

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1213/2008 НА КОМИСИЯТА

от 5 декември 2008 година

относно координирана многогодишна контролна програма на Общността за 2009, 2010 и 2011 г. за гарантиране спазването на изискванията за максимално допустимите граници на остатъчни вещества от пестициди във и върху храни от животински и растителен произход и за оценка на потребителската експозиция на тези остатъчни вещества

(текст от значение за ЕИП)

КОМИСИЯТА НА ЕВРОПЕЙСКИТЕ ОБЩНОСТИ,

като взе предвид Договора за създаване на Европейските общности,

като взе предвид Регламент (ЕО) № 396/2005 на Европейския парламент и на Съвета от 23 февруари 2005 г. относно максимално допустимите граници на остатъчни вещества от пестициди във и върху храни и фуражи от растителен и животински произход и за изменение на Директива 91/414/ЕИО на Съвета ⁽¹⁾, и по-специално член 29 от него,

като има предвид, че:

- (1) В съответствие с директиви 76/895/ЕИО, 86/362/ЕИО, 86/363/ЕИО и 90/642/ЕИО Комисията прие препоръки относно координирана програма за мониторинг на остатъчни вещества от пестициди във и върху зърнените култури и някои определени продукти от растителен произход. На 1 септември 2008 г. тези директиви бяха заменени с Регламент (ЕО) № 396/2005. Съгласно посочения регламент контролната програма на Общността за остатъчни вещества от пестициди следва да обхваща както храни от растителен, така и храна от животински произход и да бъде под формата на обвързващ акт. Поради това тя следва да бъде приета под формата на регламент. Това следва да бъде направено, без да се засяга Директива 96/23/ЕО на Съвета от 29 април 1996 г. относно мерките за наблюдение на определени вещества и остатъчни вещества от тях в живи животни и животински продукти и за отмяна на директиви 85/358/ЕИО и 86/469/ЕИО и решения 89/187/ЕИО и 91/664/ЕИО ⁽²⁾.
- (2) Тридесет хранителни продукта представляват главните компоненти на храната в Общността. Тъй като употребата на пестициди показва значителни промени в период от три години, пестицидите в тези тридесет продукта следва да бъдат наблюдавани в рамките на няколко тригодишни цикъла, което ще позволи оценката на експозицията на потребителите и на прилагането на общностните разпоредби.
- (3) На базата на биномно разпределение на вероятностите може да се изчисли, че проверката на 642 проби дава над 99 % вероятност, че ще бъде открита проба със

съдържание на остатъчни вещества от пестициди над границата на установяването им (LOD), ако поне 1 % от продуктите съдържат остатъчни вещества над тази граница. Вземането на тези проби следва да бъде разпределено между държавите-членки на базата на броя на населението им, като минималният брой е 12 проби на продукт годишно.

- (4) В случай че установяването на остатъчните вещества на пестицида включва други активни вещества, метаболити или разпадни продукти, тези метаболити следва да се отчитат поотделно.
- (5) Насоки относно „процедурите за валидиране на методи и контрол на качеството на анализа на остатъчни вещества от пестициди в храните и фуражите“ се публикуват на интернет страницата на Комисията ⁽³⁾.
- (6) За процедурите за вземане на проби следва да се прилага Директива 2002/63/ЕО на Комисията от 11 юли 2002 г. за определяне на методи на Общността за вземане на проби за официалния контрол на остатъци от пестициди във и върху продукти от растителен и животински произход и за отмяна на Директива 79/700/ЕИО ⁽⁴⁾, която включва методите за вземане на проби и процедурите, препоръчани от Комисията за Кодекс алиментариус.
- (7) Също така е необходимо да се направи оценка на спазването на правилата за максимално допустимите граници на остатъци в бебешката храна, както е предвидено в член 10 от Директива 2006/141/ЕИО на Комисията от 22 декември 2006 г. относно храните за кърмачета и преходните храни ⁽⁵⁾ и член 7 от Директива 2006/125/ЕО от 5 декември 2006 г. относно преработени храни на зърнена основа и детски храни за кърмачета и малки деца ⁽⁶⁾.
- (8) Необходимо е да се направи оценка на възможните агрегирани, кумулативни и синергични ефекти на пестицидите. На първо място следва да се направи оценка на някои органофосфати, карбамати, триазоли и пиретроиди, посочени в приложение I.

