

KOMMISJONSDIREKTIV 2009/8/EF

2015/EØS/3/12

av 10. februar 2009

om endring av vedlegg I til europaparlaments- og rådsdirektiv 2002/32/EF med hensyn til grenseverdier for uunngåelig overføring av koksidiostatika eller histomonostatika til fôr til dyr utenfor målgruppen(*)

KOMMISJONEN FOR DE EUROPEISKE FELLESKAP HAR —

under henvisning til traktaten om opprettelse av Det europeiske fellesskap,

under henvisning til europaparlaments- og rådsdirektiv 2002/32/EF av 7. mai 2002 om uønskede stoffer i fôrvarer⁽¹⁾, særlig artikkel 8 nr. 1, og

ut fra følgende betraktninger:

- 1) Koksidiostatika og histomonostatika er stoffer som er beregnet på å drepe eller hemme protozoer, og som bl.a. kan tillates brukt som tilsetningsstoffer i fôrvarer i samsvar med europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1831/2003 av 22. september 2003 om tilsetningsstoffer i fôrvarer⁽²⁾. I godkjenningene av koksidiostatika og histomonostatika som tilsetningsstoffer i fôrvarer er det fastsatt særlige bruksvilkår, for eksempel hvilke dyrearter eller dyrekategorier tilsetningsstoffene er beregnet på.
- 2) Driftsansvarlige for fôrforetak kan innenfor en virksomhet framstille mange forskjellige fôrvarer, og det kan være nødvendig å framstille forskjellige typer produkter etter hverandre i samme produksjonslinje. Det kan skje at uunngåelige spor av et produkt blir igjen i produksjonslinjen og overføres når framstillingen av et nytt fôrprodukt begynner. Denne spredningen fra et produksjonsparti til et annet kalles «overføring» eller «krysskontaminering» og kan for eksempel forekomme når koksidiostatika eller histomonostatika brukes som godkjente tilsetningsstoffer i fôrvarer. Dette kan føre til at fôr som framstilles senere blir kontaminert med teknisk uunngåelige spor av disse stoffene i fôr til dyr utenfor målgruppen, dvs. fôr der bruk av koksidiostatika eller histomonostatika ikke er tillatt, for eksempel fôr beregnet på dyrearter eller dyrekategorier som ikke er nevnt i godkjenningen av tilsetningsstoffet. Denne uunngåelige krysskontamineringen kan forekomme i alle ledd i produksjon og bearbeiding av fôr, men også under lagring og transport.

- 3) I europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 183/2005 av 12. januar 2005 om fastsettelse av krav til fôrvarehygiene⁽³⁾ er det fastsatt særlige krav til fôrforetak som bruker koksidiostatika og histomonostatika ved produksjon av fôr. Særlig skal de berørte driftsansvarlige for fôrforetak treffe alle egnede tiltak med hensyn til anlegg og utstyr, produksjon, lagring og transport for å unngå krysskontaminering, i samsvar med forpliktelsene fastsatt i artikkel 4 og 5 i nevnte forordning. Fastsettelse av grenseverdier for uunngåelig overføring av koksidiostatika og histomonostatika til fôr til dyr utenfor målgruppen, i samsvar med direktiv 2002/32/EF, bør ikke berøre det hovedansvar de driftsansvarlige for fôrforetak har for å følge god framstillingspraksis for å unngå slik krysskontaminering. Det kreves derfor fortsatt innsats fra de berørte driftsansvarlige for fôrforetak for å unngå at slike uønskede stoffer forekommer i fôr.

