2005 om skydd av djur under transport och därmed sammanhängande förfaranden

---

Direktiv 2007/43/EG om fastställande av minimiregler för skydd av slaktkycklingar

---

Direktiv 2008/119/EG om fastställande av lägsta djurskyddskrav för kalvar

---

Direktiv 2008/120/EG om fastställande av lägsta djurskyddskrav vid svinhållning

---

Förordning (EG) nr 1099/2009 om skydd av djur vid tidpunkten för avlivning

---

---

g) Skyddsåtgärder mot växtskadegörare

---

Förordning (EU) 2016/2031 om skyddsåtgärder mot växtskadegörare

---

Förordning (EU) 2019/66 om bestämmelser om enhetliga praktiska arrangemang för utförandet av offentlig kontroll av växter, växtprodukter och andra föremål för att verifiera efterlevnaden av de unionsbestämmelser om skyddsåtgärder mot växtskadegörare som är tillämpliga på sådana varor

---

---

h) Krav för utsläppande på marknaden och användning av växtskyddsmedel samt vad gäller hållbar användning av bekämpningsmedel, med undantag för utrustning för spridning av bekämpningsmedel

---

Förordning (EG) nr 1107/2009 om utsläppande av växtskyddsmedel på marknaden

---

Direktiv 2009/128/EG om upprättande av en ram för gemenskapens åtgärder för att uppnå en hållbar användning av bekämpningsmedel

---

---

i) Ekologisk produktion och märkning av ekologiska produkter

---

Förordning (EG) nr 834/2007 om ekologisk produktion och märkning av ekologiska produkter (fram till den 31 december 2020)

---

Förordning (EG) nr 889/2008 om tillämpningsföreskrifter för rådets förordning (EG) nr 834/2007 om ekologisk produktion och märkning av ekologiska produkter med avseende på ekologisk produktion, märkning och kontroll

---

Förordning (EG) nr 1235/2008 om tillämpningsföreskrifter för förordning (EG) nr 834/2007 vad gäller ordningen för import av ekologiska produkter från tredjeländer

---

Förordning (EU) nr 392/2013 om ändring av förordning (EG) nr 889/2008 vad gäller kontrollsystemet för ekologisk produktion

---

Förordning (EU) nr 1308/2013 om upprättande av en samlad marknadsordning för jordbruksprodukter

---

Förordning (EU) 2018/848 om ekologisk produktion och märkning av ekologiska produkter och om upphävande av rådets förordning (EG) nr 834/2007 (från den 1 januari 2021)

---

---

j) Användning och märkning av skyddade ursprungsbezeichnungar, skyddade geografiska beteckningar och garanterade traditionella specialiteter

---

Förordning (EG) nr 178/2002 (artikel 53)

---

Förordning (EG) nr 110/2008 om definition, beskrivning, presentation och märkning av, samt skydd av geografiska beteckningar för, spritdrycker

---

Förordning (EU) nr 1151/2012 om kvalitetsordningar för jordbruksprodukter och livsmedel

---

Förordning (EU) nr 251/2014 om definition, beskrivning, presentation och märkning av, samt skydd av geografiska beteckningar för, aromatiserade vinprodukter

---

Förordning (EU) nr 664/2014 om komplettering av förordning (EU) nr 1151/2012 vad gäller fastställandet av unionssymboler för skyddade ursprungsbezeichnungar, skyddade geografiska beteckningar och garanterade traditionella specialiteter och vad gäller vissa regler om ursprung, vissa procedurregler och vissa kompletterande övergångsbestämmelser

---

Förordning (EU) nr 668/2014 om tillämpningsföreskrifter för förordning (EU) nr 1151/2012

---

## ARTIKEL 1.3 I FÖRORDNING (EU) 2017/625:

---

Förordning (EG) nr 1235/2008 om tillämpningsföreskrifter för förordning (EG) nr 834/2007 vad gäller ordningen för import av ekologiska produkter från tredjeländer

---

Genomförandeakter som antagits i enlighet med artikel 53 i förordning (EG) nr 178/2002 om nödgärder för livsmedel och foder som har sitt ursprung i gemenskapen eller som importerats från ett tredje land

---

Förordning (EU) 2019/478 om ändring av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 vad gäller kategorier av sändningar som ska bli föremål för offentlig kontroll vid gränskontrollstationer

---

Förordning (EU) 2019/625 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 vad gäller krav för införsel till unionen av sändningar av vissa djur och varor avsedda att användas som livsmedel

---

Förordning (EU) 2019/1012 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2017/625 genom undantag från bestämmelserna om utseende av kontrollställen och från minimikraven för gränskontrollstationer

