



Indhold

II Ikke-lovgivningsmæssige retsakter

FORORDNINGER

- ★ Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2023/562 af 6. marts 2023 om registrering af en betegnelse i registret over beskyttede oprindelsesbetegnelser og beskyttede geografiske betegnelser (»Antakya Künefesi« (BGB)) 1
- ★ Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2023/563 af 6. marts 2023 om registrering af en betegnelse i registret over beskyttede oprindelsesbetegnelser og beskyttede geografiske betegnelser (»Íslenskt lambakjöt« (BOB)) 3
- ★ Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2023/564 af 10. marts 2023 om indholdet og formatet af registre over plantebeskyttelsesmidler ført af professionelle brugere i henhold til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1107/2009 ⁽¹⁾ 4
- ★ Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2023/565 af 10. marts 2023 om godkendelse af ethylheptanoat, ethyl-2-methylbutyrat, isopentylacetat, 3-methylbutyl 3-methylbutyrat, 2-methylpropionsyre, 3-methylbutylbutyrat, 2-methylbutylacetat, hex-2-en-1-ol, hex-2-enal, allylhexanoat allylheptanoat, linalool, 2-methyl-1-phenylpropan-2-ol, alfa-ionon, beta-damascon, nootkaton, beta-ionon, alfa-iron, beta-damascenon, (E)-beta-damascon, pentadecano-1,15-lacton, 2-phenylethan-1-ol, phenethylisovalerat, 4-(p-hydroxyphenyl)butan-2-on, 2-methoxynaphthalen, 2-isopropyl-4-methylthiazol og valencen som tilsætningsstoffer til foder til alle dyrearter ⁽¹⁾ 10
- ★ Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2023/566 af 10. marts 2023 om ændring af gennemførelsesforordning (EU) 2015/1998 for så vidt angår detaljerede foranstaltninger til gennemførelse af de fælles grundlæggende normer for luftfartssikkerhed ⁽¹⁾ 47

⁽¹⁾ EØS-relevant tekst.

AFGØRELSER

- ★ Rådets afgørelse (EU) 2023/567 af 9. marts 2023 om den holdning, der skal indtages på Den Europæiske Unions vegne på det 66. møde i Kommissionen for Narkotiske Midler for så vidt angår optagelsen af stoffer i bilagene til enkeltkonventionen af 1961 angående narkotiske midler, som ændret ved protokollen af 1972, og konventionen af 1971 om psykotrope stoffer 53

 - ★ Rådets afgørelse (EU) 2023/568 af 9. marts 2023 om den holdning, der skal indtages på Unionens vegne på den 228. samling i Rådet for Organisationen for International Civil Luftfart (ICAO) til vedtagelsen af ændring 93 af bilag 10 — Aeronautical Telecommunications, Volume I — Radio Navigation Aids til konventionen angående international civil luftfart og af ændringen af de tekniske instruktioner for sikker lufttransport af farligt gods for at tillade aktive sporingsanordninger, der drives af små lithiumbatterier, i indtjekket bagage 58

 - ★ Rådets afgørelse (EU) 2023/569 af 9. marts 2023 om den holdning, der skal indtages på Den Europæiske Unions vegne i Rådet for Organisationen for International Civil Luftfart (ICAO) for så vidt angår forslag til ændring af bilag 16, bind I-III, til Chicagokonventionen vedrørende normer og anbefalede fremgangsmåder for miljøbeskyttelse 61

 - ★ Kommissionens gennemførelsesafgørelse (EU) 2023/570 af 10. marts 2023 om indrømmelse af undtagelser til visse medlemsstater fra at anvende Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 138/2004 om landbrugsregnskaber (meddelt under nummer C(2023) 1562) 63
-

Berigtigelser

- ★ Berigtigelse til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2018/1139 af 4. juli 2018 om fælles regler for civil luftfart og oprettelse af Den Europæiske Unions Luftfartssikkerhedsagentur og om ændring af forordning (EF) nr. 2111/2005, (EF) nr. 1008/2008, (EU) nr. 996/2010, (EU) nr. 376/2014 og direktiv 2014/30/EU og 2014/53/EU og om ophævelse af (EF) nr. 552/2004 og (EF) nr. 216/2008 og Rådets forordning (EØF) nr. 3922/91 (EUT L 212 af 22.8.2018) 66

II

(Ikke-lovgivningsmæssige retsakter)

FORORDNINGER

KOMMISSIONENS GENNEMFØRELSESFORORDNING (EU) 2023/562

af 6. marts 2023

om registrering af en betegnelse i registret over beskyttede oprindelsesbetegnelser og beskyttede geografiske betegnelser (»Antakya Künefesi« (BGB))

EUROPA-KOMMISSIONEN HAR —

under henvisning til traktaten om Den Europæiske Unions funktionsmåde,

under henvisning til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) nr. 1151/2012 af 21. november 2012 om kvalitetsordninger for landbrugsprodukter og fødevarer ⁽¹⁾, særlig artikel 52, stk. 2, og

ud fra følgende betragtninger:

- (1) Tyrkiets ansøgning om registrering af betegnelsen »Antakya Künefesi« er blevet offentliggjort i *Den Europæiske Unions Tidende* ⁽²⁾, jf. artikel 50, stk. 2, litra a), i forordning (EU) nr. 1151/2012.
- (2) Da Kommissionen ikke har modtaget indsigelser, jf. artikel 51 i forordning (EU) nr. 1151/2012, skal betegnelsen »Antakya Künefesi« registreres —

VEDTAGET DENNE FORORDNING:

Artikel 1

Betegnelsen »Antakya Künefesi« (BGB) registreres.

Betegnelsen i stk. 1 henviser til et produkt i kategori 2.3. Brød, wienerbrød, kager, kiks og andet bagværk samt konfekturvarer i bilag XI til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) nr. 668/2014 ⁽³⁾.

Artikel 2

Denne forordning træder i kraft på tyvendedagen efter offentliggørelsen i *Den Europæiske Unions Tidende*.

⁽¹⁾ EUT L 343 af 14.12.2012, s. 1.

⁽²⁾ EUT C 433 af 15.11.2022, s. 64.

⁽³⁾ Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) nr. 668/2014 af 13. juni 2014 om fastlæggelse af regler for anvendelsen af Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) nr. 1151/2012 om kvalitetsordninger for landbrugsprodukter og fødevarer (EUT L 179 af 19.6.2014, s. 36).

Denne forordning er bindende i alle enkeltheder og gælder umiddelbart i hver medlemsstat.

Udfærdiget i Bruxelles, den 6. marts 2023.

På Kommissionens vegne
For formanden
Janusz WOJCIECHOWSKI
Medlem af Kommissionen

KOMMISSIONENS GENNEMFØRELSESFORORDNING (EU) 2023/563**af 6. marts 2023****om registrering af en betegnelse i registret over beskyttede oprindelsesbetegnelser og beskyttede geografiske betegnelser (»Íslenskt lambakjöt« (BOB))**

EUROPA-KOMMISSIONEN HAR —

under henvisning til traktaten om Den Europæiske Unions funktionsmåde,

under henvisning til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) nr. 1151/2012 af 21. november 2012 om kvalitetsordninger for landbrugsprodukter og fødevarer ⁽¹⁾, særlig artikel 52, stk. 2, og

ud fra følgende betragtninger:

- (1) Islands ansøgning om registrering af betegnelsen »Íslenskt lambakjöt« er blevet offentliggjort i *Den Europæiske Unions Tidende* ⁽²⁾, jf. artikel 50, stk. 2, litra a), i forordning (EU) nr. 1151/2012.
- (2) Da Kommissionen ikke har modtaget indsigelser, jf. artikel 51 i forordning (EU) nr. 1151/2012, skal betegnelsen »Íslenskt lambakjöt« registreres —

VEDTAGET DENNE FORORDNING:

Artikel 1

Betegnelsen »Íslenskt lambakjöt« (BOB) registreres.

Betegnelsen i stk. 1 henviser til et produkt i kategori 1.1. Kød (og slagteaffald), fersk, i bilag XI til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) nr. 668/2014 ⁽³⁾.*Artikel 2*Denne forordning træder i kraft på tyvendedagen efter offentliggørelsen i *Den Europæiske Unions Tidende*.

Denne forordning er bindende i alle enkeltheder og gælder umiddelbart i hver medlemsstat.

Udfærdiget i Bruxelles, den 6. marts 2023.

På Kommissionens vegne
For formanden
Janusz WOJCIECHOWSKI
Medlem af Kommissionen

⁽¹⁾ EUT L 343 af 14.12.2012, s. 1.

⁽²⁾ EUT C 370 af 28.9.2022, s. 45.

⁽³⁾ Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) nr. 668/2014 af 13. juni 2014 om fastlæggelse af regler for anvendelsen af Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) nr. 1151/2012 om kvalitetsordninger for landbrugsprodukter og fødevarer (EUT L 179 af 19.6.2014, s. 36).

KOMMISSIONENS GENNEMFØRELSESFORORDNING (EU) 2023/564**af 10. marts 2023****om indholdet og formatet af registre over plantebeskyttelsesmidler ført af professionelle brugere i henhold til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1107/2009****(EØS-relevant tekst)**

EUROPA-KOMMISSIONEN HAR —

under henvisning til traktaten om Den Europæiske Unions funktionsmåde,

under henvisning til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1107/2009 af 21. oktober 2009 om markedsføring af plantebeskyttelsesmidler og om ophævelse af Rådets direktiv 79/117/EØF og 91/414/EØF ⁽¹⁾, særlig artikel 67, stk. 4, og

ud fra følgende betragtninger:

- (1) I henhold til forordning (EF) nr. 1107/2009, artikel 67, stk. 1, skal professionelle brugere føre registre over deres anvendte plantebeskyttelsesmidler, hvori de registrerer midlets navn, tidspunkt og dosis for anvendelsen samt areal og afgrøde, som plantebeskyttelsesmidlet blev anvendt på.
- (2) I henhold til forordning (EF) nr. 1107/2009, artikel 67, stk. 1, skal professionelle brugere også stille de relevante oplysninger til rådighed for den kompetente myndighed efter anmodning herom. Derudover kan tredjeparter anmode de kompetente myndigheder om at give adgang til disse oplysninger, og kompetente myndigheder skal stille en sådan adgang til rådighed i overensstemmelse med gældende national ret eller EU-retten.
- (3) Jord til bord-strategien for et fair, sundt og miljøvenligt fødevarsystem («jord til bord-strategien») ⁽²⁾, som Kommissionen vedtog i 2020, har til formål at reducere afhængigheden af — og anvendelsen af — kemiske plantebeskyttelsesmidler. Fyldestgørende registreringer af anvendelsen af plantebeskyttelsesmidler, samt nationale myndigheders overvågning og kontrolaktiviteter baseret på sådanne registre, er derfor et vigtigt redskab til at opnå jord til bord-strategiens målsætninger.
- (4) Der er forskelle mellem nationale ordninger med hensyn til de registre, der bliver ført af professionelle brugere af plantebeskyttelsesmidler i henhold til forordning (EF) nr. 1107/2009, artikel 67, stk. 1, og hvorvidt de føres elektronisk. Ved denne forordning fastlægges der derfor nærmere regler for disse registers indhold og format.
- (5) Disse regler definerer, hvordan elementerne i forordning (EF) nr. 1107/2009, artikel 67, stk. 1, vedrørende anvendelsen af plantebeskyttelsesmidler (midlets navn, tidspunkt og dosis for anvendelsen samt areal og afgrøde, som det blev anvendt på) skal registreres for at sikre, at de registre, der føres i henhold til denne artikel, er fyldestgørende og ensartede i hele Unionen.

⁽¹⁾ EUT L 309 af 24.11.2009, s. 1.

⁽²⁾ Meddelelse fra Kommissionen til Europa-Parlamentet, Rådet, Det Europæiske Økonomiske og Sociale Udvalg og Regionsudvalget — En jord til bord-strategi for et fair, sundt og miljøvenligt fødevarsystem (COM(2020) 381 final).

