

KOMMISJONSFORORDNING (EU) nr. 610/2012

2017/EØS/6/13

av 9. juli 2012

om endring av forordning (EF) nr. 124/2009 av 10. februar 2009 om fastsettelse av grenseverdier for forekomst av koksidiostatika eller histomonostatika i næringsmidler som følge av uunngåelig overføring av disse stoffene til fôr til dyr utenfor målgruppen(*)

EUROPAKOMMISJONEN HAR —

animalsk opprinnelse⁽³⁾ og europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1831/2003 av 22. september 2003 om tilsetningsstoffer i fôrvarer⁽⁴⁾.

under henvisning til traktaten om Den europeiske unions virkemåte,

under henvisning til rådsforordning (EØF) nr. 315/93 av 8. februar 1993 om fastsettelse av framgangsmåter i Fellesskapet i forbindelse med forurensende stoffer i næringsmidler⁽¹⁾, særlig artikkel 2 nr. 3, og

ut fra følgende betraktninger:

- 1) Det er ved kommisjonsforordning (EF) nr. 124/2009 av 10. februar 2009 om fastsettelse av grenseverdier for forekomst av koksidiostatika eller histomonostatika i næringsmidler som følge av uunngåelig overføring av disse stoffene til fôr til dyr utenfor målgruppen⁽²⁾ fastsatt grenseverdier for visse koksidiostatika og histomonostatika i næringsmidler for å sikre at det indre marked virker på en tilfredsstillende måte og for å verne menneskers helse.
- 2) Grenseverdiene bør kontinuerlig tilpasses den vitenskapelige og tekniske utviklingen og endringene i grenseverdiene fastsatt for bestemte næringsmidler innenfor rammen av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 470/2009 av 6. mai 2009 om framgangsmåter i Fellesskapet for å fastsette grenseverdier for restmengder av farmakologisk virksomme stoffer i næringsmidler av

- 3) Det er innenfor rammen av forordning (EF) nr. 470/2009 fastsatt grenseverdier for lasalocidnatrium i næringsmidler av animalsk opprinnelse fra storfe ved kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 86/2012 av 1. februar 2012 om endring av vedlegget til forordning (EU) nr. 37/2010 om farmakologisk virksomme stoffer og deres klassifisering med hensyn til grenseverdier for restmengder i næringsmidler av animalsk opprinnelse for stoffet lasalocid⁽⁵⁾. Det er derfor nødvendig å endre bestemmelsene om lasalocidnatrium.
- 4) Nye tekniske opplysninger er blitt tilgjengelige i forbindelse med særlige undersøkelser om overføringsforholdet for maduramicin fra fôr til egg fra verpehøner. Undersøkelsene viser at fôr som inneholder maduramicin som følge av krysskontaminering, selv om innholdet er innenfor grenseverdien, fører til at innholdet av maduramicin i egg overstiger den gjeldende grenseverdien. I samsvar med konklusjonene i EFSAS uttalelse om krysskontaminering av fôr til dyr utenfor målgruppen med maduramicin⁽⁶⁾ og den vitenskapelige uttalelsen om sikkerheten ved og virkningen av maduramicinammonium til oppfôringskylinger⁽⁷⁾, utgjør dette høyere innholdet

(*) Denne unionsrettsakten, kunngjort i EUT L 178 av 10.7.2012, s. 1, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 5/2013 av 1. februar 2013 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. 31 av 30.5.2013, s. 8.

⁽¹⁾ EFT L 37 av 13.2.1993, s. 1.

⁽²⁾ EUT L 40 av 11.2.2009, s. 7.

⁽³⁾ EUT L 152 av 16.6.2009, s. 11.

⁽⁴⁾ EUT L 268 av 18.10.2003, s. 29.

⁽⁵⁾ EUT L 30 av 2.2.2012, s. 6.

⁽⁶⁾ Uttalelse fra Vitenskapsgruppen for forurensende stoffer i næringsmiddelkjeden, på anmodning fra Kommisjonen, om krysskontaminering av fôr til dyr utenfor målgruppen med maduramicin, som er godkjent som tilsetningsstoff i fôrvarer, EFSA Journal (2008) 594, 1-30. Tilgjengelig på Internett: <http://www.efsa.europa.eu/en/efsajournal/doc/594.pdf>.

⁽⁷⁾ EFSAS vitenskapsgruppe for tilsetningsstoffer og produkter eller stoffer som brukes i fôr (FEEDAP); vitenskapelig uttalelse om sikkerheten ved og virkningen av Cygro® 10G (maduramicinammonium α) til oppfôringskylinger, EFSA Journal 2011 9(1):1952. [2 pp.]. doi:10.2903/j.efsa.2011.1952. Tilgjengelig på Internett: www.efsa.europa.eu/efsajournal.

ingen nevneverdig risiko for forbrukernes helse. Bestemmelsene om maduramicin bør derfor endres i overensstemmelse med dette.