---

Förordning (EU) 2019/1013 om förhandsanmälan av sändningar av vissa kategorier av djur och varor som förs in i unionen

---

Förordning (EU) 2019/1014 om fastställande av närmare bestämmelser om minimikrav för gränskontrollstationer, inklusive kontrollcentrum, och om det format, de kategorier och de förkortningar som ska användas för att förteckna gränskontrollstationer och kontrollställen

---

Förordning (EU) 2019/1081 om fastställande av bestämmelser om särskilda krav på utbildning för den personal som utför vissa fysiska kontroller vid gränskontrollstationer

---

Förordning (EU) 2019/1666 om komplettering av förordning (EU) 2017/625 vad gäller villkoren för övervakning av transport och ankomst av sändningar av vissa varor från gränskontrollstationen för ankomst till anläggningen på destinationsorten i unionen

---

Förordning (EU) 2019/1793 om tillfällig ökning av offentlig kontroll av och nödgärder avseende införsel till unionen av vissa varor från vissa tredjeländer, om genomförande av förordningarna (EU) 2017/625 och (EG) nr 178/2002 och om upphävande av förordningarna (EG) nr 669/2009, (EU) nr 884/2014, (EU) 2015/175, (EU) 2017/186 och (EU) 2018/1660

---

Förordning (EU) 2019/1873 om förfarandena vid gränskontrollstationer för de behöriga myndigheternas samordnade utförande av förstärkt offentlig kontroll av produkter av animaliskt ursprung, avelsmaterial, animaliska biprodukter och sammansatta produkter

---

Förordning (EU) 2019/2074 om komplettering av förordning (EU) 2017/625 vad gäller bestämmelser om särskild offentlig kontroll av sändningar av vissa djur och varor med ursprung i unionen och som återvänder till unionen efter att ha nekats införsel till ett tredjeland

---

Förordning (EU) 2019/2122 om komplettering av förordning (EU) 2017/625 vad gäller vissa kategorier av djur och varor som är undantagna från offentlig kontroll vid gränskontrollstationer, särskild kontroll av passagerares personliga bagage och små sändningar av varor som sänds till fysiska personer och som inte är avsedda att släppas ut på marknaden och om ändring av kommissionens förordning (EU) nr 142/2011

---

Förordning (EU) 2019/2123 om komplettering av förordning (EU) 2017/625 vad gäller bestämmelser om i vilka fall och på vilka villkor identitetskontroll och fysisk kontroll av vissa varor får utföras vid kontrollställen och dokumentkontroll får utföras någon annanstans än vid gränskontrollstationer

---

Förordning (EU) 2019/2124 om komplettering av förordning (EU) 2017/625 vad gäller bestämmelser för offentlig kontroll av sändningar av djur och varor i transitering, omlastning och vidaretransport genom unionen samt om ändring av förordningarna (EG) nr 798/2008, (EG) nr 1251/2008, (EG) nr 119/2009, (EU) nr 206/2010, (EU) nr 605/2010, (EU) nr 142/2011 och (EU) nr 28/2012, förordning (EU) 2016/759 och beslut 2007/777/EG

---

Förordning (EU) 2019/2125 om komplettering av förordning (EU) 2017/625 vad gäller bestämmelser om utförandet av särskild offentlig kontroll av träförpackningsmaterial, anmälan av vissa sändningar och åtgärder som ska vidtas vid bristande efterlevnad

---

---

Förordning (EU) 2019/2126 om komplettering av förordning (EU) 2017/625 vad gäller bestämmelser om särskild offentlig kontroll av vissa kategorier av djur och varor, om åtgärder som ska vidtas efter att sådan kontroll har utförts samt om vissa kategorier av djur och varor som är undantagna från offentlig kontroll vid gränskontrollstationer

---

Förordning (EU) 2019/2129 om fastställande av bestämmelser för enhetlig tillämpning av frekvenser för identitetskontroller och fysiska kontroller av vissa sändningar av djur och varor som förs in i unionen

---

Förordning (EU) 2019/2130 om fastställande av närmare bestämmelser om de åtgärder som ska vidtas under och efter dokumentkontroller, identitetskontroller och fysisk kontroller av djur och varor som är föremål för offentlig kontroll vid gränskontrollstationer

---

## BILAGA 2

**Vägledning om den fleråriga nationella kontrollplanens utformning**

För att främja en konsekvent och övergripande strategi för organisationen och genomförandet av de offentliga kontrollerna kan medlemsstaterna välja att utforma den fleråriga nationella kontrollplanen efter nedanstående valfria förlaga.

**1. Titel**

Flerårig nationell kontrollplan, i enlighet med artiklarna 109–111 i förordning (EU) 2017/625, av (landets namn) för perioden (år) till (år) <sup>(1)</sup>.

