- 1. Innledning
- 2. Bakgrunn
- 3. Generelt om innholdet i kontrollforordningen
 - 4. Nærmere om de viktigste bestemmelsene i kontrollforordningen

1. Innledning

EØS-komiteen vedtok ved beslutning nr. 210/2019 av 27. september 2019 å endre EØS-avtalens vedlegg I (Veterinære og plantesanitære forhold) og vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og sertifisering), til å omfatte europaparlamentets og rådsforordning (EU) nr. 2017/625 av 15. mars 2017 om offentlig kontroll og annen offentlig virksomhet som gjennomføres for å sikre anvendelsen av næringsmiddel- og fôrvareregelverket samt regler for dyrs helse og velferd, plantehelse og plantevernmidler, om endring av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 999/2001, (EF) nr. 396/2005, (EF) nr. 1069/2009, (EF) nr. 1107/2009, (EU) nr. 1151/2012, (EU) nr. 652/2014, (EU) 2016/429 og (EU) 2016/2031, rådsforordning (EF) nr. 1/2005 og (EF) nr. 1099/2009 samt rådsdirektiv 98/58/EF, 1999/74/EF, 2007/43/EF, 2008/119/ EF og 2008/120/EF og om oppheving av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 854/2004 og (EF) nr. 882/2004, rådsdirektiv 89/608/EØF, 89/662/EØF, 90/425/ EØF, 91/496/EØF, 96/23/EF, 96/93/EF og 97/78/EF og rådsbeslutning 92/438/EØF (forordningen om offentlig kontroll) (heretter kontrollforordningen). Kontrollforordningen er en revisjon av eksisterende regelverk; Europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 882/2004 av

29. april 2004 om offentlig kontroll som utføres for å sikre verifisering av at fôrvare-, næringsmiddel, dyrehelse- og dyrevernregelverket overholdes. Forordningen fra 2004 er allerede en del av EØS-avtalen og ligger til grunn for størstedelen av Mattilsynets kontrollvirksomhet på matområdet i dag. Kontrollforordningen retter seg også hovedsakelig mot offentlige myndigheter og stiller krav til organisering og gjennomføring av risikobasert kontroll. Den nye reviderte kontrollforordningen skal, i likhet med den forrige, sikre et høyt vernenivå for menneskers og dyrs helse og miljøet. Formålseffektivitet skal oppnås gjennom tydeligere krav til ressurser, opplæring, risikobasering, gjennomføring av kontroll, etatsrevisjon, EU-inspeksjon mm. Videre stilles det økte krav til at dokumenter og rutiner skal være offentlig tilgjengelig. Gjennomføringen av EØS-komiteens beslutning vil ha økonomiske konsekvenser. Det er derfor nødvendig å innhente Stortingets samtykke til godkjenning av EØS-komiteens beslutning i medhold av Grunnloven § 26, annet ledd. EØS-komiteens beslutning og europaparlaments- og rådsforordning (EU) nr. 2017/625 i uoffisiell norsk oversettelse følger som trykte vedlegg til proposisjonen.

2. Bakgrunn

Norges tilslutning til EØS-avtalen innebærer at EUretten har stor betydning for den rettslige utviklingen på matområdet. Norge er forpliktet gjennom EØS-avtalen til å gjennomføre EU-reglene som omhandler mattrygghet og matproduksjon. Globalisering og internasjonal handel med mat og dyr bidrar til at ulike land kan utnytte sine ressurser og konkurransefortrinn, men kan også føre til økt risiko for spredning av smitte og sykdommer over landegrensene. Teknologisk utvikling og press på marginer kan medføre at produsenter erstatter ingredienser med billigere råvarer, eller av andre årsaker frembyr varer med innhold som kan være kvalitets- og helsemessig problematisk. Siden 1964 er det utviklet et stadig mer omfattende fellesskapsregelverk i Europa om blant annet offentlig kontroll for å sikre at fôrvare- og næringsmiddelregelverket samt bestemmelsene om dyrs helse og velferd overholdes. Hvitboken om mattrygghet ble lagt frem av Europa-

kommisjonen i 2000 etter flere matvareskandaler og alvorlige hendelser som truet mattryggheten i Europa på 1990tallet. Dette førte til ytterligere regulering på matområdet og strengere krav ble innført langs hele matkjeden som en del av en større regelverksreform. En rekke nye rettsakter ble vedtatt, blant annet EUs matlovsforordning (forordning (EF) nr. 178/2002) og kontrollforordningen (forordning (EF) nr. 882/2004. Det tidligere regelverket på matområdet var innlemmet i EØS-avtalen, og EØS/EFTAstatene var også forpliktet til å innlemme dette. Den norske matreformen i 2004 fulgte utviklingen i Europa og matforvaltningen ble samlet i ett nytt tilsyn, Mattilsynet, som skulle dekke all virksomhet langs hele matkjeden, fra jord og fjord til bord. Reformen var forankret i et grunnsyn om at kvaliteten på sluttproduktet er et resultat av de samlede påvirkninger som produktet utsettes for i hele produksjonsprosessen.