- (6) I og med at professionelle brugeres anvendelse af plantebeskyttelsesmidler oftest sker som led i landbrugsmæssige aktiviteter og for at følge eksisterende krav af relevans for landbruget, når det er muligt, bør identifikation af lokaliseringen af arealet eller anlægget, hvor plantebeskyttelsesmidlet blev anvendt, foretages gennem den arealenhed, der er inden for rammerne af den geospatiale støtteansøgning i det integrerede forvaltnings- og kontrolsystem, jf. Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2022/1173 ⁽³⁾. Hvor dette ikke er muligt, bør medlemsstaterne stille egnede alternative metoder til identifikation af lokalisering af det areal, hvor plantebeskyttelsesmidlet blev anvendt, samt, hvis det er relevant, den geospatiale lokalisering til rådighed for de professionelle brugere.
- (7) For at opnå ensartethed i registrene, bør afgrødenavne og situationer eller arealer, hvor midlet anvendes, registreres, hvis det er relevant, jf. koderne brugt af Plantebeskyttelsesorganisationen for Europa og Middelhavsområderne («EPPO»-koder) og planternes vækststadier, hvis det er relevant, i overensstemmelse med BBCH-monografien ⁽⁴⁾.
- (8) For at undgå at stille krav om, at professionelle brugere skal oprette mere end ét register for at sikre, at den samme anvendelse overholder forskellige forpligtelser, bør det præciseres, at medlemsstaterne har muligheden for at stille krav om, at brugerne inkluderer andre oplysninger i kombination med de registre, der er påkrævet under artikel 67, stk. 1, i forordning (EF) nr. 1107/2009.
- (9) Register skal føres elektronisk, idet elektronisk registerføring er mest velegnet til at danne grundlag for en ensartet anvendelse af forpligtelsen til at føre register. Dette sikrer, at registrene er mere pålidelige samt lettere for de kompetente myndigheder at indsamle og kontrollere, og understøtter i sidste ende nøjagtige og effektive overvågnings- og kontrolaktiviteter fra medlemsstaternes side. I dette øjemed skal de elektroniske formater også være maskinlæsbare som defineret i Europa-Parlamentets og Rådets direktiv (EU) 2019/1024 ⁽⁵⁾.
- (10) For at mindske de administrative byrder bør professionelle brugere have tilstrækkelig tid mellem registreringen af hver enkelt anvendelse af plantebeskyttelsesmidlerne og overførslen af registrene til elektronisk format.
- (11) En professionel bruger kan anvende plantebeskyttelsesmidler i henhold til kontraktlige aftaler for en anden fysisk eller juridisk person. I disse tilfælde skal den professionelle bruger uden unødigt ophold eller unødige begrænsninger give adgang til eller stille en kopi til rådighed af de relevante registre, som denne person har ført.
- (12) Nærværende forordning berører ikke anvendelsen af de data, der er indeholdt i registrene til andre formål uden for rammerne af forordning (EF) nr. 1107/2009 i overensstemmelse med EU-retten eller national ret. Tilgængeligheden af harmoniserede elektroniske registre kan bidrage til anvendelsen af oplysningerne til andre legitime formål, hvormed dobbeltarbejde kan undgås og arbejdsbyrden for professionelle brugere og offentlige myndigheder kan lattes.
- (13) For at gøre det muligt for professionelle brugere at forberede sig på at opfylde de krav, der er fastsat i denne forordning, bør de få en rimelig frist, før dens krav træder i kraft.
- (14) Foranstaltningerne i denne forordning er i overensstemmelse med udtalelse fra Den Stående Komité for Planter, Dyr, Fødevarer og Foder —

⁽³⁾ Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2022/1173 af 31. maj 2022 om regler for anvendelsen af Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2021/2116 for så vidt angår det integrerede forvaltnings- og kontrolsystem under den fælles landbrugspolitik (EUT L 183 af 8.7.2022, s. 23).

⁽⁴⁾ Meier, Uwe, ed. Growth stages of mono- and dicotyledonous plants. BBCH Monograph. Quedlinburg 2018. Open Agrar Repository. doi: 10.5073/20180906-074619 ISBN: 978-3-95547-071-5.

⁽⁵⁾ Europa-Parlamentets og Rådets direktiv (EU) 2019/1024 af 20. juni 2019 om åbne data og videreanvendelse af den offentlige sektors informationer (EUT L 172 af 26.6.2019, s. 56).

VEDTAGET DENNE FORORDNING:

Artikel 1

Registrenes indhold

1. Professionelle brugere af plantebeskyttelsesmidler skal føre register over de oplysninger, der omhandles i artikel 67, stk. 1, i forordning (EF) nr. 1107/2009 («registrene»), i henhold til bilaget til denne forordning.
2. Når lokaliseringen af et areal eller et anlæg, hvor et plantebeskyttelsesmiddel blev anvendt, ikke kan identificeres ved hjælp af den arealenhed, der er inden for rammerne af den geospatiale støtteansøgning i det integrerede forvaltnings- og kontrolsystem jf. artikel 8, stk. 3, litra b) i gennemførelsesforordning (EU) 2022/1173, eller hvor dette i henhold til stk. 1 ikke er påkrævet for en anvendelsestype, skal medlemsstaterne sikre passende alternative identifikationsmetoder for professionelle brugere. Sådanne identifikationsmetoder bør gøre det muligt at identificere lokaliseringen af det areal, den enhed eller det anlæg, hvor plantebeskyttelsesmidlet blev anvendt, samt, hvis relevant, arealets, enhedens eller anlæggets geospatiale lokalisering.
3. Medlemsstaterne skal, i overensstemmelse med BBCH-monografien, stille afgrødenavne og situationer eller arealer, hvor midlet anvendes, jf. EPPO-koderne, til rådighed for professionelle brugere med henblik på registrering af anvendelsen af plantebeskyttelsesmidler.
4. Bestemmelserne i denne artikel berører ikke muligheden for, at medlemsstaterne stiller krav om, at professionelle brugere inkluderer andre oplysninger, der er uden for rammerne af artikel 67, stk. 1, i forordning (EF) nr. 1107/2009 i registrene.

Artikel 2

Registrenes format

Professionelle brugere af plantebeskyttelsesmidler skal føre registrene elektronisk ved hjælp af et maskinlæsbart format som defineret i direktiv (EU) 2019/1024, artikel 2, nr. 13).

Artikel 3

Tidspunkt for registerføring og for overførsel til elektronisk format

Den professionelle bruger skal uden unødigt ophold registrere hver enkelt anvendelse af et plantebeskyttelsesmiddel.

I tilfælde af at registrene ikke oprindeligt blev oprettet i det foreskrevne elektroniske format, skal de overføres til et sådant format inden for 30 dage efter plantebeskyttelsesmidlets anvendelsesdato. Med henblik på anvendelse af plantebeskyttelsesmidler på deres område kan medlemsstaterne fastsætte kortere perioder til at overføre til det foreskrevne elektroniske format.

Med henblik på anvendelse af plantebeskyttelsesmidler på deres område før den 1. januar 2030 kan medlemsstaterne fastsætte længere perioder end dem, der er fastsat i stk. 2, inden for hvilke registrene skal overføres til det foreskrevne elektroniske format, så længe alle registrene er tilgængelige i det foreskrevne elektroniske format før den 31. januar i det efterfølgende år efter det år, hvor plantebeskyttelsesmidlet blev anvendt.

Artikel 4

Tilvejebringelse af oplysninger til kompetente myndigheder og andre fysiske eller juridisk personer

Når den kompetente myndighed i henhold til artikel 67, stk. 1, i forordning (EF) nr. 1107/2009 anmoder om oplysninger, der er inkluderet i registrene, skal den professionelle bruger stille oplysningerne til rådighed uden unødigt ophold.

Når den kompetente myndighed udtrykkeligt anmoder om oplysninger, som er inkluderet i de registre, der er oprettet vedrørende anvendelsen af plantebeskyttelsesprodukter som fastsat i artikel 2 før den relevante periode fastsat i artikel 3, stk. 2 og 3, er udløbet, skal den professionelle bruger stille oplysningerne til rådighed i det foreskrevne elektroniske format før udløbet af denne periode, dog senest inden for 10 arbejdsdage.

Professionelle brugere, der agerer i henhold til kontraktlige aftaler for en anden fysisk eller juridisk person, skal give adgang til eller levere en kopi af registrene til denne kontraherende person uden unødigt ophold eller unødige begrænsninger.

Artikel 5

Ikrafttræden og anvendelse

Denne forordning træder i kraft på tyvendedagen efter offentliggørelsen i *Den Europæiske Unions Tidende*.

Den anvendes fra den 1. januar 2026.

Denne forordning er bindende i alle enkeltheder og gælder umiddelbart i hver medlemsstat.

Udfærdiget i Bruxelles, den 10. marts 2023.

På Kommissionens vegne
Ursula VON DER LEYEN
Formand

Oplysninger, der skal inkluderes i registrene, jf. artikel 1

Anvendelsestype	Anvendt plantebeskyttelsesmiddel	Anvendelsestidspunkt	Anvendelsesdosis ⁽¹⁾	Lokalisering eller identifikation af behandlet areal eller enhed ⁽²⁾	Størrelse eller mængde af behandlet område eller areal ⁽³⁾	Afgrøde eller situation/areal, hvor midlet anvendes
Behandling af overfladearealer (såsom landbrugsområder, rekreative områder, jernbanespor, områder uden afgrødedyrkning eller væksthuse eksklusive dem, der er omhandlet i næste række)	Midlets navn og godkendelsesnummer	Dato samt eventuelt relevant ⁽⁴⁾ starttidspunkt (time)	Mængde i kilogram/liter af plantebeskyttelsesmiddel anvendt per hektar	Hvis den foreligger, den arealenhed, der er inden for rammerne af den geospatiale støtteansøgning i det integrerede forvaltnings- og kontrolsystem jf. artikel 8, stk. 3, litra b) i gennemførelsesforordning (EU) 2022/1173. Hvis arealet ikke kan identificeres inden for rammerne af en geospatial støtteansøgning, som beskrevet ovenfor, identifikationsmetode som omhandlet i artikel 1, stk. 2.	Antal hektar behandlet	Afgrødenavne, situationer/arealer, hvor midlet anvendes jf. EPPO-koderne ⁽⁵⁾ , hvis det er relevant, og vækststadium, jf. BBCH-monografien ⁽⁶⁾ , hvis det er relevant ⁽⁷⁾
Behandling af eller i lukkede rum (såsom tågesprøjtningssprøjtningssprøjtnings-/sprøjtningssprøjtningsfaciliteter, tomme kornlagerum eller permanente væksthuse som defineret i forordning (EF) nr. 1107/2009, artikel 3, nr. 27).	Midlets navn og godkendelsesnummer	Dato	Mængde i kilogram/liter af anvendt plantebeskyttelsesmiddel pr. kubikmeter eller pr. kvadratmeter	Nummer og identifikationsmetode for lager/væksthus i henhold til artikel 1, stk. 2.	Mængde i kubikmeter eller overfladeareal ⁽⁸⁾ i kvadratmeter af det behandlede anlæg	Afgrødenavne, situationer, jf. EPPO-koderne, hvis det er relevant, og vækststadium, jf. BBCH-monografien, hvis det er relevant
Behandling af frø og planteformeringsmateriale (såsom læggekartofler)	Midlets navn og godkendelsesnummer	Dato	Mængde i kilogram/liter af plantebeskyttelsesmiddel anvendt pr. kubikmeter, ton eller antal frø ⁽⁹⁾	Identifikationsmetode som omhandlet i artikel 1, stk. 2.	Behandlet mængde i kilogram, ton eller antal frø	Afgrødenavne jf. EPPO-koderne, hvis det er relevant, og batchnummer, hvis det er relevant

-
- (¹) Enheder til registrering af mængderne kan om nødvendigt justeres.
- (²) Med indikation af, hvilken fraktion af enheden eller arealet der er blevet behandlet, hvis nødvendigt.
- (³) Enheder til registrering af arealet eller mængden kan om nødvendigt justeres.
- (⁴) F.eks. når anvendelsen af plantebeskyttelsesmidlet er begrænset til specifikke tidspunkter på dagen eller når anvendelsestidspunktet er relevant inden for rammerne af den specifikke anvendelse.
- (⁵) <https://gd.eppo.int/>
- (⁶) Meier, Uwe, ed. *Growth stages of mono- and dicotyledonous plants. BBCH Monograph*. Quedlinburg 2018. Open Agrar Repository. doi: 10.5073/20180906-074619 ISBN: 978-3-95547-071-5.
- (⁷) F.eks. når anvendelsen af plantebeskyttelsesmidlet er begrænset til specifikke vækststadier, eller når vækststadiet er relevant inden for rammerne af den specifikke anvendelse.
- (⁸) Ved anlæg med dyrkning i flere niveauer skal det totale behandlede areal registreres.
- (⁹) Enheder til registrering af de behandlede mængder kan om nødvendigt justeres.
-

KOMMISSIONENS GENNEMFØRELSESFORORDNING (EU) 2023/565

af 10. marts 2023

om godkendelse af ethylheptanoat, ethyl-2-methylbutyrat, isopentylacetat, 3-methylbutyl 3-methylbutyrat, 2-methylpropionsyre, 3-methylbutylbutyrat, 2-methylbutylacetat, hex-2-en-1-ol, hex-2-enal, allylhexanoat allylheptanoat, linalool, 2-methyl-1-phenylpropan-2-ol, alfa-ionon, beta-damascon, nootkaton, beta-ionon, alfa-iron, beta-damascenon, (E)-beta-damascon, pentadecano-1,15-lacton, 2-phenylethan-1-ol, phenethylisovalerat, 4-(p-hydroxyphenyl)butan-2-on, 2-methoxynaphthalen, 2-isopropyl-4-methylthiazol og valencen som tilsætningsstoffer til foder til alle dyrearter

(EØS-relevant tekst)

EUROPA-KOMMISSIONEN HAR —

under henvisning til traktaten om Den Europæiske Unions funktionsmåde,

under henvisning til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1831/2003 af 22. september 2003 om fodertilsætningsstoffer ⁽¹⁾, særlig artikel 9, stk. 2, og

ud fra følgende betragtninger:

- (1) Forordning (EF) nr. 1831/2003 indeholder bestemmelser om godkendelse af fodertilsætningsstoffer og om grundlaget og procedurerne for udstedelse af sådanne godkendelser. Forordningens artikel 10, stk. 2, indeholder bestemmelser om en ny vurdering af tilsætningsstofferne, der er godkendt i henhold til Rådets direktiv 70/524/EØF ⁽²⁾.
- (2) Stofferne ethylheptanoat, ethyl-2-methylbutyrat, isopentylacetat, 3-methylbutyl 3-methylbutyrat, 2-methylpropionsyre, 3-methylbutylbutyrat, 2-methylbutylacetat, hex-2-en-1-ol, hex-2-enal, allylhexanoat allylheptanoat, linalool, 2-methyl-1-phenylpropan-2-ol, alfa-ionon, beta-damascon, nootkaton, beta-ionon, alfa-iron, beta-damascenon, (E)-beta-damascon, pentadecano-1,15-lacton, 2-phenylethan-1-ol, phenethylisovalerat, 4-(p-hydroxyphenyl)butan-2-on, 2-methoxynaphthalen, 2-isopropyl-4-methylthiazol og valencen blev godkendt uden tidsbegrænsning i overensstemmelse med direktiv 70/524/EØF som fodertilsætningsstof til alle dyrearter. Stofferne blev derpå opført i registret over fodertilsætningsstoffer som eksisterende produkter tilhørende den funktionelle gruppe »aromastoffer«, jf. artikel 10, stk. 1, litra b), i forordning (EF) nr. 1831/2003.
- (3) Der er i overensstemmelse med artikel 10, stk. 2, i forordning (EF) nr. 1831/2003 sammenholdt med samme forordnings artikel 7 indgivet en række ansøgninger om godkendelse af de nævnte stoffer som tilsætningsstoffer til foder til alle dyrearter. Ansøgeren anmodede om, at tilsætningsstofferne klassificeres i tilsætningsstofkategorien »sensoriske tilsætningsstoffer« og i den funktionelle gruppe »aromastoffer«. Ansøgningerne var vedlagt de oplysninger og dokumenter, der kræves i henhold til artikel 7, stk. 3, i forordning (EF) nr. 1831/2003.
- (4) Ansøgeren anmodede om, at tilsætningsstofferne også blev godkendt til anvendelse i drikkevand. I henhold til forordning (EF) nr. 1831/2003 kan »aromastoffer« imidlertid ikke godkendes til anvendelse i drikkevand. Ansøgeren trak derfor ansøgningen om drikkevand for alle de pågældende stoffer tilbage.

⁽¹⁾ EUT L 268 af 18.10.2003, s. 29.

⁽²⁾ Rådets direktiv 70/524/EØF af 23. november 1970 om tilsætningsstoffer til foderstoffer (EFT L 270 af 14.12.1970, s. 1).

- (5) Den Europæiske Fødevarsikkerhedsautoritet («autoriteten») konkluderede i sine udtalelser af 7. marts 2012 ⁽³⁾, 25. april 2012 ⁽⁴⁾, 17. oktober 2012 ⁽⁵⁾ ⁽⁶⁾, 13. november 2012 ⁽⁷⁾, 12. marts 2013 ⁽⁸⁾, 10. marts 2015 ⁽⁹⁾, 8. marts 2016 ⁽¹⁰⁾, 20. april 2016 ⁽¹¹⁾, 12. juli 2016 ⁽¹²⁾, 28. februar 2019 ⁽¹³⁾, 18. november 2020 ⁽¹⁴⁾ og 23. marts 2022 ⁽¹⁵⁾, at stofferne under de foreslåede anvendelsesbetingelser ikke har skadelige virkninger på dyrs sundhed, forbrugersikkerheden eller på miljøet. Autoriteten konkluderede, at det niveau for anvendelse af 2-methyl-1-phenylpropan-2-ol, beta-damascon, alfa-iron, (E)-beta-damascon, phenethylisovalerat, 4-(p-hydroxyphenyl)butan-2-on og 2-isopropyl-4-methylthiazol, der er sikkert for havmiljøet, anslås til 0,05 mg/kg foder.
- (6) Autoriteten konkluderede også, at alle stofferne bør betragtes som irriterende for hud og øjne og som potentielt hudsensibiliserende og respiratorisk sensibiliserende hos modtagelige personer. Da der ikke foreligger data for hex-2-en-1-ol, hex-2(trans)-enal, allylhexanoat og allylheptanoat, kunne autoriteten ikke konkludere, at brugerne kan håndtere disse stoffer sikkert. Ansøgeren har imidlertid efter anmodning fremlagt et sikkerhedsdatablad, hvor der er identificeret farer for brugerne for disse stoffer. De farer, der er beskrevet i sikkerhedsdatabladet, var navnlig farer for ved kontakt med huden og øjnene og ved respiratorisk eksponering for hex-2(trans)-enal, farer ved kontakt med huden og øjnene for hex-2-en-1-ol og allylheptanoat og farlig ved indtagelse og giftig ved hudkontakt for allylhexanoat.
- (7) Autoriteten konkluderede endelig, at alle stofferne er anerkendt som aroma i fødevarer, og deres funktion i foder i alt væsentligt er den samme som i fødevarer. Det anses derfor ikke for nødvendigt at påvise effektiviteten yderligere. Autoriteten har ligeledes gennemgået den rapport om metoderne til analyse af fodertilsætningsstofferne i foder, der blev forelagt af det i henhold til forordning (EF) nr. 1831/2003 oprettede referencelaboratorium.
- (8) Vurderingen af alle stofferne viser, at betingelserne for godkendelse, jf. artikel 5 i forordning (EF) nr. 1831/2003, er opfyldt. Derfor bør anvendelsen af disse stoffer godkendes. Kommissionen mener, at der bør træffes passende beskyttelsesforanstaltninger for at forhindre negative virkninger for menneskers sundhed, navnlig hvad angår brugerne af tilsætningsstoffet.
- (9) Der bør fastsættes visse betingelser for at muliggøre bedre kontrol. Det anbefalede maksimumsindhold bør angives på etiketten til tilsætningsstoffet. Hvis et sådant indhold overskrides, bør der angives visse oplysninger på etiketten til forblandinger.
- (10) Det forhold, at stofferne ikke må anvendes som aromastoffer i drikkevand, udelukker ikke anvendelse heraf i foderblandinger, der gives via vand.
- (11) Da der ikke er sikkerhedshensyn, som kræver øjeblikkelig anvendelse af ændringerne af betingelserne for godkendelse af de pågældende stoffer, bør der indrømmes en overgangsperiode, således at de interesserede parter kan forberede sig på at opfylde de nye krav, som godkendelsen medfører.
- (12) Foranstaltningerne i denne forordning er i overensstemmelse med udtalelse fra Den Stående Komité for Planter, Dyr, Fødevarer og Foder —

⁽³⁾ EFSA Journal (2012);10(3):2625.

⁽⁴⁾ EFSA Journal (2012);10(5):2678.

⁽⁵⁾ EFSA Journal (2012);10(10):2927.

⁽⁶⁾ EFSA Journal (2012);10(10):2928.

⁽⁷⁾ EFSA Journal (2012);10(11):2966.

⁽⁸⁾ EFSA Journal (2013);11(4):3169.

⁽⁹⁾ EFSA Journal (2015);13(3):4053.

⁽¹⁰⁾ EFSA Journal (2016);14(6):4441.

⁽¹¹⁾ EFSA Journal (2016);14(6):4475.

⁽¹²⁾ EFSA Journal (2016);14(8):4557.

⁽¹³⁾ EFSA Journal (2019);17(3):5654.

⁽¹⁴⁾ EFSA Journal (2020);18(12):6338.

⁽¹⁵⁾ EFSA Journal (2022);20(4):7248.

VEDTAGET DENNE FORORDNING:

Artikel 1

Godkendelse

De i bilaget opførte stoffer, der tilhører tilsætningsstofkategorien »sensoriske tilsætningsstoffer« og den funktionelle gruppe »aromastoffer«, tillades anvendt som fodertilsætningsstoffer på de betingelser, der er fastsat i bilaget.

Artikel 2

Overgangsforanstaltninger

1. De i bilaget opførte stoffer og forblandinger, der indeholder disse stoffer, og som er produceret og mærket før den 2. oktober 2023 i overensstemmelse med de regler, der finder anvendelse før den 2. april 2023, kan fortsat markedsføres og anvendes, indtil de eksisterende lagre er opbrugt.
2. Foderblandinger og fodermidler, der indeholder de i bilaget opførte stoffer, som er produceret og mærket før den 2. april 2024 i overensstemmelse med de regler, der finder anvendelse før den 2. april 2023, kan fortsat markedsføres og anvendes, indtil de eksisterende lagre er opbrugt, hvis de er bestemt til dyr, der indgår i fødevareproduktion.
3. Foderblandinger og fodermidler, der indeholder de i bilaget opførte stoffer, som er produceret og mærket før den 2. april 2025 i overensstemmelse med de regler, der finder anvendelse før den 2. april 2023, kan fortsat markedsføres og anvendes, indtil de eksisterende lagre er opbrugt, hvis de er bestemt til dyr, der ikke indgår i fødevareproduktion.

Artikel 3

Ikrafttræden

Denne forordning træder i kraft på tyvendedagen efter offentliggørelsen i *Den Europæiske Unions Tidende*.

Denne forordning er bindende i alle enkeltheder og gælder umiddelbart i hver medlemsstat.

Udfærdiget i Bruxelles, den 10. marts 2023.

På Kommissionens vegne
Ursula VON DER LEYEN
Formand

BILAG

Tilsætningsstoffets identifikationsnummer	Tilsætningsstof	Sammensætning, kemisk betegnelse, beskrivelse og analysemetode	Dyreart eller -kategori	Maksimumsalder	Minimumsindhold	Maksimumsindhold	Andre bestemmelser	Godkendelse gyldig frem til
					mg tilsætningsstof/kg fuldfoder med et vandindhold på 12 %			

Kategori: sensoriske tilsætningsstoffer. Funktionel gruppe: aromastoffer

2b09093	Ethylheptanoat	<p><i>Tilsætningsstoffets sammensætning</i> Ethylheptanoat <i>Aktivstoffets karakteristika</i> Ethylheptanoat Fremstillet ved kemisk syntese Renhed: mindst 98 % Kemisk formel: C₉H₁₈O₂ CAS-nr.: 106-30-9 FLAVIS: 09.093</p> <p><i>Analysemetode</i> ⁽¹⁾ Til bestemmelse af ethylhexanoat i fodertilsætningsstoffet og smagsgivende forblandinger til foder: — Gaskromatografi-massepektrometri med retention time locking (GC-MS-RTL)</p>	Alle dyrearter	—	—	—	<ol style="list-style-type: none"> Tilsætningsstoffet anvendes i foder som forblanding. I brugsvejledningen for anvendelsen af tilsætningsstoffet og forblandingerne angives oplagringsbetingelser og stabilitet over for varmebehandling. Følgende angives på etiketten til tilsætningsstoffet: »Anbefalet maksimumsindhold af aktivstoffet pr. kg. fuldfoder med et vandindhold på 12 %: 32 mg.« Funktionel gruppe, identifikationsnummer, navn på aktivstoffet og tilsat mængde skal angives på etiketten til forblandingen, hvis anvendelsesniveauet på etiketten til forblandingen ville medføre overskridelse af de i punkt 3 omhandlede niveauer. For brugerne af tilsætningsstoffet og forblandingerne skal foderstofvirksomhedslederne iværksætte driftsprocedurer og administrative foranstaltninger med henblik på at tage højde for potentielle risici ved indånding, hudkontakt eller øjenkontakt. I tilfælde, hvor risiciene ikke kan fjernes eller begrænses til et minimum ved hjælp af disse procedurer og foranstaltninger, må tilsætningsstoffet og forblandingerne kun anvendes med de fornødne personlige værnemidler, herunder hud- og øjenbeskyttelse samt åndedrætsværn. 	2. april 2033
---------	----------------	--	----------------	---	---	---	---	---------------

⁽¹⁾ Nærmere oplysninger om analysemetoderne findes på referencelaboratoriets hjemmeside: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en.

Tilsætningsstoffets identifikationsnummer	Tilsætningsstof	Sammensætning, kemisk betegnelse, beskrivelse og analysemetode	Dyreart eller -kategori	Maksimumsalder	Minimumsindhold	Maksimumsindhold	Andre bestemmelser	Godkendelse gyldig frem til
					mg tilsætningsstof/kg fuldfoder med et vandindhold på 12 %			

Kategori: sensoriske tilsætningsstoffer. Funktionel gruppe: aromastoffer

2b09409	Ethyl-2-methylbutyrat	<p><i>Tilsætningsstoffets sammensætning</i> Ethyl-2-methylbutyrat <i>Aktivstoffets karakteristika</i> Ethyl-2-methylbutyrat Fremstillet ved kemisk syntese Renhed: mindst 95 % Kemisk formel: C₇H₁₄O₂ CAS-nr.: 7452-79-1 FLAVIS: 09.409</p> <p><i>Analysemetode</i> ⁽¹⁾ Til bestemmelse af ethyl-2-methylbutyrat i fodertilsætningsstoffer og i forblandinger til foderaromastoffer: — Gaskromatografi-massespektrometri med retention time locking (GC-MS-RTL)</p>	Alle dyrearter	—	—	—	<ol style="list-style-type: none"> Tilsætningsstoffet anvendes i foder som forblanding. I brugsvejledningen for anvendelsen af tilsætningsstoffet og forblandingerne angives oplagringsbetingelser og stabilitet over for varmebehandling. Følgende angives på etiketten til tilsætningsstoffet: »Anbefalet maksimumsindhold af aktivstoffet pr. kg. fuldfoder med et vandindhold på 12 %: 25 mg.« Funktionel gruppe, identifikationsnummer, navn på aktivstoffet og tilsat mængde skal angives på etiketten til forblandingen, hvis anvendelsesniveauet på etiketten til forblandingen ville medføre overskridelse af de i punkt 3 omhandlede niveauer. For brugerne af tilsætningsstoffet og forblandingerne skal foderstofvirksomhedslederne iværksætte driftsprocedurer og administrative foranstaltninger med henblik på at tage højde for potentielle risici ved indånding, hudkontakt eller øjenkontakt. I tilfælde, hvor risiciene ikke kan fjernes eller begrænses til et minimum ved hjælp af disse procedurer og foranstaltninger, må tilsætningsstoffet og forblandingerne kun anvendes med de fornødne personlige værnemidler, herunder hud- og øjenbeskyttelse samt åndedrætsværn. 	2. april 2033
---------	-----------------------	---	----------------	---	---	---	---	---------------

(¹) Nærmere oplysninger om analysemetoderne findes på referencelaboratoriets hjemmeside: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en.

