

**FRAMKVÆMDARREGLUGERÐ FRAMKVÆMDASTJÓRNARINNAR  
(ESB) 2017/59****2017/EES/31/62****frá 14. desember 2016****um leyfi fyrir 1,1-dímetyxý-2-fenyletani, fenetylformati, fenetyloktanóati, fenetylísóbútýrati,  
fenetyl 2-metylbutýrati og fenetylbensóati sem fóduraukefni fyrir allar dýrategundir (\*)**

FRAMKVÆMDASTJÓRN EVRÓPUSAMBANDSINS HEFUR,

með hliðsjón af sáttmálanum um starfshætti Evrópusambandsins,

með hliðsjón af reglugerð Evrópuþingsins og ráðsins (EB) nr. 1831/2003 frá 22. september 2003 um aukefni í fódri <sup>(1)</sup>, einkum 2. mgr. 9. gr.,*og að teknu tilliti til eftirfarandi:*

- 1) Í reglugerð (EB) nr. 1831/2003 er kveðið á um veitingu leyfa fyrir aukefnum til notkunar í fódur ásamt forsendum og málsmeðferð við slíka leyfisveitingu. Í 10. gr. þeirrar reglugerðar er kveðið á um endurmat á aukefnum sem eru leyfð samkvæmt tilskipun ráðsins 70/524/EBE <sup>(2)</sup>.
- 2) 1,1-dímetyxý-2-fenyletan, fenetylformat, fenetyloktanóat, fenetylísóbútýrat, fenetyl 2-metylbutýrat og fenetylbensóat (hér á eftir nefnd „efnin sem um er að ræða“) voru leyfð án tímamarka, í samræmi við tilskipun 70/524/EBE, sem fóduraukefni fyrir allar dýrategundir. Þessar vörur voru síðan færðar inn í skrá yfir fóduraukefni sem fyrirleggjandi vörur í samræmi við 1. mgr. 10. gr. reglugerðar (EB) nr. 1831/2003.
- 3) Í samræmi við 2. mgr. 10. gr. reglugerðar (EB) nr. 1831/2003, í tengslum við 7. gr. þeirrar reglugerðar, var lögð fram umsókn um endurmat á efnunum sem um er að ræða sem fóduraukefni fyrir allar dýrategundir. Umsækjandinn óskaði eftir að aukefnin yrðu sett í aukefnaflokkinn „skynræn aukefni“. Umsókninni fylgdu upplýsingar og skjöl sem krafist er skv. 3. mgr. 7. gr. reglugerðar (EB) nr. 1831/2003.
- 4) Matvælaöryggisstofnun Evrópu (hér á eftir nefnd Matvælaöryggisstofnunin) komst að þeirri niðurstöðu í álitinu sínu frá 7. mars 2012 <sup>(3)</sup> að við tillögð skilyrði fyrir notkun í fódur hafi efnin sem um er að ræða ekki skaðleg áhrif á heilbrigði dýra eða manna eða á umhverfið. Matvælaöryggisstofnunin komst enn fremur að þeirri niðurstöðu að verkunarmáti efnanna sem um er að ræða sé svipaður í fódri og í matvælum. Matvælaöryggisstofnunin hefur þegar komist að þeirri niðurstöðu að þessi efni séu skilvirk í matvælum þar eð þau bæta lykt matvæla eða bragðgæði. Því má yfirfæra þessa niðurstöðu á fódur. Þar eð erfitt er að stýra notkun efnanna sem um er að ræða í drykkjarvatn þegar efnin eru notuð í fódur á sama tíma, ætti að undanskilja slíka notkun. Efnin má þó nota í fódurblandur sem eru síðan gefnar með vatni.
- 5) Kveða ætti á um takmarkanir og skilyrði til að greiða fyrir betra eftirliti. Þar eð ekki er gerð krafa um fastsetningu hámarksinnihalds af öryggisástandum og að teknu tilliti til endurmats, sem Matvælaöryggisstofnunin hefur framkvæmt, ætti að tilgreina ráðlagt hámarksinnihald á merkimiða aukefnisins. Þegar farið er yfir slíkt innihald ætti að tilgreina tilteknar upplýsingar á merkimiða forblandna, fódurblandna og fódurefna.
- 6) Matvælaöryggisstofnunin komst að þeirri niðurstöðu að líta beri á efnin sem um er að ræða sem ertandi fyrir augu og öndunarveg, sem húðnæma og sem hættuleg við inntöku. Af þessum sökum ætti að grípa til viðeigandi verndarráðstafana. Matvælaöryggisstofnunin telur að ekki sé þörf á sértækum kröfum um vöktun að lokinni setningu á markað. Hún staðfesti einnig skýrslu um aðferð til að greina fóduraukefnin í fódri sem tilvísunarrannsóknarstofan, sem sett var á stofn með reglugerð (EB) nr. 1831/2003, lagði fram.
- 7) Mat á efnunum sem um er að ræða sýnir að skilyrðin fyrir leyfinu, sem kveðið er á um í 5. gr. reglugerðar (EB) nr. 1831/2003, eru uppfyllt. Til samræmis við það ætti að leyfa notkun þessara efna eins og tilgreint er í viðaukanum við þessa reglugerð.