⁽³⁾ Документ SANCO/3131/2007, 31 октомври 2007 г., http://ec.europa.eu/food/plant/protection/resources/qualcontrol_en.pdf

⁽⁴⁾ ОВ L 187, 16.7.2002 г., стр. 30.

⁽⁵⁾ ОВ L 401, 30.12.2006 г., стр. 1.

⁽⁶⁾ ОВ L 339, 6.12.2006 г., стр. 16.

⁽¹⁾ ОВ L 70, 16.3.2005 г., стр. 1.

⁽²⁾ ОВ L 125, 23.5.1996 г., стр. 10.

- (9) Държавите-членки следва да предоставят информацията относно предишната календарна година до 31 август на всяка следваща година.
- (10) Мерките, предвидени в настоящия регламент, са в съответствие със становището на Постоянния комитет по хранителната верига и здравето на животните,

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

Държавите-членки вземат и изследват проби от комбинациите продукт/остатъчни вещества от пестициди, определени в приложение I, през 2009, 2010 и 2011 г.

Броят на пробите от всеки продукт се посочва в приложение II.

Член 2

1. Партидата, от която се вземат проби, се избира на случаен принцип.

Процедурата за вземане на проби, включително и броят на единиците отговарят на изискванията на Директива 2002/63/ЕО.

2. Взетите и изследвани проби включват най-малко:

- а) десет проби от бебешка храна, приготвена главно от зеленчуци, плодове или зърнени култури;
- б) една проба, когато това е възможно, от продуктите, произведени чрез биологично земеделие, която отразява пазарния дял на биологичните продукти във всяка държава-членка.

Член 3

1. Държавите-членки предават резултатите от анализите на подложените на изследване проби през 2009, 2010 и 2011 г. съответно до 31 август 2010, 2011 и 2012 г.

Настоящият регламент е задължителен в своята цялост и се прилага пряко във всички държави-членки.

Съставено в Брюксел на 5 декември 2008 година.

В допълнение на тези резултати държавите-членки представят следната информация:

- а) използваните аналитични методи и достигнатите нива на отчитане съгласно процедурите за контрол на качеството, в съответствие с насоките за процедурите за валидиране на методи и контрол на качеството на анализа на остатъчни вещества от пестициди в храните и фуражите;
- б) прага на установяването, използван в националните и общностните контролни програми;
- в) данни относно акредитационния статут на аналитичните лаборатории, участващи в контрола;
- г) ако се разрешава от националната нормативна уредба, данни относно предприетите мерки за правоприлагане;
- д) при надвишени МДГОВ изброяване на евентуалните причини, поради които са надвишени МДГОВ, заедно с всички подходящи наблюдения, свързани с възможностите за управление на риска.

2. В случай че определението на остатъчните вещества на пестицида включва активни вещества, метаболити и/или продукти от разпада или реакцията, държавите-членки докладват за резултатите съгласно законоустановеното определение на остатъчните вещества. Където е необходимо, резултатите за всеки от главните изомери или метаболити, посочени в определението на остатъчните вещества, се предават поотделно.

Член 4

Настоящият регламент влиза в сила на третия ден след публикуването му в *Официален вестник на Европейския съюз*.

