

**KOMMISJONENS GJENNOMFØRINGSFORORDNING (EU) 2019/898****2020/EØS/78/08****av 29. mai 2019****om godkjenning av preparatet av eugenol som tilsetningsstoff i fôrvarer til slaktekyllinger (innehaver av godkjenningen: Lidervet SL)(\*)**

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) Forordning (EF) nr. 1831/2003 inneholder bestemmelser om godkjenning av tilsetningsstoffer i fôrvarer og om vilkår og framgangsmåter for å gi slik godkjenning.
- 2) I samsvar med artikkel 7 i forordning (EF) nr. 1831/2003 er det inngitt en søknad om godkjenning av eugenol. Søknaden var ledsaget av de opplysninger og dokumenter som kreves i henhold til artikkel 7 nr. 3 i nevnte forordning.
- 3) Søknaden gjelder godkjenning i kategorien «avlstekniske tilsetningsstoffer» av et preparat av eugenol som et tilsetningsstoff i fôrvarer til slaktekyllinger.
- 4) Den europeiske myndighet for næringsmiddeltrygghet («Myndigheten») konkluderte i sine uttalelser av 21. oktober 2015<sup>(2)</sup> og 4. juli 2017<sup>(3)</sup> med at eugenol under de foreslåtte bruksvilkårene ikke har skadevirkninger på dyrs eller menneskers helse eller på miljøet. Myndigheten fastslo at tilsetningsstoffet anses som effektivt for å forbedre vekst hos slaktekyllinger. Myndigheten anså ikke at det var behov for særlige krav om overvåking etter at produktet er brakt i omsetning. Den bekreftet videre rapporten om analysemetoden for tilsetningsstoffet i fôrvarer framlagt av referanselaboratoriet som ble opprettet ved forordning (EF) nr. 1831/2003.
- 5) Vurderingen av preparatet av eugenol viser at godkjenningvilkårene fastsatt i artikkel 5 i forordning (EF) nr. 1831/2003 er oppfylt. Bruk av eugenol bør derfor godkjennes i samsvar med vedlegget til denne forordningen.
- 6) Tiltakene fastsatt i denne forordningen er i samsvar med uttalelse fra Den faste komité for planter, dyr, næringsmidler og fôr.

VEDTATT DENNE FORORDNINGEN:

*Artikkel 1*

Preparatet angitt i vedlegget, som tilhører kategorien «avlstekniske tilsetningsstoffer» og funksjonsgruppen «andre avlstekniske tilsetningsstoffer», godkjennes som tilsetningsstoff i fôrvarer på vilkårene fastsatt i vedlegget.

*Artikkel 2*Denne forordningen trer i kraft den 20. dagen etter at den er kunngjort i *Den europeiske unions tidende*.

(\*) Denne unionsrettsakten, kunngjort i EUT L 144 av 3.6.2019, s. 29, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 208/2019 av 27. september 2019 om endring av EØS-avtalens vedlegg I (Veterinære og plantesanitære forhold), ennå ikke kunngjort.

<sup>(1)</sup> EUT L 268 av 18.10. 2003, s. 29.

<sup>(2)</sup> *EFSA Journal* 2015;13(11):4273.

<sup>(3)</sup> *EFSA Journal* 2017;15(7):4931.

Denne forordningen er bindende i alle deler og kommer direkte til anvendelse i alle medlemsstater.

Utferdiget i Brussel 29. mai 2019.

*For Kommissjonen*

Jean-Claude JUNCKER

*President*

---

VEDLEGG

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
						mg tilsetningsstoff/kg fullfôr med et vanninnhold på 12 %			
<b>Kategori: avlstekniske tilsetningsstoffer. Funksjonsgruppe: andre avlstekniske tilsetningsstoffer (forbedring av parametrene).</b>									
4d18	Lidervet SL	Preparat av eugenol	<p><i>Tilsetningsstoffets sammensetning</i></p> <p>Preparat av</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— eugenol 5 %,</li> <li>— glyserolpolyetylen glykolrisinolat 55–56 %,</li> <li>— amorf silisiumoksid 33 %,</li> <li>— poly(metakrylsyre-ko-etylakrylat) 6 %.</li> </ul> <p>Granulert form</p> <p><i>Karakterisering av det aktive stoffet</i></p> <p>Eugenol (2-metoksy-4-(2-propenyl)fenol, 4-allyl-2-metoksyfenol, 4-allylguajakol) (99,5 %).</p> <p>CAS-nr. 97-53-0</p> <p>C<sub>10</sub>H<sub>12</sub>O<sub>2</sub></p> <p><i>Analysemetode<sup>(1)</sup></i></p> <p>Til mengdebestemmelse av eugenol i tilsetningsstoffet og i fôrvarer:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— Gasskromatografi med flammeionisasjonsdetektor (GC-FID).</li> </ul>	Slaktekyllinger	—	100	100	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Bruksanvisningen for tilsetningsstoffet og premiksen skal angi lagringsvilkårene og stabiliteten ved varmebehandling.</li> <li>2. For brukere av tilsetningsstoffet og premiksene skal de driftsansvarlige for fôrforetakene fastsette driftsrutiner og organisatoriske tiltak for å håndtere mulige risikoer ved bruk. Dersom disse risikoene ikke kan fjernes eller reduseres til et minimum ved hjelp av slike rutiner og tiltak, skal tilsetningsstoffet og premiksene brukes med personlig verneutstyr.</li> <li>3. Må ikke blandes med andre eugenolkilder.</li> </ol>	23. juni 2029

(<sup>1</sup>) Nærmere opplysninger om analysemetodene finnes på referanselaboratoriets nettsted: <https://ec.europa.eu/jrc/en/eurl/feed-additives/evaluation-reports>