


**juris-Abkürzung:** TSEÜberwV 2001  
**Ausfertigungsdatum:** 13.12.2001  
**Gültig ab:** 19.12.2001  
**Dokumenttyp:** Rechtsverordnung

**Quelle:**   
**Fundstelle:** BGBl I 2001, 3631  
**FNA:** FNA 7831-1-50-2

## Verordnung zur Überwachung transmissibler spongiformer Enzephalopathien und zur Durchführung bestimmter Vorschriften der Verordnung (EG) Nr. 999/2001 TSE-Überwachungsverordnung

Zum 15.10.2019 aktuellste verfügbare Fassung der Gesamtausgabe

**Stand:** Zuletzt geändert durch Art. 4 V v. 3.5.2016 I 1057

### Fußnoten

- (+++ Textnachweis ab: 19.12.2001 +++)  
(+++ Amtlicher Hinweis des Normgebers auf EG-Recht:  
Durchführung der  
EGV 999/2001 (CELEX Nr: 32001R0999) vgl. Überschrift dieser V +++)

Überschrift: IdF d. Art. 2 Nr. 1 V v. 21.7.2009 I 2155 mWv 28.7.2009

Die V wurde als Artikel 1 der V v. 13.12.2001 I 3631 vom Bundesministerium für Verbraucherschutz, Ernährung und Landwirtschaft im Einvernehmen mit dem Bundesministerium für Wirtschaft und Technologie mit Zustimmung des Bundesrates erlassen. Sie ist gem. Art. 9 Abs. 1 Satz 1 dieser V am 19.12.2001 in Kraft getreten.

### § 1 Überwachungsprogramm

(1) <sup>1</sup>Zusätzlich zum Überwachungsprogramm nach Artikel 6 Abs. 1 in Verbindung mit Anhang III Kapitel A Abschnitt I und Abschnitt II der Verordnung (EG) Nr. 999/2001 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 22. Mai 2001 mit Vorschriften zur Verhütung, Kontrolle und Tilgung bestimmter transmissibler spongiformer Enzephalopathien (ABl. EG Nr. L 147 S. 1) in der jeweils geltenden Fassung können die zuständigen Behörden ein Untersuchungsprogramm bei Rindern, Schafen und Ziegen durchführen,

1. die aus Staaten stammen, in denen transmissible spongiforme Enzephalopathien (TSE) festgestellt worden sind,
2. von denen anzunehmen ist, dass sie mit Futtermitteln gefüttert worden sind, deren Verfütterung nach § 18 Absatz 1 Satz 1 des Lebensmittel- und Futtermittelgesetzbuches, nach einer Rechtsverordnung auf Grund des § 18 Absatz 3 Nummer 1 des Lebensmittel- und Futtermittelgesetzbuches oder nach der Verordnung (EG) Nr. 999/2001 unzulässig ist, oder
3. die von einem TSE-infizierten Muttertier abstammen.

<sup>2</sup>Für die Durchführung der Untersuchungen nach Satz 1 sind die sich aus dem Anhang III Kapitel A Abschnitt I Nr. 1 der Verordnung (EG) Nr. 999/2001 ergebenden Labormethoden anzuwenden.

(1a) Abweichend von Artikel 6 Absatz 1 in Verbindung mit Absatz 1a Satz 1 Buchstabe b und Anhang III Kapitel A Abschnitt I Nummer 2.2 der Verordnung (EG) Nr. 999/2001 wird von der Untersuchung gesundgeschlachteter Rinder auf Bovine Spongiforme Enzephalopathie im Rahmen des dort genannten Untersuchungsprogramms abgesehen, soweit die Rinder in einem der in der Anlage aufgeführten Mitgliedstaaten geboren worden sind.

(2) Abweichend von Artikel 6 Abs. 1 in Verbindung mit Abs. 1a Satz 1 Buchstabe c und Anhang III Kapitel A Abschnitt I Nr. 3.1 der Verordnung (EG) Nr. 999/2001 sind die Untersuchungen der dort bezeichneten Rinder, soweit sie in einem der in der Anlage aufgeführten Mitgliedstaaten geboren worden sind, erst bei den über 48 Monate alten Tieren durchzuführen.

Fußnoten

§ 1 Abs. 1 (früher einziger Text): IdF d. Art. 8 Nr. 1 V v. 3.11.2004 I 2715 mWv 10.11.2004; jetzt Abs. 1 gem. Art. 2 Nr. 1 V v. 11.12.2008 I 2461 mWv 1.1.2009

§ 1 Abs. 1 Satz 1 Nr. 2: IdF d. Art. 1 Nr. 1 Buchst. a V v. 21.4.2015 I 615 mWv 28.4.2015

§ 1 Abs. 1a: Eingef. durch Art. 1 Nr. 1 Buchst. b V v. 21.4.2015 I 615 mWv 28.4.2015

§ 1 Abs. 2: Eingef. durch Art. 2 Nr. 2 V v. 11.12.2008 I 2461 mWv 1.1.2009; idF d. Art. 2 Nr. 1 V v. 23.2.2010 I 190 mWv 4.3.2010

### **§ 1a Durchführung von BSE-Tests**

(1) Die Untersuchung von Rindern nach Artikel 6 Absatz 1 in Verbindung mit Absatz 1a Satz 1 Buchstabe a der Verordnung (EG) Nr. 999/2001 erfolgt im Rahmen der Labortests nach Artikel 5 Nummer 1 Buchstabe f der Verordnung (EG) Nr. 854/2004 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 29. April 2004 mit besonderen Verfahrensvorschriften für die amtliche Überwachung von zum menschlichen Verzehr bestimmten Erzeugnissen tierischen Ursprungs (ABl. L 139 vom 30.4.2004, S. 206, ABl. L 226 vom 25.6.2004, S. 83) in der jeweils geltenden Fassung.

