

## KOMMISJONSREKOMMANDASJON

2012/EØS/16/12

av 3. april 2007

**om et samordnet overvåkingsprogram for Fellesskapet for 2007 for å sikre overholdelse av grenseverdier for rester av plantevernmidler på og i korn og visse andre produkter av vegetabilsk opprinnelse og om nasjonale overvåkingsprogrammer for 2008(\*)***[meddelt under nummer K(2007) 1452]*

(2007/225/EF)

KOMMISJONEN FOR DE EUROPEISKE FELLESSKAP  
HAR —

bør derfor generelt overvåkes i 20-30 næringsmidler i en rekke treårige sykluser.

under henvisning til traktaten om opprettelse av Det europeiske fellesskap, særlig artikkel 211,

under henvisning til rådsdirektiv 86/362/EØF av 24. juli 1986 om fastsettelse av maksimumsverdier for rester av plantevernmidler på og i korn<sup>(1)</sup>, særlig artikkel 7 nr. 2 bokstav b),under henvisning til rådsdirektiv 90/642/EØF av 27. november 1990 om fastsettelse av maksimumsverdier for rester av plantevernmidler på eller i visse produkter av vegetabilsk opprinnelse, herunder frukt og grønnsaker<sup>(2)</sup>, særlig artikkel 4 nr. 2 bokstav b), og

ut fra følgende betraktninger:

1) I henhold til direktiv 86/362/EØF og 90/642/EØF bør Kommisjonen arbeide for gradvis å oppnå et system som gjør det mulig å beregne eksponering for plantevernmidler gjennom kosten. For å muliggjøre realistiske beregninger bør overvåkingsdata om rester av plantevernmidler være tilgjengelige for en rekke næringsmidler som utgjør viktige bestanddeler i kostholdet i Den europeiske union. Det er allmenn enighet om at viktige bestanddeler i kostholdet i Den europeiske union utgjøres av 20-30 næringsmidler. Med de ressurser som er til rådighet på nasjonalt plan for overvåking av rester av plantevernmidler, kan medlemsstatene analysere prøver av bare åtte produkter hvert år innenfor rammene av et samordnet overvåkingsprogram. Bruk av plantevernmidler viser endringer i sykluser på tre år. Hvert plantevernmiddel

2) Rester av plantevernmidler som omfattes av denne rekommendasjon, bør overvåkes i 2007, ettersom disse opplysningene vil kunne benyttes til å anslå den faktiske eksponeringen gjennom kosten.

3) Det er nødvendig å bruke en systematisk statistisk metode for å fastsette antallet prøver som skal tas i forbindelse med hver enkelt samordnet overvåking. En slik metode er fastsatt av Codex Alimentarius-kommisjonen<sup>(3)</sup>. På grunnlag av en binomial sannsynlighetsfordeling kan det beregnes at undersøkelse av 642 prøver gir mer enn 99 % sannsynlighet for å oppdage en prøve som inneholder rester av plantevernmidler over påvisningsgrensen, forutsatt at minst 1 % av produktene av vegetabilsk opprinnelse inneholder restmengder over denne grensen. Innsamlingen av prøvene bør fordeles mellom medlemsstatene på grunnlag av befolkningsstørrelse og antall forbrukere, og det skal tas minst tolv prøver per produkt hvert år.

4) Retningslinjer for kvalitetskontroll av analyser av rester av plantevernmidler offentliggjøres på Kommisjonens nettsted<sup>(4)</sup>. Det er enighet om at disse retningslinjene så langt som mulig bør følges av analyselaboratoriene i medlemsstatene, og at de fortløpende bør revideres i lys av den erfaring som høstes i overvåkingsprogrammene.

(\*) Denne fellesskapsrettsakten, kunngjort i EUT L 96 av 11.4.2007, s. 21, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 5/2008 av 1. februar 2008 om endring av EØS-avtalens vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og sertifisering), se EØS-tillegget til Den europeiske unions tidende nr. 33, 12.6.2008, s. 8.

<sup>(1)</sup> EFT L 221 av 7.8.1986, s. 37. Direktivet sist endret ved kommisjonsdirektiv 2007/11/EF (EUT L 63 av 1.3.2007, s. 26).

<sup>(2)</sup> EFTL 350 av 14.12.1990, s. 71. Direktivet sist endret ved kommisjonsdirektiv 2007/12/EF (EUT L 59 av 27.2.2007, s. 75).

<sup>(3)</sup> Codex Alimentarius, Rester av plantevernmidler i næringsmidler, Roma 1994, ISBN 92-5-203271-1, bind 2, s. 372.