- 4) Idet det tas hensyn til god framstillingspraksis bør grenseverdiene for uunngåelig overføring av koksidiostatika eller histomonostatika til fôr til dyr utenfor målgruppen fastsettes i henhold til ALARA-prinsippet (så lavt nivå som det med rimelighet er mulig å oppnå). For å gjøre det mulig for fôrprodusenter å håndtere ovennevnte uunngåelige overføring, bør en overføringsmengde på ca. 3 % i forhold til det høyeste tillatte innhold vurderes for fôr til mindre følsomme dyrearter utenfor målgruppen, mens en overføringsmengde på ca. 1 % i forhold til det høyeste tillatte innhold bør vurderes for fôr beregnet på følsomme dyrearter utenfor målgruppen samt for «tilbaketrukket fôr», dvs. fôr som brukes i tiden før slaktning. Overføringsmengden på 1 % bør også vurderes for krysskontaminering av annet fôr til dyrearter i målgruppen, som ikke er tilsatt koksidiostatika eller histomonostatika, og for fôr til dyr utenfor målgruppen som brukes til kontinuerlig næringsmiddelproduksjon, som melkekyr og verpehøner, dersom det er fastslått overføring fra fôr til næringsmidler av animalsk opprinnelse. Dersom fôrmidlene gis direkte til dyrene, eller dersom det brukes tilskuddsfôr, bør bruken av dette i dagsrasjonen ikke føre til at dyret eksponeres for nivåer av et koksidiostatikum eller et histomonostatikum som overskrider grenseverdiene for eksponering dersom det brukes bare fullfôr i dagsrasjonen.

- 5) For å hindre at medlemsstatene vedtar nasjonale regler for uunngåelig overføring av godkjente koksidiostatika eller histomonostatika til fôr til dyr utenfor målgruppen, og forekomst av disse stoffene i fôr som er framstilt av dette, som kan hindre det indre markedes virkemåte, må det vedtas harmoniserte fellesskapsregler på dette området.
- 6) Uunngåelig overføring av aktive stoffer fra godkjente koksidiostatika eller histomonostatika til fôr til dyr utenfor målgruppen bør anses som uønskede stoffer i fôrvarer i henhold til direktiv 2002/32/EF, og forekomst av dem bør ikke utgjøre en fare for dyrs eller menneskers helse eller for miljøet. Grenseverdier for disse stoffene i fôr bør derfor fastsettes i vedlegg I til nevnte direktiv for å unngå uønskede og skadelige virkninger.
- 7) Dersom det er fastsatt grenseverdier for restmengder innenfor rammen av rådsforordning (EØF) nr. 2377/90 av 26. juni 1990 om en framgangsmåte i Fellesskapet for fastsettelse av maksimumsgrenser for restmengder av veterinærpreparater i næringsmidler av animalsk opprinnelse⁽⁴⁾, eller innenfor rammen av forordning (EF) nr. 1831/2003, bør det sikres at disse bestemmelsene følges når det fastsettes grenseverdier for uunngåelig overføring av koksidiostatika eller histomonostatika til fôr til dyr utenfor målgruppen.
- 8) Uunngåelig overføring av koksidiostatika og histomonostatika til fôr til dyr utenfor målgruppen, selv under de grenseverdiene som bør fastsettes i henhold til direktiv 2002/32/EF, kan føre til at rester av disse stoffene forekommer i næringsmidler av animalsk opprinnelse. For å verne menneskers helse og i den grad det ennå ikke er fastsatt en grenseverdi for restmengder (MRL) for de berørte næringsmidlene, er det derfor fastsatt høyeste toleranseverdier for forekomst av aktive stoffer i koksidiostatika og histomonostatika 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⁽⁵⁾, innenfor rammen av rådsforordning (EØF) nr. 315/93 av 8. februar 1993 om fastsettelse av framgangsmåter i Fellesskapet i forbindelse med forurensende stoffer i næringsmidler⁽⁶⁾.
- 9) Etter anmodning fra Kommisjonen har Den europeiske myndighet for næringsmiddeltrygghet (heretter kalt myndigheten) vedtatt flere uttalelser⁽⁷⁾ om faren for dyrs og menneskers helse som følge av den uunngåelige overføringen av koksidiostatika eller histomonostatika som er godkjent som tilsetningsstoffer i fôr til dyr utenfor målgruppen. For hvert koksidiostatikum eller histomonostatikum som er godkjent som tilsetningsstoff i fôrvarer, er det i myndighetens vurdering tatt hensyn til hypotetiske overføringsmengder på 2 %, 5 % og 10 % fra fôr som er framstilt med høyeste tillatte dose av koksidiostatika eller histomonostatika, til det fôr som senere framstilles til dyr utenfor målgruppen.
- 10) På bakgrunn av konklusjonene i de enkelte vitenskapelige uttalelsene kan det fastslås at myndigheten i alminnelighet har konkludert med at det er lite sannsynlig at forekomsten av godkjente koksidiostatika eller histomonostatika i fôr til dyr utenfor målgruppen, på nivåer som skyldes uunngåelig overføring, og forutsatt at alle forebyggende tiltak er truffet, medfører skadelige virkninger for dyrs helse, og at faren for forbrukernes helse som følge av inntak av restmengder i produkter fra dyr som har vært eksponert for krysskontaminert fôr, er ubetydelig.
- 11) På bakgrunn av myndighetens uttalelser og de forskjellige metodene medlemsstatene benytter for å håndtere uunngåelig krysskontaminasjon, foreslås det å fastsette grenseverdier for fôr som fastsatt i vedleggene til dette direktiv, for å sikre at det indre marked virker på en tilfredsstillende måte og for å verne dyrs og menneskers helse.
- 12) Grenseverdier for uønskede stoffer i fôr bør fastsettes ved en tilpasning av vedlegg I til direktiv 2002/32/EF, som fastsatt i artikkel 8 nr. 1 i nevnte direktiv. Ved tilpasning av de tekniske bestemmelsene i vedlegg I til direktiv 2002/32/EF er det tatt hensyn til den vitenskapelige og tekniske utvikling på grunnlag av myndighetens vitenskapelige uttalelser, og til utviklingen av analysemetoder for fôr. Bestemmelsene i vedlegget bør vurderes på nytt innen 1. juli 2011 for å ta hensyn til den vitenskapelige og tekniske utvikling.
- 13) Grenseverdiene fastsatt i vedlegget til dette direktiv bør kontinuerlig tilpasses bruksvilkårene fastsatt i godkjenningene av koksidiostatika og histomonostatika som tilsetningsstoffer i fôrvarer. Ettersom det kan gå en viss tid mellom godkjenningen – eller en endring, midlertidig oppheving eller tilbakekalling av godkjenningen – av et koksidiostatikum eller et histomonostatikum som tilsetningsstoff i fôrvarer og den etterfølgende endringen av grenseverdiene fastsatt i vedleggene til dette direktiv, bør sistnevnte anses for ikke å berøre nivåene av koksidiostatika eller histomonostatika som er godkjent som tilsetningsstoffer i fôrvarer innenfor rammen av forordning (EF) nr. 1831/2003.