(2) Abweichend von Artikel 6 Absatz 1 in Verbindung mit Absatz 1a Satz 1 Buchstabe a und Anhang III Kapitel A Abschnitt I Nummer 2.1 der Verordnung (EG) Nr. 999/2001 sind die Untersuchungen von Rindern erst bei den über 48 Monate alten Tieren durchzuführen, soweit diese in einem der in der Anlage aufgeführten Mitgliedstaaten geboren worden sind.

Fußnoten

§ 1a: Eingef. durch Art. 1 Nr. 2 V v. 21.4.2015 I 615 mWv 28.4.2015

§ 1a Abs. 2: IdF d. Art. 4 Nr. 1 Buchst. a u. b V v. 3.5.2016 I 1057 mWv 7.5.2016

### **§ 2 Mitwirkungspflichten**

Der Besitzer von Tierkörpern und die nach § 3 des Tierische Nebenprodukte-Beseitigungsgesetzes zur Beseitigung Verpflichteten haben bei der Probennahme für die Untersuchungen die erforderliche Hilfe zu leisten.

Fußnoten

§ 2: IdF d. Art. 8 Nr. 2 V v. 3.11.2004 I 2715 mWv 10.11.2004

### **§ 3 Weitergehende Maßnahmen der zuständigen Behörde**

Unbeschadet der TSE-Vorsorgeverordnung bleibt die Befugnis der zuständigen Behörde, im Rahmen des Artikels 4 der Verordnung (EG) Nr. 999/2001 bei Feststellung des Verdachts oder des Ausbruchs einer transmissiblen spongiformen Enzephalopathie abweichend von Artikel 12 oder Artikel 13 der Verordnung (EG) Nr. 999/2001 weitergehende, auf den Bestand des betreffenden Tieres bezogene Maßnahmen nach § 38 Absatz 11 in Verbindung mit § 6 Absatz 1 Nummer 3, 4, 10 bis 20, 23 bis 25 und 29 sowie Absatz 3 bis 5, jeweils auch in Verbindung mit § 39 Absatz 2, des Tiergesundheitsgesetzes anzuordnen, unberührt.

Fußnoten

§ 3: IdF d. Art. 22 V v. 17.4.2014 I 388 mWv 1.5.2014 u. d. Art. 1 Nr. 3 V v. 21.4.2015 I 615 mWv 28.4.2015

### **§ 4 Durchführung des Anhangs V Nummer 3 der Verordnung (EG) Nr. 999/2001**

<sup>1</sup>Die Färbung von spezifiziertem Risikomaterial nach Anhang V Nr. 3 der Verordnung (EG) Nr. 999/2001 hat mit dem Farbstoff Brillantblau FCF zu erfolgen, der in Anhang II Teil B Nummer 1 der Verordnung (EG) Nr. 1333/2008 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 16. Dezember 2008 über Lebens-

mittelzusatzstoffe (ABl. L 354 vom 31.12.2008, S. 16) mit der E-Nummer „E 133“ aufgeführt ist.<sup>2</sup>Die Färbung hat so zu erfolgen, dass diese deutlich zu erkennen ist.

Fußnoten

§ 4: Eingef. durch Art. 2 Nr. 2 V v. 21.7.2009 I 2155 mWv 28.7.2009

§ 4 Satz 1: IdF d. Art. 7 V v. 29.12.2014 I 2481 mWv 1.1.2015

#### **Anlage (zu § 1 Absatz 1a und 2, § 1a Absatz 2)**

(Fundstelle: BGBl. I 2010, 190;  
bzgl. der einzelnen Änderungen vgl. Fußnote)

Belgien

Dänemark

Deutschland

Estland

Finnland

Frankreich

Griechenland

Irland

Italien

Lettland

Litauen

Luxemburg

Malta

Niederlande

Österreich

Polen

Portugal

Schweden

Slowakei

Slowenien

Spanien

Tschechische Republik

Ungarn

Vereinigtes Königreich sowie die Kanalinseln und die Insel Man

Zypern

## Fußnoten

Anlage: Eingef. durch Art. 2 Nr. 2 V v. 23.2.2010 | 190 mWv 4.3.2010; idF d. Art. 2 V v. 14.7.2010 | 934 mWv 22.7.2010, d. Art. 2 V v. 13.7.2011 | 1390 mWv 19.7.2011, d. Art. 2 V v. 19.10.2011 | 2091 mWv 27.10.2011, d. Art. 1 Nr. 4 V v. 21.4.2015 | 615 mWv 28.4.2015 u. d. Art. 4 Nr. 2 V v. 3.5.2016 | 1057 mWv 7.5.2016

## Redaktionelle Hinweise

Diese Norm enthält nichtamtliche Satznummern.

© juris GmbH