

EU:n ulkopuolisesta kolmannesta maasta tuotavalle vähäiselle erälle, joka tuodaan erityisiin **tutkimustarkoituksiin, kaupallisiksi näytteiksi tai näyttelytarkoituksiin**

Rekisteröintihakemus, Sivutuoteasetus (EY) N:o 1069/2009
MMM 1122/2011 § 12

Lomake T

TUONTILUVAN HAKUOHJEET JA HAKULOMAKKEEN TÄYTTÖOHJEET

1. Tuontiluvan myöntämisedellytykset

1.1. Vähäinen erä, joka ei täytä lainsäädännön vaatimuksia

Tuontilupa on Elintarviketurvallisuusvirasto Eviran Valvontaosaston Eläinten terveyden ja lääkitsemisen yksikön myöntämä asiakirja, joka mahdollistaa sellaisten vähäisten, erityisiin tutkimustarkoituksiin, kaupallisiksi näytteiksi tai näyttelytarkoituksiin tuotavien tuontierien tuonnin Suomeen, jotka eivät täytä yhteisön lainsäädännön vaatimuksia tai näiden puuttuessa Suomen kansallisen lainsäädännön vaatimuksia (MMM 1370/2004, muut 703/2007, Liite 3B, kohta 2.5. <http://www.finlex.fi/fi/>).

Määritelmät

Tutkimusnäytteet ja diagnostiset näytteet ovat eläimistä saatavia sivutuotteita ja niistä johdettuja tuotteita, jotka on tarkoitettu tutkimukseen osana diagnostisia toimia tai määrittelyä tieteen ja tekniikan kehityksen edistämiseksi osana opetus- tai tutkimustoimintaa.

Kaupalliset näytteet ovat eläimistä saatavia sivutuotteita tai niistä johdettuja tuotteita, jotka on tarkoitettu tiettyihin tutkimuksiin tai määrittelyihin tarkoituksena suorittaa tuotantoprosessi, käsitellä eläimistä saatavia sivutuotteita tai niistä johdettuja tuotteita, kehittää rehuja, lemmikkieläinten ruokaa tai johdettuja tuotteita taikka testata koneita tai laitteita.

Näyttelyesineillä tarkoitetaan eläimistä saatavia sivutuotteita ja niistä johdettuja tuotteita, jotka on tarkoitettu käytettäväksi näyttelyissä tai taiteellisissa toiminnassa.

1.2. Tuontiluvan haku

Tuontilupaa haetaan Eviran Eläinten terveyden ja hyvinvoinnin osaston Eläinten terveyden ja lääkitsemisen yksiköstä täyttämällä hakemus. Tuontilupaa voidaan hakea vähäiselle määrälle elintarvikkeita tai muita tuotteita (sivutuotteet), jotka on tarkoitettu käytettäväksi Suomessa kaupallisina näytteinä tai näyttelytarkoituksiin taikka erityisiin tutkimustarkoituksiin. Tuontiluvassa asetetaan välttämättömät ehdot tuonnille, joita toimijan tulee noudattaa. Kyseisiä tuontieriä ei saa pitää kaupan eikä tarjoilla. Tuontierät on käytön jälkeen hävitettävä siten, ettei niistä aiheudu vaaraa ihmisten tai eläinten terveydelle. Tuontilupa on voimassa tapauksesta riippuen 1-2 vuotta ja maksaa kulloinkin voimassa olevassa Eviran maksuasetuksessa asetetun hinnan mukaisesti (20.7.2015 147 € MMM 1161/2014).

Kaupallisiksi näytteiksi tai näyttelytarkoituksiin tuotaville tuotteille tuontilupa voidaan myöntää tuontierälle, joka tuodaan sellaisesta maasta tai kyseessä olevan maan alueelta, josta kyseisten eläimistä saatavien tuotteiden tuonti EU:n alueelle on sallittua.

Sivutuoteluokka

Tuontierätietoihin tulee merkitä tuontierän [sivutuoteluokka](#). Tarkempi luettelo luokkiin kuuluvista aineksista on asetuksen (EY) N:o 1069/2009 artikloissa 8, 9 ja 10.

Määränpään rekisteröintinumero ja rekisteröintiviranomainen

Sivutuotelain 517/2015 34 § mukaisesti Eviran rehu- ja lannoitevalvontayksikkö rekisteröi toimijat, jotka käyttävät sivutuotteita tai niistä johdettuja tuotteita tutkimustarkoituksiin. Tuontilupaa hakiessa on ilmoitettava rekisteröintinumero. Tällä lomakkeella voi myös hakea rekisteröintiä. Tuontilupa voidaan myöntää ainoastaan rekisteröityyn määränpäähän.

Määränpäälaitosta valvovan kunnaneläinlääkärin nimi ja sähköpostiosoite.

Ensimmäiseen luokkaan kuuluvien sivutuotteiden ja niistä johdettujen tuotteiden käyttöön on sivutuotelain 517/2015 12 § mukaan haettava lupa käyttäjän toimialueen kunnaneläinlääkäriltä. Lupaa ei kuitenkaan tarvita Helsingin yliopiston eläinlääketieteellisen tiedekunnan tai Elintarviketurvallisuusviraston käyttöön toimitettaville sivutuotteille ja niistä johdetuille tuotteille. Lupa käyttöön pyydetään kunnaneläinlääkäriltä tuontiluvan mukaisen erän saapumisesta ilmoittamisen yhteydessä.