- 14) Ettersom den uunngåelige overføringen av koksidiostatika eller histomonostatika til fôr til dyr utenfor målgruppen kan føre til at disse stoffene forekommer som forurensende stoffer i næringsmidler som er framstilt av dette, bør det anvendes en samlet og integrert framgangsmåte for å løse problemet ved at dette direktiv med grenseverdier for uunngåelig overføring av koksidiostatika eller histomonostatika til fôr til dyr utenfor målgruppen, vedtas og anvendes samtidig med kommisjonsforordningen om grenseverdier for forekomst av disse stoffene som følge av dette i næringsmidler.
- 15) Tiltakene fastsatt i dette direktiv er i samsvar med uttalelse fra Den faste komité for næringsmiddelkjeden og dyrehelsen —

VEDTATT DETTE DIREKTIV:

Artikkel 1

Vedlegg I til direktiv 2002/32/EF endres i samsvar med vedlegget til dette direktiv.

Artikkel 2

Medlemsstatene skal innen 1. juli 2009 sette i kraft de lover og forskrifter som er nødvendige for å etterkomme dette

direktiv. De skal umiddelbart oversende Kommisjonen teksten til disse bestemmelsene og en sammenligningstabell som viser sammenhengen mellom disse bestemmelsene og bestemmelsene i dette direktiv. Disse bestemmelsene skal, når de vedtas av medlemsstatene, inneholde en henvisning til dette direktiv, eller det skal vises til direktivet når de kunngjøres. Nærmere regler for henvisningen fastsettes av medlemsstatene.

Artikkel 3

Dette direktiv trer i kraft den 20. dag etter at det er kunngjort i *Den europeiske unions tidende*.

Artikkel 4

Dette direktiv er rettet til medlemsstatene.

Utferdiget i Brussel, 10. februar 2009.