(\*) Þessi ESB-gerð birtist í Stjtið. ESB L 13, 17.1.2017, bls. 167. Hennar var getið í ákvörðun sameiginlegu EES-nefndarinnar nr. 76/2017 frá 5. maí 2017 um breytingu á I. viðauka (Heilbrigði dýra og plantna) við EES-samninginn, biður birtingar.

(1) Stjtið. ESB L 268, 18.10.2003, bls. 29.

(2) Tilskipun ráðsins 70/524/EBE frá 23. nóvember 1970 um aukefni í fódri (Stjtið. EB L 270, 14.12.1970, bls. 1).

(3) *Tíðindi Matvælaöryggisstofnunar Evrópu* 2012 10(3), 2625.

- 8) Þar eð er ekki gerð krafa um tafarlausa beitingu á breytingum á skilyrðunum fyrir leyfinu fyrir efnunum sem um er að ræða af öryggisástæðum þykir rétt að heimila umbreytingartímabil fyrir hagsmunaaðila svo þeir geti búið sig undir að uppfylla nýjar kröfur sem fylgja leyfinu.
- 9) Ráðstafanirnar, sem kveðið er á um í þessari reglugerð, eru í samræmi við álit fastanefndarinnar um plöntur, dýr, matvæli og fóður.

SAMÞYKKT REGLUGERÐ ÞESSA:

*1. gr.*

#### **Leyfi**

Efnin, sem tilheyra aukefnaflokknum „skynræn aukefni“ og virka hópnum „bragðefni“ og eru tilgreind í viðaukanum, eru leyfð sem fóðurukefni í fóður með þeim skilyrðum sem mælt er fyrir um í þeim viðauka.

*2. gr.*

#### **Umbreytingarráðstafanir**

1. Efnin, sem eru tilgreind í viðaukanum, og forblöndur sem innihalda efnin, sem eru framleidd og merkt fyrir 6. ágúst 2017 í samræmi við reglurnar sem voru í gildi fyrir 6. febrúar 2017, má áfram setja á markað og nota þar til birgðir eru uppnar.
2. Fóðurblöndur og fóðurefni sem innihalda efnin, sem eru tilgreind í viðaukanum, sem eru framleidd og merkt fyrir 6. febrúar 2018 í samræmi við reglurnar sem voru í gildi fyrir 6. febrúar 2017, má áfram setja á markað og nota þar til birgðir eru uppnar, ef þau eru ætluð fyrir dýr sem gefa af sér afurðir til manneldis.
3. Fóðurblöndur og fóðurefni sem innihalda efnin, sem eru tilgreind í viðaukanum, sem eru framleidd og merkt fyrir 6. febrúar 2019 í samræmi við reglur sem voru í gildi fyrir 6. febrúar 2017 má áfram setja á markað og nota þar til birgðir eru uppnar, ef þau eru ætluð fyrir dýr sem ekki gefa af sér afurðir til manneldis.

*3. gr.*

#### **Gildistaka**

Reglugerð þessi öðlast gildi á tuttugasta degi eftir að hún birtist í *Stjórnartíðindum Evrópusambandsins*.

Reglugerð þessi er bindandi í heild sinni og gildir í öllum aðildarríkjunum án frekari lögfestingar.

Gjört í Brussel 14. desember 2016.

