

KOMMISJONENS GJENNOMFØRINGSFORORDNING (EU) nr. 131/2014**2019/EØS/28/08**

av 11. februar 2014

om endring av gjennomføringsforordning (EU) nr. 601/2013 om godkjenning av kobolt(II)acetattetrahydrat, kobolt(II)karbonat, kobolt(II)karbonathydroksid(2:3)monohydrat, kobolt(II)sulfatheptahydrat og overtrukket granulert kobolt(II)karbonathydroksid(2:3)monohydrat som tilsetningsstoffer i fôrvarer^(*)

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⁽¹⁾, særlig artikkel 9 nr. 2, og

ut fra følgende betraktninger:

- 1) I Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 601/2013⁽²⁾ ble kobolt(II)acetattetrahydrat, kobolt(II)karbonat, kobolt(II)karbonathydroksid(2:3)monohydrat, kobolt(II)sulfatheptahydrat og overtrukket granulert kobolt(II)karbonathydroksid(2:3)monohydrat godkjent som tilsetningsstoffer i fôrvarer som tilhører kategorien «ernæringsmessige tilsetningsstoffer» og funksjonsgruppen «forbindelser av mikronæringsstoffer».
- 2) For å tydeliggjøre identifikasjonen av tilsetningsstoffet kobolt(II)karbonat, bør den kjemiske formelen kobolthydroksid fjernes fra de aktive stoffene.
- 3) En teknisk endring av identifikasjonsnumre for koboltforbindelser er hensiktsmessig av klarhetshensyn og for å unngå sammenblanding med identifikasjonsnumre for selenforbindelser som er godkjent som tilsetningsstoffer.
- 4) Den europeiske myndighet for næringsmiddeltrygghet («Myndigheten») fastslo i sine uttalelser av 12. juni 2012⁽³⁾,⁽⁴⁾ og 22. mai 2012⁽⁵⁾ at det bør treffes særlige tiltak for å verne brukerne. Kravet om at

forbindelser med stor tilbøyelighet til å støve skal bringes i omsetning i form av pelleter, kan utvides til å gjelde andre former enn pulver uten at risikoen for brukerne øker.

- 5) Søkeren om godkjenning av kobolt(II)karbonathydroksid(2:3)monohydrat inngav opplysninger som underbygger at stoffet som er overtrukket, er kobolt(II)karbonat og ikke kobolt(II)karbonathydroksid(2:3)monohydrat. Etter å ha kontrollert saksmappen som lå til grunn for nevnte uttalelse fra Myndigheten⁽⁶⁾, synes det nødvendig å endre godkjenningsvilkårene for dette produktet tilsvarende.
- 6) Som følge av at det gis ny godkjenning ved gjennomføringsforordning (EU) nr. 601/2013, er bestemmelsene i kommisjonsforordning (EF) nr. 1334/2003⁽⁷⁾ som berører koboltacetat, tetrahydrat, basisk koboltkarbonat, monohydrat og koboltsulfat, heptahydrat, overflødige og bør utgå.
- 7) Overgangsperioden fastsatt i gjennomføringsforordning (EU) nr. 601/2013 bør derfor forlenges slik at de berørte parter kan forberede seg på å oppfylle de nye kravene som følger av endringene. Når det gjelder fôrvarer til kjæledyr, består markedet av en stor mengde ulike varer med et særskilt merkesystem. Det er derfor hensiktsmessig å forlenge overgangsperioden for å sørge for en smidig overgang for driftsansvarlige for fôrforetak.
- 8) Gjennomføringsforordning (EU) nr. 601/2013 bør derfor endres.
- 9) Dessuten bør en overgangsperiode for driftsansvarlige som har anvendt bestemmelsene i gjennomføringsforordning (EU) nr. 601/2013, fastsettes.
- 10) Tiltakene fastsatt i denne forordning er i samsvar med uttalelse fra Den faste komité for næringsmiddelkjeden og dyrehelsen —

(*) Denne unionsrettsakten, kunngjort i EUT L 41 av 12.2.2014, s. 3, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 115/2014 av 27. juni 2014 om endring av EØS-avtalens vedlegg I (Veterinære og plantesanitære forhold), se EØS-tillegget til *Den europeiske unions tidende* nr. 71 av 27.11.2014, s. 5.

⁽¹⁾ EUT L 268 av 18.10.2003, s. 29.

