

## **Forskrift om medisinfôr (medisinfôrforskriften)**

**Hjemmel:** Fastsatt av Nærings- og fiskeridepartementet og Landbruks- og matdepartementet den xx. xx 2022 med hjemmel i lov 19. desember 2003 nr. 124 om matproduksjon og mattrygghet mv. (matloven) § 5, § 7, § 9, § 10, § 11, § 12, § 13, § 14, § 15, § 17, § 23 og § 29, jf. delegeringsvedtak 19. desember 2003 nr. 1790 og delegeringsvedtak 5. mai 2004 nr. 884, og lov 15. juni 2001 nr. 75 om veterinærer og annet dyrehelsepersonell (dyrehelsepersonelloven) § 17 og § 18.

**EØS-henvisning:** EØS-avtalen vedlegg I kapittel I del 7.1 nr. 10 (forordning (EU) 2019/4)

### **§ 1 Virkeområde**

Forskriften gjelder tilvirkning, bruk, lagring, transport, omsetning, innførsel, utførsel, og rekvirering mv. av medisinfôr og mellomprodukter.

Denne forskriften gjelder ikke for legemidler til dyr som er definert i forordning (EU) 2019/6 med mindre de er innarbeidet i medisinfôr eller et mellomprodukt.

Ved eventuell motstrid mellom forordningens bestemmelser og denne forskriften, går forordningens bestemmelser foran.

### **§ 2 Gjennomføring av medisinfôrforordningen**

EØS-avtalens vedlegg I kapittel I del 7.1 nr. 10, (forordning (EU) 2019/4) om fremstilling, omsetning og bruk av medisinfôr, endring av Europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 183/2005 og opphevelse av rådsdirektiv 90/167/EØF, gjelder som forskrift med de tilpasninger som følger av vedlegg I, protokoll I til avtalen samt avtalen for øvrig.

### **§ 3 Godkjenning av virksomheter som produserer medisinfôr**

Enhver virksomhet som skal drive med innførsel, utførsel, tilvirkning, lagring, salg eller utlevering av medisinfôr, plikter å ha godkjenning fra Mattilsynet for hver enkelt enhet som virksomheten driver.

Unntatt fra bestemmelsen i første ledd er:

Virksomheter som utelukkende kjøper, lagrer eller transporterer medisinfôr, som bare skal brukes på deres egen driftsenhet,

virksomheter som bare driver handel, uten å oppbevare medisinfôret eller mellomproduktene i sine lokaler og

virksomheter som utelukkende transporterer eller lagrer medisinfôr eller mellomprodukter i forseglede pakninger eller beholdere.

### **§ 4 Rekvirering og bruk**

Retten for dyrehelsepersonell til rekvirering og bruk av medisinfôr, følger av dyrehelsepersonelloven §§17 og 18.

## **§ 5 Tilsyn og vedtak**

Mattilsynet fører tilsyn og fatter nødvendige vedtak for å gjennomføre bestemmelsene gitt i denne forskrift i samsvar med matloven § 23 om tilsyn og vedtak og kan herunder treffe vedtak etter § 24 om særskilt smittesanering, § 25 om stenging og virksomhetskarantene og § 26 om tvangsmulkt.

## **§ 6 Straff**

Overtredelse av bestemmelser gitt i denne forskriften eller enkeltvedtak gitt med hjemmel i forskriften, er straffbart i henhold til matloven § 28.

## **§ 7 Dispensasjon**

Mattilsynet kan i særlige tilfeller dispensere fra bestemmelsene i denne forskrift, forutsatt at det ikke vil stride mot Norges internasjonale forpliktelser, herunder EØS-avtalen.

## **§ 8 Ikrafttredelse**

Denne forskrift trer i kraft XX.XX.2022 og får anvendelse fra samme dato som endringer i lov 4. desember 1992 nr.132 om legemidler (legemiddeloven) trer i kraft. Endringene i legemiddeloven gjennomfører forordning (EU) 2019/6 om legemidler til dyr i norsk rett.

## **Forordninger**

Nedenfor gjengis til informasjon norsk oversettelse av forordning (EU) 2019/4, med de endringer og tillegg som følger av EØS-tilpasningen av rettsakten i samsvar med vedlegg I og protokoll 1 til EØS-avtalen.



32019R0004.docx