

Jos tarkoituksena on siirtää luokkaan 1 tai 2 kuuluvaa ainesta EU:n alueelta Suomeen, tulee sivutuotteen **lähettävän toimijan** hakea lupaa Evirasta.

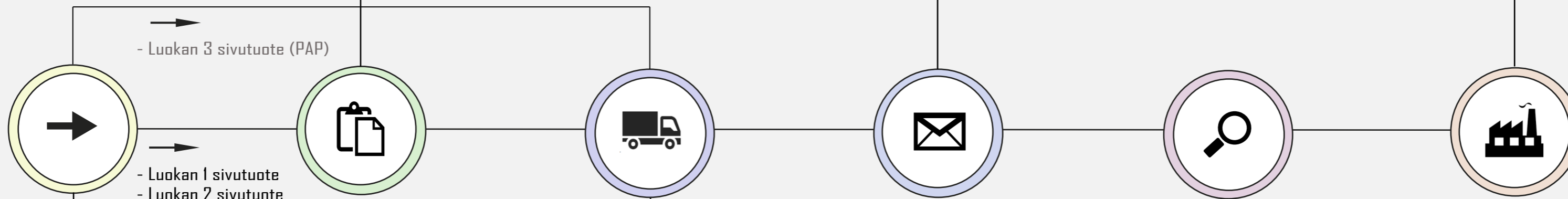
## Lupahakemus

Suomessa sivutuotteen **vastaanottanut toimija** ilmoittaa määränpäälaitosta valvovalle eläinlääkärille sivutuote-erän saapumisesta **TRACES-järjestelmässä viestinä** tai muuten sovitulla tavalla.

## Ilmoitus

Jos saapunut sivutuote-erä on **kunnossa**, saa toimija luvan sen käyttöön. Jos sivutuote-erässä tai kaupallisissa asiakirjoissa havaitaan **puutteita**, on ryhdyttävä tarvittaviin jatkotoimenpiteisiin.

## Määränpää



## Sivutuote

## TRACES

## Kuittaus/Tarkastus

Eläimistä saatavat sivutuotteet jaetaan **kolmeen luokkaan** niiden ihmisten ja eläinten terveydelle aiheuttaman riskin vakavuuden mukaan.

Sivutuotteet siirretään Suomeen. Sivutuotteen **lähettävän toimijan** on ilmoitettava siirrosta TRACES-järjestelmässä (kaupallinen asiakirja - DOCOM).

Virkaeläinlääkäri **kuittaa** TRACES-järjestelmässä kaikki alueelleen saapuneet sivutuote-erät. Osalle saapuneista eristä tehdään myös **asiakirjatarkastus, tunnistustarkastus tai fyysinen tarkastus**.