



Bryssel den 13 mars 2020
REV4 – ersätter tillkännagivandet
(REV2) av den 20 mars 2019

TILLKÄNNAGIVANDE TILL BERÖRDA AKTÖRER

FÖRENADE KUNGARIKETS UTTRÄDE OCH EU:S LIVSMEDELSLAGSTIFTNING

Innehåll

INLEDNING	3
A. RÄTTSLIG SITUATION EFTER ÖVERGÅNGSPERIODENS UTGÅNG.....	4
1. MÄRKNING AV OCH INFORMATION OM LIVSMEDEL, KONTROLL- OCH IDENTIFIERINGSMÄRKNING	4
2. LIVSMEDELSINGREDIENSER, LIVSMEDELNS SAMMANSÄTTNING, GRÄNSVÄRDEN FÖR FRÄMMANDE ÄMNEN OCH RESTHALTER, MATERIAL AVSEDDA ATT KOMMA I KONTAKT MED LIVSMEDEL	5
3. KRAV PÅ ATT LIVSMEDELSFÖRETAGARE OCH INNEHAVARE AV GODKÄNNANDEN, ELLER DERAS FÖRETRÄDARE, HAR SITT SÄTE I EU – ANSÖKAN OM EU-GODKÄNNANDE GENOM EN EU- MEDLEMSSTAT	7
4. BESTÄMMELSER FÖR LIVSMEDELSPRODUKTION OCH LIVSMEDELSHYGIEN, BESTRÅLNING AV LIVSMEDEL, HANDELSNORMER, FÅNGSTINTYG (FISKERIPRODUKTER)	8
4.1. Livsmedel av animaliskt ursprung.....	8
4.1.1. Införsel av livsmedel av animaliskt ursprung från Förenade kungariket till EU	8
4.1.2. Transitering av produkter av animaliskt ursprung från en EU- medlemsstat via ett tredjeland till en annan EU-medlemsstat.....	10
4.1.3. Transitering av produkter av animaliskt ursprung från ett tredjeland via EU-27 till ett annat tredjeland.....	11
4.2. Livsmedel av icke-animaliskt ursprung.....	11
4.3. Bestrålade livsmedel.....	12
4.4. Överensstämmelse med gränsvärden för radioaktivt cesium	12

4.5.	Handelsnormer för vissa importerade livsmedel	12
4.6.	Fångstintyg (fiskeriprodukter)	14
B.	RELEVANTA SEPARATIONSBESTÄMMELSER I UTTRÄDESAVTALET	14
1.	LIVSMEDEL AV ICKE-ANIMALISKT URSPRUNG	14
2.	LIVSMEDEL AV ANIMALISKT URSPRUNG	15
C.	TILLÄMPLIGA REGLER FÖR LIVSMEDEL I NORDIRLAND EFTER ÖVERGÅNGSPERIODENS UTGÅNG	15
BILAGA 1	EU:S LIVSMEDELSLAGSTIFTNING HARMONISERAR MÄRKNINGEN AV LIVSMEDEL SOM SLÄPPS UT PÅ EU-MARKNADEN 18	

INLEDNING

Den 1 februari 2020 utträdde Förenade kungariket ur Europeiska unionen och blev ett tredjeland¹. Utträdesavtalet² föreskriver en övergångsperiod som löper ut den 31 december 2020³. Till och med det datumet är EU-rätten i dess helhet tillämplig på och i Förenade kungariket⁴.

Under övergångsperioden kommer EU och Förenade kungariket att förhandla om ett avtal om ett nytt partnerskap, som bland annat avser inrättandet av ett frihandelsområde. Det är dock inte säkert att ett sådant avtal kommer att ingås och träda i kraft vid övergångsperiodens utgång. Under alla omständigheter skulle ett sådant avtal skapa en förbindelse som när det gäller villkor för marknadstillträde kommer att skilja sig avsevärt från Förenade kungarikets deltagande i den inre marknaden⁵ och EU:s tullunion samt på området för mervärdesskatt och punktskatt.

Därför erinras alla berörda parter, och särskilt ekonomiska aktörer, om den rättsliga situation som gäller efter övergångsperiodens utgång (del A nedan). Detta tillkännagivande rör även de fall där livsmedel har släppts ut på marknaden före övergångsperiodens utgång och vissa relevanta separationsbestämmelser i utträdesavtalet (del B nedan), samt de regler som är tillämpliga i Nordirland efter övergångsperiodens utgång (del C nedan).

Råd till berörda aktörer

För att hantera de konsekvenser som anges i detta tillkännagivande rekommenderas särskilt följande för livsmedelsföretagare:

- Se till att ha ett säte i EU om detta krävs enligt EU:s lagstiftning och ange detta i märkningen.
- Anpassa distributionskanalerna för att ta hänsyn till importkraven.

Observera

Detta tillkännagivande rör inte följande aspekter:

¹ Ett tredjeland är ett land som inte är medlem i EU.

² Avtal om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, EUT L 29, 31.1.2020, s. 7 (nedan kallat *utträdesavtalet*).

³ Övergångsperioden får, före den 1 juli 2020, förlängas med högst ett eller två år (artikel 132.1 i utträdesavtalet). Förenade kungarikets regering har hittills uteslutit en sådan förlängning.

⁴ Med förbehåll för vissa undantag som anges i artikel 127 i utträdesavtalet, vilka inte är relevanta för detta tillkännagivande.

⁵ Ett frihandelsavtal omfattar exempelvis inte de principer som förknippas med den inre marknaden (på området för varor och tjänster), såsom ömsesidigt erkännande, ”ursprungslandsprincipen” och harmonisering. Ett frihandelsavtal undanröjer inte heller tullformaliteter och tullkontroller, inbegripet sådana som rör varors och insatsvarors ursprung samt förbud och restriktioner vad avser import och export.

- Skattemässiga handelshinder, särskilt tullar, kvoter och ursprungsregler.
- EU:s växtskyddslagstiftning.
- EU:s kvalitetsordningar, såsom skyddade ursprungsbeteckningar, skyddade geografiska beteckningar och garanterade traditionella specialiteter.
- EU:s regler om ekologisk produktion.

Dessa aspekter behandlas i separata tillkännagivanden.