*Fyrir hönd framkvæmdastjórnarinnar,*

Jean-Claude JUNCKER

*forseti.*

VIÐAUKI

Kenninúmer aukefnis	Nafn leyfishafa	Aukefni	Samsetning, efnaformúla, lýsing, greiningaraðferð	Tegund eða flokkur dýra	Hámarks- aldur	Lágmarks- innihald	Hámarks- innihald	Önnur ákvæði	Leyfi rennur út
						mg af virku efni/kg heilfóðurs með 12% rakainnihald			
1)	2)	3)	4)	5)	6)	7)		8)	9)

**Flokkur: Skynræn aukefni. Virkur hópur: Bragðefni**

2b06006	—	1,1-dímtoxý-2-fenýletan	<p><i>Samsetning aukefnis</i></p> <p>1,1-dímtoxý-2-fenýletan</p> <p><i>Lýsing á eiginleikum virka efnisins</i></p> <p>1,1-dímtoxý-2-fenýletan</p> <p>Framleitt með efnasmíði</p> <p>Hreinleiki: að lágmarki 95%</p> <p>Efnaformúla: C<sub>10</sub>H<sub>14</sub>O<sub>2</sub></p> <p>CAS-númer 101-48-4</p> <p>FLAVIS-nr. 06.006</p> <p><i>Greiningaraðferð</i> <sup>(1)</sup></p> <p>Til að ákvarða 1,1-dímtoxý-2-fenýletan í fóduraukefninu og bragðefnaforblöndum:</p> <p>Gas- og massagreining með læsingu rástíma GC-MS-RTL.</p>	Allar dýrategundir	—	—	—	<p>1. Aukefnið skal notað í fóður í formi forblöndu.</p> <p>2. Í notkunarleiðbeiningum með aukefninu og forblöndunum skal tilgreina geymslu- og stöðugleikaskilyrði.</p> <p>3. Ráðlagt hámarksinnihald virka efnisins skal vera:</p> <p>Fyrir svín og alifugla: 1 mg/kg, og fyrir aðrar tegundir og flokka: 1,5 mg/kg heilfóðurs með 12% rakainnihald.</p> <p>4. Á merkimiða aukefnis skal tilgreina eftirfarandi:</p> <p>„Ráðlagt hámarksinnihald virka efnisins í heilfóðri með 12% rakainnihald:</p> <p>— 1 mg/kg fyrir svín og alifugla,</p> <p>— 1,5 mg/kg fyrir aðrar tegundir og flokka.“</p>	6. febrúar 2027
---------	---	-------------------------	---	-----------------------	---	---	---	--	--------------------

1)	2)	3)	4)	5)	6)	7)	8)	9)	
							<p>5. Tilgreina skal virkan hóp, kenninúmer, heiti og viðbætt magn virka efnisins á merkimiðum fyrir forblöndur, fódurefni og heilfóður ef farið er yfir eftirfarandi magn af virku efni í heilfóðri með 12% rakainnihald:</p> <p>— 1 mg/kg fyrir svín og alifugla,</p> <p>— 1,5 mg/kg fyrir aðrar tegundir og flokka.</p> <p>6. Að því er varðar notendur aukefnis og forblandna skulu stjórnendur fódurfyrirtækja koma á verklagsreglum og skipulagsráðstöfunum til að bregðast við mögulegri áhættu við innöndun, snertingu við húð eða augu. Ef ekki er unnt með slíkum reglum og ráðstöfunum að eyða þessari áhættu eða draga úr henni þannig að hún sé í lágmarki skal nota persónuhlífar við notkun á aukefninu og forblöndunum, þ.m.t. öndunarvörn, öryggisgleraugu og hlífðarhanskar.</p>		
2b09083	—	Fenetylformat	<p><i>Samsetning aukefnis</i></p> <p>Fenetylformat</p> <p><i>Lýsing á eiginleikum virka efnisins</i></p> <p>Fenetylformat</p> <p>Framleitt með efnasmíði</p> <p>Hreinleiki: að lágmarki 96 %</p> <p>Efnaformúla: C<sub>9</sub>H<sub>10</sub>O<sub>2</sub></p> <p>CAS-númer 104-62-1</p> <p>FLAVIS-nr. 09.083</p>	Allar dýrategundir	—	—	—	<p>1. Aukefnið skal notað í fóður í formi forblöndu.</p> <p>2. Í notkunarleiðbeiningum með aukefninu og forblöndunum skal tilgreina geymslu- og stöðugleikaskilyrði.</p> <p>3. Ráðlagt hámarksinnihald virka efnisins skal vera:</p> <p>Fyrir svín og alifugla: 1 mg/kg, og fyrir aðrar tegundir og flokka: 1,5 mg/kg heilfóðurs með 12% rakainnihald.</p>	6. febrúar 2027