Tilsætningsstoffets identifikationsnummer	Tilsætningsstof	Sammensætning, kemisk betegnelse, beskrivelse og analysemetode	Dyreart eller -kategori	Maksimumsalder	Minimumsindhold	Maksimumsindhold	Andre bestemmelser	Godkendelse gyldig frem til
					mg tilsætningsstof/kg fuldfoder med et vandindhold på 12 %			

Kategori: sensoriske tilsætningsstoffer. Funktionel gruppe: aromastoffer

2b09024	Isopentylacetat	<p><i>Tilsætningsstoffets sammensætning</i> Isopentylacetat <i>Aktivstoffets karakteristika</i> Isopentylacetat Fremstillet ved kemisk syntese Renhed: mindst 95 % Kemisk formel: C₇H₁₄O₂ CAS-nr.: 123-92-2 FLAVIS: 09.024</p> <p><i>Analysemetode</i> ⁽¹⁾ Til bestemmelse af isopropylacetat i fodertilætningsstoffet og smagsgivende forblandinger til foder: — Gaskromatografi-massepektrometri med retention time locking (GC-MS-RTL)</p>	Alle dyrearter	—	—	—	<ol style="list-style-type: none"> Tilsætningsstoffet anvendes i foder som forblanding. I brugsvejledningen for anvendelsen af tilsætningsstoffet og forblandingerne angives oplagringsbetingelser og stabilitet over for varmebehandling. Følgende angives på etiketten til tilsætningsstoffet: »Anbefalet maksimumsindhold af aktivstoffet pr. kg. fuldfoder med et vandindhold på 12 %: 125 mg.« Funktionel gruppe, identifikationsnummer, navn på aktivstoffet og tilsat mængde skal angives på etiketten til forblandingen, hvis anvendelsesniveauet på etiketten til forblandingen ville medføre overskridelse af de i punkt 3 omhandlede niveauer. For brugerne af tilsætningsstoffet og forblandingerne skal foderstofvirksomhedslederne iværksætte driftsprocedurer og administrative foranstaltninger med henblik på at tage højde for potentielle risici ved indånding, hudkontakt eller øjenkontakt. I tilfælde, hvor risiciene ikke kan fjernes eller begrænses til et minimum ved hjælp af disse procedurer og foranstaltninger, må tilsætningsstoffet og forblandingerne kun anvendes med de fornødne personlige værnemidler, herunder hud- og øjenbeskyttelse samt åndedrætsværn. 	2. april 2033
---------	-----------------	---	----------------	---	---	---	--	---------------

(¹) Nærmere oplysninger om analysemetoderne findes på referencelaboratoriets hjemmeside: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en.

Tilsætningsstoffets identifikationsnummer	Tilsætningsstof	Sammensætning, kemisk betegnelse, beskrivelse og analysemetode	Dyreart eller -kategori	Maksimumsalder	Minimumsindhold	Maksimumsindhold	Andre bestemmelser	Godkendelse gyldig frem til
					mg tilsætningsstof/kg fuldfoder med et vandindhold på 12 %			

Kategori: sensoriske tilsætningsstoffer. Funktionel gruppe: aromastoffer

2b09463	3-Methylbutyl 3-methylbutyrat	<p><i>Tilsætningsstoffets sammensætning</i> 3-Methylbutyl 3-methylbutyrat <i>Aktivstoffets karakteristika</i> 3-Methylbutyl 3-methylbutyrat Fremstillet ved kemisk syntese Renhed: mindst 98 % Kemisk formel: C₁₀H₂₀O₂ CAS-nr.: 659-70-1 FLAVIS: 09.463</p> <p><i>Analysemetode</i> ⁽¹⁾ Til bestemmelse af 3-methylbutyl 3-methylbutyrat i fodertilsætningsstoffer og i forblandinger til foderaromastoffer: — Gaskromatografi-massepektrometri med retention time locking (GC-MS-RTL)</p>	Alle dyrearter	—	—	—	<ol style="list-style-type: none"> 1. Tilsætningsstoffet anvendes i foder som forblanding. 2. I brugsvejledningen for anvendelsen af tilsætningsstoffet og forblandingerne angives oplagringsbetingelser og stabilitet over for varmebehandling. 3. Følgende angives på etiketten til tilsætningsstoffet: »Anbefalet maksimumsindhold af aktivstoffet pr. kg. fuldfoder med et vandindhold på 12 %: 25 mg.« 4. Funktionel gruppe, identifikationsnummer, navn på aktivstoffet og tilsat mængde skal angives på etiketten til forblandingen, hvis anvendelsesniveauet på etiketten til forblandingen ville medføre overskridelse af de i punkt 3 omhandlede niveauer. 5. For brugerne af tilsætningsstoffet og forblandingerne skal foderstofvirksomhedslederne iværksætte driftsprocedurer og administrative foranstaltninger med henblik på at tage højde for potentielle risici ved indånding, hudkontakt eller øjenkontakt. I tilfælde, hvor risiciene ikke kan fjernes eller begrænses til et minimum ved hjælp af disse procedurer og foranstaltninger, må tilsætningsstoffet og forblandingerne kun anvendes med de fornødne personlige værnemidler, herunder hud- og øjenbeskyttelse samt åndedrætsværn. 	2. april 2033
---------	-------------------------------	--	----------------	---	---	---	--	---------------

(¹) Nærmere oplysninger om analysemetoderne findes på referencelaboratoriets hjemmeside: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en.

Tilsætningsstoffets identifikationsnummer	Tilsætningsstof	Sammensætning, kemisk betegnelse, beskrivelse og analysemetode	Dyreart eller -kategori	Maksimumsalder	Minimumsindhold	Maksimumsindhold	Andre bestemmelser	Godkendelse gyldig frem til
					mg tilsætningsstof/kg fuldfoder med et vandindhold på 12 %			

Kategori: sensoriske tilsætningsstoffer. Funktionel gruppe: aromastoffer

2b08006	2-Methylpropionsyre	<p><i>Tilsætningsstoffets sammensætning</i> 2-Methylpropionsyre <i>Aktivstoffets karakteristika</i> 2-Methylpropionsyre Fremstillet ved kemisk syntese Renhed: mindst 99 % Kemisk formel: C₄H₈O₂ CAS-nr.: 79-31-2 FLAVIS: 08.006</p> <p><i>Analysemetode</i> ⁽¹⁾ Til bestemmelse af 2-methylpropionsyre i fodertilætningsstoffer og i forblandinger til foderaromastoffer: — Gaskromatografi-massespektrometri med retention time locking (GC-MS-RTL)</p>	Alle dyrearter	—	—	—	<ol style="list-style-type: none"> Tilsætningsstoffet anvendes i foder som forblanding. I brugsvejledningen for anvendelsen af tilsætningsstoffet og forblandingerne angives oplagringsbetingelser og stabilitet over for varmebehandling. Følgende angives på etiketten til tilsætningsstoffet: »Anbefalet maksimumsindhold af aktivstoffet pr. kg. fuldfoder med et vandindhold på 12 %: 25 mg.« Funktionel gruppe, identifikationsnummer, navn på aktivstoffet og tilsat mængde skal angives på etiketten til forblandingen, hvis anvendelsesniveauet på etiketten til forblandingen ville medføre overskridelse af de i punkt 3 omhandlede niveauer. For brugerne af tilsætningsstoffet og forblandingerne skal foderstofvirksomhedslederne iværksætte driftsprocedurer og administrative foranstaltninger med henblik på at tage højde for potentielle risici ved indånding, hudkontakt eller øjenkontakt. I tilfælde, hvor risiciene ikke kan fjernes eller begrænses til et minimum ved hjælp af disse procedurer og foranstaltninger, må tilsætningsstoffet og forblandingerne kun anvendes med de fornødne personlige værnemidler, herunder hud- og øjenbeskyttelse samt åndedrætsværn. 	2. april 2033
---------	---------------------	---	----------------	---	---	---	--	---------------

(¹) Nærmere oplysninger om analysemetoderne findes på referencelaboratoriets hjemmeside: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en.

Tilsætningsstoffets identifikationsnummer	Tilsætningsstof	Sammensætning, kemisk betegnelse, beskrivelse og analysemetode	Dyreart eller -kategori	Maksimumsalder	Minimumsindhold	Maksimumsindhold	Andre bestemmelser	Godkendelse gyldig frem til
					mg tilsætningsstof/kg fuldfoder med et vandindhold på 12 %			

Kategori: sensoriske tilsætningsstoffer. Funktionel gruppe: aromastoffer

2b09055	3-Methylbutylbutyrat	<p><i>Tilsætningsstoffets sammensætning</i> 3-Methylbutylbutyrat <i>Aktivstoffets karakteristika</i> 3-Methylbutylbutyrat Fremstillet ved kemisk syntese Renhed: mindst 98 % Kemisk formel: C₉H₁₈O₂ CAS-nr.: 106-27-4 FLAVIS: 09.055</p> <p><i>Analysemetode</i> ⁽¹⁾ Til bestemmelse af 3-methylbutylbutyrat i fodertilsætningsstoffer og i forblandinger til foderaromastoffer: — Gaskromatografi-massespektrometri med retention time locking (GC-MS-RTL)</p>	Alle dyrearter	—	—	—	<ol style="list-style-type: none"> Tilsætningsstoffet anvendes i foder som forblanding. I brugsvejledningen for anvendelsen af tilsætningsstoffet og forblandingerne angives oplagringsbetingelser og stabilitet over for varmebehandling. Følgende angives på etiketten til tilsætningsstoffet: »Anbefalet maksimumsindhold af aktivstoffet pr. kg. fuldfoder med et vandindhold på 12 %: 25 mg.« Funktionel gruppe, identifikationsnummer, navn på aktivstoffet og tilsat mængde skal angives på etiketten til forblandingen, hvis anvendelsesniveauet på etiketten til forblandingen ville medføre overskridelse af de i punkt 3 omhandlede niveauer. For brugerne af tilsætningsstoffet og forblandingerne skal foderstofvirksomhedslederne iværksætte driftsprocedurer og administrative foranstaltninger med henblik på at tage højde for potentielle risici ved indånding, hudkontakt eller øjenkontakt. I tilfælde, hvor risiciene ikke kan fjernes eller begrænses til et minimum ved hjælp af disse procedurer og foranstaltninger, må tilsætningsstoffet og forblandingerne kun anvendes med de fornødne personlige værnemidler, herunder hud- og øjenbeskyttelse samt åndedrætsværn. 	2. april 2033
---------	----------------------	---	----------------	---	---	---	---	---------------

(¹) Nærmere oplysninger om analysemetoderne findes på referencelaboratoriets hjemmeside: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en.

Tilsætningsstoffets identifikationsnummer	Tilsætningsstof	Sammensætning, kemisk betegnelse, beskrivelse og analysemetode	Dyreart eller -kategori	Maksimumsalder	Minimumsindhold	Maksimumsindhold	Andre bestemmelser	Godkendelse gyldig frem til
					mg tilsætningsstof/kg fuldfoder med et vandindhold på 12 %			

Kategori: sensoriske tilsætningsstoffer. Funktionel gruppe: aromastoffer

2b09286	2-Methylbutylacetat	<p><i>Tilsætningsstoffets sammensætning</i> 2-Methylbutylacetat <i>Aktivstoffets karakteristika</i> 2-Methylbutylacetat Fremstillet ved kemisk syntese Renhed: mindst 99 % Kemisk formel: C₇H₁₄O₂ CAS-nr.: 624-41-9 FLAVIS: 09.286</p> <p><i>Analysemetode</i> ⁽¹⁾ Til bestemmelse af 2-methylbutylacetat i fodertilsætningsstoffer og i forblandinger til foderaromastoffer: — Gaskromatografi-massespektrometri med retention time locking (GC-MS-RTL)</p>	Alle dyrearter	—	—	—	<ol style="list-style-type: none"> Tilsætningsstoffet anvendes i foder som forblanding. I brugsvejledningen for anvendelsen af tilsætningsstoffet og forblandingerne angives oplagringsbetingelser og stabilitet over for varmebehandling. Følgende angives på etiketten til tilsætningsstoffet: »Anbefalet maksimumsindhold af aktivstoffet pr. kg. fuldfoder med et vandindhold på 12 %: 25 mg.« Funktionel gruppe, identifikationsnummer, navn på aktivstoffet og tilsat mængde skal angives på etiketten til forblandingen, hvis anvendelsesniveauet på etiketten til forblandingen ville medføre overskridelse af de i punkt 3 omhandlede niveauer. For brugerne af tilsætningsstoffet og forblandingerne skal foderstofvirksomhedslederne iværksætte driftsprocedurer og administrative foranstaltninger med henblik på at tage højde for potentielle risici ved indånding, hudkontakt eller øjenkontakt. I tilfælde, hvor risiciene ikke kan fjernes eller begrænses til et minimum ved hjælp af disse procedurer og foranstaltninger, må tilsætningsstoffet og forblandingerne kun anvendes med de fornødne personlige værnemidler, herunder hud- og øjenbeskyttelse samt åndedrætsværn. 	2. april 2033
---------	---------------------	--	----------------	---	---	---	--	---------------

(¹) Nærmere oplysninger om analysemetoderne findes på referencelaboratoriets hjemmeside: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en.