A. RÄTTSLIG SITUATION EFTER ÖVERGÅNGSPERIODENS UTGÅNG

Efter övergångsperiodens utgång kommer EU:s livsmedelslagstiftning inte längre att vara tillämplig på Förenade kungariket⁶. Detta får särskilt följande konsekvenser:

1. MÄRKNING AV OCH INFORMATION OM LIVSMEDEL, KONTROLL- OCH IDENTIFIERINGSMÄRKNING

Genom EU:s livsmedelslagstiftning gäller samma bestämmelser om märkning av livsmedel som släpps ut på EU-marknaden i alla medlemsländer. De tillämpliga bestämmelserna finns framför allt i den EU-lagstiftning som anges i bilaga 1.

EU:s regler om märkning av livsmedel gäller för alla livsmedel som släpps ut på marknaden i EU, oberoende av var livsmedlet producerats.

Efter övergångsperiodens utgång måste livsmedel fortsätta att följa dessa regler.

EU:s livsmedelslagstiftning kan därför i vissa fall innebära att märkningen av livsmedel måste ändras jämfört med den märkningspraxis av livsmedel med ursprung i Förenade kungariket som gällde före övergångsperiodens utgång. Exempel på sådana krav är följande:

- Obligatorisk ursprungsmärkning av ett livsmedel, i tillämpliga fall⁷.
- Obligatoriska uppgifter om namnet på eller firmanamnet för och adressen till det livsmedelsföretag i EU som importerar livsmedel från Förenade kungariket⁸.
- Obligatorisk kontroll- eller identifieringsmärkning enligt artikel 5 i förordning (EG) nr 853/2004⁹. Efter övergångsperiodens utgång ska kontrollmärket eller

⁶ Beträffande tillämpligheten av EU:s livsmedelslagstiftning i Nordirland se del C i detta tillkännagivande.

⁷ Till exempel märkningen ”EU-jordbruk” och ”icke-EU-jordbruk” enligt artikel 24 i rådets förordning (EG) nr 834/2007 eller märkningen av honung med uppgiften ”blandning av EU-honung” eller ”blandning av icke-EU-honung” enligt artikel 2.4 a i rådets direktiv 2001/110/EG.

⁸ Artiklarna 8.1 och 9.1 h i Europaparlamentets och rådets förordning (EU) nr 1169/2011 av den 25 oktober 2011 om tillhandahållande av livsmedelsinformation till konsumenterna, EUT L 304, 22.11.2011, s. 18.

identifieringsmärket¹⁰ inte längre innehålla förkortningen ”EG”, utan ska innehålla namnet på det land (det fullständiga namnet eller ISO-kod med två bokstäver) där den berörda anläggningen är belägen och denna anläggnings godkännandenummer¹¹.

- Annan obligatorisk information, t.ex. om jordbruksmetoder och handelsnormer. Detta omfattar förpackningar med importerade ägg¹², kläckägg¹³, förpackningar innehållande dagsgamla kycklingar¹⁴ samt vin¹⁵.

2. LIVSMEDELSINGREDIENSER, LIVSMEDELENS SAMMANSÄTTNING, GRÄNSVÄRDEN FÖR FRÄMMANDE ÄMNEN OCH RESTHALTER, MATERIAL AVSEDDA ATT KOMMA I KONTAKT MED LIVSMEDEL

Enligt EU:s livsmedelslagstiftning får vissa livsmedel endast släppas ut på marknaden om de har godkänts av kommissionen (se t.ex. bestämmelser om livsmedelstillsatser¹⁶, livsmedelsaromer¹⁷, rökaromer¹⁸, vitaminer och mineraler som används i livsmedel¹⁹ och i kosttillskott²⁰, nya livsmedel²¹, livsmedel som är

⁹ Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004 av den 29 april 2004 om fastställande av särskilda hygienregler för livsmedel av animaliskt ursprung, EUT L 139, 30.4.2004, s. 55.

¹⁰ Avsnitt I i bilaga II till förordning (EG) nr 853/2004.

¹¹ Det är möjligt att ett livsmedel av animaliskt ursprung är märkt (kontrollmärke eller identifieringsmärke) i enlighet med EU-lagstiftningen och dessutom i enlighet med kraven i ett tredjeland. EU-lagstiftningen tillåter dock inte att en produkt har två märkningar som anger att anläggningen är baserad i EU och i ett tredjeland.

¹² Artikel 30 i kommissionens förordning (EG) nr 589/2008 av den 23 juni 2008 om tillämpningsföreskrifter för rådets förordning (EG) nr 1234/2007 när det gäller handelsnormerna för ägg, EUT L 163, 24.6.2008, s. 6.

¹³ Artikel 3.8 i kommissionens förordning (EG) nr 617/2008 av den 27 juni 2008 om tillämpningsföreskrifter för rådets förordning (EG) nr 1234/2007 när det gäller handelsnormerna för kläckägg och gårdsuppfödda kycklingar, EUT L 168, 28.6.2008, s. 5.

¹⁴ Artikel 4.3 i förordning (EG) nr 617/2008.

¹⁵ Artikel 119 f i förordning (EU) nr 1308/2013.

¹⁶ Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1333/2008 av den 16 december 2008 om livsmedelstillsatser, EUT L 354, 31.12.2008, s. 16.

¹⁷ Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1334/2008 av den 16 december 2008 om aromer och vissa livsmedelsingredienser med aromgivande egenskaper för användning i och på livsmedel, EUT L 354, 31.12.2008, s. 34.

¹⁸ Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 2065/2003 av den 10 november 2003 om rökaromer som används eller är avsedda att användas i eller på livsmedel, EUT L 309, 26.11.2003, s. 1.

¹⁹ Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1925/2006 av den 20 december 2006 om tillsättning av vitaminer och mineralämnen samt vissa andra ämnen i livsmedel, EUT L 404, 30.12.2006, s. 26.

²⁰ Europaparlamentets och rådets direktiv 2002/46/EG av den 10 juni 2002 om tillnärmning av medlemsstaternas lagstiftning om kosttillskott, EGT L 183, 12.7.2002, s. 51.

försedda med näringspåståenden eller hälsopåståenden²², vissa material avsedda att komma i kontakt med livsmedel²³ samt genetiskt modifierade livsmedel²⁴).

Vissa livsmedel omfattas av särskilda krav på sammansättning²⁵. EU:s livsmedelslagstiftning innehåller också gränsvärden för främmande ämnen^{26 27} och för resthalter av verksamma ämnen som används i bekämpningsmedel²⁸.

Material som är avsedda att komma i kontakt med livsmedel och som släpps ut på marknaden i EU måste följa EU:s bestämmelser²⁹.

EU:s lagstiftning om livsmedelsingredienser och livsmedlens sammansättning samt om gränsvärden för främmande ämnen och resthalter i livsmedel gäller alla livsmedel som släpps ut på marknaden i EU, oavsett var livsmedlet har producerats. Detsamma gäller för material avsedda att komma i kontakt med livsmedel.