1)	2)	3)	4)	5)	6)	7)	8)	9)
			<p><i>Greiningaraðferð</i> <sup>(1)</sup></p> <p>Til að ákvarða fenetylformat í fæðuaukefninu og bragðefnaforblöndum:</p> <p>Gas- og massagreining með læsingu rástíma GC-MS-RTL.</p>				<p>4. Á merkimiða aukefnis skal tilgreina eftirfarandi:</p> <p>„Ráðlagt hámarksinnihald virka efnisins í heilfóðri með 12% rakainnihald:</p> <p>— 1 mg/kg fyrir svín og alifugla,</p> <p>— 1,5 mg/kg fyrir aðrar tegundir og flokka.“</p> <p>5. Tilgreina skal virkan hóp, kenninúmer, heiti og viðbætt magn virka efnisins á merkimiðum fyrir forblöndur, fæðurefni og heilfóður ef farið er yfir eftirfarandi magn af virku efni í heilfóðri með 12% rakainnihald:</p> <p>— 1 mg/kg fyrir svín og alifugla,</p> <p>— 1,5 mg/kg fyrir aðrar tegundir og flokka.</p> <p>6. Að því er varðar notendur aukefnis og forblandna skulu stjórnendur fæðurfyrirtækja koma á verklagsreglum og skipulagsráðstöfunum til að bregðast við mögulegri áhættu við innöndun, snertingu við húð eða augu. Ef ekki er unnt með slíkum reglum og ráðstöfunum að eyða þessari áhættu eða draga úr henni þannig að hún sé í lágmarki skal nota persónuhlífar við notkun á aukefninu og forblöndunum, þ.m.t. öndunarvörn, öryggisgleraugu og hlífðarhanskar.</p>	
2b09262	—	Fenetyl- oktanóat	<p><i>Samsetning aukefnis</i></p> <p>Fenetylóktanóat</p> <p><i>Lýsing á eiginleikum virka efnisins</i></p> <p>Fenetylóktanóat</p>	Allar dýrategundir	—	—	<p>1. Aukefnið skal notað í fæður í formi forblöndu.</p> <p>2. Í notunarleiðbeiningum með aukefninu og forblöndunum skal tilgreina geymslu- og stöðugleikaskilyrði.</p>	6. febrúar 2027

1)	2)	3)	4)	5)	6)	7)	8)	9)
			<p>Framleitt með efnasmíði</p> <p>Hreinleiki: að lágmarki 98 %</p> <p>Efnaformúla: C<sub>16</sub>H<sub>24</sub>O<sub>2</sub></p> <p>CAS-númer 5457-70-5</p> <p>FLAVIS-nr. 09.262</p> <p><i>Greiningaraðferð</i> (1)</p> <p>Til að ákvarða fenetyloktanóat í fóduraukefninu og bragðefnaforblöndum:</p> <p>Gas- og massagreining með læsingu rástíma GC-MS-RTL.</p>				<p>3. Ráðlagt hámarksinnihald virka efnisins skal vera:</p> <p>Fyrir svín og alifugla: 1 mg/kg, og fyrir aðrar tegundir og flokka: 1,5 mg/kg heilfóðurs með 12% rakainnihald.</p> <p>4. Á merkimiða aukefnis skal tilgreina eftirfarandi:</p> <p>„Ráðlagt hámarksinnihald virka efnisins í heilfóðri með 12% rakainnihald:</p> <p>— 1 mg/kg fyrir svín og alifugla,</p> <p>— 1,5 mg/kg fyrir aðrar tegundir og flokka.“</p> <p>5. Tilgreina skal virkan hóp, kenninúmer, heiti og viðbætt magn virka efnisins á merkimiðum fyrir forblöndur, fódurefni og heilfóður ef farið er yfir eftirfarandi magn af virku efni í heilfóðri með 12% rakainnihald:</p> <p>— 1 mg/kg fyrir svín og alifugla,</p> <p>— 1,5 mg/kg fyrir aðrar tegundir og flokka.</p> <p>6. Að því er varðar notendur aukefnis og forblandna skulu stjórnendur fódurfyrirtækja koma á verklagsreglum og skipulagsráðstöfunum til að bregðast við mögulegri áhættu við innöndun, snertingu við húð eða augu. Ef ekki er unnt með slíkum reglum og ráðstöfunum að eyða þessari áhættu eða draga úr henni þannig að hún sé í lágmarki skal nota persónuhlífar við notkun á aukefninu og forblöndunum, þ.m.t. öndunarvörn, öryggisgleraugu og hlífðarhanskar.</p>	

