

## РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 901/2009 НА КОМИСИЯТА

от 28 септември 2009 година

относно координирана многогодишна контролна програма на Общността за 2010, 2011 и 2012 г. за гарантиране спазването на 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 остатъчни количества от пестициди във и върху храни или фуражи от растителен или животински произход и за изменение на Директива 91/414/ЕИО на Съвета <sup>(1)</sup>, и по-специално член 29 от него,

като има предвид, че:

- (1) С Регламент (ЕО) № 1213/2008 на Комисията <sup>(2)</sup> беше създадена първата координирана многогодишна програма на Общността за 2009 г., 2010 г. и 2011 г.
- (2) Тридесет хранителни продукта представляват главните компоненти на храната в Общността. Тъй като употребата на пестициди показва значителни промени за 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 биомно 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 <sup>(3)</sup>.

- (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 <sup>(4)</sup>, 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 <sup>(5)</sup> 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 <sup>(6)</sup>.
- (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.
- (9) Държавите-членки следва да предоставят информацията относно предишната календарна година до 31 август на всяка следваща година.
- (10) За да се избегне объркване поради застъпването на последователните многогодишни програми, Регламент (ЕО) № 1213/2008 се отменя в интерес на правната сигурност. Той следва да продължи обаче да бъде прилаган по отношение на пробите, изследвани през 2009 г.
- (11) 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

През 2010 г., 2011 г. и 2012 г. държавите-членки вземат и изследват проби от комбинациите продукт/остатъчни вещества от пестициди, определени в приложение I.

Броят на пробите от всеки продукт е посочен в приложение II.

<sup>(1)</sup> ОВ L 70, 16.3.2005 г., стр. 1.

<sup>(2)</sup> ОВ L 328, 6.12.2008 г., стр. 9.

<sup>(3)</sup> Документ SANCO/3131/2007, 31 октомври 2007 г. [http://ec.europa.eu/food/plant/protection/resources/qualcontrol\\_en.pdf](http://ec.europa.eu/food/plant/protection/resources/qualcontrol_en.pdf)

<sup>(4)</sup> ОВ L 187, 16.7.2002 г., стр. 30.

<sup>(5)</sup> ОВ L 401, 30.12.2006 г., стр. 1.

<sup>(6)</sup> ОВ L 339, 6.12.2006 г., стр. 16.

#### 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;
- б) една проба, когато това е възможно, от продукти, произведени чрез биологично земеделие, която отразява пазарния дял на органичните продукти във всяка държава-членка.

#### Член 3

1. Държавите-членки предават резултатите от анализите на изследваните през 2010 г., 2011 г. и 2012 г. проби съответно до 31 август 2011 г., 2012 г. и 2013 г.

Освен 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;

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

Съставено в Брюксел на 28 септември 2009 година.

- 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 максимално допустими граници на остатъчни вещества (МДГОВ) — изброяване на евентуалните причини за това, 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

Регламент (ЕО) № 1213/2008 се отменя.

Той продължава обаче да бъде прилаган по отношение на пробите, изследвани през 2009 г.

#### Член 5

Настоящият регламент влиза в сила на 1 януари 2010 година.

За Комисията  
Androulla VASSILIOU  
Член на Комисията

## ПРИЛОЖЕНИЕ I

Комбинации пестицид/продукт, които следва да подлежат на мониторинг

	2010 г.	2011 г.	2012 г.
2,4-D (Сума от 2,4-D и неговите естери, изразено като 2,4-D) (*)	(в)	(а)	(б)
4,4'-Метоксихлор	(ц)	(е)	(г)
Абамектин (сума от авермектин В1а, авермектин В1б и делта-8,9 изомер на авермектин В1а)	(в)	(а), (е)	(б), (г)
Ацефат	(в)	(а)	(б)
Ацетамиприд	(в)	(а)	(б)
Акринатрин (*)	(в)	(а)	(б)
Алдикарб (сума от алдикарб, неговите сулфоксид и сулфон, изразено като алдикарб)	(в)	(а)	(б)
Амитраз (амитраз, включително метаболитите, съдържащи неопределено количество 2,4-диметиланилин, изразен като амитраз)	(круши)	(а)	(б)
Амитрол (*)	(в)	(а)	(б)
Азинфос-етил (*)	(ц)	(е)	(г)
Азинфос-метил	(в)	(а)	(б)
Азоксистробин	(в)	(а)	(б)
Бенфуракарб (*)	(в)	(а)	(б)
Бифентрин	(в), (ц)	(а), (е)	(б), (г)
Битертанол	(в)	(а)	(б)
Боскалид	(в)	(а)	(б)
Бромиден йон (*) (вж. бележката по-долу)	(в)	(а)	(б)
Бромпропилат	(в)	(а)	(б)
Бромуконазол (сума от диастероизомери) (*)	(в)	(а)	(б)
Бупиримат	(в)	(а)	(б)
Бупрофезин	(в)	(а)	(б)
Кадузафос (*)	(в)	(а)	(б)
Камфехлор (сума от трите индикаторни съставки Парлар № 26, 50 и 62) (*)	(ц)	(е)	(г)
Каптан	(в)	(а)	(б)
Карбарил	(в)	(а)	(б)
Карбендазим (сума от беномил и карбендазим, изразено като карбендазим)	(в)	(а)	(б)
Карбофуран (сума от карбофуран и 3-хидрокси карбофуран, изразено като карбофуран)	(в)	(а)	(б)
Карбосулфан (*)	(в)	(а)	(б)
Хлордан (сума от цис- и транс-изомери на оксихлордан, изразено като хлордан)	(ц)	(е)	(г)
Хлорфенапир	(в)	(а)	(б)
Хлорфенвинфос	(в)	(а)	(б)
Хлормекват (**)	(в)	(а)	(б)
Хлорбензилат (*)	(ц)	(е)	(г)