²¹ Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2015/2283 av den 25 november 2015 om nya livsmedel och om ändring av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) nr 1169/2011, EUT L 327, 11.12.2015, s. 1.

²² Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1924/2006 av den 20 december 2006 om näringspåståenden och hälsopåståenden om livsmedel, EUT L 404, 30.12.2006, s. 9.

²³ Kommissionens förordning (EU) nr 10/2011 av den 14 januari 2011 om material och produkter av plast som är avsedda att komma i kontakt med livsmedel, EUT L 12, 15.1.2011, s. 1. Kommissionens förordning (EU) 2018/213 av den 12 februari 2018 om användning av bisfenol A i lack och ytskikt avsedda att komma i kontakt med livsmedel, EUT L 41, 14.2.2018, s. 6.

²⁴ Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1829/2003 av den 22 september 2003 om genetiskt modifierade livsmedel och foder, EUT L 268, 18.10.2003, s. 1.

²⁵ Europaparlamentets och rådets förordning (EU) nr 609/2013 av den 12 juni 2013 om livsmedel avsedda för spädbarn och småbarn, livsmedel för speciella medicinska ändamål och komplett kostersättning för viktkontroll, EUT L 181, 29.6.2013, s. 35.

²⁶ Rådets förordning (EEG) nr 315/93 av den 8 februari 1993 om fastställande av gemenskapsförfaranden för främmande ämnen i livsmedel, EGT L 37, 13.2.1993, s. 1.

²⁷ Europaparlamentets och rådets direktiv 2009/54/EG av den 18 juni 2009 om utvinning och saluförande av naturliga mineralvatten, EUT L 164, 26.6.2009, s. 45.

²⁸ Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 av den 23 februari 2005 om gränsvärden för bekämpningsmedelsrester i eller på livsmedel och foder av vegetabiliskt och animaliskt ursprung, EUT L 70, 16.3.2005, s. 1. Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 470/2009 av den 6 maj 2009 om gemenskapsförfaranden för att fastställa gränsvärden för farmakologiskt verksamma ämnen i animaliska livsmedel, EUT L 152, 16.6.2009, s. 11.

²⁹ Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1935/2004 av den 27 oktober 2004 om material och produkter avsedda att komma i kontakt med livsmedel, EUT L 338, 13.11.2004, s. 4.

3. KRAV PÅ ATT LIVSMEDELSFÖRETAGARE OCH INNEHAVARE AV GODKÄNNANDEN, ELLER DERAS FÖRETRÄDARE, HAR SITT SÄTE I EU – ANSÖKAN OM EU-GODKÄNNANDE GENOM EN EU-MEDLEMSSTAT

Enligt EU:s livsmedelslagstiftning beror vissa skyldigheter enligt livsmedelslagstiftningen ibland på var vissa personer har sitt säte. Följande är exempel på detta:

- Enligt artikel 4.6 i förordning (EG) nr 1829/2003 om genetiskt modifierade livsmedel och foder ska den som ansöker om EU-godkännande eller dennes företrädare ha sitt säte i EU.
- Enligt artikel 15.1 c i förordning (EG) nr 1935/2004 om material och produkter avsedda att komma i kontakt med livsmedel ska det på märkningen av material och produkter som ännu inte kommit i kontakt med livsmedel anges adressen till eller uppgift om var företaget är registrerat för en tillverkare, förädlare eller säljare som ansvarar för utsläppandet på marknaden och som har sitt säte i EU³⁰.

Efter övergångsperiodens utgång uppfyller anläggningar i Förenade kungariket inte längre dessa krav.

I vissa fall krävs det enligt EU:s livsmedelslagstiftning att man för att få ett EU-godkännande måste lämna in en ansökan om godkännande och den dokumentation som krävs till den behöriga myndigheten i en EU-medlemsstat. Följande är exempel på detta:

- Enligt artikel 9.1 a i förordning (EG) nr 1935/2004 om material och produkter avsedda att komma i kontakt med livsmedel ska ansökan om godkännande av ett ämne lämnas in till den behöriga myndigheten i en EU-medlemsstat.
- Enligt artikel 5 i förordning (EG) nr 1829/2003 om genetiskt modifierade livsmedel och foder ska ansökan om godkännande lämnas till en behörig myndighet i en medlemsstat som sedan informerar Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet.
- Enligt artikel 15 i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1924/2006 av den 20 december 2006 om näringspåståenden och hälsopåståenden om livsmedel ska en ansökan om godkännande skickas till den nationella behöriga myndigheten i en medlemsstat.

Efter övergångsperiodens utgång är det inte längre möjligt att lämna in ansökningar till den behöriga myndigheten i Förenade kungariket.

³⁰ Samma eller liknande krav finns i sektorspecifik lagstiftning om material avsedda att komma i kontakt med livsmedel. För keramiska produkter avsedda att komma i kontakt med livsmedel, se artikel 2a.1 i rådets direktiv 84/500/EEG av den 15 oktober 1984 om tillnärmning av medlemsstaternas lagstiftning om keramiska produkter avsedda att komma i kontakt med livsmedel, EGT L 277, 20.10.1984, s. 12.

4. BESTÄMMELSER FÖR LIVSMEDELSPRODUKTION OCH LIVSMEDELSHYGIEN, BESTRÅLNING AV LIVSMEDEL, HANDELSNORMER, FÅNGSTINTYG (FISKERIPRODUKTER)

EU:s livsmedelslagstiftning innehåller bestämmelser om livsmedelsproduktion i EU och i tredjeländer om detta livsmedel släpps ut på marknaden i EU. Den innehåller även bestämmelser om särskilda kontroller vid införsel av livsmedel till EU.

4.1. Livsmedel av animaliskt ursprung³¹

4.1.1. *Införsel av livsmedel av animaliskt ursprung från Förenade kungariket till EU*

Efter övergångsperiodens utgång är det förbjudet att föra in livsmedel av animaliskt ursprung från Förenade kungariket till EU om inte bland annat följande villkor är uppfyllda:

- Förenade kungariket finns med på de förteckningar som kommissionen upprättar med avseende på folkhälsa³² och djurhälsa³³. För förteckningar över tredjeländer gäller bestämmelserna i artikel 6.1 a i förordning (EG) nr 853/2004³⁴, artikel 127 i förordning (EU) 2017/625³⁵, artikel 4 i delegerad förordning (EU) 2019/625³⁶ och artikel 8 i rådets direktiv 2002/99/EG.