For Kommisjonen

Androulla VASSILIOU

Medlem av Kommisjonen

- (*) Denne fellesskapsrettsakten, kunngjort i EUT L 40 av 11.2.2009, s. 19, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 121/2009 av 4. desember 2009 om endring av EØS-avtalens vedlegg I (Veterinære og plantesanitere forhold), se EØS-tillegget til *Den europeiske unions tidende* nr. 12 av 11.3.2010, s. 1.
- (¹) EFT L 140 av 30.5.2002, s. 10.
- (²) EUT L 268 av 18.10.2003, s. 29.
- (³) EUT L 35 av 8.2.2005, s. 1.
- (⁴) EFT L 224 av 18.8.1990, s. 1.
- (⁵) EUT L 40 av 11.2.2009, s. 7.
- (⁶) EFT L 37 av 13.2.1993, s. 1.
- (⁷) Uttalelse fra Vitenskapsgruppen for forurensende stoffer i næringsmiddelkjeden, på anmodning fra Kommisjonen, om krysskontaminering av fôr til dyr utenfor målgruppen med lasalocid, som er godkjent som tilsetningsstoff i fôrvarer, *The EFSA Journal* (2007) 553, 1-46.
http://www.efsa.europa.eu/cs/BlobServer/Scientific_Opinion/CONTAM_ej553_lasalocid_en.pdf?ssbinary=true
- Uttalelse fra Vitenskapsgruppen for forurensende stoffer i næringsmiddelkjeden, på anmodning fra Kommisjonen, om krysskontaminering av fôr til dyr utenfor målgruppen med narasin, som er godkjent som tilsetningsstoff i fôrvarer, *The EFSA Journal* (2007) 552, 1-35.
http://www.efsa.europa.eu/cs/BlobServer/Scientific_Opinion/CONTAM_ej552_narasin_en.pdf?ssbinary=true
- 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, *The EFSA Journal* (2008) 594, 1-30.
http://www.efsa.europa.eu/cs/BlobServer/Scientific_Opinion/contam_op_ej594_maduramicin_en.pdf?ssbinary=true
- Uttalelse fra Vitenskapsgruppen for forurensende stoffer i næringsmiddelkjeden, på anmodning fra Kommisjonen, om krysskontaminering av fôr til dyr utenfor målgruppen med semduramicin, som er godkjent som tilsetningsstoff i fôrvarer, *The EFSA Journal* (2008) 593, 1-27.
http://www.efsa.europa.eu/cs/BlobServer/Scientific_Opinion/contam_op_ej593_semduramicin_en.pdf?ssbinary=true
- Uttalelse fra Vitenskapsgruppen for forurensende stoffer i næringsmiddelkjeden, på anmodning fra Kommisjonen, om krysskontaminering av fôr til dyr utenfor målgruppen med salinomycin, som er godkjent som tilsetningsstoff i fôrvarer, *The EFSA Journal* (2008) 591, 1-38.
http://www.efsa.europa.eu/cs/BlobServer/Scientific_Opinion/contam_op_ej591_salinomycin_en.pdf?ssbinary=true
- Uttalelse fra Vitenskapsgruppen for forurensende stoffer i næringsmiddelkjeden, på anmodning fra Kommisjonen, om krysskontaminering av fôr til dyr utenfor målgruppen med monensin, som er godkjent som tilsetningsstoff i fôrvarer, *The EFSA Journal* (2008) 592, 1-40.
http://www.efsa.europa.eu/cs/BlobServer/Scientific_Opinion/contam_op_ej592_monensin_en.pdf?ssbinary=true
- Uttalelse fra Vitenskapsgruppen for forurensende stoffer i næringsmiddelkjeden, på anmodning fra Kommisjonen, om krysskontaminering av fôr til dyr utenfor målgruppen med halofuginonhydrobromid, som er godkjent som tilsetningsstoff i fôrvarer, *The EFSA Journal* (2008) 657, 1-31.
http://www.efsa.europa.eu/cs/BlobServer/Scientific_Opinion/contam_op_ej657_halofuginon_en.pdf?ssbinary=true
- Uttalelse fra Vitenskapsgruppen for forurensende stoffer i næringsmiddelkjeden, på anmodning fra Kommisjonen, om krysskontaminering av fôr til dyr utenfor målgruppen med dekokinat, som er godkjent som tilsetningsstoff i fôrvarer, *The EFSA Journal* (2008) 656, 1-26.
http://www.efsa.europa.eu/cs/BlobServer/Scientific_Opinion/contam_op_ej656_dekokinat_en.pdf?ssbinary=true
- Uttalelse fra Vitenskapsgruppen for forurensende stoffer i næringsmiddelkjeden, på anmodning fra Kommisjonen, om krysskontaminering av fôr til dyr utenfor målgruppen med robenidin, som er godkjent som tilsetningsstoff i fôrvarer, *The EFSA Journal* (2008) 655, 1-29.
http://www.efsa.europa.eu/cs/BlobServer/Scientific_Opinion/contam_op_ej655_robenidin_en,0.pdf?ssbinary=true
- 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, *The EFSA Journal* (2008) 690, 1-34.
http://www.efsa.europa.eu/cs/BlobServer/Scientific_Opinion/contam_op_ej690_nicarbazin_en.pdf?ssbinary=true
- Uttalelse fra Vitenskapsgruppen for forurensende stoffer i næringsmiddelkjeden, på anmodning fra Kommisjonen, om krysskontaminering av fôr til dyr utenfor målgruppen med diclazuril, som er godkjent som tilsetningsstoff i fôrvarer, *The EFSA Journal* (2008) 716, 1-31.
http://www.efsa.europa.eu/cs/BlobServer/Scientific_Opinion/contam_op_ej716_diclazuril_en.pdf?ssbinary=true