⁽²⁾ Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 601/2013 av 24. juni 2013 om godkjenning av kobolt(II)acetattetrahydrat, kobolt(II)karbonat, kobolt(II)karbonathydroksid(2:3)monohydrat, kobolt(II)sulfatheptahydrat og overtrukket granulert kobolt(II)karbonathydroksid(2:3)monohydrat som tilsetningsstoffer i fôrvarer (EUT L 172 av 25.6.2013, s. 14).

⁽³⁾ EFSA Journal 2012; 10(7):2791.

⁽⁴⁾ EFSA Journal 2012; 10(7):2782.

⁽⁵⁾ EFSA Journal 2012; 10(6):2727.

⁽⁶⁾ EFSA Journal 2012; 10(7):2782.

⁽⁷⁾ Kommisjonsforordning (EF) nr. 1334/2003 av 25. juli 2003 om endring av vilkårene for godkjenning av flere tilsetningsstoffer som tilhører gruppen mikronæringsstoffer i fôrvarer (EUT L 187 av 26.7.2003, s. 11).

VEDTATT DENNE FORORDNING:

Artikkel 1

Endring av gjennomføringsforordning (EU) nr. 601/2013

I forordning (EU) nr. 601/2013 gjøres følgende endringer:

1. Ny artikkel 1a skal lyde:

«*Artikkel 1a*

Endring av kommisjonsforordning (EF) nr. 1334/2003(*)

I vedlegget til forordning (EF) nr. 1334/2003 utgår oppføringene «koboltacetat, tetrahydrat», «basisk koboltkarbonat, monohydrat» og «koboltsulfat, heptahydrat» under grunnstoffet E3 kobolt – Co.

_____ (*) EUT L 187 av 26.7.2003, s. 11.»

2. Artikkel 2 skal lyde:

«*Artikkel 2*

Overgangstiltak

Stoffene oppført i vedlegget, som er godkjent i henhold til direktiv 70/524/EØF, og får som inneholder disse

stoffene, som er framstilt og merket før 4. september 2014 i samsvar med reglene som gjaldt før 15. juli 2013, kan fortsatt bringes i omsetning og brukes til eksisterende lagre er tømt. For fôrvarer som er beregnet på kjøledyr, skal tidsrommet for framstilling og merking nevnt i første setning utløpe 4. mars 2016.»

3. Vedlegget erstattes med teksten i vedlegget til denne forordning.

Artikkel 2

Overgangstiltak

Stoffene oppført i vedlegget, som er godkjent i henhold til gjennomføringsforordning (EU) nr. 601/2013, og får som inneholder disse stoffene, som er framstilt og merket før 4. september 2014 i samsvar med reglene som gjaldt før 4. mars 2014, kan fortsatt bringes i omsetning og brukes til eksisterende lagre er tømt. For fôrvarer som er beregnet på kjøledyr, skal tidsrommet for produksjon og merking nevnt i første setning utløpe 4. mars 2016.

Artikkel 3

Ikrafttredelse

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, 11. februar 2014.