	2010 г.	2011 г.	2012 г.
Хлорталонил	(в)	(а)	(б)
Хлорпрофам (хлорпрофам и 3-хлороанилин, изразено като хлорпрофам)	(в)	(а)	(б)
Хлорпирифос	(в), (д)	(а), (е)	(б), (г)
Хлорпирифос-метил	(в), (д)	(а), (е)	(б), (г)
Клофентезин (сума от всички съединения, съдържащи неопределено количество 2-хлор-бензоил, изразено като клофентезин)	(в)	(а)	(б)
Клотианидин	(в)	(а)	(б)
Цифлутрин (цифлутрин, включително и смесени изомерни съставки (сума от изомери))	(в), (д)	(а), (е)	(б), (г)
Циперметрин (циперметрин, включително други смеси на съставни изомери (сума от изомери))	(в), (д)	(а), (е)	(б), (г)
Ципроконазол (*)	(в)	(а)	(б)
Ципродинил	(в)	(а)	(б)
ДЦТ (сума от рр'-ДЦТ, ор'-ДЦТ, рр'-ДЦЕ и рр'-ДЦЦ (ГЦЕ), изразено като ДЦТ)	(д)	(е)	(г)
Делтаметрин (цис-делтаметрин)	(в), (д)	(а), (е)	(б), (г)
Диазинон	(в), (д)	(а), (е)	(б)
Дихлофлуанид	(в)	(а)	(б)
Дихлорвос	(в)	(а)	(б)
Диклоран	(в)	(а)	(б)
Дикофол (сума от р, р' и о, р' изомери)	(в)	(а)	(б)
Диелдрин (сума от алдрин и диелдрин, изразено като диелдрин)	(д)	(е)	(г)
Дифеноконазол	(в)	(а)	(б)
Диметоат (сума от диметоат и ометоат, изразено като диметоат)	(в)	(а)	(б)
диметоат	(в)	(а)	(б)
ометоат	(в)	(а)	(б)
Диметоморф	(в)	(а)	(б)
Диокап (сума от изомери на диокап и съответните им феноли, изразено като диокап) (*)	(в)	(а)	(б)
Дифениламин	(в)	(а)	(б)
Ендосулфан (сума от алфа- и бета-изомери и от ендосулфан сулфат, изразено като ендосулфан)	(в), (д)	(а), (е)	(б), (г)
Фентион	(д)	(е)	(г)
Епоксиконазол	(в)	(а)	(б)
Етефон (*)	(в)	(а)	(б)
Етион	(в)	(а)	(б)
Етофенпрокс (F) (*)	(в)	(а)	(б)