За Комисията
Androulla VASSILIOU
Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ I

Комбинации пестицид/продукт, които следва да подлежат на мониторинг

	2009 г.	2010 г.	2011 г.
2,4-D (съчетание от 2,4-D и неговите естери, изразено като 2,4-D)		(b)	(a)
4,4'-метоксихлор	(f)	(ii)	(e)
Абамектин (съчетание от авермектин В1а, авермектин В1b и дельта-8,9 изомер на авермектин В1а)	(b) (f)	(b) (ii)	(a) (e)
Ацефат	(b)	(b)	(a)
Ацетамиприд	(b)	(b)	(a)
Акринатрин		(b)	(a)
Алдикарб (съчетание от алдикарб, неговите сулфоксид и сулфон, изразено като алдикарб)	(b)	(b)	(a)
Амитраз (амитраз, включително метаболитите, съдържащи неопределено количество 2,4-диметиланилин, изразен като амитраз)		(b)	(a)
Амитрол (***)	(b)	(b)	(a)
Азинфос-етил (***)	(f)	(ii)	(e)
Азинфос-метил	(b)	(b)	(a)
Азоксистробин	(b)	(b)	(a)
Бенфуракарб (***)	(b)	(b)	(a)
Бифентрин	(b) (f)	(b) (ii)	(a) (e)
Битертанол		(b)	(a)
Боскалид	(b)	(b)	(a)
Бромид ион		(b)	(a)
Бромпропилат	(b)	(b)	(a)
Бромуконазол (съчетание от диастероизомери) (***)	(b)	(b)	(a)
Бупиримат	(b)	(b)	(a)
Бупрофезин	(b)	(b)	(a)
Кадузафос (***)	(b)	(b)	(a)
Камфехлор (съчетание от парла № 26, 50 и 62) (***)	(f)	(ii)	(e)
Каптан	(b)	(b)	(a)
Карбарил	(b)	(b)	(a)
Карбендазим (съчетание от беномил и карбендазим, изразено като карбендазим)	(b)	(b)	(a)
Карбофуран (съчетание от карбофуран и 3-хидрокси карбофуран, изразено като карбофуран)	(b)	(b)	(a)
Карбосулфан (***)	(b)	(b)	(a)
Хлордан (съчетание от цис- и транс-изомери на оксихлордан, изразено като хлордан)	(f)	(ii)	(e)
Хлорфенапир		(b)	(a)

	2009 г.	2010 г.	2011 г.
Хлорфенвинфос	(б)	(в)	(а)
Хлормекват (*)	(б)	(в)	(а)
Хлоробензилат (***)	(г)	(д)	(е)
Хлороталонил	(б)	(в)	(а)
Хлорпрофам (хлорпрофам и 3-хлор-анилин, изразен като хлор-профам)	(б)	(в)	(а)
Хлорпирифос	(б) (г)	(в) (д)	(а) (е)
Хлорпирифос-метил	(б) (г)	(в) (д)	(а) (е)
Клофентезин (съчетание от всички съединения, съдържащи неопределено количество 2-хлорбензоил, изразено като клофентезин)	(б)	(в)	(а)
Клотианидин (съчетание от тиаметоксам и клотианидин, изразено като тиаметоксам)		(в)	(а)
Цифлутрин (цифлутрин, включително други смеси на съставни изомери (съчетание от изомери)	(б) (г)	(в) (д)	(а) (е)
Циперметрин (циперметрин, включително други смеси на съставни изомери (съчетание от изомери)	(б) (г)	(в) (д)	(а) (е)
Ципроконазол (***)	(б)	(в)	(а)
Ципродинил	(б)	(в)	(а)
DDT (съчетание от p,p'-DDT, o,p'-DDT, p-p'-DDE и p,p'-DDD (TDE), изразено като DDT)	(г)	(д)	(е)
Делтаметрин (цис-делтаметрин)	(б) (г)	(в) (д)	(а) (е)
Диазинон	(б)	(в) (д)	(а) (е)
Дихлофлуанид	(б)	(в)	(а)
Дихлофос	(б)	(в)	(а)
Диклоран		(в)	(а)
Дикофол (съчетание от p, p' и o, p' изомери)	(б)	(в)	(а)
Диелдрин (съчетание от алдрин и диелдрин, изразено като диелдрин)	(г)	(д)	(е)
Дифеноконазол	(б)	(в)	(а)
Диметоат (съчетание от диметоат и ометоат, изразено като диметоат)	(б)	(в)	(а)
Диметоморф	(б)	(в)	(а)
Динокап (съчетание от изомери на динокап и съответните им феноли, изразено като динокап)		(в)	(а)
Дифениламин	(б)	(в)	(а)
Ендосулфан (съчетание от алфа- и бета-изомери и от ендосулфан сулфат, изразено като ендосулфан)	(б) (г)	(в) (д)	(а) (е)
Ендрин	(г)	(д)	(е)
Епоксиконазол		(в)	(а)
Етион	(б)	(в)	(а)
Етопрофос (***)	(б)	(в)	(а)
Фенамифос (съчетание от фенамифос и неговите сулфоксид и сулфон, изразено като фенамифос) (***)	(б)	(в)	(а)
Фенаримол	(б)	(в)	(а)

