

Offentlig kontroll över efterlevnaden av bestämmelser om läkemedelsanvändning

Jordbruksverkets beslut

Jordbruksverket överlämnar åt länsstyrelserna att utöva offentlig kontroll över efterlevnaden av 2 kap. 8-22 §§ Statens Jordbruksverks föreskrifter (SJVFS 2013:42) om läkemedel och läkemedelsanvändning och artikel 16 i Europaparlamentets och rådet förordning (EG) nr 470/2009 av den 6 maj 2009 om gemenskapsförfarande för att fastställa gränsvärden för farmakologiskt verksamma ämnen i animaliska livsmedel¹.

Länsstyrelserna ska rapportera följande kontrollresultat till Jordbruksverket;

- Vid konstaterat fynd av rests substanser, efter att länsstyrelsen har gjort en utredning.

- Vid användning av otillåtna läkemedel eller vid andra oegentligheter kopplat till läkemedelsanvändning, efter att länsstyrelsen har gjort en utredning som visar att det finns skäl att misstänka att otillåtna läkemedel har använts eller andra oegentligheter har skett.

I de fall där åtgärder enligt 7 § förordning (2006:815) om provtagning på djur m.m. bedöms vara aktuella övertar Jordbruksverket ansvaret som kontrollmyndighet för den del av ärendet där dessa åtgärder är nödvändiga.

Detta beslut ersätter tidigare beslut från 2017-10-06, dnr 5.6.20-15713/17 samt 2010-03-26, dnr 35-3660/10.

Beskrivning av ärendet

Kontrollen enligt Statens Jordbruksverks föreskrifter (SJVFS 2013:42) om läkemedel och läkemedelsanvändning och förordning (EG) nr 470/2009 gäller administrering av läkemedel. Länsstyrelsen utövar tillsyn över djurhälsopersonalen med stöd av förordningen (2009:1386) om verksamhet inom djurens hälso- och sjukvård. Veterinärer tillsammans med djurägare är den grupp som främst omfattas av den aktuella kontrollen. Länsstyrelsen utför enligt 8 kap. 1 § Statens Jordbruksverks föreskrifter (SJVFS 2013:41) om skyldigheter för djurhållare och

¹ Europaparlamentets och rådet förordning (EG) nr 470/2009 av den 6 maj 2009 om gemenskapsförfarande för att fastställa gränsvärden för farmakologiskt verksamma ämnen i animaliska livsmedel samt om upphävande av rådets förordning (EEG) nr 2377/90 och ändring av Europaparlamentets och rådets direktiv 2001/82/EG och Europaparlamentets och rådet förordning (EG) nr 726/2004

personal inom djurens hälso- och sjukvård kontroll av journalföring och uppgiftslämnande m.m.

Motivering

Av tillkännagivande (2009:912) om de EG-bestämmelser som kompletteras av lagen om provtagning på djur m.m. framgår att de aktuella EU-bestämmelserna kompletteras av lagen om provtagning på djur m.m.

Enligt 10 § andra stycket lagen (2006:806) om provtagning på djur m.m. jämfört med 15 § förordning (2006:815) om provtagning på djur m.m. får Jordbruksverket överlåta åt länsstyrelserna att utöva offentlig kontroll över efterlevnad av lagen (2006:806) om provtagning på djur m.m., de föreskrifter och beslut som har meddelats med stöd av lagen, de EG bestämmelser som kompletteras av lagen samt de beslut som har meddelats med stöd av EG bestämmelserna.

Jordbruksverket bedömer att det är mest ändamålsenligt att länsstyrelsen utövar offentlig kontroll av efterlevnaden av de aktuella bestämmelserna i Statens Jordbruksverks föreskrifter (SJVFS 2013:42) om läkemedel och läkemedelsanvändning och förordning (EG) nr 470/2009. Bedömningen grundar sig på att länsstyrelsen redan har att utöva kontroll över djurhälsopersonalens verksamhet samt över bestämmelser om journalföring och uppgiftslämnande m.m. Länsstyrelsen får därmed en helhetssyn på kontroll av djurhälsopersonalens verksamhet och läkemedelsanvändning samtidigt som kontrollen kan samordnas inom länet.

Om den offentliga kontrollen visar att det finns skäl att misstänka att otillåtna läkemedel har använts till djur, vid andra oegentligheter kopplat till läkemedelsanvändning eller vid fynd av rests substanser ska länsstyrelsen rapportera detta till Jordbruksverket. Om det krävs åtgärder som omfattas av 7 § förordning (2006:815) om provtagning på djur m.m. är det Jordbruksverket som måste fatta beslut om vilka åtgärder som är nödvändiga. Dessa åtgärder kan vara beslut om omhändertagande eller märkning av djur, förbud mot att djur flyttas, överlåts eller används till livsmedel, samt beslut om avlivning av djur. För att förenkla hanteringen i samband med denna typ av beslut återtar Jordbruksverket ansvaret som kontrollmyndighet för den del av ärendet som innefattar dessa beslutsåtgärder.

Hur du överklagar

Du kan överklaga detta beslut till förvaltningsrätten i Jönköping. Överklagandet ska vara skriftligt. När du överklagar ska du skriva

- vilket beslut du överklagar
- hur du vill att beslutet ska ändras
- varför du tycker att det ska ändras.

Du ska skriva till förvaltningsrätten, men skicka eller lämna överklagandet till:

Jordbruksverket
551 82 Jönköping

Ditt överklagande måste ha kommit in till Jordbruksverket inom tre veckor från den dag då beslutet fattades.

Övriga upplysningar


I Jordbruksverkets vägledning "Läkemedel på gård" ges stöd för kontrollen. I vägledningen beskrivs att kontrollen bör grundas på en dokumenterad och fastställd riskanalys.

Mer information finns på jordbruksverkets webbplats och i Jordbruksverkets vägledning "Läkemedel på gård".

Det finns en myndighetsgemensam kontrollplan för rests substanser. Där finns mer information om den offentliga kontrollen. Kontrollplanen finns på Livsmedelsverkets webbplats.

I detta ärende har enhetschefen Anna Clarin Wretling beslutat. Christina Thörn har varit föredragande. I den slutliga handläggningen har också verksjuristen Maria Ekengård deltagit.


Anna Clarin Wretling


Christina Thörn