Tilsætningsstoffets identifikationsnummer	Tilsætningsstof	Sammensætning, kemisk betegnelse, beskrivelse og analysemetode	Dyreart eller -kategori	Maksimumsalder	Minimumsindhold	Maksimumsindhold	Andre bestemmelser	Godkendelse gyldig frem til
					mg tilsætningsstof/kg fuldfoder med et vandindhold på 12 %			

Kategori: sensoriske tilsætningsstoffer. Funktionel gruppe: aromastoffer

2b02020	Hex-2-en-1-ol	<p><i>Tilsætningsstoffets sammensætning</i> Hex-2-en-1-ol <i>Aktivstoffets karakteristika</i> Hex-2-en-1-ol Fremstillet ved kemisk syntese Renhed: mindst 95 % Kemisk formel: C₆H₁₂O CAS-nr.: 2305-21-7 FLAVIS: 02.020</p> <p><i>Analysemetode</i> ⁽¹⁾ Til bestemmelse af hex-2-en-1-ol i fodertilsætningsstoffet og i forblandinger til foderaromastoffer: — Gaskromatografi-massepektrometri med retention time locking (GC-MS-RTL)</p>	Alle dyrearter	—	—	—	<ol style="list-style-type: none"> Tilsætningsstoffet anvendes i foder som forblanding. I brugsvejledningen for anvendelsen af tilsætningsstoffet og forblandingerne angives oplagringsbetingelser og stabilitet over for varmebehandling. Følgende angives på etiketten til tilsætningsstoffet: »Anbefalet maksimumsindhold af aktivstoffet pr. kg. fuldfoder med et vandindhold på 12 %: 5 mg.« Funktionel gruppe, identifikationsnummer, navn på aktivstoffet og tilsat mængde skal angives på etiketten til forblandingen, hvis anvendelsesniveauet på etiketten til forblandingen ville medføre overskridelse af de i punkt 3 omhandlede niveauer. For brugerne af tilsætningsstoffet og forblandingerne skal foderstofvirksomhedslederne iværksætte driftsprocedurer og administrative foranstaltninger med henblik på at tage højde for potentielle risici ved indånding, hudkontakt eller øjenkontakt. I tilfælde, hvor risiciene ikke kan fjernes eller begrænses til et minimum ved hjælp af disse procedurer og foranstaltninger, må tilsætningsstoffet og forblandingerne kun anvendes med de fornødne personlige værnemidler, herunder hud- og øjenbeskyttelse samt åndedrætsværn. 	2. april 2033
---------	---------------	--	----------------	---	---	---	--	---------------

(¹) Nærmere oplysninger om analysemetoderne findes på referencelaboratoriets hjemmeside: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en.

Tilsætningsstoffets identifikationsnummer	Tilsætningsstof	Sammensætning, kemisk betegnelse, beskrivelse og analysemetode	Dyreart eller -kategori	Maksimumsalder	Minimumsindhold	Maksimumsindhold	Andre bestemmelser	Godkendelse gyldig frem til
					mg tilsætningsstof/kg fuldfoder med et vandindhold på 12 %			

Kategori: sensoriske tilsætningsstoffer. Funktionel gruppe: aromastoffer

2b05073	Hex-2(trans)-enal	<p><i>Tilsætningsstoffets sammensætning</i> Hex-2(trans)-enal <i>Aktivstoffets karakteristika</i> Hex-2(trans)-enal Fremstillet ved kemisk syntese Renhed: mindst 92 % Kemisk formel: C₆H₁₀O CAS-nr.: 6728-26-3 FLAVIS: 05.073</p> <p><i>Analysemetode</i> ⁽¹⁾ Til bestemmelse af hex-2(trans)-enal i fodertilsætningsstoffet og i forblandinger til foderaromastoffer: — Gaskromatografi-massepektrometri med retention time locking (GC-MS-RTL)</p>	Alle dyrearter	—	—	—	<ol style="list-style-type: none"> Tilsætningsstoffet anvendes i foder som forblanding. I brugsvejledningen for anvendelsen af tilsætningsstoffet og forblandingerne angives oplagringsbetingelser og stabilitet over for varmebehandling. Følgende angives på etiketten til tilsætningsstoffet: »Anbefalet maksimumsindhold af aktivstoffet pr. kg. fuldfoder med et vandindhold på 12 %: 5 mg.« Funktionel gruppe, identifikationsnummer, navn på aktivstoffet og tilsat mængde skal angives på etiketten til forblandingen, hvis anvendelsesniveauet på etiketten til forblandingen ville medføre overskridelse af de i punkt 3 omhandlede niveauer. For brugerne af tilsætningsstoffet og forblandingerne skal foderstofvirksomhedslederne iværksætte driftsprocedurer og administrative foranstaltninger med henblik på at tage højde for potentielle risici ved indånding, hudkontakt eller øjenkontakt. I tilfælde, hvor risiciene ikke kan fjernes eller begrænses til et minimum ved hjælp af disse procedurer og foranstaltninger, må tilsætningsstoffet og forblandingerne kun anvendes med de fornødne personlige værnemidler, herunder hud- og øjenbeskyttelse samt åndedrætsværn. 	2. april 2033
---------	-------------------	--	----------------	---	---	---	--	---------------

(¹) Nærmere oplysninger om analysemetoderne findes på referencelaboratoriets hjemmeside: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en.

Tilsætningsstoffets identifikationsnummer	Tilsætningsstof	Sammensætning, kemisk betegnelse, beskrivelse og analysemetode	Dyreart eller -kategori	Maksimumsalder	Minimumsindhold	Maksimumsindhold	Andre bestemmelser	Godkendelse gyldig frem til
					mg tilsætningsstof/kg fuldfoder med et vandindhold på 12 %			

Kategori: sensoriske tilsætningsstoffer. Funktionel gruppe: aromastoffer

2b09244	Allylhexanoat	<p><i>Tilsætningsstoffets sammensætning</i> Allylhexanoat <i>Aktivstoffets karakteristika</i> Allylhexanoat Fremstillet ved kemisk syntese Renhed: mindst 98 % Kemisk formel: C₉H₁₆O₂ CAS-nr.: 123-68-2 FLAVIS: 09.244</p> <p><i>Analysemetode</i> ⁽¹⁾ Til bestemmelse af allylhexanoat i fodertilsætningsstoffet og smagsgivende forblandinger til foder: — Gaskromatografi-massepektrometri med retention time locking (GC-MS-RTL)</p>	Alle dyrearter	—	—	—	<ol style="list-style-type: none"> Tilsætningsstoffet anvendes i foder som forblanding. I brugsvejledningen for anvendelsen af tilsætningsstoffet og forblandingerne angives oplagringsbetingelser og stabilitet over for varmebehandling. Følgende angives på etiketten til tilsætningsstoffet: »Anbefalet maksimumsindhold af aktivstoffet pr. kg. fuldfoder med et vandindhold på 12 %: 5 mg.« Funktionel gruppe, identifikationsnummer, navn på aktivstoffet og tilsat mængde skal angives på etiketten til forblandingen, hvis anvendelsesniveauet på etiketten til forblandingen ville medføre overskridelse af de i punkt 3 omhandlede niveauer. For brugerne af tilsætningsstoffet og forblandingerne skal foderstofvirksomhedslederne iværksætte driftsprocedurer og administrative foranstaltninger med henblik på at tage højde for potentielle risici ved indånding, hudkontakt eller øjenkontakt. I tilfælde, hvor risiciene ikke kan fjernes eller begrænses til et minimum ved hjælp af disse procedurer og foranstaltninger, må tilsætningsstoffet og forblandingerne kun anvendes med de fornødne personlige værnemidler, herunder hud- og øjenbeskyttelse samt åndedrætsværn. 	2. april 2033
---------	---------------	--	----------------	---	---	---	--	---------------

(¹) Nærmere oplysninger om analysemetoderne findes på referencelaboratoriets hjemmeside: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en.

Tilsætningsstoffets identifikationsnummer	Tilsætningsstof	Sammensætning, kemisk betegnelse, beskrivelse og analysemetode	Dyreart eller -kategori	Maksimumsalder	Minimumsindhold	Maksimumsindhold	Andre bestemmelser	Godkendelse gyldig frem til
					mg tilsætningsstof/kg fuldfoder med et vandindhold på 12 %			

Kategori: sensoriske tilsætningsstoffer. Funktionel gruppe: aromastoffer

2b09097	Allylheptanoat	<p><i>Tilsætningsstoffets sammensætning</i> Allylheptanoat <i>Aktivstoffets karakteristika</i> Allylheptanoat Fremstillet ved kemisk syntese Renhed: mindst 97 % Kemisk formel: C₁₀H₁₈O₂ CAS-nr.: 142-19-8 FLAVIS: 09.097</p> <hr/> <p><i>Analysemetode</i> ⁽¹⁾ Til bestemmelse af allylheptanoat i fodertilsætningsstoffet og smagsgivende forblandinger til foder: — Gaskromatografi-massespektrometri med retention time locking (GC-MS-RTL)</p>	Alle dyrearter	—	—	—	<ol style="list-style-type: none"> Tilsætningsstoffet anvendes i foder som forblanding. Ibrugsvejledningen for anvendelsen af tilsætningsstoffet og forblandingerne angives oplagringsbetingelser og stabilitet over for varmebehandling. Følgende angives på etiketten til tilsætningsstoffet: »Anbefalet maksimumsindhold af aktivstoffet pr. kg. fuldfoder med et vandindhold på 12 %: 5 mg.« Funktionel gruppe, identifikationsnummer, navn på aktivstoffet og tilsat mængde skal angives på etiketten til forblandingen, hvis anvendelsesniveauet på etiketten til forblandingen ville medføre overskridelse af de i punkt 3 omhandlede niveauer. For brugerne af tilsætningsstoffet og forblandingerne skal foderstofvirksomhedslederne iværksætte driftsprocedurer og administrative foranstaltninger med henblik på at tage højde for potentielle risici ved indtagelse, indånding, hudkontakt eller øjenkontakt. I tilfælde, hvor risiciene ikke kan fjernes eller begrænses til et minimum ved hjælp af disse procedurer og foranstaltninger, må tilsætningsstoffet og forblandingerne kun anvendes med de fornødne personlige værnemidler, herunder hud- og øjenbeskyttelse samt åndedrætssvævn. 	2. april 2033
---------	----------------	---	----------------	---	---	---	--	---------------

(1) Nærmere oplysninger om analysemetoderne findes på referencelaboratoriets hjemmeside: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en.

Tilsætningsstoffets identifikationsnummer	Tilsætningsstof	Sammensætning, kemisk betegnelse, beskrivelse og analysemetode	Dyreart eller -kategori	Maksimumsalder	Minimumsindhold	Maksimumsindhold	Andre bestemmelser	Godkendelse gyldig frem til
					mg tilsætningsstof/kg fuldfoder med et vandindhold på 12 %			

Kategori: sensoriske tilsætningsstoffer. Funktionel gruppe: aromastoffer

2b02013	Linalool	<p><i>Tilsætningsstoffets sammensætning</i> Linalool <i>Aktivstoffets karakteristika</i> Linalool Fremstillet ved kemisk syntese eller ved fraktioneret destillation og efterfølgende rektifikation fra olierne af frø af Cajennerosentræ, brasiliansk rosentræ, mexicansk linaloe, shiu og koriander. Renhed: mindst 95 % Kemisk formel: C₁₀H₁₈O CAS-nr.: 78-70-6 FLAVIS: 02.013</p>	Alle dyrearter	—	—	—	<ol style="list-style-type: none"> Tilsætningsstoffet anvendes i foder som forblanding. I brugsvejledningen for anvendelsen af tilsætningsstoffet og forblandingerne angives oplagringsbetingelser og stabilitet over for varmebehandling. Følgende angives på etiketten til tilsætningsstoffet: »Anbefalet maksimumsindhold af aktivstoffet pr. kg fuldfoder med et vandindhold på 12 %: 30 mg.« Funktionel gruppe, identifikationsnummer, navn på aktivstoffet og tilsat mængde skal angives på etiketten til forblandingen, hvis anvendelsesniveauet på etiketten til forblandingen ville medføre overskridelse af de i punkt 3 omhandlede niveauer. For brugerne af tilsætningsstoffet og forblandingerne skal foderstofvirksomhedslederne iværksætte driftsprocedurer og administrative foranstaltninger med henblik på at tage højde for potentielle risici ved indånding, hudkontakt eller øjenkontakt. I tilfælde, hvor risiciene ikke kan fjernes eller begrænses til et minimum ved hjælp af disse procedurer og foranstaltninger, må tilsætningsstoffet og forblandingerne kun anvendes med de fornødne personlige værnemidler, herunder hud- og øjenbeskyttelse samt åndedrætsværn. 	2. april 2033
		<p><i>Analysemetode</i> ⁽¹⁾ Til bestemmelse af linalool i fodertilsætningsstoffet og i smagsgivende forblandinger til foder: — Gaskromatografi-massespektrometri med retention time locking (GC-MS-RTL)</p>						

(¹) Nærmere oplysninger om analysemetoderne findes på referencelaboratoriets hjemmeside: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en.

