Den som lämnar anmälan fyller i blanketten i sin helhet. Tilläggsanvisningar ges i anvisningen om hur blanketten fylls i.

1. UPPGIFTER OM ANMÄLAN

|  |
| --- |
| Anmälan gäller ett |
| [ ]  Livsmedel | [ ]  material eller produkt som kommer i kontakt med livsmedel |

|  |
| --- |
| Anmälan har lämnats till |
| [ ]  Den lokala livsmedelstillsynsmyndigheten, datum och tid: |       |
| Namnet på tillsynsmyndigheten: | E-postadress: |
|       |       |
| [ ]  Livsmedelsverkets på adressen takaisinvedot@ruokavirasto.fi, datum och tid: |       |

2. UPPGIFTER OM FÖRETAGET SOM SVARAR FÖR ÅTERKALLELSEN

|  |  |
| --- | --- |
| Företagets namn: | Telefon: |
|       |       |
| Adress: | E-postadress: |
|       |       |
| Kontaktperson namn i återkallelsefrågan: | Telefon: |
|       |       |
| Adress: | E-postadress: |
|       |       |

3. UPPGIFTER OM PRODUKTEN

|  |
| --- |
| Livsmedlets handelsnamn: |
|       |
| Livsmedlets beteckning: |
|       |
| Förpackningsstorlek/storlekar: |
|       |
| Datummärkningar |
| Bäst före: |       | Sista förbrukningsdag: |       |
| Partiidentifikation: | Identifieringsmärke (animaliska livsmedel): |
|       |       |
| Bild på produkten: | [ ]  som bilaga | [ ]  som webblänk: |       |
| Tillverkarens namn: |
|       |
| Tillverkarens anläggningsnummer (animaliska livsmedel): | Tillverkningsland: |
|       |       |
| Tillverkat för: |
|       |
| Importerat av: |
|       |
| Marknadsfört av: |
|       |

4. FEL SOM LETT TILL ÅTERKALLELSE AV PRODUKTEN OCH EVENTUELLA KLAGOMÅL FRÅN KONSUMENTERNA

|  |
| --- |
| Beskrivning av felet: |
|       |
| Hur uppdagades felet? |
| [ ]  myndighetstillsyn | [ ]  RASFF-varning | [ ]  matförgiftning eller misstanke om sådan |
| [ ]  egenkontroll | [ ]  Information från en annan företagare | [ ]  klagomål från en konsument eller kund |
| [ ]  annat: |       |
| Har klagomål inkommit om produkten i samband med att felet uppdagades eller tidigare? |
| [ ]  Ja. När och hur många? |       |
| [ ]  Nej |
| **Analysresultat (som bilaga). Av resultaten skall minst följande uppgifter framgå: vem har tagit proverna, av vad har prover tagits, vad har analyserats, resultaten?** |
| Kommande analysresultat sänds till: |
| [ ]  den lokala livsmedelstillsynsmyndigheten, datum: |       |
| [ ]  till Livsmedelsverket, datum: |       |

5. UPPGIFTER OM FÖRSÄLJNING OCH DISTRIBUTION AV DEN FELAKTIGA PRODUKTEN

|  |
| --- |
| Hur länge har produkten funnits felaktig på marknaden? |
|       |
| Hur mycket av den felaktiga produkten har tillverkats/införts till landet? |
|       |
| Hur mycket felaktiga produkt beräknas fortfarande finnas på marknaden i början av återkallelsen? |
|       |
| Var har den felaktiga produkten köpts (konsumentklagomål)? |
|       |
| Till vem har den felaktiga produkten sålts? (För konsumenter/andra aktörer, vilka aktörer?) |
|       |
| Finns det av det felaktiga partiet/de felaktiga partierna på marknaden i andra EU-länder? |
| [ ]  Ja, i vilket land/vilka länder: |       |
| [ ]  Nej | [ ]  Vet inte |
| Finns det av det felaktiga partiet/de felaktiga partierna på marknaden i länder utanför EU? |
| [ ]  Ja, i vilket land/vilka länder? |       |
| [ ]  Nej | [ ]  Vet inte |

6. ÅTERKALLELSEÅTGÄRDER OCH INFORMERING

|  |
| --- |
| Vidtagna eller planerade återkallelseåtgärder (vem, vad, när?) |
|       |
| Sända eller planerade meddelanden till konsumenterna (annonser, pressmeddelanden etc.) |
|       |
| Vad ämnar man göra med de återkallade produkterna? |
| [ ]  de görs saludugliga t.ex. genom om etikettering |
| [ ]  de returneras till leverantören/tillverkaren |
| [ ]  de bortskaffas, hur? |       |
| [ ]  annat, vad? |       |