For Kommisjonen

José Manuel BARROSO

President

VEDLEGG

«VEDLEGG

Tilsetningsstoffets identifika-sjons-nummer	Navn på innehaver av god-kjenningen	Tilsetningsstoff	Sammensetning, kjemisk formel, beskrivelse, analysemetode	Dyreart eller dyregruppe	Høyeste alder	Laveste innhold	Høyeste innhold	Andre bestemmelser	Godkjennings-periodens utløp
						Grunnstoff (Co) i mg/kg fullfør med et vanninnhold på 12 %			
Kategori: ernæringsmessige tilsetningsstoffer. Funksjonsgruppe: forbindelser av mikronæringsstoffer									
3b301	—	Kobolt(II)-acetat-tetrahydrat	<p><i>Tilsetningsstoffets sammensetning</i></p> <p>Kobolt(II)acetattetrahydrat, som krystaller/ granulat, med et innhold på minst 23 % kobolt</p> <p>Partikler < 50 µm: under 1 %</p> <p><i>Karakterisering av det aktive stoffet</i></p> <p>Kjemisk formel: Co(CH₃COO)₂ × 4H₂O</p> <p>CAS-nummer: 6147-53-1</p> <p><i>Analysemetoder⁽¹⁾</i></p> <p>For bestemmelse av acetat i tilsetningsstoffet:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Den europeiske farmakopé, monografi 01/2008:20301. <p>For krystallografisk beskrivelse av tilsetningsstoffet:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Røntgendiffraksjon. <p>For bestemmelse av samlet koboltinnhold i tilsetningsstoffet, premikser, fôrblandinger og fôrmidler:</p> <ul style="list-style-type: none"> – EN 15510 — induktivt koplet plasma-atomemisjonsspektrometri (ICP-AES) <p>eller</p>	Drøvtyggere med fungerende vom, dyr av hestefamilien, hareddyr, gnagere, planteetende krypdyr og pattedyr i zoologiske hager.	—	—	1 (i alt)	<ol style="list-style-type: none"> 1. Tilsetningsstoffet skal tilsettes fôrblandinger som en premiks. 2. Vernetiltak skal treffes i henhold til nasjonale regler for gjennomføringen av EUs regelverk for helse og sikkerhet på arbeidsplassen, herunder rådsdirektiv 89/391/EØF⁽²⁾, 89/656/EØF⁽³⁾, 92/85/EØF⁽⁴⁾ og 98/24/EF⁽⁵⁾. Egnede vernehansker, åndedretts- og øyevern i samsvar med rådsdirektiv 89/686/EØF⁽⁶⁾ skal brukes ved håndtering. 3. Følgende opplyses på tilsetningsstoffets og premiksens etikett: <ul style="list-style-type: none"> – Koboltinnhold – «Det anbefales at kobolt begrenses til 0,3 mg/kg i fullfør. Det bør likevel tas hensyn til risiko for koboltmangel på grunn av lokale forhold og kostens særlige sammensetning.» 4. Følgende opplyses i fôrblandingens bruks-anvisning: <p>«Det bør treffes vernetiltak for å unngå eksponering for kobolt ved innånding eller gjennom huden.»</p> 	15. juli 2023

Tilsetningsstoffets identifiseringsnummer	Navn på innehaver av godkjenningen	Tilsetningsstoff	Sammensetning, kjemisk formel, beskrivelse, analysemetode	Dyreart eller dyregruppe	Høyeste alder	Laveste innhold	Høyeste innhold	Andre bestemmelser	Godkjenningsperiodens utløp
						Grunnstoff (Co) i mg/kg fullfør med et vanninnhold på 12 %			
			<ul style="list-style-type: none"> – CEN/TS 15621 — induktivt koplet plasmaatomemisjonsspektrometri (ICP-AES) etter trykkopplutning. <p>For bestemmelse av partikkelstørrelsefordeling:</p> <ul style="list-style-type: none"> – ISO 13320:2009 — Particle size analysis — Laser diffraction methods (Partikkelstørrelsesanalyse – laserdiffraksjonsmetoder) 						
3b302	—	Kobolt(II)-karbonat	<p><i>Tilsetningsstoffets sammensetning</i></p> <p>Kobolt(II)karbonat i pulverform med et innhold på minst 46 % kobolt</p> <p>Koboltkarbonat: minst 75 %</p> <p>Kobolthydroksid: 3 % – 15 %</p> <p>Vann: høyst 6 %</p> <p>Partikler < 11 µm: under 90 %</p> <p><i>Karakterisering av de aktive stoffene</i></p> <p>Kjemisk formel: CoCO₃</p> <p>CAS-nummer: 513-79-1</p> <p><i>Analysemetoder⁽¹⁾</i></p> <p>For bestemmelse av karbonat i tilsetningsstoffet:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Den europeiske farmakopé, monografi 01/2008:20301. <p>For krystallografisk beskrivelse av tilsetningsstoffet:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Røntgendiffraksjon. 	Drøvtyggere med fungerende vom, dyr av hestefamilien, haretyr, gnagere, planteetende krypdyr og pattedyr i zoologiske hager.	—	—	1 (i alt)	<ol style="list-style-type: none"> 1. Tilsetningsstoffet skal tilsettes forblandinger som en premiks. Denne forblandingen skal bringes i omsetning i andre former enn pulver. 2. Hensiktsmessige tiltak skal treffes for å unngå koboltutslipp til luft og eksponering ved innånding eller gjennom huden. Dersom nevnte tiltak ikke er teknisk mulige eller tilstrekkelige, skal vernetiltak treffes i henhold til nasjonale regler for gjennomføringen av EUs regelverk for helse og sikkerhet på arbeidsplassen, herunder europaparlaments- og rådsdirektiv 89/391/EØF, 89/656/EØF, 92/85/EØF, 98/24/EF og 2004/37/EF⁽⁷⁾. Egnede vernehansker, åndedretts- og øyevern i samsvar med direktiv 89/686/EØF skal brukes ved håndtering. 3. Følgende opplyses på tilsetningsstoffets og premiksens etikett: <ul style="list-style-type: none"> – Koboltinnhold 	15. juli 2023