EU:n ulkopuolisesta kolmannesta maasta tuotavalle vähäiselle erälle, joka tuodaan erityisiin **tutkimustarkoituksiin, kaupallisiksi näytteiksi tai näyttelytarkoituksiin**

Rekisteröintihakemus, Sivutuoteasetus (EY) N:o 1069/2009
MMMa 1122/2011 § 12

Lomake T

1.3. Tuontiluvan käsittely ja kieli

Tuontilupakäsittely kestää Evirassa 1-4 viikkoa, riippuen mm. asian kiireellisyydestä. Tuontilupa myönnetään joko suomen, ruotsin tai englannin kielellä, riippuen hakemuksen kielestä. Jos tuonti tapahtuu muiden jäsenvaltioiden kautta tai muun valtion viranomaisen vaatii tuontilupaa, tulisi harkita luvan hakemista englanniksi. Evira ei toimita käännöksiä suomen- tai ruotsinkielisistä luvista. Tuoja voi tarvittaessa käännettää luvan [auktorisoidulla kääntäjällä](#).

1.4. Tuontilupahakemuksen lähettäminen Eviraan

Tuontilupahakemus lähetetään s-postitse osoitteeseen tuontilupa@evira.fi. Jos samanaikaisesti haetaan myös tutkimusnäytteitä käyttävän tahon rekisteröintiä, lähetetään hakemus myös osoitteeseen abp@evira.fi.

1.5. Tuontiluvan lähettäminen Evirasta hakijalle

Evirasta tuontilupa lähetetään hakijan ilmoittamaan s-postiin skannattuna muine tarvittavine liitteineen, johon kuuluvat: kopio hakemuksesta, valitusosoitus, oikaisuvaatimusosoitus sekä päätöksentekoon vaikuttavat mahdolliset muut asiakirjat tai ohje pääsystä niihin.

1.6. Muodollisuudet rajanylityspaikoilla ja kanavointivaatimuksen toteuttaminen

Kaupallisille näytteille ja näyttelyesineille tehdään rajatarkastus ja rajaeläinlääkäri myöntää erälle CVED-asiakirjan.

Tutkimus- ja diagnostisten näytteiden kanavointi

Jos tutkimusmateriaalin tuonti tapahtuu EU:n ulkopuolelta suoraan Suomeen, tuojan tulee pitää tuontilupa mukanaan ja se on esitettävä pyydettyä tullille. Lentoteitse lähetettävän erän mukana tulee olla ainakin kopio tuontiluvasta. Jos tuonti tapahtuu muun EU-jäsenmaan kautta, erä on toimitettava eläinlääkinnälliselle rajatarkastusasemalle.

Tutkimusnäytteille ja diagnostisille näytteille ei tehdä eläinlääkinnällistä rajatarkastusta, mutta erä tulee toimittaa suoraan määränpäälaitokseen. Tutkimusmateriaalin saapumisesta määränpäälaitokseen tulee ilmoittaa määränpäälaitosta valvovalle kunnaneläinlääkärille. Jos kyseessä on ensimmäisen luokan sivutuote, kunnaneläinlääkäriin tulee kuitata erä saapuneeksi ja samalla myöntää 517/2015 12 § mukainen lupa käyttöön.

1.7. Sovelletut oikeusohjeet:

- Euroopan parlamentin ja neuvoston asetus (EY) N:o [1069/2009](#) muiden kuin ihmisravinnoksi tarkoitettujen eläimistä saatavien sivutuotteiden ja niistä johdettujen tuotteiden terveysäännöistä sekä asetuksen (EY) N:o 1774/2002 kumoamisesta (sivutuoteasetus), erityisesti sen 17. artikla
- Komission asetus (EU) N:o [142/2011](#) muiden kuin ihmisravinnoksi tarkoitettujen eläimistä saatavien sivutuotteiden ja niistä johdettujen tuotteiden terveysäännöistä sekä asetuksen (EY) N:o 1774/2002 kumoamisesta annetun Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 1069/2009 täytäntöönpanosta sekä neuvoston direktiivin 97/78/EY täytäntöönpanosta tietyt näytteiden ja tuotteiden osalta, jotka vapautetaan kyseisen direktiivin mukaisista eläinlääkärintarkastuksista rajatarkastusasemilla. Sivutuoteasetuksen (EY) N:o 1069/2009 toimeenpanoasetus, erityisesti sen 27. artikla ja Liite VI
- Maa- ja metsätalousministeriön asetus eläimistä saatavien elintarvikkeiden ja muiden tuotteiden eläinlääkinnällisestä rajatarkastuksesta (703/2007) liite 3 B.
- Maa- ja metsätalousministeriön asetus Euroopan unionin ulkopuolisista maista tuotavista eläimistä saatavista sivutuotteista, niistä johdetuista tuotteista sekä eläintautien leviämisen vaaraa aiheuttavista muista tavaroista MMMa 1122/2011 § 12
- Sivutuotelaki [517/2015](#), erityisesti 12 §, 34 §, 35 §
- Maa- ja metsätalousministeriön asetus [783/2015](#) eläimistä saatavista sivutuotteista