³¹ För *sammansatta produkter* (dvs. livsmedel avsedda som människoföda som innehåller både bearbetade produkter av animaliskt ursprung och produkter av vegetabiliskt ursprung) finns det särskilda bestämmelser i kommissionens beslut 2007/275/EG av den 17 april 2007 om förteckningar över djur och produkter som skall undersökas vid gränskontrollstationer enligt rådets direktiv 91/496/EEG och 97/78/EG, EUT L 116, 4.5.2007, s. 9, och i kommissionens förordning (EU) nr 28/2012 av den 11 januari 2012 om fastställande av intygskrav för import till och transitering genom unionen av vissa sammansatta produkter och om ändring av beslut 2007/275/EG och förordning (EG) nr 1162/2009, EUT L 12, 14.1.2012, s. 1.

³² Artikel 3 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/625 av den 4 mars 2019 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, EUT L 131, 17.5.2019, s. 18.

³³ Artikel 8 i rådets direktiv 2002/99/EG av den 16 december 2002 om fastställande av djurhålsoregler för produktion, bearbetning, distribution och införsel av produkter av animaliskt ursprung avsedda att användas som livsmedel, EGT L 18, 23.1.2003, s. 11.

³⁴ Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004 av den 29 april 2004 om fastställande av särskilda hygienregler för livsmedel av animaliskt ursprung, EUT L 139, 30.4.2004, s. 55.

³⁵ 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, EUT L 95, 7.4.2017, s. 1.

³⁶ Kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/625 av den 4 mars 2019 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, EUT L 131, 17.5.2019, s. 18.

- Den anläggning i Förenade kungariket från vilken livsmedlet avsänds och där den har erhållits eller beretts finns med på en förteckning med avseende på folkhälsa. För förteckningar över anläggningar gäller bestämmelserna i artikel 6.1 b i) och ii) i förordning (EG) nr 853/2004 och artikel 5 i delegerad förordning (EU) 2019/625.
- Förenade kungariket finns med på kommissionens förteckningar som ett tredjeland med en plan för övervakning av rests substanser som godkänts enligt direktiv 96/23/EG³⁷ för de djur och animaliska produkter som anges i det direktivet. Bestämmelserna om förteckningar över tredjeländer finns i kapitel VI i direktiv 96/23/EG.
- Det importerade livsmedlet uppfyller alla hygienkrav i artiklarna 4–6 i förordning (EG) nr 852/2004³⁸ och i artiklarna 3, 4, 5, 7 och 8 i förordning (EG) nr 853/2004³⁹. Möjligheten att anta nationella åtgärder för att uppfylla EU:s krav på livsmedelshygien ("flexibilitetsbestämmelser") i enlighet med artikel 13.3 i förordning (EG) nr 852/2004 och artikel 10.3 i förordning (EG) nr 853/2004 gäller inte längre för Förenade kungariket.

Livsmedelsföretagare som importerar produkter av animaliskt ursprung ska se till att importen endast sker om ovan nämnda villkor är uppfyllda efter övergångsperiodens utgång⁴⁰.

Efter övergångsperiodens utgång kontrolleras dessa krav vid införsel till EU genom obligatoriska gränskontroller på det första införselstället till unionens territorium.

- Livsmedlet får endast föras in till EU via gränskontrollstationer som utsetts för de godkända kategorierna⁴¹.
- Varje sändning ska genomgå dokument- och identitetskontroller samt fysiska kontroller med lämplig frekvens⁴².
- Varje sändning måste åtföljas av ett intyg i överensstämmelse med EU:s livsmedelslagstiftning^{43 44}.

³⁷ Rådets direktiv 96/23/EG av den 29 april 1996 om införande av kontrollåtgärder för vissa ämnen och rests substanser av dessa i levande djur och i produkter framställda därav, EGT L 125, 23.5.1996, s. 10.

³⁸ Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 av den 29 april 2004 om livsmedelshygien, EUT L 139, 30.4.2004, s. 1.

³⁹ Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004 av den 29 april 2004 om fastställande av särskilda hygienregler för livsmedel av animaliskt ursprung, EUT L 139, 30.4.2004, s. 55.

⁴⁰ Artikel 6.1–6.4 i förordning (EG) nr 853/2004.

⁴¹ Artiklarna 47.1 och 60.1 i förordning (EU) 2017/625.

⁴² Artiklarna 49.1 och 54 i förordning (EU) 2017/625 och artikel 4 i kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/2129, EUT L 321, 12.12.2019, s. 122.

⁴³ Artikel 126 i förordning (EU) 2017/625.

- Den aktör som ansvarar för en sändning som omfattas av offentlig kontroll vid gränskontrollstationer ska lämna en förhandsanmälan av sändningen minst en arbetsdag före den förväntade ankomsten, såvida inte logistiska begränsningar kräver en kortare frist för förhandsanmälan (i detta fall en frist för förhandsanmälan på minst fyra timmar före den förväntade ankomsten)⁴⁵.

Dessa kontroller ska omfattas av de avgifter som fastställs i artikel 79 i förordning (EU) 2017/625.

4.1.2. *Transitering av produkter av animaliskt ursprung från en EU-medlemsstat via ett tredjeland till en annan EU-medlemsstat*

För transitering av produkter av animaliskt ursprung från en EU-medlemsstat via ett tredjeland till en annan EU-medlemsstat gäller följande:

- Dessa produkter får endast föras in igen till EU via en utsedd gränskontrollstation⁴⁶.
- För varje sändning ska det göras en dokumentkontroll för att kontrollera att produkterna verkligen kommer från EU, bl.a. av respektive anmälan i Traces⁴⁷.
- Den ansvariga aktören ska lämna en förhandsanmälan av sändningen minst en arbetsdag före den förväntade ankomsten, såvida inte logistiska begränsningar kräver en kortare frist för förhandsanmälan (i detta fall en frist för förhandsanmälan på minst fyra timmar före den förväntade ankomsten)⁴⁸.

Dessa kontroller ska omfattas av de avgifter som fastställs i artikel 79 i förordning (EU) 2017/625.

Dessa bestämmelser gäller oavsett vilka villkor Förenade kungariket ställer för transitering inom dess territorium.

⁴⁴ Artikel 9 i rådets direktiv 2002/99/EG av den 16 december 2002 om fastställande av djurhälsoregler för produktion, bearbetning, distribution och införsel av produkter av animaliskt ursprung avsedda att användas som livsmedel, EGT L 18, 23.1.2003, s. 11.

⁴⁵ Artikel 1 i kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/1013 av den 16 april 2019 om förhandsanmälan av sändningar av vissa kategorier av djur och varor som förs in i unionen, EUT L 165, 21.6.2019, s. 8.