**2. Organ i medlemsstaten (för kommunikation om planen)**

Organ (kan vara en enhet eller ett kontor inom en namngiven förvaltning):

Adress:	
E-post:	
Telefon:	
Webbadress:	

**3. Den fleråriga nationella kontrollplanens innehåll****3.1 Strategi och sammanhang****3.1.1 Den fleråriga nationella kontrollplanens strategiska mål (vägledning: avsnitt D.1.1)**

Förteckning över strategiska mål

Områden	Mål	Indikatorer	Kommentar
Område 1	Mål 1	Indikator 1	
		Indikator 2	
		Indikator n	

**3.1.2 Riskindelning (vägledning: avsnitt D.1.2)**

Riskindelning per verksamhet

	Risk 1	Risk 2	Risk 3	Risk n
Verksamhet 1				
Verksamhet 2				
Verksamhet 3				

**3.2 Organisatorisk ram för offentlig kontroll****3.2.1 Utseende av behöriga myndigheter (vägledning: avsnitt D.2.1)**

För utsedda behöriga myndigheter (utnämning, uppbyggnad och organisation på nationell nivå), ge en översikt över

- behörighets- eller ansvarsområden,
- rapporterings- och kommunikationskanaler.

<sup>(1)</sup> Planens giltighetstid.

Det går bra att använda organisationsplaner eller tabeller för att beskriva uppbyggnad, ansvarsområden, rapportering, kommunikationskanaler osv.

Nationella referenslaboratorier

Nationellt referenslaboratorium	Akrediteringsnummer	Ansvarig behörig myndighet	Tilldelad analysverksamhet	Program för prestationsprov/ringtest

Eller tillhandahåll en länk till denna förteckning.

Beskriv

- den kvalitetskontroll eller de ledningssystem som tillämpas vid varje nationellt referenslaboratorium,
- arrangemangen för att planera och genomföra prestationsprov/ringtest och programmet för prestationsprov/ringtest under kontrollplanens giltighetstid,
- arrangemangen för att säkerställa att de nationella referenslaboratorier som utsetts i enlighet med artikel 100.1 i förordning (EU) 2017/625 uppfyller kraven i och verkar i enlighet med artikel 100 i den förordningen.

### 3.2.2 Delegering till organ med delegerade uppgifter eller fysiska personer (vägledning: avsnitt D.2.2)

Delegerande behörig myndighet	Organ med delegerade uppgifter eller fysiska personer, eller kategori av organ med delegerade uppgifter eller fysiska personer	Offentliga kontrolluppgifter som delegerats	Akrediteringsnummer eller typ av akreditering som krävs

Beskriv arrangemangen för att säkerställa att de rättsliga kraven på delegering av kontrolluppgifter till organ med delegerade uppgifter eller fysiska personer är uppfyllda.

Beskriv arrangemangen för att säkerställa en effektiv och verkningfull samordning mellan de behöriga myndigheterna och organen med delegerade uppgifter eller de fysiska personerna.

Tillhandahåll länkar till förteckningen över organ med delegerade uppgifter eller fysiska personer, om den inte ingår i ovanstående förteckning.

## 3.3 Allmän organisation och förvaltning av offentlig kontroll (vägledning: avsnitten D.3 och C.2–C.5)

### 3.3.1 Behörig myndighet

Beskriv i förekommande fall

- allmänt den interna organisationen och uppbyggnaden,
- personal som är tillgänglig för att utföra offentliga kontroller (heltidsekvivalenter),
- resurser som är tillgängliga för offentliga kontrollåtgärder,
- laboratorier,
- övriga resurser och övrig infrastruktur.

Fyll i separat för varje utsedd behörig myndighet. För samma kategori regionala eller lokala behöriga myndigheter kan informationen dock sammanställas på nationell eller regional nivå. Informationen om behöriga myndigheter kan presenteras per område, exempelvis på följande sätt:

”Område 1 – Livsmedel och livsmedelssäkerhet, integritet och hälsosamhet i valfritt produktions-, bearbetnings- och distributionsled, inklusive bestämmelser för att säkerställa god handelssed, konsumentskydd och konsumentinformation, samt bestämmelser om tillverkning och användning av material och produkter avsedda att komma i kontakt med livsmedel



## Centrala behöriga myndigheter

Behörig myndighet 1	
Behörig myndighet 2	
osv.	

## Regional (for example, Federal/Provincial) Competent Authorities (RCA)

Regional behörig myndighet eller kategori 1	
Regional behörig myndighet eller kategori 2	
Regional behörig myndighet eller kategori 3	
osv.	