Tilsetningsstoffets identifikasjonsnummer	Navn på innehaver av godkjenningen	Tilsetningsstoff	Sammensetning, kjemisk formel, beskrivelse, analysemetode	Dyreart eller dyregruppe	Høyeste alder	Laveste innhold	Høyeste innhold	Andre bestemmelser	Godkjenningsperiodens utløp
						Grunnstoff (Co) i mg/kg fullfôr med et vanninnhold på 12 %			
			<p>For bestemmelse av samlet koboltinnhold i tilsetningsstoffet, premikser, fôrblandinger og fôrmidler:</p> <ul style="list-style-type: none"> – EN 15510 — induktivt koplet plasmaatomemisjonsspektrometri (ICP-AES) eller – CEN/TS 15621 — Induktivt koplet plasmaatomemisjonsspektrometri (ICP-AES) etter trykkoppslutning. <p>For bestemmelse av partikkelstørrelsefordeling:</p> <ul style="list-style-type: none"> – ISO 13320:2009 — Particle size analysis — Laser diffraction methods (Partikkelstørrelsesanalyse – laserdiffraksjonsmetoder) 					<ul style="list-style-type: none"> – «Det anbefales at kobolt begrenses til 0,3 mg/kg i fullfôr. Det bør likevel tas hensyn til risiko for koboltmangel på grunn av lokale forhold og kostens særlige sammensetning.» <p>4. Følgende opplyses i fôrblandingens bruksanvisning:</p> <p>«Det bør treffes vernetiltak for å unngå eksponering for kobolt ved innånding eller gjennom huden.»</p>	
3b303	—	Kobolt(II)-karbonathydroksid(2:3)-monohydrat	<p><i>Tilsetningsstoffets sammensetning</i></p> <p>Kobolt(II)karbonathydroksid(2:3)monohydrat i pulverform med et innhold på minst 50 % kobolt</p> <p>Partikler < 50 µm: under 98 %</p> <p><i>Karakterisering av det aktive stoffet</i></p> <p>Kjemisk formel: $2\text{CoCO}_3 \times 3\text{Co(OH)}_2 \times \text{H}_2\text{O}$</p> <p>CAS-nummer: 51839-24-8</p> <p><i>Analysemetoder⁽¹⁾</i></p> <p>For bestemmelse av karbonat i tilsetningsstoffet:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Den europeiske farmakopé, monografi 01/2008:20301. 	Drøvtyggere med fungerende vom, dyr av hestefamilien, hareedyr, gnagere, planteetende krypdyr og pattedyr i zoologiske hager.	—	—	1 (i alt)	<ol style="list-style-type: none"> 1. Tilsetningsstoffet skal tilsettes fôrblandinger som en premiks. Denne fôrblandingen skal bringes i omsetning i andre former enn pulver. 2. Hensiktsmessige tiltak skal treffes for å unngå koboltutslipp til luft og eksponering ved innånding eller gjennom huden. Dersom nevnte tiltak ikke er teknisk mulige eller tilstrekkelige, skal vernetiltak treffes i henhold til nasjonale regler for gjennomføringen av EUs regelverk for helse og sikkerhet på arbeidsplassen, herunder direktiv 89/391/EØF, 89/656/EØF, 92/85/EØF, 98/24/EF og 2004/37/EF. Egnede vernehansker, åndedretts- og øyevern i samsvar med direktiv 89/686/EØF skal brukes ved håndtering. 3. Følgende opplyses på tilsetningsstoffets og premiksens etikett: <ul style="list-style-type: none"> – Koboltinnhold 	15. juli 2023