	2010 г.	2011 г.	2012 г.
Етопрофос (*)	(в)	(а)	(б)
Фенамифос (сума от фенамифос и неговите сулфоксид и сулфон, изразено като фенамифос) (*)	(в)	(а)	(б)
Фенаримол	(в)	(а)	(б)
Феназақвин	(в)	(а)	(б)
Фенбутатин оксид (F) (*)	(в)	(а)	(б)
Фенбуконазол (*)	(в)	(а)	(б)
Фенхексамид	(в)	(а)	(б)
Фенитроцион	(в)	(а)	(б)
Феноксикарб	(в)	(а)	(б)
Фенпропатрин (*)	(в)	(а)	(б)
Фенпропиморф	(в)	(а)	(б)
Фентион (сума от фентион и неговия аналог оксиген, неговите сулфоксиди и сулфони, изразено като основа)	(в) (ц)	(а), (е)	(г)
Фенвалерат/Есфенвалерат (сума) (сума от RS/SR и RR/SS изомери)	(в) (ц)	(а), (е)	(г)
Фипронил (сума от фипронил + метаболит на сулфон (МВ46136), изразено като фипронил)	(в)	(а)	(б)
Флуазифоп (флуазифоп-П-бутил (флуазифоп киселина (свободна и в съединение) (*)	(в)	(а)	(б)
Флудиоксонил	(в)	(а)	(б)
Флуфеноксурон	(в)	(а)	(б)
Флуквинконазол (*)	(в)	(а)	(б)
Флусилазол	(в)	(а)	(б)
Флутриафол (*)	(в)	(а)	(б)
Фолпет	(в)	(а)	(б)
Форметанат (сума от форметанат и неговите соли, изразено като форметанат хидрохлорид)	(в)	(а)	(б)
Фостиазат (*)	(в)	(а)	(б)
Глифозат (***)	(в)	(а)	(б)
Халоксифоп, включително халоксифоп-Р (естер на халоксифоп-Р метил, халоксифоп-Р и съединения на халоксифоп-Р, изразени като халоксифоп-Р) (F) (R) (*)	(в)	(а)	(б)
Хексахлорбензен (НСВ)	(ц)	(е)	(г)
Хептахлор (сума от хептахлор и хептахлор епоксид, изразено като хептахлор)	(ц)	(е)	(г)
Хексахлорциклохексан (НСН), алфа-изомер	(ц)	(е)	(г)
Хексахлорциклохексан (НСН), бета-изомер	(ц)	(е)	(г)
Хексахлорциклохексан (НСН) (гама-изомер) (пиндан)	(ц)	(е)	(г)
Хексаконазол	(в)	(а)	(б)
Хекситиазокс	(в)	(а)	(б)

	2010 г.	2011 г.	2012 г.
Имазалил	(в)	(а)	(б)
Имидаклоприд	(в)	(а)	(б)
Индоксакарб (Индоксакарб като сума от изомери S и R)	(в)	(а)	(б)
Ипродион	(в)	(а)	(б)
Ипроваликарб	(в)	(а)	(б)
Кресоксим-метил	(в)	(а)	(б)
Ламбда-цихалотрин (ламбда-цихалотрин, включително и други смесени изомерни съставки (сума от изомери)	(в)	(а)	(б)
Линурон	(в)	(а)	(б)
Луфенурон	(в)	(а)	
Малатион (сума от малатион и малаоксон, изразено като малатион)	(в)	(а)	(б)
Манеб група (сума, изразена като CS2: манеб, манкозеп, метирам, пропинеб, тихрам, зирам)	(в)	(а)	(б)
Мепанипирим и неговия метаболит (2-анилино-4-(2-хидрокси-пропил)-6-метилпири-мидин, изразено като мепанипирим)	(в)	(а)	(б)
Мепикват (**)	(в)	(а)	(б)
Металаксил (металахил, включително смеси на съставни изомери, включително мета-лаксил-М (сума от изомери)	(в)	(а)	(б)
Метконазол (*)	(в)	(а)	(б)
Метамидофос	(в)	(а)	(б)
Метидатион	(в) (ц)	(а), (е)	(б) (г)
Метиокарб (сума от метиокарб и метиокарб-сулфоксид и сулфон, изразено като метиокарб)	(в)	(а)	(б)
Метомил (сума от метомил и тиодикарб, изразено като метомил)	(в)	(а)	(б)
Метоксифенозид	(в)	(а)	(б)
Монокротофос	(в)	(а)	(б)
Миклбутанил	(в)	(а)	(б)
Оксадиксил	(в)	(а)	(б)
Оксамил	(в)	(а)	(б)
оксидеметон метил (сума от оксидеметон метил и деметон-S-метилсулфон, изразено като оксидеметон метил)	(в)	(а)	(б)
Паклобутразол (*)	(в)	(а)	(б)
Паратион	(в) (ц)	(а), (е)	(б) (г)
Паратион-метил (сума от паратион-метил и пара-оксон-метил, изразено като паратион-метил)	(в) (ц)	(а), (е)	(б) (г)
Пенцикурон	(в)	(а)	(б)
Пенконазол	(в)	(а)	(б)