## Lokala (kommunala) behöriga myndigheter

Lokal behörig myndighet eller kategori 1	
Lokal behörig myndighet eller kategori 2	
Lokal behörig myndighet eller kategori 3	
osv.	

För andra laboratorier än nationella referenslaboratorier, beskriv rutinerna för att

- utse laboratorier,
- säkerställa att kraven för officiella laboratorier uppfylls.

Tillhandahåll länkar till förteckningarna över utsedda officiella laboratorier.

Område 2 – Avsiktlig utsättning av genetiskt modifierade organismer i miljön för livsmedels- och foderproduktion ...”

### 3.3.2 Kontrollsystem (per område, även eventuella områdesövergripande system)

För varje kontrollsystem som anges nedan, beskriv åtgärderna för att

- sköta samordningen mellan behöriga myndigheter med närstående ansvarsområden,
- säkerställa ett effektivt och ändamålsenligt samarbete inom och mellan behöriga myndigheter,
- säkerställa att samtliga områden där samordning och samarbete krävs inom och mellan behöriga myndigheter omfattas.

Beskriv arrangemangen för att säkerställa att

- de offentliga kontrollerna är av hög kvalitet, opartiska och enhetliga,
- det inte föreligger några intressekonflikter hos personalen,
- det finns tillräcklig laboratoriekapacitet,
- det finns tillräckligt med för ändamålet väl kvalificerad och erfaren personal,
- det finns lämpliga utrymmen och lämplig utrustning,
- det finns fullgoda rättsliga befogenheter,
- aktörerna samarbetar med den personal som utför offentliga kontroller,

- dokumenterade förfaranden finns tillgängliga,
- dokumentation finns tillgänglig,
- den offentliga kontrollen är öppen.

För vart och ett av kontrollsystemen, beskriv följande:

- De kontrollmetoder och kontrolltekniker som används, samt var och när de används.
- Prioriteringar för kontroller och resurstilldelning, samt sambandet med riskindelning.
- Verifiering av planerade arrangemang, inklusive arrangemang för rapportering.
- Arrangemang för tillämpning av horisontell lagstiftning inom olika områden.
- Hur särskilda kontrollplaner eller kontrollprogram som föreskrivs i unionslagstiftningen infogas i kontrollsystemen för relevanta områden.

”1. Kontrollsystem för livsmedel och livsmedelssäkerhet, integritet och hälsosamhet i valfritt produktions-, bearbetnings- och distributionsled, inklusive bestämmelser för att säkerställa god handelsled, konsumentskydd och konsumentinformation, samt bestämmelser om tillverkning och användning av material och produkter avsedda att komma i kontakt med livsmedel

Samordning och samarbete	
Den offentliga kontrollens kvalitet och öppenhet	
Genomförande och övervakning av offentliga kontroller	
Arrangemang för tillämpning av horisontell lagstiftning	
Särskilda kontrollplaner eller kontrollprogram	

2. Kontrollsystem för avsiktlig utsättning av genetiskt modifierade organismer i miljön för livsmedels- och foderproduktion.

...”

### 3.3.3 Anordnande av utbildning

Dessa kan, om tillämpligt, beskrivas under varje behörig myndighet eller per kategori behörig myndighet om det rör sig om likvärdiga system. Om tillämpligt kan anordnandet av utbildning beskrivas per område.

Beskriv arrangemangen för att

- fastställa utbildningsbehov,
- genomföra utbildningsplaner,
- dokumentera och utvärdera utbildning.

### 3.3.4 Beskriv hur den fleråriga nationella kontrollplanen justeras och ses över.

Beskriv arrangemangen för att

- genomföra revisioner av behöriga myndigheter, inklusive vilken typ av revision det rör sig om och hur ofta revisionerna genomförs,
- säkerställa att de behöriga myndigheterna vidtar lämpliga åtgärder med hänsyn till resultaten av dessa revisioner,
- säkerställa att dessa revisioner blir föremål för oberoende granskning och genomförs på ett sätt som tillåter insyn.

### 3.4 **Hantering av incidenter/nödsituationer (vägledning: avsnitten D.4.1 och D.4.2)**

Detta avsnitt bör fyllas i på nationell nivå.

För beredskapsplaner, beskriv

- de områden/delområden där beredskapsplaner upprättats,
- tillämpningsområdet för varje beredskapsplan,
- ansvarig(a) behörig(a) myndighet(er),
- arrangemang för att sprida beredskapsplanen och utbildning för att säkerställa att den genomförs effektivt, inklusive simuleringsövningar.

Arrangemang för ömsesidigt stöd:

Förbindelseorgan	Ansvarsområden

Användning av EU-databaser:

RASFF	
AAC	
Europhyt	
Traces	
Bovex	
ADNS	