⁴⁶ Artikel 37.2 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2124, EUT L 321, 12.12.2019, s. 73.

⁴⁷ Artikel 49.1 i förordning (EU) 2017/625 och artikel 37.3 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2124.

⁴⁸ Artikel 1 i kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/1013 av den 16 april 2019 om förhandsanmälan av sändningar av vissa kategorier av djur och varor som förs in i unionen, EUT L 165, 21.6.2019, s. 8.

4.1.3. *Transitering av produkter av animaliskt ursprung från ett tredjeland via EU-27 till ett annat tredjeland*

För transitering av produkter av animaliskt ursprung från ett tredjeland via EU-27 till ett annat tredjeland gäller följande:

- Dessa produkter får endast föras in i EU-27 via en utsedd gränskontrollstation⁴⁹.
- Transitering av dessa produkter får endast tillåtas om dokumentkontroller och identitetskontroller visar att kraven är uppfyllda⁵⁰.
- Sändningen av produkter åtföljs av det gemensamma hälsodokumentet för införsel (CHED-dokumentet) och lämnar gränskontrollstationen i fordon eller transportbehållare som förseglats av myndigheten vid gränskontrollstationen⁵¹.
- Sändningen ska transporteras under tullövervakning, utan att varorna lossas eller delas, inom 15 dagar, direkt från gränskontrollstationen för införsel till unionen till en gränskontrollstation för att lämna unionen⁵².

Dessa kontroller ska omfattas av de avgifter som fastställs i artikel 79 i förordning (EU) 2017/625.

4.2. Livsmedel av icke-animaliskt ursprung

Till skillnad från vad som gäller för livsmedel av animaliskt ursprung omfattas importen av livsmedel av icke-animaliskt ursprung inte av kravet på att tredjeländer och anläggningar i tredjeländer ska vara upptagna på en förteckning⁵³.

EU-medlemsstaterna ska utföra regelbundna offentliga kontroller av importerade livsmedel av icke-animaliskt ursprung. Kontrollerna ska organiseras på riskbasis och med lämplig frekvens. Kontrollerna ska omfatta alla aspekter av livsmedelslagstiftningen. Om det finns kända eller nya risker kan EU-bestämmelserna om tillfällig ökning av offentlig kontroll vid utsedda gränskontrollstationer i unionen tillämpas⁵⁴.

⁴⁹ Artikel 47.1 b i förordning (EU) 2017/625.

⁵⁰ Artikel 49.1 i förordning (EU) 2017/625 och artikel 19 b och c i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2124, EUT L 321, 12.12.2019, s. 73.

⁵¹ Artikel 19 d i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2124.

⁵² Artikel 19 e i i kommissionens delegerade förordning (EU) 2019/2124.

⁵³ Med undantag av groddar för vilka det finns särskilda bestämmelser (se förordning (EU) nr 210/2013 av den 11 mars 2013 om godkännande av anläggningar som producerar groddar, i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004, EUT L 68, 12.3.2013, s. 24).

⁵⁴ Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2019/1793 av den 22 oktober 2019 om tillfällig ökning av offentlig kontroll av och nödatgärder avseende införsel till unionen av vissa varor från vissa

4.3. Bestrådade livsmedel

Livsmedel som behandlats med joniserande strålning omfattas av EU-lagstiftningen⁵⁵. Efter övergångsperiodens utgång kommer import av bestrålade livsmedel från Förenade kungariket till EU att vara förbjuden, om inte bestrålningsanläggningarna i det landet finns med på kommissionens förteckning över godkända anläggningar. Bestämmelserna om förteckningen över godkända anläggningar i tredjeländer finns i artikel 9.2 i direktiv 1999/2/EG.

4.4. Överensstämmelse med gränsvärden för radioaktivt cesium

I EU-lagstiftningen fastställs gränsvärden för radioaktivt cesium i vissa jordbruksprodukter med ursprung i tredjeländer, vilka kontrolleras vid import till EU⁵⁶.

Efter övergångsperiodens utgång gäller kraven på officiella intyg för vissa produkter vid import av dessa produkter från Förenade kungariket till EU.

4.5. Handelsnormer för vissa importerade livsmedel

Enligt EU-lagstiftningen krävs, utöver hälsointyg och sundhetscertifikat, intyg om överensstämmelse med handelsnormer för vissa jordbruksråvaror som importeras till EU. Detta är fallet för följande livsmedel:

- **10 frukter och grönsaker**⁵⁷: Enligt artikel 13 i genomförandeförordning (EU) nr 543/2011 finns det på importstället i EU två möjliga sätt att godkänna tulldeklarationen:
 - Det behöriga kontrollorganet i den importerande EU-medlemsstaten genomför en kontroll och utfärdar ett intyg om överensstämmelse (och underrättar tullmyndigheten om att det har utfärdat ett intyg om överensstämmelse för de berörda partierna).
 - Det behöriga kontrollorganet underrättar tullmyndigheten om att det inte har utfärdat ett intyg om överensstämmelse för de berörda partierna därför att dessa, med hänsyn till den riskanalys som avses i

tredjeländer, om genomförande av Europaparlamentets och rådets förordningar (EU) 2017/625 och (EG) nr 178/2002 och om upphävande av kommissionens förordning (EG) nr 669/2009 och genomförandeförordningar (EU) nr 884/2014, (EU) 2015/175, (EU) 2017/186 och (EU) 2018/1660, EUT L 277, 29.10.2019, s. 89.

⁵⁵ Europaparlamentets och rådets direktiv 1999/2/EG av den 22 februari 1999 om tillnärmning av medlemsstaternas lagar om livsmedel och livsmedelsingredienser som behandlats med joniserande strålning, EGT L 66, 13.3.1999, s. 161.

⁵⁶ Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/1158 av den 5 augusti 2020 om villkoren för import av livsmedel och foder med ursprung i tredjeländer efter olyckan vid kärnkraftverket i Tjernobyl, EUT L 257, 6.8.2020, s. 1.

⁵⁷ Jfr artikel 3.2 i kommissionens genomförandeförordning (EU) nr 543/2011 av den 7 juni 2011 om tillämpningsföreskrifter för rådets förordning (EG) nr 1234/2007 vad gäller sektorn för frukt och grönsaker och sektorn för bearbetad frukt och bearbetade grönsaker, EUT L 157, 15.6.2011, s. 1.

artikel 11.1 i genomförandeförordning (EU) nr 543/2011, inte behöver kontrolleras.