	2010 г	2011 г.	2012 г.
Пендиметалин	(в)	(а)	(б)
Перметрин (сума от цис- и транс-перметрин)	(ц)	(е)	(г)
Фентоат (*)	(в)	(а)	(б)
Фозалон	(в)	(а)	(б)
Фосмет (фосмет и фосмет оксон, изразени като фосмет)	(в)	(а)	(б)
Фоксим (*)	(в)	(а)	(б)
Пираклостробин (F)	(в)	(а)	(б)
Пиримикарб (сума от пиримикарб и десметилпиримикарб, изразено като пиримикарб)	(в)	(а)	(б)
Пириминос-метил	(в) (ц)	(а), (е)	(б) (г)
Прохлораз (сума от прохлораз + неговите метаболити, съдържащи неопределено количество 2,4,6-трихлорофонол, изразено като прохлораз)	(в)	(а)	(б)
Процимидон	(в)	(а)	(б)
Профенофос	(в) (ц)	(а), (е)	(б) (г)
Пропамокарб (сума от пропамокарб и неговите соли, изразено като пропамокарб) (*)	(в)	(а)	(б)
Пропаргит	(в)	(а)	(б)
Пропиконазол	(в)	(а)	(б)
Прописамид	(в)	(а)	(б)
Протиоконазол (протиоконазол-дестио) (*)	(в)	(а)	(б)
Пиразофос	(ц)	(е)	(г)
Пиретрини (*)	(в)	(а)	(б)
Пиридабен	(в)	(а)	(б)
Пириметанил	(в)	(а)	(б)
Пирипроксифен	(в)	(а)	(б)
Квиноксифен	(в)	(а)	(б)
Квинтозен (сума от квинтозен и пентахлоранилин, изразено като квинтозен) (*)	(ц)	(е)	(г)
Ресметрин (сума от изомери) (*)	(ц)	(е)	(г)
Спинозад (сума от спинозин А и спинозин Д, изразено като спинозад)	(в)	(а)	(б)
Спироксамин	(в)	(а)	(б)
Тау-флувалинат	(в)	(а)	(б)
Тебуконазол	(в)	(а)	(б)
Тебуфенозид	(в)	(а)	(б)
Тебуфенпирад	(в)	(а)	(б)
Текназен (*)	(ц)	(е)	(г)
Тефлубензурон	(в)	(а)	(б)
Тефлутрин (*)	(в)	(а)	(б)

	2010 г.	2011 г.	2012 г.
Тетраконазол	(в)	(а)	(б)
Тетрацифон	(в)	(а)	(б)
Тиабендазол	(в)	(а)	(б)
Тиаметоксам (сума от тиаметоксам и клотианидин, изразено като тиаметоксам)	(в)	(а)	(б)
Тиаклоприд	(в)	(а)	(б)
Тиофанат-метил	(в)	(а)	(б)
Толклофос-метил	(в)	(а)	(б)
Толилфлуанид (сума от толилфлуанид и диметиламиносулфотолуидид, изразено като толилфлуанид)	(в)	(а)	(б)
Триадимефон и триадименол (сума от триадимефон и триадименол)	(в)	(а)	(б)
Триазофос	(в) (д)	(а), (е)	(б) (г)
Трихлорфон (*)	(в)	(а)	(б)
Трифлосистробин	(в)	(а)	(б)
Трифлумурон (F) (*)	(в)	(а)	(б)
Трифлуралин	(в)	(а)	(б)
Тритриконазол (*)	(в)	(а)	(б)
Винклозолин (сума от винклозолин и всички метаболити, съдържащи количество от 3,5-дихлоранилин, изразено като винклозолин)	(в)	(а)	(б)
Зоксамид (*)	(в)	(а)	(б)

(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 <sup>(1)</sup>, грах (пресен/замразен, без шушулките), пиперки (сладки) и пшеница,

(в) ябълки, главесто зеле, праз, маруля, домати, праскови, включително нектарини и други хибриди; ръж или овес и ягоди,

(г) масло, яйца,

(д) мляко, свинско месо.

(е) птиче месо, черен дроб (от едър рогат добитък и от други преживни животни, свине и домашни птици).

(F) Мастноразтворим.

(\*) Ще бъдат изследвани на доброволен принцип през 2010 г. Решението за неприемането на анализ се обосновава с оценка рискове/ползи, направена от държавата-членка.

Бележка относно бромидния йон: задължителен анализ за бромидния йон се прави през 2010 г. при марулите и доматите, през 2011 г. — при ориза и спанака, а през 2012 г. — при сладките пиперки; а при останалите стоки, набелязани за всяка отделна година — на доброволен принцип. Решението за неприемането на анализ при предвидените стоки се обосновава с оценка рискове/ползи, направена от държавата-членка.

През 2010 г. анализ за амитраз се извършва само при крушите.

През 2011 г. трябва да се вземе предвид определението на остатъчните вещества за хлорпрофам (само хлорпрофам)

(\*\*) Хлормекват и мепикват се анализират само в зърнени култури (с изключение на ориза) и круши.

(\*\*\*) Само зърнени култури.

<sup>(1)</sup> За портокаловия сок държавите-членки следва да уточнят източника (концентрати или пресни плодове).



## ПРИЛОЖЕНИЕ II

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

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

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

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

ОБЩ МИНИМАЛЕН БРОЙ НА ПРОБИТЕ: 642