	2009 г.	2010 г.	2011 г.
Феназаквин		(^a)	(^a)
Фенбуконазол (***)	(^b)	(^b)	(^a)
Фенхексамид	(^b)	(^b)	(^a)
Фениртотион	(^b)	(^b)	(^a)
Феноксикарб	(^b)	(^b)	(^a)
Фенпропатрин (***)	(^b)	(^b)	(^a)
Фенпропиморф		(^b)	(^a)
Фентион (съчетание от фентион и неговия аналог кислороден, неговите сулфоксиди и сулфони, изразено като основа)	(ⁱ)	(^b) (ⁱⁱ)	(^a) (^e)
Фенвалерат/есфенвалерат (съчетание) (съчетание от RS/SR и RR/SS изомери)	(ⁱ)	(^b) (ⁱⁱ)	(^a) (^e)
Фипронил (съчетание от фипронил + метаболит на сулфон (MB46136), изразено като фипронил)	(^b)	(^b)	(^a)
Флуазифоп (флуазифоп-П-бутил (флуазифоп киселина (свободна и в съединение)))		(^b)	(^a)
Флудиоксонил	(^b)	(^b)	(^a)
Флуфеноксурон	(^b)	(^b)	(^a)
Флукиконазол (***)	(^b)	(^b)	(^a)
Флусилазол	(^b)	(^b)	(^a)
Флутриафол (***)	(^b)	(^b)	(^a)
Фолпет	(^b)	(^b)	(^a)
Форметанат (съчетание от форметанат и неговите соли, изразено като форметанат хидрохлорид)	(^b)	(^b)	(^a)
Фостиазат (***)	(^b)	(^b)	(^a)
Глифосат (**)		(^b)	(^a)
Халоксифоп, включително халоксифоп-Р (естер на халоксифоп-Р метил, халоксифоп-Р и съединения на халоксифоп-Р, изразени като халоксифоп-Р) (F) (R)		(^b)	(^a)
Хексахлорбензен (HCB)	(ⁱ)	(ⁱⁱ)	(^e)
Хептахлор (съчетание от хептахлор и хептахлор епоксид, изразено като хептахлор)	(ⁱ)	(ⁱⁱ)	(^e)
Хексахлорциклохексан (HCH), алфа-изомер	(ⁱ)	(ⁱⁱ)	(^e)
Хексахлорциклохексан (HCH), бета-изомер	(ⁱ)	(ⁱⁱ)	(^e)
Хексахлорциклохексан (HCH), гама-изомер (линдан)	(ⁱ)	(ⁱⁱ)	(^e)
Хексаконазол	(^b)	(^b)	(^a)
Хекситиазокс	(^b)	(^b)	(^a)
Имазалил	(^b)	(^b)	(^a)
Имидаклоприд	(^b)	(^b)	(^a)
Индоксакарб като съчетание от изомери S и R	(^b)	(^b)	(^a)
Ипродион	(^b)	(^b)	(^a)
Ипроваликарб	(^b)	(^b)	(^a)

