

Checklista B Importörer, gäller även företag som köper (utanför Europa) och säljer livsmedel utan att ha några egna lokaler för förvaring av livsmedel.

Verksamhetensnamn			
Datum för besök			
Inspektör			
Företagets representanter			
Typ av kontrollbesök	Oanmäld	Anmäld	
Typ av verksamhet	Företag som importerar livsmedel som är tillverkade utanför EU		
Vald produkt för kontroll;			

Fyll i de områden som produkten är kontrollerad för;

Språk

1. Finns obligatoriska märkningsuppgifter på svenska?

Ja Nej

Hälsoaspekter

Allergener:

2. Har information om samtliga allergener överförts till den svenska märkningen av produkten?

Ja Nej

Om Nej, vilken/vilka allergener saknas.....

3. Är samtliga allergener, som är angivna på svenska, framhävda i märkningen på livsmedlet?

Ja Nej

Andra hälsoaspekter:

4. Framgår särskilda villkor för förvaring?

Ja Nej

5. Framgår särskilda villkor för användning (efter att produkten öppnats)?

Ja Nej

6. Finns utvald tilläggsmärkning som regleras i bilaga III i informationen till eller i märkning på livsmedlet?

Ja Nej

Om nej, vilken information saknas?

- Punkt 2.4, om att överdriven konsumtion (polyoler) kan ha laxerande effekt
- Punkt 3, Innehåller lakrits..., om produkter som innehåller glycyrrhizinsyra
- Punkt 4, drycker med hög koffeinhalt, eller livsmedel med tillsatt koffein
- Punkt 5, livsmedel med tillsats av fytosteroler etc.

Allvarligt vilseledande/Ekonomisk vinning:

Ursprung (råa animalier);

7. Kan företaget visa underlag som styrker angivet ursprung i märkningen på livsmedlet?

Ja Nej

8. Är ursprunget för produkten rätt utformat i märkningen på livsmedlet?

Ja Nej

9. Finns identifikationsmärke (oval) utmärkt på inkommande råvara?

Ja Nej

10. Finns godkännandenummer (nummer i ovalen) på inkommande produkt med i förteckningen över godkända anläggningar i tredje land?

Ja Nej

Påståenden;

11. Tillskrivs livsmedlet egenskaper att förebygga, behandla eller bota mänskliga sjukdomar eller hänvisar märkningen på produkten till sådana egenskaper?

Ja Nej

Beskriv påståendet:

12. Finns det något ospecificerat hälsopåstående, som inte följs av ett godkänt hälsopåstående i märkningen på livsmedlet?

Ja Nej

Beskriv påståendet:

Sammanfattning av kontrollresultatet

Efter första kontrollbesöket;

Om avvikelser inte har konstaterats, eller om avvikelse inte hinns med att följas upp innan sista oktober 2016*; fyll i sammanfattning av resultat nedan och fyll sedan i efterfrågade uppgifter i webenkäten.

Om avvikelser konstaterats, och kommer att följas upp under året, vänta med att fylla i sammanfattningen av kontrollresultatet nedan, och webenkäten, tills ärendet är avklarat.

1) Inga avvikelser mot lagstiftningen vid första kontrollen	
2) A. Avvikelse noterad och åtgärdad: Företaget har självmant rättat till bristen. Inga sanktioner utfärdad.	
2) B. Avvikelse noterad och åtgärdad: Företaget har rättat till bristen efter att myndigheten utfärdat sanktioner. Vilken typ av sanktion; <input type="radio"/> Föreläggande <input type="radio"/> Förbud Kortfattad beskrivning av föreläggande och/eller förbud;	
3) A) Avvikelse noterad utan åtgärd. Inga sanktioner har utfärdats.	
3) B) Avvikelse noterad utan åtgärd. Sanktioner har utfärdats, företaget har trots detta inte rättat till avvikelsen. Vilken typ av sanktion; <input type="radio"/> Föreläggande <input type="radio"/> Förbud Kortfattad beskrivning av föreläggande och/eller förbud;	
Har åtalsanmälan utfärdats i ärendet? Ja Nej	
*Avvikelser har konstaterats men bedöms kunna följas upp vid nästa ordinarie kontrollbesök efter projektet har avslutats. Används endast om avvikelsen inte hinns med att följas upp före sista okt 2016.	