- 5) Godkjenningvilkårene for nicarbazin og diclazuril som tilsetningsstoffer i fôrvarer er endret ved henholdsvis kommisjonsforordning (EU) nr. 875/2010 av 5. oktober 2010 om godkjenning for ti år av eit tilsetningsstoff i fôrvarer⁽¹⁾ og kommisjonsforordning (EU) nr. 169/2011 av 23. februar 2011 om godkjenning av diclazuril som tilsetningsstoff i fôrvarer for perlehøns⁽²⁾. Det kreves derfor at det gjøres vesentlige endringer i grenseverdiene fastsatt for nicarbazin og mindre endringer i grenseverdiene fastsatt for diclazuril i vedlegget til forordning (EF) nr. 124/2009. I samsvar med konklusjonene i EFSA's uttalelse om krysskontaminering av fôr til dyr utenfor målgruppen med nicarbazin⁽³⁾ og den vitenskapelige uttalelsen om sikkerheten ved og virkningen av nicarbazin til oppføringskyllinger⁽⁴⁾, vil den foreslåtte grenseverdien for nicarbazin i næringsmidler som følge av uunnødvendig overføring til fôr til dyr utenfor målgruppen ikke resultere i nevneverdig risiko for forbrukernes helse.

Bestemmelsene om diclazuril og nicarbazin bør derfor endres i overensstemmelse med dette.

- 6) Forordning (EF) nr. 124/2009 bør derfor endres.
- 7) Tiltakene fastsatt i denne forordning er i samsvar med uttalelse fra Den faste komité for næringsmiddelkjeden og dyrehelsen —

VEDTATT DENNE FORORDNING:

Artikkel 1

Vedlegget til forordning (EF) nr. 124/2009 endres i samsvar med vedlegget til denne forordning.

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.

Utferdiget i Brussel, 9. juli 2012.

For Kommisjonen

José Manuel BARROSO

President

⁽¹⁾ EUT L 263 av 6.10.2010, s. 4.

⁽²⁾ EFT L 49 av 24.2.2001, s. 6.

⁽³⁾ Uttalelse fra Vitenskapsgruppen for forurensende stoffer i næringsmiddelkjeden, på anmodning fra Kommisjonen, om krysskontaminering av fôr til dyr utenfor målgruppen med nicarbazin, som er godkjent som tilsetningsstoff i fôrvarer, EFSA Journal (2008) 690, 1-34. Tilgjengelig på Internett: <http://www.efsa.europa.eu/en/efsajournal/doc/690.pdf>.

⁽⁴⁾ EFSA's vitenskapsgruppe for tilsetningsstoffer og produkter eller stoffer som brukes i fôr (FEEDAP); vitenskapelig uttalelse om sikkerheten ved og virkningen av Koffogran (nicarbazin) som tilsetningsstoff i fôrvarer for oppføringskyllinger, EFSA Journal 2010; 8(3):1551. [40 pp.]. doi:10.2903/j.efsa.2011.1952. Tilgjengelig på Internett: www.efsa.europa.eu.

VEDLEGG

I vedlegget til forordning (EF) nr. 124/2009 gjøres følgende endringer:

1) Oppføring nr. 1 om lasalocidnatrium skal lyde:

«1. Lasalocidnatrium	Næringsmiddel av animalsk opprinnelse fra andre dyrearter enn fjørfe og storfe:	
	— melk,	1
	— lever,	50
	— nyre,	20
	— annet næringsmiddel.	5»

2) Oppføring nr. 6 om maduramicin skal lyde:

«6. Maduramicin	Næringsmiddel av animalsk opprinnelse fra andre dyrearter enn oppføringskylling og kalkun:	
	— egg,	12
	— annet næringsmiddel.	2»

3) Oppføring nr. 10 om nicarbazin skal lyde:

«10. Nicarbazin (restmengder: 4,4-dinitrokarbani- lid (DNC))	Næringsmiddel av animalsk opprinnelse fra andre dyrearter enn oppføringskylling:	
	— egg,	300
	— melk,	5
	— lever,	300
	— nyre,	100
	— annet næringsmiddel.	50»

4) Oppføring nr. 11 om diclazuril skal lyde:

«11. Diclazuril	Næringsmiddel av animalsk opprinnelse fra andre dyrearter enn oppføringskylling, oppføringskalkun, perlehøns, oppførings- og avlskaniner, drøvtyggere og svin:	
	— egg,	2
	— lever og nyre,	40
	— annet næringsmiddel.	5»