Tilsetningsstoffets identifika-sjons-nummer	Navn på innehaver av god-kjenningen	Tilsetningsstoff	Sammensetning, kjemisk formel, beskrivelse, analysemetode	Dyreart eller dyregruppe	Høyeste alder	Laveste innhold	Høyeste innhold	Andre bestemmelser	Godkjennings-periodens utløp
						Grunnstoff (Co) i mg/kg fullfôr med et vanninnhold på 12 %			
			<p>For krystallografisk beskrivelse av tilsetningsstoffet:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Røntgendiffraksjon. <p>For bestemmelse av samlet kobolttinnhold i tilsetningsstoffet, premikser, förblandinger og förmidler:</p> <ul style="list-style-type: none"> – EN 15510 — induktivt koplet plasma-atomemisjonsspektrometri (ICP-AES) eller – CEN/TS 15621 — Induktivt koplet plasma-atomemisjonsspektrometri (ICP-AES) etter trykkoppslutning. <p>For bestemmelse av partikkelstørrelsefordeling:</p> <ul style="list-style-type: none"> – ISO 13320:2009 — Particle size analysis — Laser diffraction methods (Partikkelstørrelsesanalyse – laserdiffraksjonsmetoder) 					<ul style="list-style-type: none"> – «Det anbefales at kobolt begrenses til 0,3 mg/kg i fullfôr. Det bør likevel tas hensyn til risiko for koboltmangel på grunn av lokale forhold og kostens særlige sammensetning.» <p>4. Følgende opplyses i förblandingens bruks-anvisning:</p> <p>«Det bør treffes vernetiltak for å unngå eksponering for kobolt ved innånding eller gjennom huden.»</p>	
3b304	—	Overtrukket granulert kobolt(II)-karbonat	<p><i>Tilsetningsstoffets sammensetning</i></p> <p>Overtrukket granulert preparat av kobolt(II)-karbonat med kobolttinnhold på 1 % - 5 %</p> <p>Drasjeringsmidler (2,3 % - 3,0 %) og dispergeringsmidler (kan være polyoksyetylen, sorbit-anmonolaurat, glyserolpolyetylenglykol-risinolat, polyetylenglykol 300, sorbitol og maltdekstrin)</p> <p>Partikler < 50 µm: under 1 %</p> <p><i>Karakterisering av det aktive stoffet</i></p> <p>Kjemisk formel: CoCO_3</p> <p>CAS-nummer: 513-79-1</p>	Drøvtyggere med fungerende vom, dyr av hestefamilien, haretyr, gnagere, planteetende krypdyr og pattedyr i zoologiske hager.	—	—	1 (i alt)	<ol style="list-style-type: none"> 1. Tilsetningsstoffet skal tilsettes förvarer som en premiks. 2. Vernetiltak skal treffes i henhold til nasjonale regler for gjennomføringen av EUs regelverk for helse og sikkerhet på arbeidsplassen, herunder direktiv 89/391/EØF, 89/656/EØF, 92/85/EØF og 98/24/EF. Egnede vernehansker, åndedretts- og øyevern i samsvar med direktiv 89/686/EØF skal brukes ved håndtering. 3. Følgende opplyses på tilsetningsstoffets og premiksens etikett, om relevant: <ul style="list-style-type: none"> – Kobolttinnhold 	15. juli 2023

