

**KOMMISJONENS GJENNOMFØRINGSFORORDNING (EU) 2015/1747****2018/EØS/76/09**

av 30. september 2015

**om retting av vedlegget til forordning (EU) nr. 26/2011 om godkjenning av vitamin E som tilsetningsstoff i fôrvarer for alle dyrearter(\*)**

EUROPAKOMMISJONEN HAR —

under henvisning til traktaten om Den europeiske unions virkemåte,

under henvisning til europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1831/2003 av 22. september 2003 om tilsetningsstoffer i fôrvarer<sup>(1)</sup>, særlig artikkel 9 nr. 2, og

ut fra følgende betraktninger:

- 1) I henhold til forordning (EF) nr. 1831/2003 må tilsetningsstoffer som skal brukes i fôrvarer, godkjennes, og forordningen inneholder grunnlaget og framgangsmåtene for å gi slik godkjenning. I henhold til artikkel 10 i nevnte forordning skal tilsetningsstoffer som er godkjent i henhold til rådsdirektiv 70/524/EØF<sup>(2)</sup>, vurderes på nytt.
- 2) Vitamin E er vurdert på nytt og ble ved kommisjonsforordning (EU) nr. 26/2011<sup>(3)</sup> godkjent til 4. februar 2021 som tilsetningsstoff i fôrvarer for alle dyrearter.
- 3) Selv om det i artikkel 1 i forordning (EU) nr. 26/2011 heter at de preparatene av vitamin E som er oppført i vedlegget til forordningen, godkjennes som tilsetningsstoffer i fôrvarer på vilkårene fastsatt der, er det ingen henvisning til preparater i nevnte vedlegg. Denne inkonsekvensen fører til at kontrollmyndighetene i visse medlemsstater anser at preparater som inneholder vitamin E, ikke er godkjent.
- 4) For at forordning (EU) nr. 26/2011 skal tolkes korrekt, må det i vedlegget til nevnte forordning settes inn en henvisning som klargjør vilkårene for bruk og omsetning av preparater som inneholder vitamin E, ettersom dette var hensikten da forordningen ble vedtatt.
- 5) Dessuten har erfaringene med offentlig kontroll av merkingen av vitamin E vist at det bør klargjøres nøyaktig hvilket navn tilsetningsstoffet er gitt.
- 6) Forordning (EU) nr. 26/2011 bør derfor rettes.
- 7) Tiltakene fastsatt i denne forordning er i samsvar med uttalelse fra Den faste komité for planter, dyr, næringsmidler og fôr —

VEDTATT DENNE FORORDNING:

*Artikkel 1*

I vedlegget til forordning (EU) nr. 26/2011 gjøres følgende endringer:

- 1) I kolonnen med overskriften «Tilsetningsstoff»

— endres «Vitamin E/all-rac-alfa-tokoferylacetat» til ««Vitamin E» eller «all-rac-alfa-tokoferylacetat»»,

— endres «Vitamin E/RRR-alfa-tokoferylacetat» til ««Vitamin E» eller «RRR-alfa-tokoferylacetat»»,

— endres «Vitamin E/RRR-alfa-tokoferol» til ««Vitamin E» eller «RRR-alfa-tokoferol»».

(\*) Denne unionsrettsakten, kunngjort i EUT L 256 av 1.10.2015, s. 7, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 6/2016 av 5. februar 2016 om endring av EØS-avtalens vedlegg I (Veterinære og plantesanitære forhold), se EØS-tillegget til *Den europeiske unions tidende* nr. 45 av 20.7.2017, s. 10.

<sup>(1)</sup> EUT L 268 av 18.10.2003, s. 29.

<sup>(2)</sup> Rådsdirektiv 70/524/EØF av 23. november 1970 om tilsetningsstoffer i fôrvarer (EFT L 270 av 14.12.1970, s. 1).

<sup>(3)</sup> Kommisjonsforordning (EU) nr. 26/2011 av 14. januar 2011 om godkjenning av vitamin E som tilsetningsstoff i fôrvarer for alle dyrearter (EUT L 11 av 15.1.2011, s. 18).

2) I kolonnen med overskriften «Andre bestemmelser» skal nytt nummer lyde:

«3. Vitamin E kan bringes i omsetning og brukes som tilsetningsstoff i form av et preparat.»

*Artikkel 2*

Denne forordning trer i kraft dagen 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, 30. september 2015.

*For Kommisjonen*

Jean-Claude JUNCKER

*President*

---