Detta gäller inte om kommissionen, enligt villkoren i artiklarna 15 och 16 i genomförandeförordning (EU) nr 543/2011, har godkänt kontroller av överensstämmelse med handelsnormer som genomförts av Förenade kungariket före import till unionen.

- **Fjäderfä:** Enligt artikel 14 i kommissionens förordning (EG) nr 543/2008⁵⁸ krävs det för användning av frivilliga uppgifter som ”tillgång till utomhusvistelse” ett intyg som utfärdats av den behöriga myndigheten i ursprungslandet.
- **Ägg:** Enligt artikel 30 i förordning (EG) nr 589/2008⁵⁹ ska konsumtionsägg som importerats från tredjeländer märkas med produktionsmetoden ”ej EU-norm”. Detta gäller inte om kommissionen antar en delegerad akt för att beakta de villkor enligt vilka importerade ägg anses ha en likvärdig nivå av överensstämmelse med unionens handelsnormer för ägg.
- **Vin:** I artikel 90 i förordning (EU) nr 1308/2013 anges att vissa vinprodukter ska åtföljas av ett certifikat som har utfärdats av ett behörigt organ i produktens ursprungsland och en analysrapport som upprättats av ett organ eller en myndighet som har utsetts av ursprungstredjelandet. För att minska antalet dokument som krävs vid import till unionen och för att förenkla kontrollarbetet för de behöriga myndigheterna i medlemsstaterna bör certifikatet och analysrapporten kombineras i ett enda dokument, VI-1-dokumentet. Enligt artikel 51.1 b i delegerad förordning (EU) 2018/273⁶⁰ ska tredjeländer meddela namn och adress till de organ eller myndigheter som har utsetts av ursprungslandet eller, om sådana inte finns i ursprungslandet, ett redan godkänt laboratorium utanför produktens ursprungsland, för att fylla i analysrapporten i VI-1-dokumentet.

⁵⁸ Kommissionens förordning (EG) nr 543/2008 av den 16 juni 2008 om tillämpningsföreskrifter för rådets förordning (EG) nr 1234/2007 när det gäller handelsnormerna för fjäderfäkött, EUT L 157, 17.6.2008, s. 46.

⁵⁹ Kommissionens förordning (EG) nr 589/2008 av den 23 juni 2008 om tillämpningsföreskrifter för rådets förordning (EG) nr 1234/2007 när det gäller handelsnormerna för ägg, EUT L 163, 24.6.2008, s. 6.

⁶⁰ Kommissionens delegerade förordning (EU) 2018/273 av den 11 december 2017 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) nr 1308/2013 vad gäller ordningen för tillstånd för plantering av vinstockar, vinodlingsregistret, följedokument och certifiering, register över mottagna och avsända leveranser, obligatoriska deklARATIONER, anmälningar och offentliggörande av anmäld information, komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) nr 1306/2013 vad gäller relevanta kontroller och sanktioner, ändring av kommissionens förordningar (EG) nr 555/2008, (EG) nr 606/2009 och (EG) nr 607/2009 och om upphävande av kommissionens förordning (EG) nr 436/2009 och kommissionens delegerade förordning (EU) 2015/560, EUT L 58, 28.2.2018, s. 1.

- **Humle:** Enligt artikel 1.2 i kommissionens förordning (EG) nr 1295/2008⁶¹ krävs det ett likvärdigt intyg för att importera humle.
- **Hampa:** För import av hampa krävs det för närvarande en importlicens⁶².⁶³

Efter övergångsperiodens utgång gäller kraven för certifikat för dessa produkter som importeras från Förenade kungariket till EU.

4.6. Fångstintyg (fiskeriprodukter)

Enligt artikel 12 i förordning (EG) nr 1005/2008⁶⁴ krävs det för import till EU-marknaden av de fiskeriprodukter som omfattas av bilaga I till den förordningen ett fångstintyg som har godkänts av tredjelandsflaggstaten för fångstfartyget samt andra följedokument enligt bilagorna II och IV till den förordningen. Medlemsstaterna är, under särskilda omständigheter, skyldiga att godkänna fångstintyg.

Efter övergångsperiodens utgång gäller kraven för fångstintyg för fiskeriprodukter som importeras från Förenade kungariket till EU.

B. RELEVANTA SEPARATIONSBESTÄMMELSER I UTTRÄDESAVTALET⁶⁵

1. LIVSMEDEL AV ICKE-ANIMALISKT URSPRUNG

Enligt artikel 41.1 i utträdesavtalet får en befintlig och individuellt identifierbar vara som lagligen släppts ut på marknaden i EU eller i Förenade kungariket före övergångsperiodens utgång fortsätta att tillhandahållas på marknaden i EU eller i Förenade kungariket och röra sig mellan dessa två marknader tills den når slutanvändaren.

⁶¹ Kommissionens förordning (EG) nr 1295/2008 av den 18 december 2008 om import av humle från tredjeland, EUT L 340, 19.12.2008, s. 45.

⁶² Artikel 189 i förordning (EU) nr 1308/2013, artikel 9 och bilagan (del I avsnitten C, D och G) i delegerad förordning (EU) 2016/1237 samt artikel 17 i genomförandeförordning (EU) 2016/1239.

⁶³ Vidare gäller följande: Oberedd mjukhampa enligt KN-nummer 5302 10 måste ha en halt av tetrahydrokannabinol (THC) på högst 0,2 %. Hampfrön avsedda för utsäde måste åtföljas av bevis på att THC-halten i den berörda sorten är högst 0,2 %. Andra hampfrön än sådana som är avsedda för utsäde får endast importeras av importörer som godkänts av medlemsstaten. Godkända importörer måste lägga fram bevis på att utsädet har genomgått behandling som gör att hampfröna inte kan användas som utsäde eller blandats upp med andra frön än hampa för användning i foderblandningar eller exporteras till ett tredjeland.

⁶⁴ Rådets förordning (EG) nr 1005/2008 av den 29 september 2008 om upprättande av ett gemenskapssystem för att förebygga, motverka och undanröja olagligt, orapporterat och oreglerat fiske, EUT L 286, 29.10.2008, s. 1.

⁶⁵ Om ett enskilt livsmedel har funnits i EU före övergångsperiodens utgång för försäljning, inbegripet utbudande till försäljning eller varje annan form av överlåtelse, kostnadsfri eller inte, kan detta lager av livsmedel säljas, distribueras eller överlåtas i EU efter övergångsperiodens utgång (se definitionen i artikel 3.8 i förordning (EG) nr 178/2002: ”*utsläppande på marknaden*: innehav av livsmedel eller foder för försäljning, inbegripet utbudande till försäljning eller varje annan form av överlåtelse, kostnadsfri eller inte, samt försäljning, distribution och andra former av överlåtelse”).