Tilsætningsstoffets identifikationsnummer	Tilsætningsstof	Sammensætning, kemisk betegnelse, beskrivelse og analysemetode	Dyreart eller -kategori	Maksimumsalder	Minimumsindhold	Maksimumsindhold	Andre bestemmelser	Godkendelse gyldig frem til
					mg tilsætningsstof/kg fuldfoder med et vandindhold på 12 %			

Kategori: sensoriske tilsætningsstoffer. Funktionel gruppe: aromastoffer

2b02035	2-Methyl-1-phenylpropan-2-ol	<p><i>Tilsætningsstoffets sammensætning</i> 2-Methyl-1-phenylpropan-2-ol <i>Aktivstoffets karakteristika</i> 2-Methyl-1-phenylpropan-2-ol Fremstillet ved kemisk syntese Renhed: mindst 97 % Kemisk formel: C₁₀H₁₄O CAS-nr.: 100-86-7 FLAVIS: 02.035</p>	Alle dyrearter	—	—	—	<ol style="list-style-type: none"> Tilsætningsstoffet anvendes i foder som forblanding. I brugsvejledningen for anvendelsen af tilsætningsstoffet og forblandingerne angives oplagringsbetingelser og stabilitet over for varmebehandling. Følgende angives på etiketten til tilsætningsstoffet: »Anbefalet maksimumsindhold af aktivstoffet pr. kg. fuldfoder med et vandindhold på 12 %: — dyr, der er opdrættet i akvakultursystemer i havet: 0,05 mg — dyr, der er opdrættet i akvakultursystemer på land: 5 mg — andre dyrearter eller -kategorier: 5 mg.« Funktionel gruppe, identifikationsnummer, navn på aktivstoffet og tilsat mængde skal angives på etiketten til forblandingen, hvis anvendelsesniveauet på etiketten til forblandingen ville medføre overskridelse af de i punkt 3 omhandlede niveauer. 	2. april 2033
		<p><i>Analysemetode</i> (!) Til bestemmelse af 2-methyl-1-phenylpropan-2-ol i fodertilsætningsstoffer og i forblandinger til foderaromastoffer: — Gaskromatografi-massespektrometri med retention time locking (GC-MS-RTL)</p>						

							<p>5. På etiketten til forblandinger, fodermidler og foderblandinger bestemt til akvatiske arter skal følgende angives, hvis det er relevant:</p> <ul style="list-style-type: none"> — »Bestemt til dyr, der opdrættes i akvakultursystemer i havet«. — »Bestemt til dyr, der opdrættes i akvakultursystemer i på land«. <p>6. For brugerne af tilsætningsstoffet og forblandingerne skal foderstofvirksomhedslederne iværksætte driftsprocedurer og administrative foranstaltninger med henblik på at tage højde for potentielle risici ved indånding, hudkontakt eller øjenkontakt. I tilfælde, hvor risiciene ikke kan fjernes eller begrænses til et minimum ved hjælp af disse procedurer og foranstaltninger, må tilsætningsstoffet og forblandingerne kun anvendes med de fornødne personlige værnemidler, herunder hud- og øjenbeskyttelse samt åndedrætsværn.</p>	
--	--	--	--	--	--	--	--	--

(¹) Nærmere oplysninger om analysemetoderne findes på referencelaboratoriets hjemmeside: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en.

Tilsætningsstoffets identifikationsnummer	Tilsætningsstof	Sammensætning, kemisk betegnelse, beskrivelse og analysemetode	Dyreart eller -kategori	Maksimumsalder	Minimumsindhold	Maksimumsindhold	Andre bestemmelser	Godkendelse gyldig frem til
					mg tilsætningsstof/kg fuldfoder med et vandindhold på 12 %			

Kategori: sensoriske tilsætningsstoffer. Funktionel gruppe: aromastoffer

2b07007	alpha-Ionon	<p><i>Tilsætningsstoffets sammensætning</i> alpha-Ionon <i>Aktivstoffets karakteristika</i> alpha-Ionon Fremstillet ved kemisk syntese Renhed: min. > 85 % Kemisk formel: C₁₃H₂₀O CAS-nr.: 127-41-3 FLAVIS: 07.007</p> <p><i>Analysemetode</i> ⁽¹⁾ Til bestemmelse af alpha-ionon i fodertilsætningsstoffet og i forblandinger til foderaromastoffer: — Gaskromatografi-massepektrometri med retention time locking (GC-MS-RTL)</p>	Alle dyrearter	—	—	—	<ol style="list-style-type: none"> Tilsætningsstoffet anvendes i foder som forblanding. I brugsvejledningen for anvendelsen af tilsætningsstoffet og forblandingerne angives oplagringsbetingelser og stabilitet over for varmebehandling. Følgende angives på etiketten til tilsætningsstoffet: »Anbefalet maksimumsindhold af aktivstoffet pr. kg. fuldfoder med et vandindhold på 12 %: 25 mg.« Funktionel gruppe, identifikationsnummer, navn på aktivstoffet og tilsat mængde skal angives på etiketten til forblandingen, hvis anvendelsesniveauet på etiketten til forblandingen ville medføre overskridelse af de i punkt 3 omhandlede niveauer. For brugerne af tilsætningsstoffet og forblandingerne skal foderstofvirksomhedslederne iværksætte driftsprocedurer og administrative foranstaltninger med henblik på at tage højde for potentielle risici ved indånding, hudkontakt eller øjenkontakt. I tilfælde, hvor risiciene ikke kan fjernes eller begrænses til et minimum ved hjælp af disse procedurer og foranstaltninger, må tilsætningsstoffet og forblandingerne kun anvendes med de fornødne personlige værnemidler, herunder hud- og øjenbeskyttelse samt åndedrætsværn. 	2. april 2033
---------	-------------	---	----------------	---	---	---	---	---------------

(¹) Nærmere oplysninger om analysemetoderne findes på referencelaboratoriets hjemmeside: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en.

Tilsætningsstoffets identifikationsnummer	Tilsætningsstof	Sammensætning, kemisk betegnelse, beskrivelse og analysemetode	Dyreart eller -kategori	Maksimumsalder	Minimumsindhold	Maksimumsindhold	Andre bestemmelser	Godkendelse gyldig frem til
					mg tilsætningsstof/kg fuldfoder med et vandindhold på 12 %			

Kategori: sensoriske tilsætningsstoffer. Funktionel gruppe: aromastoffer

2b07083	beta-Damascon	<p><i>Tilsætningsstoffets sammensætning</i> beta-Damascon <i>Aktivstoffets karakteristika</i> beta-Damascon Fremstillet ved kemisk syntese Renhed: min. > 90 % Kemisk formel: C₁₃H₂₀O CAS-nr.: 23726-92-3 FLAVIS: 07.083</p>	Alle dyrearter	—	—	—	<ol style="list-style-type: none"> Tilsætningsstoffet anvendes i foder som forblanding. I brugsvejledningen for anvendelsen af tilsætningsstoffet og forblandingerne angives oplagringsbetingelser og stabilitet over for varmebehandling. Følgende angives på etiketten til tilsætningsstoffet: »Anbefalet maksimumsindhold af aktivstoffet pr. kg. fuldfoder med et vandindhold på 12 %: — dyr, der er opdrættet i akvakultursystemer i havet: 0,05 mg — dyr, der er opdrættet i akvakultursystemer på land: 5 mg — andre dyrearter eller -kategorier: 5 mg.« Funktionel gruppe, identifikationsnummer, navn på aktivstoffet og tilsat mængde skal angives på etiketten til forblandingen, hvis anvendelsesniveauet på etiketten til forblandingen ville medføre overskridelse af de i punkt 3 omhandlede niveauer. 	2. april 2033
		<p><i>Analysemetode</i> (!) Til bestemmelse af beta-damascon i fodertilsætningsstoffet og i forblandinger til foderaromastoffer: — Gaskromatografi-massespektrometri med retention time locking (GC-MS-RTL)</p>						

							<p>5. På etiketten til forblandinger, fodermidler og foderblandinger bestemt til akvatiske arter skal følgende angives, hvis det er relevant:</p> <ul style="list-style-type: none"> — »Bestemt til dyr, der opdrættes i akvakultursystemer i havet«. — »Bestemt til dyr, der opdrættes i akvakultursystemer i på land«. <p>6. For brugerne af tilsætningsstoffet og forblandingerne skal foderstofvirksomhedslederne iværksætte driftsprocedurer og administrative foranstaltninger med henblik på at tage højde for potentielle risici ved indånding, hudkontakt eller øjenkontakt. I tilfælde, hvor risiciene ikke kan fjernes eller begrænses til et minimum ved hjælp af disse procedurer og foranstaltninger, må tilsætningsstoffet og forblandingerne kun anvendes med de fornødne personlige værnemidler, herunder hud- og øjenbeskyttelse samt åndedrætsværn.</p>	
--	--	--	--	--	--	--	--	--

(¹) Nærmere oplysninger om analysemetoderne findes på referencelaboratoriets hjemmeside: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en.

Tilsætningsstoffets identifikationsnummer	Tilsætningsstof	Sammensætning, kemisk betegnelse, beskrivelse og analysemetode	Dyreart eller -kategori	Maksimumsalder	Minimumsindhold	Maksimumsindhold	Andre bestemmelser	Godkendelse gyldig frem til
					mg tilsætningsstof/kg fuldfoder med et vandindhold på 12 %			

Kategori: sensoriske tilsætningsstoffer. Funktionel gruppe: aromastoffer

2b07089	Nootkaton	<p><i>Tilsætningsstoffets sammensætning</i> Nootkaton <i>Aktivstoffets karakteristika</i> Nootkaton Fremstillet ved kemisk syntese Renhed: min. > 93 % Kemisk formel: C₁₅H₂₂O CAS-nr.: 4674-50-4 FLAVIS: 07.089</p> <p><i>Analysemetode</i> ⁽¹⁾ Til bestemmelse af nootkaton i fodertilsætningsstoffet og i smagsgivende forblandinger til foder: — Gaskromatografi-massepektrometri med retention time locking (GC-MS-RTL)</p>	Alle dyrearter	—	—	—	<ol style="list-style-type: none"> Tilsætningsstoffet anvendes i foder som forblanding. I brugsvejledningen for anvendelsen af tilsætningsstoffet og forblandingerne angives oplagringsbetingelser og stabilitet over for varmebehandling. Følgende angives på etiketten til tilsætningsstoffet: »Anbefalet maksimumsindhold af aktivstoffet pr. kg. fuldfoder med et vandindhold på 12 %: 5 mg.« Funktionel gruppe, identifikationsnummer, navn på aktivstoffet og tilsat mængde skal angives på etiketten til forblandingen, hvis anvendelsesniveauet på etiketten til forblandingen ville medføre overskridelse af de i punkt 3 omhandlede niveauer. For brugerne af tilsætningsstoffet og forblandingerne skal foderstofvirksomhedslederne iværksætte driftsprocedurer og administrative foranstaltninger med henblik på at tage højde for potentielle risici ved indånding, hudkontakt eller øjenkontakt. I tilfælde, hvor risiciene ikke kan fjernes eller begrænses til et minimum ved hjælp af disse procedurer og foranstaltninger, må tilsætningsstoffet og forblandingerne kun anvendes med de fornødne personlige værnemidler, herunder hud- og øjenbeskyttelse samt åndedrætsværn. 	2. april 2033
---------	-----------	---	----------------	---	---	---	---	---------------

(¹) Nærmere oplysninger om analysemetoderne findes på referencelaboratoriets hjemmeside: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en.