<sup>(4)</sup> Dokument SANCO/10232/2006 av 24. mars 2006 ([http://europa.eu.int/comm/food/plant/protection/resources/qualcontrol\\_en.pdf](http://europa.eu.int/comm/food/plant/protection/resources/qualcontrol_en.pdf)).

- 5) I kommisjonsdirektiv 2002/63/EF<sup>(1)</sup> fastsettes fellesskapsmetoder for prøvetaking ved offentlig kontroll av rester av plantevernmidler i og på produkter av vegetabilsk og animalsk opprinnelse. Prøvetakingsmetodene og framgangsmåtene som er fastsatt i dette direktiv, innbefatter også dem som ble anbefalt av Codex Alimentarius-kommisjonen.
- 6) I henhold til direktiv 86/362/EØF og 90/642/EØF skal medlemsstatene angi de kriteriene som ble brukt da de utarbeidet sine nasjonale kontrollprogrammer. Informasjonen bør omfatte kriteriene som er brukt til å fastsette antallet prøver som skal tas, hvor mange analyser som skal utføres, hvilke rapporteringsnivåer som skal brukes, og i henhold til hvilke kriterier disse er fastsatt, samt opplysninger om akkreditering i henhold til europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 882/2004 av 29. april 2004 om offentlig kontroll for å sikre at fôrvarer- og næringsmiddelregelverket samt bestemmelsene om dyrs helse og velferd overholdes<sup>(2)</sup>, idet det tas hensyn til artikkel 18 i kommisjonsforordning (EF) nr. 2076/2005 av 5. desember 2005 om fastsettelse av overgangsordninger for gjennomføringen av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 853/2004, (EF) nr. 854/2004 og (EF) nr. 882/2004, og om endring av forordning (EF) nr. 853/2004 og (EF) nr. 854/2004<sup>(3)</sup>, som gir unntak fra akkrediteringskravet. Antallet og arten av overtredelser samt tiltakene som er truffet, bør også angis.
- 7) Grenseverdier for restmengder i barnemat er fastsatt i samsvar med artikkel 6 i kommisjonsdirektiv 91/321/EØF av 14. mai 1991 om morsmelkerstatninger og tilskuddsblandinger til spedbarn og småbarn<sup>(4)</sup> og artikkel 6 i kommisjonsdirektiv 96/5/EF av 16. februar 1996 om bearbejdede kornbaserte næringsmidler og barnemat for spedbarn og småbarn<sup>(5)</sup>.
- 8) Opplysninger om resultatene av overvåkingsprogrammene egner seg svært godt til elektronisk behandling, lagring og overføring. Det er utarbeidet formater for at medlemsstatene skal kunne sende opplysninger via e-post. Medlemsstatene bør derfor kunne sende sine rapporter til Kommisjonen i standardformatet. Det vil være mest effektivt at Kommisjonen utarbeider retningslinjer for den videre utvikling av et slikt standardformat.
- 9) Tiltakene fastsatt i denne rekommendasjon er i samsvar med uttalelse fra Den faste komité for næringsmiddelkjeden og dyrehelsen —

<sup>(1)</sup> EFT L 187 av 16.7.2002, s. 30.

<sup>(2)</sup> EUT L 165 av 30.4.2004, s. 1, rettet i EUT L 191 av 28.5.2004, s. 1. Forordningen sist endret ved rådsforordning (EF) nr. 1791/2006 (EUT L 363 av 20.12.2006, s. 1).

<sup>(3)</sup> EUT L 338 av 22.12.2005, s. 83. Forordningen endret ved forordning (EF) nr. 1666/2006 (EUT L 320 av 18.11.2006, s. 47).

<sup>(4)</sup> EFT L 175 av 4.7.1991, s. 35. Direktivet sist endret ved direktiv 2006/82/EF (EUT L 362 av 20.12.2006, s. 94).

<sup>(5)</sup> EFT L 49 av 28.2.1996, s. 17. Direktivet sist endret ved direktiv 2003/13/EF (EUT L 41 av 14.2.2003, s. 33).

#### UTFORMET DENNE REKOMMANDASJON:

1. Medlemsstatene oppfordres til i løpet av 2007 å ta prøver og analyser av de kombinasjoner av produkter og plantevernmidler som angis i vedlegg I, på grunnlag av det antall prøver av hvert enkelt produkt de har fått tildelt i vedlegg II, og som eventuelt gjenspeiler medlemsstatens, Fellesskapets og tredjestaters andeler på medlemsstatens marked.

Partiet det skal tas prøver av, skal velges tilfeldig, i samsvar med en overvåkingsmetode.

Prøvetakingsmetoden, herunder antallet enheter, skal være i samsvar med direktiv 2002/63/EF.