	2009 г.	2010 г.	2011 г.
Крезоксим-метил	(б)	(в)	(а)
Ламбда-цихалотрин (ламбда-цихалотрин, включително и други примеси от изомерни съставки (съчетание от изомери)	(б)	(в)	(а)
Линурон	(б)	(в)	(а)
Луфенурон		(в)	(а)
Малатион (съчетание от малатион и малаоксон, изразено като малатион)	(б)	(в)	(а)
Манеб група (съчетание, изразена като CS2: манеб, манкозеп, метирам, пропинеб, тихрам, зирам)	(б)	(в)	(а)
Мепанипирим и неговия метаболит (2-анилино-4-(2-хидроксипропил)-6-метилпиримидин), изразено като мепанипирим)	(б)	(в)	(а)
Мепикват (*)	(б)	(в)	(а)
Металаксил (металахил, включително смеси на съставни изомери, включително металаксил-М (съчетание на изомери)	(б)	(в)	(а)
Метконазол (***)	(б)	(в)	(а)
Метамидофос	(б)	(в)	(а)
Метидатион	(б) (г)	(в) (д)	(а) (е)
Метиокарб (съчетание от метиокарб и метиокарб-сулфоксид и сулфон, изразено като метиокарб)	(б)	(в)	(а)
Метомил (съчетание от метомил и тиодикарб, изразено като метомил)	(б)	(в)	(а)
Метоксифенозид		(в)	(а)
Монокротофос	(б)	(в)	(а)
Миклобутанил	(б)	(в)	(а)
Оксадиксил		(в)	(а)
Оксамил	(б)	(в)	(а)
Оксидемтон-метил (съчетание от оксидемтон-метил и деметон-С-метилсулфон, изразено като оксидемтон-метил)	(б)	(в)	(а)
Паклобутразол (***)	(б)	(в)	(а)
Паратион	(б) (г)	(в) (д)	(а) (е)
Паратион-метил (съчетание от паратион-метил и параоксон-метил, изразено като паратион-метил)	(б) (г)	(в) (д)	(а) (е)
Пенконазол	(б)	(в)	(а)
Пендиметалин		(в)	(а)
Перметрин (съчетание от цис- и транс-перметрин)	(г)	(д)	(е)
Фентоат		(в)	(а)
Фозалон	(б)	(в)	(а)
Фосмет (фосмет и фосмет оксон, изразени като фосмет)	(б)	(в)	(а)
Фоксим (***)	(б)	(в)	(а)
Пиримикарб (съчетание от пиримикарб и десметилпиримикарб, изразено като пиримикарб)	(б)	(в)	(а)
Пиримифос-метил	(б) (г)	(в) (д)	(а) (е)