3. Generelt om innholdet i kontrollforordningen

For å sikre etterlevelse av regelverket i hele matkjeden, er den nye kontrollforordningens omfang utvidet betraktelig og omfatter nå også plantehelse, plantevernmidler, animalske biprodukter, økologiske produkter, GMO på mat- og fôrområdet og beskyttede betegnelser for næringsmidler. Dette sikrer i større grad én rettslig ramme for alle kontrollbestemmelsene i matkjeden.

Mens kontrollforordningen gjelder fullt ut i EU, er det noen kontrollområder som ikke er en del av EØS-avtalen og som dermed ikke er underlagt kontroll i EØS/EFTA-statene. Dette gjelder plantehelse, GMO på mat- og fôrområdet, beskyttede betegnelser for næringsmidler og eksport til land utenfor EU-/EØS-området.

Den nye kontrollforordningen viderefører formålet om å sikre at europeiske myndigheter er harmoniserte, at de har systemer, organisering og tiltak på plass for å sikre etterlevelse av regelverket på matområdet, inkludert dyrehelse, dyrevelferd, og fôr. Forordningen har samme mål som tidligere, men har styrket myndighetenes kontroll. Den stiller, som tidligere, dyptgående krav til ressurser, opplæring, risikobasering, gjennomføring av kontroll, etatsrevisjon, EU-inspeksjon m.m. Forordningen skal være en overordnet paraply for alle kontrollbestemmelser på forskjellige områder i hele matkjeden. Kontrollbestemmelser fra flere andre regelverk er nå samlet inn i den nye forordningen, det samme gjelder importbe-stemmelsene. Dette skal bidra til bedre harmonisering mellom områdene, forenkling og sikre kontroll med hele matkjeden. Forskjellige datasystemer skal integreres og samles under samme plattform i informasjonsstyringssystemet; «Integrated Management System for Official Controls» (IMSOC). Dette vil effektivisere og forenkle informasjonsutvekslingen og kommunikasjonen mellom medlemsstatene og myndighetene.

Videre regulerer den nye kontrollforordningen såkalt «annen offentlig virksomhet» i tillegg til kontroll. Annen

offentlig virksomhet omfatter f. eks. utstedelse av sertifikater og forebygging av dyresykdommer.

Det er også gitt bestemmelser for å imøtekomme mangler som er avdekket og for å møte nye utfordringer, eksempelvis bestemmelser for å motvirke svindel og for å imøtekomme utfordringer med internetthandel.

Europakommisjonen gis hjemmel til å utpeke et referansesenter for dyrevelferd. Senteret skal være en støttespiller for medlemsstatene i deres arbeid med dyrevelferd. Senteret skal ikke drive med fortolkning av regelverket. Europakommisjonen gis også hjemmel til å utpeke et referansesenter for ekthet og redelighet i matkjeden. Europakommisjonen utpeker et referansesenter etter bestemte prosedyrer og det er bare EU-medlemsstater som kan søke om å få det. Norge har ingen oppgaver knyttet til referansesentrene, men vil kunne dra nytte av den informasjonen og kunnskapen som referansesentrene vil besitte.

Kontrollforordningen retter seg for det vesentligste mot myndigheter og stiller krav til dem. Enkelte av disse pliktene vil innebære noen rettigheter for virksomhetene. Forordningen har også noen plikter til virksomheter til å samarbeide med kontrollen og hjemler for å ilegge gebyrer og rammer for hvordan disse kan beregnes. Det stilles økte krav til at dokumenter og rutiner skal være offentlig tilgjengelig.

EU er i ferd med å utarbeide mye underliggende og utfyllende regelverk til den nye kontrollforordningen, som gir over 70 hjemler til Europakommisjonen til å fastsette gjennomførende og delegerte rettsakter. Norge deltar aktivt i ekspertgrupper og komitéer i EU som utarbeider disse. Hoveddelen i forordningen trer i kraft i EU 14. desember 2019. Det antas at det kan ta flere år før alt det underliggende regelverket er utformet og gjort gjeldende i EU-/ EØS-området.

4. Nærmere om de viktigste bestemmelsene i kontrollforordningen

Bestemmelser kontroll, offentlig offentlighet mv.

111 stiller større krav til offentlighet. Det stilles ring den offentlige veteblant annet mer detaljer- rinæren eller de som det te krav til hva som skal delegeres oppgaver til, offentliggjøres av resultater fra tilsvnsvirksomplikten til å offentliggjøsom kreves inn.