2. Av det samlede antallet prøver som er fastsatt i vedlegg I og II, bør hver medlemsstat ta og analysere

a) minst ti prøver av barnemat som hovedsakelig er basert på grønnsaker, frukt eller korn,

b) et visst antall prøver (dersom det er mulig, minst én prøve) av økologiske landbruksprodukter som gjenspeiler de økologiske produktenes andel av markedet i den enkelte medlemsstat.

3. Medlemsstatene oppfordres til innen 31. august 2008 å rapportere om resultatene av analysen av prøvene for de kombinasjoner av produkter og plantevernmidler som er angitt i vedlegg I, med angivelse av følgende:

a) analysemetodene som ble brukt og rapporteringsnivået som ble oppnådd, i samsvar med framgangsmåtene for kvalitetskontroll angitt i retningslinjene for kvalitetskontroll av analyser av rester av plantevernmidler,

b) antallet og arten av overtredelser og hvilke tiltak som ble truffet.

4. Rapporten bør legges fram i et format, herunder elektronisk format, som samsvarer med retningslinjene fra Den faste komité for næringsmiddelkjeden og dyrehelsen med hensyn til gjennomføring av Kommisjonens rekommendasjoner om samordnede overvåkingsprogrammer for Fellesskapet.

Resultatene av prøvene av barnemat og av økologiske landbruksprodukter bør rapporteres atskilt.

5. Medlemsstatene oppfordres til innen 31. august 2007 å sende Kommisjonen og de øvrige medlemsstatene, i henhold til artikkel 7 nr. 3 i direktiv 86/362/EØF og artikkel 4 nr. 3 i direktiv 90/642/EØF, opplysningene om overvåkingen i 2006 for å sikre, i det minste ved stikkprøver, overholdelse av grenseverdier for rester av plantevernmidler, herunder opplysninger om
- a) resultatene av nasjonale programmer som gjelder rester av plantevernmidler,
  - b) opplysninger om kvalitetskontrollen ved laboratorier, og særlig opplysninger om hvilke deler av retningslinjene for kvalitetskontroll av analyser av rester av plantevernmidler de ikke har kunnet bruke eller har hatt vanskeligheter med å bruke,
  - c) opplysninger om akkreditering i samsvar med bestemmelsene i artikkel 12 i forordning (EF) nr. 882/2004 (herunder akkrediteringens virkeområde, akkrediteringsorganet og kopi av akkrediteringsbeviset) for laboratoriene som utfører analysene,
  - d) opplysninger om de egnethetsprøvinger og ringprøvinger som laboratoriet har deltatt i.
6. Medlemsstatene oppfordres til innen 30. september 2007 å sende Kommisjonen det planlagte nasjonale programmet for overvåking av de grenseverdier for rester av plantevernmidler som er fastsatt i direktiv 90/642/EØF og 86/362/EØF for år 2008, herunder opplysninger om
- a) kriteriene som er brukt for å fastsette antall prøver som skal tas, og de analyser som skal gjennomføres,
  - b) rapporteringsnivåer som skal brukes, og i henhold til hvilke kriterier disse er fastsatt,
  - c) opplysninger om akkreditering av laboratoriene som skal foreta analysene, i henhold til forordning (EF) nr. 882/2004.

Utferdiget i Brussel, 3. april 2007.

*For Kommisjonen*

Markos KYPRIANOU

*Medlem av Kommisjonen*

## VEDLEGG I

## KOMBINASJONER AV PLANTEVERN MIDLER/PRODUKTER SOM SKAL OVERVÅKES

	2007	2008(*)	2009(*)
Acefat	(c)	(a)	(b)
Acetamiprid	(c)	(a)	(b)
Aldikarb	(c)	(a)	(b)
Amitraz		(a)	(b)
Azinfos-metyl	(c)	(a)	(b)
Azoksystrobin	(c)	(a)	(b)
Benomyl + karbendazim (uttrykt som karbendazim)	(c)	(a)	(b)
Bifentrin	(c)	(a)	(b)
Bromid, totalt		(a)	(b)
Brompropylat	(c)	(a)	(b)
Bupirimat	c)	a)	b)
Buprofezin	c)	a)	b)
Kaptan	c)	a)	b)
Folpet	c)	a)	b)
Karbaryl	c)	a)	b)
Klofentezin		a)	b)
Klormekvat(**)	c)	a)	b)
Klortalonil	c)	a)	b)
Klorprofam	c)	a)	b)
Klorpyrifos	c)	a)	b)
Klorpyrifosmetyl	c)	a)	b)
Cypermethrin	c)	a)	b)
Cyprodinil	c)	a)	b)
Deltamethrin	c)	a)	b)
Diazinon	c)	a)	b)
Diklofluamid	c)	a)	b)
Diklorvos	c)	a)	b)
Dikofol	c)	a)	b)
Dimetoat + ometoat (summen uttrykt som dimetoat)	c)	a)	b)
Dinokap		a)	b)
Difenylamin	c)	a)	b)
Endosulfan	c)	a)	b)