	2009 г.	2010 г.	2011 г.
Проклораз (съчетание от проклораз + неговите метаболити, съдържащи неопределено количество 2,4,6-трихлорофонол, изразено като проклораз)	(б)	(в)	(а)
Процимидон	(б)	(в)	(а)
Профенофос	(б) (г)	(в) (д)	(а) (е)
Пропамокарб (съчетание от пропамокарб и неговите соли, изразено като пропамокарб)	(б)	(в)	(а)
Пропаргит	(б)	(в)	(а)
Пропиконазол		(в)	(а)
Пропизамид		(в)	(а)
Протиоконазол (протиоконазол-дестео) (***)	(б)	(в)	(а)
Пиразофос	(г)	(д)	(е)
Пиретринс			(а)
Пиридабен	(б)	(в)	(а)
Пириметанил	(б)	(в)	(а)
Пирипроксифен	(б)	(в)	(а)
Квиноксифен	(б)	(в)	(а)
Квинтозен (съчетание от квинтозен и пентахлоранилин, изразено като квинтозен)		(д)	(е)
Резметрин (сума от изомери)	(г)	(д)	(е)
Спинозад (съчетание от спинозин А и спинозин Д, изразено като спинозад)		(в)	(а)
Спироксамин	(б)	(в)	(а)
Тебуконазол	(б)	(в)	(а)
Тебуфенозид	(б)	(в)	(а)
Тебуфенпирад	(б)	(в)	(а)
Текнацин		(д)	(е)
Тефлубензурон	(б)	(в)	(а)
Тефлутрин (***)	(б)	(в)	(а)
Тетраконазол		(в)	(а)
Тетрадифон	(б)	(в)	(а)
Тиабендазол	(б)	(в)	(а)
Тиаклоприд	(б)	(в)	(а)
Тиофанат-метил	(б)	(в)	(а)
Толклофос-метил	(б)	(в)	(а)
Толилфлуанид (съчетание от толилфлуанид и диметиламиносулфотолуидид, изразено като толилфлуанид)	(б)	(в)	(а)
Триадимефон и триадименол (съчетание, изразено като триадимефон и триадименол)	(б)	(в)	(а)
Триазофос	(б) (г)	(в) (д)	(а) (е)

	2009 г.	2010 г.	2011 г.
Трихлорфон (***)	(^б)	(^в)	(^в)
Трифлуксистербин	(^б)	(^в)	(^в)
Трифлуралин		(^в)	(^в)
Тритиконазол (***)	(^б)	(^в)	(^в)
Винклозолин (съчетание от винклозолин и всички метаболити, съдържащи неопределено количество 3,5-дихлоранилилин, изразено като винклозолин)	(^б)	(^в)	(^в)

(^а) Фасул (пресен или замразен, без шушулките), моркови, краставици, портокали или мандарини, круши, картофи, ориз и спанак (пресен или замразен).

(^б) Патладжани, банани, карфиол, десертно грозде, портокалов сок (държавите-членки следва да уточнят източника (концентрати или пресни плодове), грах (пресен/замразен, без шушулките), пиперки (сладки) и пшеница.

(^в) Ябълки, главесто зеле, праз, маруля, домати, праскови, включително праскови без мъх и други хибриди; ръж или овес и ягоди.

(^г) Масло, яйца.

(^д) Мляко, свинско месо.

(^е) Птиче месо, черен дроб (говежди и от други преживни животни, свински и птици).

(*) Хлормекват и мепикват следва да се анализират само в зърнени култури (с изключение на ориза), моркови, плодове зеленчуци и круши.

(**) Само зърнени култури.

(***) Ще бъдат изследвани на доброволни начала през 2009 г.

ПРИЛОЖЕНИЕ II

Брой на пробите от всеки продукт, които следва да бъдат взети и анализирани от всяка държава-членка.

Държава-членка	Проби	Държава-членка	Проби
BE	12 (*) 15 (**)	LU	12 (*) 15 (**)
BG	12 (*) 15 (**)	HU	12 (*) 15 (**)
CZ	12 (*) 15 (**)	MT	12 (*) 15 (**)
DK	12 (*) 15 (**)	NL	17
DE	93	AT	12 (*) 15 (**)
EE	12 (*) 15 (**)	PL	45
EL	12 (*) 15 (**)	PT	12 (*) 15 (**)
ES	45	RO	17
FR	66	SI	12 (*) 15 (**)
IE	12 (*) 15 (**)	SK	12 (*) 15 (**)
IT	65	FI	12 (*) 15 (**)
CY	12 (*) 15 (**)	SE	12 (*) 15 (**)
LV	12 (*) 15 (**)	UK	66
LT	12 (*) 15 (**)		

ОБЩ МИНИМАЛЕН БРОЙ НА ПРОБИТЕ: 642

(*) Минимален брой на пробите за всеки приложен еднокомпонентен метод.

(**) Минимален брой на пробите за всеки приложен многокомпонентен метод.