Tilsetningsstoffets identifiseringsnummer	Navn på innehaver av godkjenningen	Tilsetningsstoff	Sammensetning, kjemisk formel, beskrivelse, analysemetode	Dyreart eller dyregruppe	Høyeste alder	Laveste innhold	Høyeste innhold	Andre bestemmelser	Godkjenningsperiodens utløp
						Grunnstoff (Co) i mg/kg fullfôr med et vanninnhold på 12 %			
			<p><i>Analysemetoder</i>⁽¹⁾</p> <p>For bestemmelse av karbonat i tilsetningsstoffet:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Den europeiske farmakopé, monografi 01/2008:20301. <p>For krystallografisk beskrivelse av tilsetningsstoffet:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Røntgendiffraksjon. <p>For bestemmelse av samlet koboltinnhold i tilsetningsstoffet, premikser, fôrblandinger og fôrmidler:</p> <ul style="list-style-type: none"> – EN 15510 — induktivt koplet plasmaatomemisjonspektrometri (ICP-AES) eller – CEN/TS 15621 — Induktivt koplet plasmaatomemisjonspektrometri (ICP-AES) etter trykkopplutning. <p>For bestemmelse av partikkelstørrelsefordeling:</p> <ul style="list-style-type: none"> – ISO 13320:2009 — Particle size analysis — Laser diffraction methods (Partikkelstørrelsesanalyse – laserdiffraksjonsmetoder). 					– «Det anbefales at kobolt begrenses til 0,3 mg/kg i fullfôr. Det bør likevel tas hensyn til risiko for koboltmangel på grunn av lokale forhold og kostens særlige sammensetning.»	
3b305	—	Kobolt(II)-sulfat, heptahydrat	<p><i>Tilsetningsstoffets sammensetning</i></p> <p>Kobolt(II)sulfat, heptahydrat, i pulverform med et innhold på minst 20 % kobolt</p> <p>Partikler < 50 µm: under 95 %</p> <p><i>Karakterisering av det aktive stoffet</i></p> <p>Kjemisk formel: $\text{CoSO}_4 \times 7\text{H}_2\text{O}$</p> <p>CAS-nummer: 10026-24-1</p>	Drøvtyggere med fungerende vom, dyr av hestefamilien, haretyr, gnagere, planteetende krypdyr og pattedyr i zoologiske hager.	—	—	1 (i alt)	<ol style="list-style-type: none"> 1. Tilsetningsstoffet skal tilsettes fôrblandinger som en premiks. Denne fôrblandingen skal bringes i omsetning i andre former enn pulver. 2. Hensiktsmessige tiltak skal treffes for å unngå koboltutslipp til luft og eksponering ved innånding eller gjennom huden. Dersom nevnte tiltak ikke er teknisk mulige eller tilstrekkelige, skal vernetiltak treffes i henhold til nasjonale regler for gjennomføringen av EUs regelverk for helse og sikkerhet på arbeidsplassen, herunder direktiv 89/391/EØF, 89/656/EØF, 92/85/EØF og 98/24/EF. 	15. juli 2023

Tilsetningsstoffets identifiseringsnummer	Navn på innehaver av godkjenningen	Tilsetningsstoff	Sammensetning, kjemisk formel, beskrivelse, analysemetode	Dyreart eller dyregruppe	Høyeste alder	Laveste innhold	Høyeste innhold	Andre bestemmelser	Godkjenningsperiodens utløp
						Grunnstoff (Co) i mg/kg fullfør med et vanninnhold på 12 %			
			<p><i>Analysemetoder</i>⁽¹⁾</p> <p>For bestemmelse av sulfat i tilsetningsstoffet:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Den europeiske farmakopé, monografi 01/2008:20301. <p>For krystallografisk beskrivelse av tilsetningsstoffet:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Røntgendiffraksjon. <p>For bestemmelse av samlet koboltinnhold i tilsetningsstoffet, premikser, förblandinger og förmidler:</p> <ul style="list-style-type: none"> – EN 15510 — induktivt koplet plasmaatomemisjonsspektrometri (ICP-AES) eller – CEN/TS 15621 — Induktivt koplet plasmaatomemisjonsspektrometri (ICP-AES) etter trykkoppslutning. <p>For bestemmelse av partikkelstørrelsefordeling:</p> <ul style="list-style-type: none"> – ISO 13320:2009 — Particle size analysis — Laser diffraction methods (Partikkelstørrelsesanalyse – laserdiffraksjonsmetoder) 					<p>Egnede vernehansker, åndedretts- og øyevern i samsvar med direktiv 89/686/EØF skal brukes ved håndtering.</p> <p>3. Følgende opplyses på tilsetningsstoffets og premiksens etikett:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Koboltinnhold – «Det anbefales at kobolt begrenses til 0,3 mg/kg i fullfør. Det bør likevel tas hensyn til risiko for koboltmangel på grunn av lokale forhold og kostens særlige sammensetning.» <p>4. Følgende opplyses i förblandingsbruksanvisning:</p> <p>«Det bør treffes vernetiltak for å unngå eksponering for kobolt ved innånding eller gjennom huden.»</p>	

(1) Nærmere opplysninger om analysemetodene finnes på referanselaboratoriets nettsted: http://irmm.jrc.ec.europa.eu/EURLs/EURL_feed_additives/Pages/index.aspx

(2) EUT L 183 av 29.6.1989, s. 1.

(3) EUT L 393 av 30.12.1989, s. 18.

(4) EUT L 348 av 28.11.1992, s. 1.

(5) EUT L 131 av 5.5.1998, s. 11.

(6) EUT L 399 av 30.12.1989, s. 18.

(7) EUT L 158 av 30.4.2004, s. 50.