	2007	2008(*)	2009(*)
Fenarimol		a)	b)
Fenheksamid	c)	a)	b)
Fenitroton	c)	a)	b)
Fludioksonil	c)	a)	b)
Flusilazol		a)	b)
Glyfosat(***)		a)	b)
Heksakonazol		a)	b)
Heksytiasoks	c)	a)	b)
Imazalil	c)	a)	b)
Imidakloprid	c)	a)	b)
Indoksakarb	c)	a)	b)
Iprodion	c)	a)	b)
Iprovalikarb	c)	a)	b)
Kresoksimmetyl	c)	a)	b)
Lambdacyhalotrin	c)	a)	b)
Malation	c)	a)	b)
Manebgruppen	c)	a)	b)
Mepanipirim	c)	a)	b)
Mepikvat(**)		a)	b)
Metalaksyl	c)	a)	b)
Metamidofos	c)	a)	b)
Metidation	c)	a)	b)
Metiokarb	c)	a)	b)
Metomyl/tiodikarb (summen uttrykt som metomyl)	c)	a)	b)
Myklobutanil	c)	a)	b)
Oksydemetonmetyl	c)	a)	b)
Paration	c)	a)	b)
Penkonazol	c)	a)	b)
Fosalon	c)	a)	b)
Pirimikarb	c)	a)	b)
Pirimifos-metyl	c)	a)	b)
Prokloraz	c)	a)	b)
Procymidon	c)	a)	b)
Profenofos	c)	a)	b)
Propargitt	c)	a)	b)
Pyretriner	c)	a)	b)

	2007	2008(*)	2009(*)
Pyrimetamil	c)	a)	b)
Pyriproksyfen	c)	a)	b)
Oksamyl	c)	a)	b)
Kinoksyfen	c)	a)	b)
Spiroksamin	c)	a)	b)
Tebukonazol	c)	a)	b)
Tiofanatmetyl	c)	a)	b)
Tebufenozid	c)	a)	b)
Trifloksystrobin		a)	b)
Tiabendazol	c)	a)	b)
Tolkloflos-metyl	c)	a)	b)
Tolyfluanid	c)	a)	b)
Triadimefon og triadimenol (uttrykt som summen av triadimefon og triadimenol)	c)	a)	b)
Vinklozolin	c)	a)	b)

a) Bønner (friske/fryste), gulrøtter, agurker, appelsiner eller mandariner, pærer, poteter, ris, spinat (frisk/fryst).

b) Eggfrukter, bananer, blomkål, druer, appelsinjuice<sup>(1)</sup>, erter (friske/fryste, uten belg), paprika, hvete.

c) Epler, hodekål, purre, salat, tomater, ferskener (herunder nektariner og andre hybrider), rug eller havre, jordbær.

(\*) Veiledende for 2008 og 2009, avhengig av hvilke programmer som vil bli anbefalt for disse årene.

(\*\*) Korn, gulrøtter, frukt bærende grønnsaker og pærer bør analyseres for klormekvat og mepikvat.

(\*\*\*) Bare korn.

<sup>(1)</sup> For appelsinjuice bør medlemsstatene angi kilden (konsentrat eller frisk frukt).

## VEDLEGG II

Antall prøver av hvert produkt som skal tas og analyseres av hver medlemsstat.

Landkode	Prøver	Landkode	Prøver
AT	12(*) 15(**)	IE	12(*) 15(**)
B	12(*) 15(**)	LU	12(*) 15(**)
BG	12(*) 15(**)	LT	12(*) 15(**)
CY	12(*) 15(**)	LV	12(*) 15(**)
CZ	12(*) 15(**)	MT	12(*) 15(**)
DE	93	NL	17
DK	12(*) 15(**)	PT	12(*) 15(**)
ES	45	PL	45
EE	12(*) 15(**)	RO	17
EL	12(*) 15(**)	SE	12(*) 15(**)
FR	66	SI	12(*) 15(**)
FI	12(*) 15(**)	SK	12(*) 15(**)
HU	12(*) 15(**)	UK	66
IT	65		

Samlet antall prøver (minst): 642

(\*) Minste antall prøver for hver metode for påvisning av én restmengde.

(\*\*) Minste antall prøver for hver metode for påvisning av flere restmengder.