En ekonomisk aktör som åberopar den bestämmelsen har bevisbördan när det gäller att med hjälp av alla relevanta handlingar styrka att varan släppts ut på marknaden i EU eller i Förenade kungariket före övergångsperiodens utgång⁶⁶.

I bestämmelsen avses med *utsläppande på marknaden* den första leveransen av en vara för distribution, förbrukning eller användning på marknaden i samband med kommersiell verksamhet, mot betalning eller kostnadsfritt⁶⁷. Med *leverans av en vara för distribution, förbrukning eller användning* avses att ”en befintlig och individuellt identifierbar vara, efter tillverkningskedet, är föremål för ett skriftligt eller muntligt avtal mellan två eller flera juridiska eller fysiska personer om överlåtelse av äganderätt, andra egendomsrättigheter eller innehav av varan, eller är föremål för ett erbjudande till en eller flera juridiska eller fysiska personer om att ingå ett sådant avtal”⁶⁸.

Exempel: Ett enskilt livsmedel (av icke-animaliskt ursprung) som en tillverkare i Förenade kungariket säljer till en partihandlare i Förenade kungariket före övergångsperiodens utgång kan fortfarande importeras till EU utan att livsmedlet behöver märkas om för att ange EU-importörens namn eller firmanamn och adress.

2. LIVSMEDEL AV ANIMALISKT URSPRUNG

Reglerna i avsnitt B.1 i detta tillkännagivande gäller inte för livsmedel av animaliskt ursprung⁶⁹.

Dessa produkter måste uppfylla de EU-regler för livsmedel som anges i avsnitt A i detta tillkännagivande efter övergångsperiodens utgång, även om produkten har släppts ut på marknaden i Förenade kungariket före övergångsperiodens utgång.

C. TILLÄMPLIGA REGLER FÖR LIVSMEDEL I NORDIRLAND EFTER ÖVERGÅNGSPERIODENS UTGÅNG

Efter övergångsperiodens utgång är protokollet om Irland/Nordirland tillämpligt⁷⁰. Protokollet om Irland/Nordirland är föremål för regelmässigt återkommande samtycke av Nordirlands lagstiftande församling, och den inledande tillämpningsperioden löper ut fyra år efter utgången av övergångsperioden⁷¹.

⁶⁶ Artikel 42 i utträdesavtalet.

⁶⁷ Artikel 40 a och b i utträdesavtalet.

⁶⁸ Artikel 40 c i utträdesavtalet.

⁶⁹ Artikel 41.3 b i utträdesavtalet.

⁷⁰ Artikel 185 i utträdesavtalet.

⁷¹ Artikel 18 i protokollet om Irland/Nordirland.

Genom protokollet om Irland/Nordirland görs vissa bestämmelser i EU-rätten tillämpliga även på och i Förenade kungariket med avseende på Nordirland. I protokollet om Irland/Nordirland har EU och Förenade kungariket vidare enats om att i den mån EU-regler tillämpas på och i Förenade kungariket med avseende på Nordirland, behandlas Nordirland som om det vore en medlemsstat⁷².

I protokollet om Irland/Nordirland föreskrivs att EU:s livsmedelslagstiftning är tillämplig på och i Förenade kungariket med avseende på Nordirland⁷³.

Detta innebär att hänvisningar till EU och EU-medlemsstater i delarna A och B i detta tillkännagivande ska förstås så att de inbegriper Nordirland, medan hänvisningar till Förenade kungariket ska förstås så att de endast avser Storbritannien⁷⁴.

Rent konkret innebär detta bl.a. följande:

- Livsmedel som släpps ut på marknaden i Nordirland måste följa EU:s livsmedelslagstiftning när det gäller krav på godkännande, märkning osv.
- Livsmedel som transporteras från Nordirland till EU är inte importerade livsmedel (se avsnitt A ovan).
- Livsmedel som transporteras från Storbritannien till Nordirland är importerade livsmedel (se avsnitt A ovan).
- Alla de förteckningar eller godkännanden som rör Förenade kungariket (se ovan, avsnitt A) skulle inte inbegripa Nordirland.
- Om en medlemsstat måste anges i bedömningar, registreringar, intyg/certifikat, godkännanden eller tillstånd ska Förenade kungariket med avseende på Nordirland anges som ”Förenade kungariket (Nordirland)” eller ”UK(NI)”⁷⁵.
- Om EU-lagstiftningen reglerar ursprungsmärkning av livsmedel (se t.ex. avsnitt A.1 ovan) ska Nordirland jämföras med en EU-medlemsstat.

Enligt protokollet om Irland/Nordirland får Förenade kungariket med avseende på Nordirland emellertid inte

- delta i unionens beslutsfattande och beslutsutformning⁷⁶,

⁷² Artikel 7.1 i utträdesavtalet jämförd med artikel 13.1 i protokollet om Irland/Nordirland.

⁷³ Artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland och avsnitten 24, 29, 30, 31, 32, 33, 35, 36, 43, 46 och 47 i bilaga 2 till det protokollet.

⁷⁴ Trots detta kommer alla fiskefartyg som för Förenade kungarikets flagg att betraktas som fartyg från tredjeland efter övergångsperiodens utgång.

⁷⁵ Artikel 7.3 fjärde stycket i protokollet om Irland/Nordirland.

⁷⁶ Om ett informationsutbyte eller ömsesidigt samråd är nödvändigt kommer detta att äga rum i den gemensamma rådgivande arbetsgrupp som inrättats genom artikel 15 i protokollet om Irland/Nordirland.

- inleda invändnings-, skydds- eller skiljeförfaranden i den mån som de avser tekniska föreskrifter, standarder, bedömningar, registreringar, intyg, godkännanden och tillstånd som utfärdats eller utförts av EU-medlemsstater⁷⁷,
- fungera som ledande myndighet för bedömningar, granskningar och godkännanden⁷⁸,
- åberopa ursprungslandsprincipen eller ömsesidigt erkännande vad gäller produkter som lagligen släpps ut på marknaden i Nordirland⁷⁹.

Rent konkret innebär detta bl.a. följande:

- Inom det icke-harmoniserade området kan inte det faktum att ett livsmedel lagligen släpps ut på marknaden i Nordirland åberopas när livsmedlet släpps ut på marknaden i EU.