Tilsætningsstoffets identifikationsnummer	Tilsætningsstof	Sammensætning, kemisk betegnelse, beskrivelse og analysemetode	Dyreart eller -kategori	Maksimumsalder	Minimumsindhold	Maksimumsindhold	Andre bestemmelser	Godkendelse gyldig frem til
					mg tilsætningsstof/kg fuldfoder med et vandindhold på 12 %			

Kategori: sensoriske tilsætningsstoffer. Funktionel gruppe: aromastoffer

2b07008	beta-Ionon	<p><i>Tilsætningsstoffets sammensætning</i> beta-Ionon <i>Aktivstoffets karakteristika</i> beta-Ionon Fremstillet ved kemisk syntese Renhed: min. > 95 % Kemisk formel: C₁₃H₂₀O CAS-nr.: 14901-07-6 FLAVIS: 07.008</p> <p><i>Analysemetode</i> ⁽¹⁾ Til bestemmelse af beta-ionon i fodertilsætningsstoffet og i forblandinger til foderaromastoffer: — Gaskromatografi-massespektrometri med retention time locking (GC-MS-RTL)</p>	Alle dyrearter	—	—	—	<ol style="list-style-type: none"> Tilsætningsstoffet anvendes i foder som forblanding. I brugsvejledningen for anvendelsen af tilsætningsstoffet og forblandingerne angives oplagringsbetingelser og stabilitet over for varmebehandling. Følgende angives på etiketten til tilsætningsstoffet: »Anbefalet maksimumsindhold af aktivstoffet pr. kg. fuldfoder med et vandindhold på 12 %: — laksefisk, fedekalve og hunde: 5 mg — andre dyrearter eller -kategorier: 1 mg.« Funktionel gruppe, identifikationsnummer, navn på aktivstoffet og tilsat mængde skal angives på etiketten til forblandingen, hvis anvendelsesniveauet på etiketten til forblandingen ville medføre overskridelse af de i punkt 3 omhandlede niveauer. For brugerne af tilsætningsstoffet og forblandingerne skal foderstofvirksomhedslederne iværksætte driftsprocedurer og administrative foranstaltninger med henblik på at tage højde for potentielle risici ved indånding, hudkontakt eller øjenkontakt. I tilfælde, hvor risiciene ikke kan fjernes eller begrænses til et minimum ved hjælp af disse procedurer og foranstaltninger, må tilsætningsstoffet og forblandingerne kun anvendes med de fornødne personlige værnemidler, herunder hud- og øjenbeskyttelse samt åndedrætsværn. 	2. april 2033
---------	------------	---	----------------	---	---	---	---	---------------

⁽¹⁾ Nærmere oplysninger om analysemetoderne findes på referencelaboratoriets hjemmeside: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en.

Tilsætningsstoffets identifikationsnummer	Tilsætningsstof	Sammensætning, kemisk betegnelse, beskrivelse og analysemetode	Dyreart eller -kategori	Maksimumsalder	Minimumsindhold	Maksimumsindhold	Andre bestemmelser	Godkendelse gyldig frem til
					mg tilsætningsstof/kg fuldfoder med et vandindhold på 12 %			

Kategori: sensoriske tilsætningsstoffer. Funktionel gruppe: aromastoffer

2b07011	alfa-Iron	<p><i>Tilsætningsstoffets sammensætning</i> alfa-Iron <i>Aktivstoffets karakteristika</i> alfa-Iron Fremstillet ved kemisk syntese Renhed: min. > 98 % Kemisk formel: C₁₄H₂₂O CAS-nr.: 79-69-6 FLAVIS: 07.011</p>	Alle dyrearter	—	—	—	<ol style="list-style-type: none"> Tilsætningsstoffet anvendes i foder som forblanding. I brugsvejledningen for anvendelsen af tilsætningsstoffet og forblandingerne angives oplagringsbetingelser og stabilitet over for varmebehandling. Følgende angives på etiketten til tilsætningsstoffet: »Anbefalet maksimumsindhold af aktivstoffet pr. kg. fuldfoder med et vandindhold på 12 %: — dyr, der er opdrættet i akvakultursystemer i havet: 0,05 mg — dyr, der er opdrættet i akvakultursystemer på land: 5 mg — andre dyrearter eller -kategorier: 5 mg.« Funktionel gruppe, identifikationsnummer, navn på aktivstoffet og tilsat mængde skal angives på etiketten til forblandingen, hvis anvendelsesniveauet på etiketten til forblandingen ville medføre overskridelse af de i punkt 3 omhandlede niveauer. 	2. april 2033
		<p><i>Analysemetode</i> (1) Til bestemmelse af alpha-iron i fodertilsætningsstoffet og i forblandinger til foderaromastoffer: — Gaskromatografi-masspektrometri med retention time locking (GC-MS-RTL)</p>						

							<p>5. På etiketten til forblandinger, fodermidler og foderblandinger bestemt til akvatiske arter skal følgende angives, hvis det er relevant:</p> <ul style="list-style-type: none"> — »Bestemt til dyr, der opdrættes i akvakultursystemer i havet«. — »Bestemt til dyr, der opdrættes i akvakultursystemer i på land«. <p>6. For brugerne af tilsætningsstoffet og forblandingerne skal foderstofvirksomhedslederne iværksætte driftsprocedurer og administrative foranstaltninger med henblik på at tage højde for potentielle risici ved indånding, hudkontakt eller øjenkontakt. I tilfælde, hvor risiciene ikke kan fjernes eller begrænses til et minimum ved hjælp af disse procedurer og foranstaltninger, må tilsætningsstoffet og forblandingerne kun anvendes med de fornødne personlige værnemidler, herunder hud- og øjenbeskyttelse samt åndedrætsværn.</p>	
--	--	--	--	--	--	--	--	--

(¹) Nærmere oplysninger om analysemetoderne findes på referencelaboratoriets hjemmeside: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en.

Tilsætningsstoffets identifikationsnummer	Tilsætningsstof	Sammensætning, kemisk betegnelse, beskrivelse og analysemetode	Dyreart eller -kategori	Maksimumsalder	Minimumsindhold	Maksimumsindhold	Andre bestemmelser	Godkendelse gyldig frem til
					mg tilsætningsstof/kg fuldfoder med et vandindhold på 12 %			

Kategori: sensoriske tilsætningsstoffer. Funktionel gruppe: aromastoffer

2b07108	beta-Damascenon	<p><i>Tilsætningsstoffets sammensætning</i> beta-Damascenon <i>Aktivstoffets karakteristika</i> beta-Damascenon Fremstillet ved kemisk syntese Renhed: min. > 98 % Kemisk formel: C₁₃H₁₈O CAS-nr.: 23696-85-7 FLAVIS: 07.108</p> <p><i>Analysemetode</i> ⁽¹⁾ Til bestemmelse af beta-damascenon i fodertilsætningsstoffet og i forblandinger til foderaromastoffer: — Gaskromatografi-massespektrometri med retention time locking (GC-MS-RTL)</p>	Alle dyrearter	—	—	—	<ol style="list-style-type: none"> Tilsætningsstoffet anvendes i foder som forblanding. I brugsvejledningen for anvendelsen af tilsætningsstoffet og forblandingerne angives oplagringsbetingelser og stabilitet over for varmebehandling. Følgende angives på etiketten til tilsætningsstoffet: »Anbefalet maksimumsindhold af aktivstoffet pr. kg. fuldfoder med et vandindhold på 12 %: — slagtekvæg, laksefisk og dyr, der ikke indgår i fødevarereproduktion: 1.5 mg; — andre arter og kategorier: 1 mg.« Funktionel gruppe, identifikationsnummer, navn på aktivstoffet og tilsat mængde skal angives på etiketten til forblandingen, hvis anvendelsesniveauet på etiketten til forblandingen ville medføre overskridelse af de i punkt 3 omhandlede niveauer. For brugerne af tilsætningsstoffet og forblandingerne skal foderstofvirksomhedslederne iværksætte driftsprocedurer og administrative foranstaltninger med henblik på at tage højde for potentielle risici ved indånding, hudkontakt eller øjenkontakt. I tilfælde, hvor risiciene ikke kan fjernes eller begrænses til et minimum ved hjælp af disse procedurer og foranstaltninger, må tilsætningsstoffet og forblandingerne kun anvendes med de fornødne personlige værnemidler, herunder hud- og øjenbeskyttelse samt åndedrætsværn. 	2. april 2033
---------	-----------------	--	----------------	---	---	---	---	---------------

⁽¹⁾ Nærmere oplysninger om analysemetoderne findes på referencelaboratoriets hjemmeside: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en.

Tilsætningsstoffets identifikationsnummer	Tilsætningsstof	Sammensætning, kemisk betegnelse, beskrivelse og analysemetode	Dyreart eller -kategori	Maksimumsalder	Minimumsindhold	Maksimumsindhold	Andre bestemmelser	Godkendelse gyldig frem til
					mg tilsætningsstof/kg fuldfoder med et vandindhold på 12 %			

Kategori: sensoriske tilsætningsstoffer. Funktionel gruppe: aromastoffer

2b07224	(E)-beta-Damascon	<p><i>Tilsætningsstoffets sammensætning</i> (E)-beta-Damascon <i>Aktivstoffets karakteristika</i> (E)-beta-Damascon Fremstillet ved kemisk syntese Renhed: min. > 90 % Kemisk formel: C₁₃H₂₀O CAS-nr.: 23726-91-2 FLAVIS: 07.224</p>	Alle dyrearter	—	—	—	<ol style="list-style-type: none"> Tilsætningsstoffet anvendes i foder som forblanding. I brugsvejledningen for anvendelsen af tilsætningsstoffet og forblandingerne angives oplagringsbetingelser og stabilitet over for varmebehandling. Følgende angives på etiketten til tilsætningsstoffet: »Anbefalet maksimumsindhold af aktivstoffet pr. kg. fuldfoder med et vandindhold på 12 %: — dyr, der er opdrættet i akvakultursystemer i havet: 0,05 mg — dyr, der er opdrættet i akvakultursystemer på land: 5 mg — andre dyrearter eller -kategorier: 5 mg.« Funktionel gruppe, identifikationsnummer, navn på aktivstoffet og tilsat mængde skal angives på etiketten til forblandingen, hvis anvendelsesniveauet på etiketten til forblandingen ville medføre overskridelse af de i punkt 3 omhandlede niveauer. 	2. april 2033
		<p><i>Analysemetode</i> ⁽¹⁾ Til bestemmelse af (E)-beta-damascon i fodertilsætningsstoffet og i forblandinger til foderaromastoffer: — Gaskromatografi-massespektrometri med retention time locking (GC-MS-RTL)</p>						

							<p>5. På etiketten til forblandinger, fodermidler og foderblandinger bestemt til akvatiske arter skal følgende angives, hvis det er relevant:</p> <ul style="list-style-type: none"> — »Bestemt til dyr, der opdrættes i akvakultursystemer i havet«. — »Bestemt til dyr, der opdrættes i akvakultursystemer i på land«. <p>6. For brugerne af tilsætningsstoffet og forblandingerne skal foderstofvirksomhedslederne iværksætte driftsprocedurer og administrative foranstaltninger med henblik på at tage højde for potentielle risici ved indånding, hudkontakt eller øjenkontakt. I tilfælde, hvor risiciene ikke kan fjernes eller begrænses til et minimum ved hjælp af disse procedurer og foranstaltninger, må tilsætningsstoffet og forblandingerne kun anvendes med de fornødne personlige værnemidler, herunder hud- og øjenbeskyttelse samt åndedrætsværn.</p>	
--	--	--	--	--	--	--	--	--

(¹) Nærmere oplysninger om analysemetoderne findes på referencelaboratoriets hjemmeside: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en.

Tilsætningsstoffets identifikationsnummer	Tilsætningsstof	Sammensætning, kemisk betegnelse, beskrivelse og analysemetode	Dyreart eller -kategori	Maksimumsalder	Minimumsindhold	Maksimumsindhold	Andre bestemmelser	Godkendelse gyldig frem til
					mg tilsætningsstof/kg fuldfoder med et vandindhold på 12 %			

Kategori: sensoriske tilsætningsstoffer. Funktionel gruppe: aromastoffer

2b10004	Pentadecano-1,15-lacton	<p><i>Tilsætningsstoffets sammensætning</i> Pentadecano-1,15-lacton <i>Aktivstoffets karakteristika</i> Pentadecano-1,15-lacton Fremstillet ved kemisk syntese Renhed: mindst 98 % Kemisk formel: C₁₅H₂₈O₂ CAS-nr.: 106-02-5 FLAVIS: 10,004</p> <p><i>Analysemetode</i> ⁽¹⁾ Til bestemmelse af pentadecano-1,15-lacton i fodertilætningsstoffet og smagsgivende forblandinger til foder: — Gaskromatografi-massespektrometri med retention time locking (GC-MS-RTL)</p>	Alle dyrearter	—	—	—	<ol style="list-style-type: none"> Tilsætningsstoffet anvendes i foder som forblanding. I brugsvejledningen for anvendelsen af tilsætningsstoffet og forblandingerne angives oplagringsbetingelser og stabilitet over for varmebehandling. Følgende angives på etiketten til tilsætningsstoffet: »Anbefalet maksimumsindhold af aktivstoffet pr. kg. fuldfoder med et vandindhold på 12 %: 10 mg.« Funktionel gruppe, identifikationsnummer, navn på aktivstoffet og tilsat mængde skal angives på etiketten til forblandingen, hvis anvendelsesniveauet på etiketten til forblandingen ville medføre overskridelse af de i punkt 3 omhandlede niveauer. For brugerne af tilsætningsstoffet og forblandingerne skal foderstofvirksomhedslederne iværksætte driftsprocedurer og administrative foranstaltninger med henblik på at tage højde for potentielle risici ved indånding, hudkontakt eller øjenkontakt. I tilfælde, hvor risiciene ikke kan fjernes eller begrænses til et minimum ved hjælp af disse procedurer og foranstaltninger, må tilsætningsstoffet og forblandingerne kun anvendes med de fornødne personlige værnemidler, herunder hud- og øjenbeskyttelse samt åndedrætsværn. 	2. april 2033
---------	-------------------------	---	----------------	---	---	---	--	---------------

(¹) Nærmere oplysninger om analysemetoderne findes på referencelaboratoriets hjemmeside: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en.