VEDLEGG

I vedlegg I til direktiv 2002/32/EF tilføyes følgende:

«Uønskede stoffer	Produkter beregnet til fôrvarer(*)	Grenseverdi i mg/kg (ppm) i fôrvarer med et vanninnhold på 12 %
1. Lasalocid-natrium	Fôrmidler	1,25
	Fôrblandinger til	
	– hunder, kalver, kaniner, hester, melkeproduserende dyr, eggleggende fjørfe, kalkuner (> 12 uker) og livkyllinger (> 16 uker)	1,25
	– oppføringskyllinger, livkyllinger (< 16 uker) og kalkuner (< 12 uker) i tiden før slakting da bruk av lasalocidnatrium er forbudt (tilbaketrukket fôr)	1,25
	– andre dyrearter.	3,75
	Premikser til bruk i fôr der bruk av lasalocidnatrium ikke er tillatt.	(**)
2. Narasin	Fôrmidler	0,7
	Fôrblandinger til	
	– kalkuner, kaniner, hester, eggleggende fjørfe og livkyllinger (> 16 uker)	0,7
	– oppføringskyllinger i tiden før slakting da bruk av narasin er forbudt (tilbaketrukket fôr)	0,7
	– andre dyrearter.	2,1
	Premikser til bruk i fôr der bruk av narasin ikke er tillatt.	(**)
3. Salino-mycin-natrium	Fôrmidler	0,7
	Fôrblandinger til	
	– hester, kalkuner, eggleggende fjørfe og livkyllinger (> 12 uker)	0,7
	– oppføringskyllinger, livkyllinger (< 12 uker) og oppføringskaniner i tiden før slakting da bruk av salinomycinnatrium er forbudt (tilbaketrukket fôr)	0,7
	– andre dyrearter.	2,1
	Premikser til bruk i fôr der bruk av salinomycinnatrium ikke er tillatt.	(**)
4. Monensin-natrium	Fôrmidler	1,25
	Fôrblandinger til	
	– hester, hunder, småfe (sau og geit) ender, storfe, melkekyr, eggleggende fjørfe, livkyllinger (> 16 uker) og kalkuner (> 16 uker)	1,25
	– oppføringskyllinger, livkyllinger (< 16 uker) og kalkuner (< 16 uker) i tiden før slakting da bruk av monensinnatrium er forbudt (tilbaketrukket fôr)	1,25
	– andre dyrearter.	3,75
	Premikser til bruk i fôr der bruk av monensinnatrium ikke er tillatt.	(**)