1)	2)	3)	4)	5)	6)	7)	8)	9)	
2b09427	—	Fenetyl-ísóbútýrat	<p><i>Samsetning aukefnis</i></p> <p>Fenetylísóbútýrat</p> <p><i>Lýsing á eiginleikum virka efnisins</i></p> <p>Fenetylísóbútýrat</p> <p>Framleitt með efnasmíði</p> <p>Hreinleiki: að lágmarki 98 %</p> <p>Efnaformúla: C<sub>12</sub>H<sub>16</sub>O<sub>2</sub></p> <p>CAS-númer 103-48-0</p> <p>FLAVIS-nr. 09.427</p> <p><i>Greiningaraðferð</i> <sup>(1)</sup></p> <p>Til að ákvarða fenetylísóbútýrat í fýðuraukefninu og bragðefnaforblöndum:</p> <p>Gas- og massagreining með læsingu rástíma GC-MS-RTL.</p>	Allar dýrategundir	—	—	—	<p>1. Aukefnið skal notað í fýður í formi forblöndu.</p> <p>2. Í notkunarleiðbeiningum með aukefninu og forblöndunum skal tilgreina geymslu- og stöðugleikaskilyrði.</p> <p>3. Ráðlagt hámarksinnihald virka efnisins skal vera:</p> <p>Fyrir svín og alifugla: 1 mg/kg, og fyrir aðrar tegundir og flokka: 1,5 mg/kg heilfýðurs með 12% rakainnihald.</p> <p>4. Á merkimiða aukefnis skal tilgreina eftirfarandi:</p> <p>„Ráðlagt hámarksinnihald virka efnisins í heilfýðri með 12% rakainnihald:</p> <p>— 1 mg/kg fyrir svín og alifugla,</p> <p>— 1,5 mg/kg fyrir aðrar tegundir og flokka.“</p> <p>5. Tilgreina skal virkan hóp, kenninúmer, heiti og viðbætt magn virka efnisins á merkimiðum fyrir forblöndur, fýðurefni og heilfýður ef farið er yfir eftirfarandi magn af virku efni í heilfýðri með 12% rakainnihald:</p> <p>— 1 mg/kg fyrir svín og alifugla,</p> <p>— 1,5 mg/kg fyrir aðrar tegundir og flokka.</p>	6. febrúar 2027

1)	2)	3)	4)	5)	6)	7)	8)	9)	
							6. Að því er varðar notendur aukefnis og forblandna skulu stjórnendur fôðurfyrirtækja koma á verklagsreglum og skipulagsráðstöfunum til að bregðast við mögulegri áhættu við innöndun, snertingu við húð eða augu. Ef ekki er unnt með slíkum reglum og ráðstöfunum að eyða þessari áhættu eða draga úr henni þannig að hún sé í lágmarki skal nota persónuhlífar við notkun á aukefninu og forblöndunum, þ.m.t. öndunarvörn, öryggisglæraugu og hlífðarhanskar.		
2b09538	—	Fenetyl 2-metylbutýrat	<p><i>Samsetning aukefnis</i></p> <p>Fenetyl 2-metylbutýrat</p> <p><i>Lýsing á eiginleikum virka efnisins</i></p> <p>Fenetyl 2-metylbutýrat</p> <p>Framleitt með efnasmíði</p> <p>Hreinleiki: að lágmarki 95%</p> <p>Efnaformúla: C<sub>13</sub>H<sub>18</sub>O<sub>2</sub></p> <p>CAS-númer 24817-51-4</p> <p>FLAVIS-nr. 09.538</p> <p><i>Greiningaraðferð <sup>(1)</sup></i></p> <p>Til að ákvarða fenetyl 2-metylbutýrat í fôðuraukefninu og bragðefnaforblöndum:</p> <p>Gas- og massagreining með læsingu rástíma GC-MS-RTL.</p>	Allar dýrategundir	—	—	—	<p>1. Aukefnið skal notað í fôður í formi forblöndu.</p> <p>2. Í notkunarleiðbeiningum með aukefninu og forblöndunum skal tilgreina geymslu- og stöðugleikaskilyrði.</p> <p>3. Ráðlagt hámarksinnihald virka efnisins skal vera:</p> <p>Fyrir svín og alifugla: 1 mg/kg, og fyrir aðrar tegundir og flokka: 1,5 mg/kg heilfôðurs með 12% rakainnihald.</p> <p>4. Á merkimiða aukefnis skal tilgreina eftirfarandi:</p> <p>„Ráðlagt hámarksinnihald virka efnisins í heilfôðri með 12% rakainnihald:</p> <p>— 1 mg/kg fyrir svín og alifugla,</p> <p>— 1,5 mg/kg fyrir aðrar tegundir og flokka.“</p>	6. febrúar 2027