Artikkel 17 gir særlige definisjoner om dele- ler om anonym varsgering av den offentlige veterinærens oppgaver til offentlig kontrolltekniker.

for offentlig kontroll med jobber innen en virksomproduksjon av animals- het som de selv mener ke produkter, herunder bryter regelverket). kjøtt.

kel 18 vil det bli fastsatt i offentlige laboratorinytt utfyllende regelverk er EU referanselaborafor offentlig kontroll av torier, kapittel IV og Importkontroll-kap. V animalske produkter. For vedlegg III eksempel gir forordning (EU) 2019/624 utfyllende regler for gjenav skjell og forordning (EU) 2019/627 gir utfylver den offentlige vete-

hvilke oppgaver som kan diagnostiseringen. delegeres og hvor oppgavene skal/kan utføres. Artikkel 8, 11, 85 og Det er også omfattende krav til hvilken opplæmå ha.

Artikkel 36 omhandheten enn tidligere, og ler prøver som tilsynsmyndigheten re art, antall og resul- ler anonymt gjennom tat av offentlig tilsyn internett. Bestemmelsen og kontroll utvides. Det krever ikke at Norge skal stilles nå også krav til ha en slik hjemmel, men åpenhet om grunnlaget regulerer hvordan vi skal for gebyrene og avgiftene gå fram dersom slike prøver bestilles.

Artikkel 140 handling og at det stilles krav til Mattilsynet om å sikre hensiktsmessig beskyttelse av vars-Artikkel 18 gir regler lere (f.eks. personer som

Metoder for prøve-I henhold til artik- taking og analyser

Artikkel 34 stiller større krav til analysemenomføring av offentlig toder. Flere detaljer rundt kontroll av produksjon dette skal utarbeides i av kjøtt og produksjon utfyllende og gjennomførende bestemmelser.

lig kontroll av produk- regning, at en anerkjent 97/78,

mer detaljerte krav for til grensekontrollstasjon. å utpeke offentlige labolig kontroll, og strengere og for å sikre en effek-

skal gjennomføre revisjon av de offentlige laboratorier som de har kommisjonen gitt fullutpekt, med mindre de makter til å gi nærmere etter en vurdering anser regler om importkontrolen slik revisjon som len for å sikre en helhetoverflødig tatt i betrak- lig regulering av dette tning laboratoriets akkr- området, samt angivelse editering.

Europakommisjonen utpeker EU referanselaboratorier (EURL) på stadig nye områder. Når krav for tolletatens hånddet utpekes nye EURL, tering av forsendelseer kompetent myndighet ne, der de ikke kan forpliktet til å følge opp frigis (eller legges inn med å utnevne et nasjo- på frilager) før riktig nalt referanselaboratori- utfylt innførselsdokuum (NRL) på samme ment er presentert. Euroområde, jf. artikkel 100.

samler og harmoniserer å sikre hurtig tilgang reglene om importkon- og deling av informatroll av dyr, animals- sjon vedrørende offentlig ke- og ikke-animalske kontroll. For å sikre at produkter m.m. Disse tolletaten får tilgang til overføres Artikkel 35 gir den ter som nå opphe- sjonen for å kunne gjenlende bestemmelser for det blir tatt ut prøver ves (f. eks. forord- nomføre denne oppgagjennomføring av offent- hos, rett til, for egen ning (EU) nr. 882/2004, ven, er det viktig at de ter av animalsk opprin- og tilstrekkelig kvalifi- blir nå harmoniserte og met eller at Norge får nelse. Videre vil det sert ekspert kan fore- felles bestemmelser for en annen løsning som i utfyllende regelverk ta en dokumentgjennom- dyr, animalske produk- sikrer denne informagis tydeligere bestem- gang av Mattilsynet sitt ter, animalske biproduk- sjonsflyten mellom etatemelser om hvilke oppga- prøveuttak, samt analy- ter, produkter omfattet ne. av beskyttelsestiltak og

rinæren må utføre selv, sen, undersøkelse eller andre særlige tiltak og som skal gjennom offent-Artikkel 37 og 38 gir lig kontroll ved ankomst

> Forordningen legger ratorier som skal fore- opp til en klarere hjemta laboratorieanalyser av mel for å kontrolleprøver som er tatt ut i re transportmidler av forbindelse med offent- hensyn til dyrevelferd, krav til laboratoriet for at tiv gjennomføring av de skal kunne utpekes. kontrollen for å ikke Artikkel 39 krever belaste dyrene mer enn at kompetent myndighet nødvendig, jf. artikkel

> > Videre er Europaav frekvenser for identitets- og fysisk kontroll av forsendelsene.

Artikkel 55 stiller opp pakommisjonen tenker å bruke det kommende informasjonsstyrings-Kontrollforordningen systemet IMSOC for fra rettsak- den nødvendige informa-91/496). Det får tilgang til dette systeI forbindelse med den ner (GKS) oppheves og 91/496 og forordningene de så lenge de oppfyller nye kontrollforordningen de må re-godkjennes. 669/2009 og 284/2011, minimumskravene gitt i vil alle godkjennelser GKS som er oppnevnt kan re-godkjennes gjenav grensekontrollstasjo- etter direktivene 97/78 og nom en forenklet meto-