«Uønskede stoffer	Produkter beregnet til fôrvarer(*)	Grenseverdi i mg/kg (ppm) i fôrvarer med et vanninnhold på 12 %
5. Semdura-micin-natrium	Fôrmidler Fôrblandinger til <ul style="list-style-type: none"> – eggleggende fjørfe og livkyllinger (> 16 uker) – oppføringskyllinger i tiden før slakting da bruk av semduramicinnatrium er forbudt (tilbaketrukket fôr) – andre dyrearter. Premikser til bruk i fôr der bruk av semduramicinnatrium ikke er tillatt.	0,25 0,25 0,25 0,75 (**)
6. Alfa-madura-micin-ammonium	Fôrmidler Fôrblandinger til <ul style="list-style-type: none"> – hester, kaniner, kalkuner (> 16 uker) eggleggende fjørfe og livkyllinger (> 16 uker) – oppføringskyllinger og kalkuner (< 16 uker) i tiden før slakting da bruk av alfamaduramicinammonium er forbudt (tilbaketrukket fôr) – andre dyrearter. Premikser til bruk i fôr der bruk av alfamaduramicinammonium ikke er tillatt.	0,05 0,05 0,05 0,15 (**)
7. Robenidinhydroklorid	Fôrmidler Fôrblandinger til <ul style="list-style-type: none"> – eggleggende fjørfe og livkyllinger (> 16 uker) – oppføringskyllinger, oppførings- og avlskaniner og kalkuner i tiden før slakting da bruk av robenidinhydroklorid er forbudt (tilbaketrukket fôr) – andre dyrearter. Premikser til bruk i fôr der bruk av robenidinhydroklorid ikke er tillatt.	0,7 0,7 0,7 2,1 (**)
8. Dekokinat	Fôrmidler Fôrblandinger til <ul style="list-style-type: none"> – eggleggende fjørfe og livkyllinger (> 16 uker) – oppføringskyllinger i tiden før slakting da bruk av dekokinat er forbudt (tilbaketrukket fôr) – andre dyrearter. Premikser til bruk i fôr der bruk av dekokinat ikke er tillatt.	0,4 0,4 0,4 1,2 (**)
9. Halo-fuginonhydrobromid	Fôrmidler Fôrblandinger til <ul style="list-style-type: none"> – eggleggende fjørfe, livkyllinger (> 16 uker) og kalkuner (> 12 uker) – oppføringskyllinger og kalkuner (< 12 uker) i tiden før slakting da bruk av halofuginonhydrobromid er forbudt (tilbaketrukket fôr) – andre dyrearter enn livkyllinger (< 16 uker). Premikser til bruk i fôr der bruk av halofuginonhydrobromid ikke er tillatt.	0,03 0,03 0,03 0,09 (**)

«Uønskede stoffer	Produkter beregnet til fôrvarer(*)	Grenseverdi i mg/kg (ppm) i fôrvarer med et vanninnhold på 12 %
10. Nicarbazin	Fôrmidler	0,5
	Fôrblandinger til	
	– hester, eggleggende fjørfe og livkyllinger (> 16 uker)	0,5
	– oppføringskyllinger i tiden før slakting da bruk av nicarbazin er forbudt (tilbaketrukket fôr)	0,5
	– andre dyrearter.	1,5
	Premikser til bruk i fôr der bruk av nicarbazin (kombinert med narasin) ikke er tillatt.	(**)
11. Diclazuril	Fôrmidler	0,01
	Fôrblandinger til	
	– eggleggende fjørfe, livkyllinger (> 16 uker) og oppføringskalkuner (> 12 uker)	0,01
	– oppføringskaniner og avlskaniner i tiden før slakting da bruk av diclazuril er forbudt (tilbaketrukket fôr)	0,01
	– andre dyrearter enn eggleggende fjørfe (< 16 uker), oppføringskyllinger og oppføringskalkuner (< 12 uker).	0,03
	Premikser til bruk i fôr der bruk av diclazuril ikke er tillatt.	(**)

(*) Uten at det berører grenseverdiene innenfor rammen av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1831/2003 av 22. september 2003 om tilsetningsstoffer i fôrvarer.

(**) Grenseverdien for stoffet i premiksen er den konsentrasjon som ikke medfører et innhold av stoffet på over 50 % av grenseverdiene som er fastsatt for fôret når bruksanvisningen for premiksen følges.»