1)	2)	3)	4)	5)	6)	7)	8)	9)	
							<p>5. Tilgreina skal virkan hóp, kenninúmer, heiti og viðbætt magn virka efnisins á merkimiðum fyrir forblöndur, fódurefni og heilfóður ef farið er yfir eftirfarandi magn af virku efni í heilfóðri með 12% rakainnihald:</p> <p>— 1 mg/kg fyrir svín og alifugla,</p> <p>— 1,5 mg/kg fyrir aðrar tegundir og flokka.</p> <p>6. Að því er varðar notendur aukefnis og forblandna skulu stjórnendur fódurfyrirtækja koma á verklagsreglum og skipulagsráðstöfunum til að bregðast við mögulegri áhættu við innöndun, snertingu við húð eða augu. Ef ekki er unnt með slíkum reglum og ráðstöfunum að eyða þessari áhættu eða draga úr henni þannig að hún sé í lágmarki skal nota persónuhlífar við notkun á aukefninu og forblöndunum, þ.m.t. öndunarvörn, öryggisgleraugu og hlífðarhanskar.</p>		
2b09774	—	Fenetylbensóat	<p><i>Samsetning aukefnis</i></p> <p>Fenetylbensóat</p> <p><i>Lýsing á eiginleikum virka efnisins</i></p> <p>Fenetylbensóat</p> <p>Framleitt með efnasmíði</p> <p>Hreinleiki: að lágmarki 98 %</p> <p>Efnaformúla: C<sub>15</sub>H<sub>14</sub>O<sub>2</sub></p> <p>CAS-númer 94-47-3</p> <p>FLAVIS-nr. 09.774</p>	Allar dýrategundir	—	—	—	<p>1. Aukefnið skal notað í fóður í formi forblöndu.</p> <p>2. Í notunarleiðbeiningum með aukefninu og forblöndunum skal tilgreina geymslu- og stöðugleikaskilyrði.</p> <p>3. Ráðlagt hámarksinnihald virka efnisins skal vera:</p> <p>Fyrir svín og alifugla: 1 mg/kg, og fyrir aðrar tegundir og flokka: 1,5 mg/kg heilfóðurs með 12% rakainnihald.</p>	6. febrúar 2027

1)	2)	3)	4)	5)	6)	7)	8)	9)
			<p><i>Greiningaraðferð</i> <sup>(1)</sup></p> <p>Til að ákvarða fenetylbensóat í fæðuaukefninu og bragðefnaforblöndum:</p> <p>Gas- og massagreining með læsingu rástíma GC-MS-RTL.</p>				<p>4. Á merkimiða aukefnis skal tilgreina eftirfarandi:</p> <p>„Ráðlagt hámarksinnihald virka efnisins í heilfóðri með 12% rakainnihald:</p> <p>— 1 mg/kg fyrir svín og alifugla,</p> <p>— 1,5 mg/kg fyrir aðrar tegundir og flokka.“</p> <p>5. Tilgreina skal virkan hóp, kenninúmer, heiti og viðbætt magn virka efnisins á merkimiðum fyrir forblöndur, fæðurefni og heilfóður ef farið er yfir eftirfarandi magn af virku efni í heilfóðri með 12% rakainnihald:</p> <p>— 1 mg/kg fyrir svín og alifugla,</p> <p>— 1,5 mg/kg fyrir aðrar tegundir og flokka.</p> <p>6. Að því er varðar notendur aukefnis og forblandna skulu stjórnendur fæðufyrirtækja koma á verklagsreglum og skipulagsráðstöfunum til að bregðast við mögulegri áhættu við innöndun, snertingu við húð eða augu. Ef ekki er unnt með slíkum reglum og ráðstöfunum að eyða þessari áhættu eða draga úr henni þannig að hún sé í lágmarki skal nota persónuhlífar við notkun á aukefninu og forblöndunum, þ.m.t. öndunarvörn, öryggisglæraugu og hlífðarhanskar.</p>	

<sup>(1)</sup> Upplýsingar varðandi greiningaraðferðirnar eru fáanlegar á eftirfarandi slóð tilvísunarrannsóknarstofunnar: <https://ec.europa.eu/jrc/en/eurl/feed-additives/evaluation-reports>