På kommissionens webbplatser om import av livsmedel (https://ec.europa.eu/food/safety/official_controls/legislation/imports_en) och om ekologiskt jordbruk (https://ec.europa.eu/agriculture/organic/index_sv) finns allmän information om EU:s livsmedelslagstiftning på dessa områden. Webbplatsen kommer att uppdateras med ytterligare information vid behov.

Europeiska kommissionen
 Generaldirektoratet för hälsa och livsmedelssäkerhet
 Generaldirektoratet för jordbruk och landsbygdsutveckling
 Generaldirektoratet för havsfrågor och fiske

⁷⁷ Artikel 7.3 femte stycket i protokollet om Irland/Nordirland.

⁷⁸ Artikel 13.6 i protokollet om Irland/Nordirland.

⁷⁹ Artikel 7.3 första stycket i protokollet om Irland/Nordirland.

BILAGA 1 EU:S LIVSMEDELSLAGSTIFTNING HARMONISERAR MÄRKNINGEN AV LIVSMEDEL SOM SLÄPPS UT PÅ EU-MARKNADEN

- Europaparlamentets och rådets förordning (EU) nr 1169/2011 av den 25 oktober 2011 om tillhandahållande av livsmedelsinformation till konsumenterna⁸⁰.
- Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1924/2006 av den 20 december 2006 om näringspåståenden och hälsopåståenden om livsmedel⁸¹.
- Europaparlamentets och rådets förordning (EU) nr 609/2013 av den 12 juni 2013 om livsmedel avsedda för spädbarn och småbarn, livsmedel för speciella medicinska ändamål och komplett kostersättning för viktkontroll⁸².
- Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1829/2003 av den 22 september 2003 om genetiskt modifierade livsmedel och foder⁸³ samt Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1830/2003 av den 22 september 2003 om spårbarhet och märkning av genetiskt modifierade organismer och spårbarhet av livsmedel och foderprodukter som är framställda av genetiskt modifierade organismer och om ändring av direktiv 2001/18/EG⁸⁴.
- Europaparlamentets och rådets förordning (EU) nr 1308/2013 av den 17 december 2013 om upprättande av en samlad marknadsordning för jordbruksprodukter⁸⁵.
- Europaparlamentets och rådets förordning (EU) nr 1379/2013 av den 11 december 2013 om den gemensamma marknadsordningen för fiskeri- och vattenbruksprodukter⁸⁶.
- EU:s sektorsspecifika livsmedelslagstiftning om märkning av och information om livsmedel, t.ex. lagstiftning om spritdrycker⁸⁷, honung⁸⁸, kaffe- och cikoriaextrakt⁸⁹, kakao- och chokladvaror avsedda som livsmedel⁹⁰, vissa former

⁸⁰ EUT L 304, 22.11.2011, s. 18.

⁸¹ EUT L 404, 30.12.2006, s. 9.

⁸² EUT L 181, 29.6.2013, s. 35.

⁸³ EUT L 268, 18.10.2003, s. 1.

⁸⁴ EUT L 268, 18.10.2003, s. 24.

⁸⁵ EUT L 347, 20.12.2013, s. 671.

⁸⁶ EUT L 354, 28.12.2013, s. 1.

⁸⁷ Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 110/2008 av den 15 januari 2008 om definition, beskrivning, presentation och märkning av, samt skydd av geografiska beteckningar för, spritdrycker, EUT L 39, 13.2.2008, s. 16.

⁸⁸ Rådets direktiv 2001/110/EG av den 20 december 2001 om honung, EGT L 10, 12.1.2002, s. 47.

av socker⁹¹, frukt och grönsaker samt bearbetad frukt och bearbetade grönsaker⁹², fruktjuice⁹³, sylt, gelé och marmelad⁹⁴, olivolja och olivolja av pressrester⁹⁵ samt vissa mjölkprodukter⁹⁶.

- Rådets förordning (EG) nr 834/2007 av den 28 juni 2007 om ekologisk produktion och märkning av ekologiska produkter⁹⁷.
- Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1760/2000 av den 17 juli 2000 om upprättande av ett system för identifiering och registrering av nötkreatur samt märkning av nötkött och nötköttsprodukter⁹⁸.
- Europaparlamentets och rådets direktiv 2009/54/EG av den 18 juni 2009 om utvinning och saluförande av naturliga mineralvatten⁹⁹.

⁸⁹ Europaparlamentets och rådets direktiv 1999/4/EG av den 22 februari 1999 om kaffe- och cikoriaextrakt, EGT L 66, 13.3.1999, s. 26.

⁹⁰ Europaparlamentets och rådets direktiv 2000/36/EG av den 23 juni 2000 om kakao- och chokladvaror avsedda som livsmedel, EGT L 197, 3.8.2000, s. 19.

⁹¹ Rådets direktiv 2001/111/EG av den 20 december 2001 om vissa former av socker avsedda som livsmedel, EGT L 10, 12.1.2002, s. 53.

⁹² Kommissionens genomförandeförordning (EU) nr 543/2011 av den 7 juni 2011 om tillämpningsföreskrifter för rådets förordning (EG) nr 1234/2007 vad gäller sektorn för frukt och grönsaker och sektorn för bearbetad frukt och bearbetade grönsaker, EUT L 157, 15.6.2011, s. 1.

⁹³ Rådets direktiv 2001/112/EG av den 20 december 2001 om fruktjuice och vissa liknande produkter avsedda som livsmedel, EGT L 10, 12.1.2002, s. 58.

⁹⁴ Rådets direktiv 2001/113/EG av den 20 december 2001 om sylt, gelé och marmelad samt sötdastkastanjepuré avsedda som livsmedel, EGT L 10, 12.1.2002, s. 67.

⁹⁵ Kommissionens genomförandeförordning (EU) nr 29/2012 av den 13 januari 2012 om saluföringsnormer för olivolja, EUT L 12, 14.1.2012, s. 14, och kommissionens förordning (EEG) nr 2568/91 av den 11 juli 1991 om egenskaper hos olivolja och olivolja av pressrester och om lämpliga analysmetoder, EGT L 248, 5.9.1991, s. 1.

⁹⁶ Rådets direktiv 2001/114/EG av den 20 december 2001 om vissa former av hållbarhetsbehandlad, helt eller delvis dehydratiserad mjölk avsedd som livsmedel, EGT L 15, 17.1.2002, s. 19.

⁹⁷ EUT L 189, 20.7.2007, s. 1.

⁹⁸ EGT L 204, 11.8.2000, s. 1.

⁹⁹ EUT L 164, 26.6.2009, s. 45.