

KOMMISJONSFORORDNING (EF) nr. 1245/2007

2015/EØS/18/04

av 24. oktober 2007

om endring av vedlegg I til forordning (EF) nr. 2075/2005 med hensyn til bruken av pepsinløsning for påvisning av trikiner i kjøtt(*)

KOMMISJONEN FOR DE EUROPEISKE FELLESKAP HAR —

under henvisning til traktaten om opprettelse av Det europeiske fellesskap,

under henvisning til europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 854/2004 av 29. april 2004 om fastsettelse av særlige regler for gjennomføringen av offentlig kontroll av produkter av animalsk opprinnelse beregnet på konsum⁽¹⁾, særlig artikkel 18 nr. 9 og 10, og

ut fra følgende betraktninger:

- 1) I kommisjonsforordning (EF) nr. 2075/2005 av 5. desember 2005 om fastsettelse av særlige regler for offentlig kontroll av trikiner i kjøtt⁽²⁾ fastsettes metoder for påvisning av trikiner i prøver fra skrotter. I henhold til referansemetoden fastsatt i vedlegg I til den forordning skal det ved påvisning av trikinlarver i kjøttprøver, tilsettes $10 \pm 0,2$ g pepsin i prøven.
- 2) Ifølge visse rapporter⁽³⁾ kan pepsinpulver forårsake allergiske reaksjoner hos visse mottakelige personer.
- 3) Undersøkelser utført av fellesskapsreferanselaboratoriet for parasitter viser at referansemetodens følsomhet for påvisning av trikiner er uendret ved bruk av pepsinløsning i samsvar med bruksanvisningen i stedet for pepsinpulver. Bestemmelsene som gjelder referansemetoden og likeverdige påvisningsmetoder for trikiner i kjøtt, bør derfor omfatte et slikt alternativ.
- 4) Forordning (EF) nr. 2075/2005 bør derfor endres.

- 5) Tiltakene fastsatt i denne forordning er i samsvar med uttalelse fra Den faste komité for næringsmiddelkjeden og dyrehelsen —

VEDTATT DENNE FORORDNING:

Artikkel 1

I vedlegg I til forordning (EF) nr. 2075/2005 gjøres følgende endringer:

1. I kapittel I gjøres følgende endringer:

- a) Nr. 1 bokstav p) skal lyde:

«p) Pepsin, med en styrke på: 1: 10000 NF (*US National Formulary*) som tilsvare 1: 12500 BP (*British Pharmacopoeia*) og 2000 FIP (*Fédération internationale de pharmacie*), eller stabilisert pepsinløsning med minst 660 enheter/ml i henhold til Den europeiske farmakopé».

- b) Nr. 3 del I bokstav b) skal lyde:

«b) $10 \pm 0,2$ g pepsin eller $30 \pm 0,5$ ml pepsinløsning tilsettes.»

2. I kapittel II gjøres følgende endringer:

- a) Del A nr. 1 bokstav q) skal lyde:

«q) Pepsin, med en styrke på: 1: 10000 NF (*US National Formulary*) som tilsvare 1: 12500 BP (*British Pharmacopoeia*) og 2000 FIP (*Fédération internationale de pharmacie*), eller stabilisert pepsinløsning med minst 660 enheter/ml i henhold til Den europeiske farmakopé».

- b) Del A nr. 3 del II bokstav a) v) skal lyde:

«v) Til slutt tilsettes 6 g pepsin eller 18 ml pepsinløsning. Denne tilsetningsrekkefølgen må følges nøye for å unngå at pepsinet brytes ned.»

(*) Denne fellesskapsrettsakten, kunngjort i EUT L 281 av 25.10.2007, s. 19, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 17/2010 av 1. mars 2010 om endring av EØS-avtalens vedlegg I (Veterinære og plantesanitere forhold) og vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og sertifisering), se EØS-tillegget til *Den europeiske unions tidende* nr. 30 av 10.6.2010, s. 1.

(1) EUT L 139 av 30.4.2004, s. 206, rettet ved EUT L 226 av 25.6.2004, s. 83. Forordningen sist endret ved rådsforordning (EF) nr. 1791/2006 (EUT L 363 av 20.12.2006, s. 1).

(2) EUT L 338 av 22.12.2005, s. 60. Forordningen endret ved forordning (EF) nr. 1665/2006 (EUT L 320 av 18.11.2006, s. 46).

(3) *J Investig Allergol Clin Immunol* (2006) 16, 136-137.

c) Del C nr.3 del I bokstav h) skal lyde:

«h) Til slutt tilsettes 7 g pepsin eller 21 ml pepsinløsning. Denne tilsetningsrekkefølgen må følges nøye for å unngå at pepsinet brytes ned.»

Artikkel 2

Denne forordning trer i kraft den 20. dag etter at den er kunngjort i *Den europeiske unions tidende*.

Denne forordning er bindende i alle deler og kommer direkte til anvendelse i alle medlemsstater.

Utfærdiget i Brussel, 24. oktober 2007.

For Kommisjonen

Markos KYPRIANOU

Medlem av Kommisjonen