Tilsætningsstoffets identifikationsnummer	Tilsætningsstof	Sammensætning, kemisk betegnelse, beskrivelse og analysemetode	Dyreart eller -kategori	Maksimumsalder	Minimumsindhold	Maksimumsindhold	Andre bestemmelser	Godkendelse gyldig frem til
					mg tilsætningsstof/kg fuldfoder med et vandindhold på 12 %			

Kategori: sensoriske tilsætningsstoffer. Funktionel gruppe: aromastoffer

2b02019	2-Phenylethan-1-ol	<p><i>Tilsætningsstoffets sammensætning</i> 2-Phenylethan-1-ol <i>Aktivstoffets karakteristika</i> 2-Phenylethan-1-ol Fremstillet ved kemisk syntese Renhed: mindst 98 % Kemisk formel: C₈H₁₀O CAS-nr.: 60-12-8 FLAVIS: 02.019</p> <p><i>Analysemetode</i> ⁽¹⁾ Til bestemmelse af 2-phenylethan-1-ol i fodertilsætningsstoffer og i forblandinger til foderaromastoffer: — Gaskromatografi-massespektrometri med retention time locking (GC-MS-RTL)</p>	Alle dyrearter	—	—	—	<ol style="list-style-type: none"> Tilsætningsstoffet anvendes i foder som forblanding. I brugsvejledningen for anvendelsen af tilsætningsstoffet og forblandingerne angives oplagringsbetingelser og stabilitet over for varmebehandling. Følgende angives på etiketten til tilsætningsstoffet: »Anbefalet maksimumsindhold af aktivstoffet pr. kg. fuldfoder med et vandindhold på 12 %: 25 mg.« Funktionel gruppe, identifikationsnummer, navn på aktivstoffet og tilsat mængde skal angives på etiketten til forblandingen, hvis anvendelsesniveauet på etiketten til forblandingen ville medføre overskridelse af de i punkt 3 omhandlede niveauer. For brugerne af tilsætningsstoffet og forblandingerne skal foderstofvirksomhedslederne iværksætte driftsprocedurer og administrative foranstaltninger med henblik på at tage højde for potentielle risici ved indånding, hudkontakt eller øjenkontakt. I tilfælde, hvor risiciene ikke kan fjernes eller begrænses til et minimum ved hjælp af disse procedurer og foranstaltninger, må tilsætningsstoffet og forblandingerne kun anvendes med de fornødne personlige værnemidler, herunder hud- og øjenbeskyttelse samt åndedrætsværn. 	2. april 2033
---------	--------------------	--	----------------	---	---	---	---	---------------

(¹) Nærmere oplysninger om analysemetoderne findes på referencelaboratoriets hjemmeside: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en.

Tilsætningsstoffets identifikationsnummer	Tilsætningsstof	Sammensætning, kemisk betegnelse, beskrivelse og analysemetode	Dyreart eller -kategori	Maksimumsalder	Minimumsindhold	Maksimumsindhold	Andre bestemmelser	Godkendelse gyldig frem til
					mg tilsætningsstof/kg fuldfoder med et vandindhold på 12 %			

Kategori: sensoriske tilsætningsstoffer. Funktionel gruppe: aromastoffer

2b09466	Phenethylisovalerat	<p><i>Tilsætningsstoffets sammensætning</i> Phenethylisovalerat <i>Aktivstoffets karakteristika</i> Phenethylisovalerat Fremstillet ved kemisk syntese Renhed: min. > 97 % Kemisk formel: C₁₃H₁₈O₂ CAS-nr.: 140-26-1 FLAVIS: 09.466</p>	Alle dyrearter	—	—	—	<ol style="list-style-type: none"> Tilsætningsstoffet anvendes i foder som forblanding. I brugsvejledningen for anvendelsen af tilsætningsstoffet og forblandingerne angives oplagringsbetingelser og stabilitet over for varmebehandling. Følgende angives på etiketten til tilsætningsstoffet: »Anbefalet maksimumsindhold af aktivstoffet pr. kg. fuldfoder med et vandindhold på 12 %: — dyr, der er opdrættet i akvakultursystemer i havet: 0,05 mg — dyr, der er opdrættet i akvakultursystemer på land: 30 mg — andre dyrearter eller -kategorier: 30 mg.« Funktionel gruppe, identifikationsnummer, navn på aktivstoffet og tilsat mængde skal angives på etiketten til forblandingen, hvis anvendelsesniveauet på etiketten til forblandingen ville medføre overskridelse af de i punkt 3 omhandlede niveauer. 	2. april 2033
		<p><i>Analysemetode</i> (1) Til bestemmelse af phenethylisovalerat i fodertilsætningsstoffet og i smagsgivende forblandinger til foder: — Gaskromatografi-massespektrometri med retention time locking (GC-MS-RTL)</p>						

							<p>5. På etiketten til forblandinger, fodermidler og foderblandinger bestemt til akvatiske arter skal følgende angives, hvis det er relevant:</p> <ul style="list-style-type: none"> — »Bestemt til dyr, der opdrættes i akvakultursystemer i havet«. — »Bestemt til dyr, der opdrættes i akvakultursystemer i på land«. <p>6. For brugerne af tilsætningsstoffet og forblandingerne skal foderstofvirksomhedslederne iværksætte driftsprocedurer og administrative foranstaltninger med henblik på at tage højde for potentielle risici ved indånding, hudkontakt eller øjenkontakt. I tilfælde, hvor risiciene ikke kan fjernes eller begrænses til et minimum ved hjælp af disse procedurer og foranstaltninger, må tilsætningsstoffet og forblandingerne kun anvendes med de fornødne personlige værnemidler, herunder hud- og øjenbeskyttelse samt åndedrætsværn.</p>	
--	--	--	--	--	--	--	--	--

(¹) Nærmere oplysninger om analysemetoderne findes på referencelaboratoriets hjemmeside: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en.

Tilsætningsstoffets identifikationsnummer	Tilsætningsstof	Sammensætning, kemisk betegnelse, beskrivelse og analysemetode	Dyreart eller -kategori	Maksimumsalder	Minimumsindhold	Maksimumsindhold	Andre bestemmelser	Godkendelse gyldig frem til
					mg tilsætningsstof/kg fuldfoder med et vandindhold på 12 %			

Kategori: sensoriske tilsætningsstoffer. Funktionel gruppe: aromastoffer

2b07055	4-(p-Hydroxyphenyl)butan-2-on	<p><i>Tilsætningsstoffets sammensætning</i> 4-(p-Hydroxyphenyl)butan-2-on <i>Aktivstoffets karakteristika</i> 4-(p-Hydroxyphenyl)butan-2-on Fremstillet ved kemisk syntese Renhed: min. > 96 % Kemisk formel: C₁₀H₁₂O₂ CAS-nr.: 5471-51-2 FLAVIS: 07.055</p>	Alle dyrearter	—	—	—	<ol style="list-style-type: none"> Tilsætningsstoffet anvendes i foder som forblanding. I brugsvejledningen for anvendelsen af tilsætningsstoffet og forblandingerne angives oplagringsbetingelser og stabilitet over for varmebehandling. Følgende angives på etiketten til tilsætningsstoffet: »Anbefalet maksimumsindhold af aktivstoffet pr. kg. fuldfoder med et vandindhold på 12 %: — dyr, der er opdrættet i akvakultursystemer i havet: 0,05 mg — dyr, der er opdrættet i akvakultursystemer på land: 25 mg — andre dyrearter eller -kategorier: 25 mg.« Funktionel gruppe, identifikationsnummer, navn på aktivstoffet og tilsat mængde skal angives på etiketten til forblandingen, hvis anvendelsesniveauet på etiketten til forblandingen ville medføre overskridelse af de i punkt 3 omhandlede niveauer. 	2. april 2033
		<p><i>Analysemetode</i> (!) Til bestemmelse af 4-(p-hydroxyphenyl)butan-2-on i fodertilsætningsstoffet og smagsgivende forblandinger til foder: — Gaskromatografi-massespektrometri med retention time locking (GC-MS-RTL)</p>						

							<p>5. På etiketten til forblandinger, fodermidler og foderblandinger bestemt til akvatiske arter skal følgende angives, hvis det er relevant:</p> <ul style="list-style-type: none"> — »Bestemt til dyr, der opdrættes i akvakultursystemer i havet«. — »Bestemt til dyr, der opdrættes i akvakultursystemer i på land«. <p>6. For brugerne af tilsætningsstoffet og forblandingerne skal foderstofvirksomhedslederne iværksætte driftsprocedurer og administrative foranstaltninger med henblik på at tage højde for potentielle risici ved indånding, hudkontakt eller øjenkontakt. I tilfælde, hvor risiciene ikke kan fjernes eller begrænses til et minimum ved hjælp af disse procedurer og foranstaltninger, må tilsætningsstoffet og forblandingerne kun anvendes med de fornødne personlige værnemidler, herunder hud- og øjenbeskyttelse samt åndedrætsværn.</p>	
--	--	--	--	--	--	--	--	--

(¹) Nærmere oplysninger om analysemetoderne findes på referencelaboratoriets hjemmeside: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en.

Tilsætningsstoffets identifikationsnummer	Tilsætningsstof	Sammensætning, kemisk betegnelse, beskrivelse og analysemetode	Dyreart eller -kategori	Maksimumsalder	Minimumsindhold	Maksimumsindhold	Andre bestemmelser	Godkendelse gyldig frem til
					mg tilsætningsstof/kg fuldfoder med et vandindhold på 12 %			

Kategori: sensoriske tilsætningsstoffer. Funktionel gruppe: aromastoffer

2b04074	2-Methoxynaphthalen	<p><i>Tilsætningsstoffets sammensætning</i> 2-Methoxynaphthalen <i>Aktivstoffets karakteristika</i> 2-Methoxynaphthalen Fremstillet ved kemisk syntese Renhed: mindst 99 % Kemisk formel: C₁₁H₁₀O CAS-nr.: 93-04-9 FLAVIS: 04.074</p> <p><i>Analysemetode</i> ⁽¹⁾ Til bestemmelse af 2-methoxynaphthalen i fodertilætningsstoffet og i smagsgivende forblandinger til foder: — Gaskromatografi-massespektrometri med retention time locking (GC-MS-RTL)</p>	Alle dyrearter	—	—	—	<ol style="list-style-type: none"> Tilsætningsstoffet anvendes i foder som forblanding. I brugsvejledningen for anvendelsen af tilsætningsstoffet og forblandingerne angives oplagringsbetingelser og stabilitet over for varmebehandling. Følgende angives på etiketten til tilsætningsstoffet: »Anbefalet maksimumsindhold af aktivstoffet pr. kg. fuldfoder med et vandindhold på 12 %: 1,2 mg.« Funktionel gruppe, identifikationsnummer, navn på aktivstoffet og tilsat mængde skal angives på etiketten til forblandingen, hvis anvendelsesniveauet på etiketten til forblandingen ville medføre overskridelse af de i punkt 3 omhandlede niveauer. For brugerne af tilsætningsstoffet og forblandingerne skal foderstofvirksomhedslederne iværksætte driftsprocedurer og administrative foranstaltninger med henblik på at tage højde for potentielle risici ved indånding, hudkontakt eller øjenkontakt. I tilfælde, hvor risiciene ikke kan fjernes eller begrænses til et minimum ved hjælp af disse procedurer og foranstaltninger, må tilsætningsstoffet og forblandingerne kun anvendes med de fornødne personlige værnemidler, herunder hud- og øjenbeskyttelse samt åndedrætsværn. 	2. april 2033
---------	---------------------	--	----------------	---	---	---	---	---------------

(¹) Nærmere oplysninger om analysemetoderne findes på referencelaboratoriets hjemmeside: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en.

Tilsætningsstoffets identifikationsnummer	Tilsætningsstof	Sammensætning, kemisk betegnelse, beskrivelse og analysemetode	Dyreart eller -kategori	Maksimumsalder	Minimumsindhold	Maksimumsindhold	Andre bestemmelser	Godkendelse gyldig frem til
					mg tilsætningsstof/kg fuldfoder med et vandindhold på 12 %			

Kategori: sensoriske tilsætningsstoffer. Funktionel gruppe: aromastoffer

2b15026	2-Isopropyl-4-methylthiazol	<p><i>Tilsætningsstoffets sammensætning</i> 2-Isopropyl-4-methylthiazol <i>Aktivstoffets karakteristika</i> 2-Isopropyl-4-methylthiazol Fremstillet ved kemisk syntese Renhed: mindst 96 % Kemisk formel: C₇H₁₁NS CAS-nr.: 15679-13-7 FLAVIS: 15,026</p>	Alle dyrearter	—	—	—	<ol style="list-style-type: none"> Tilsætningsstoffet anvendes i foder som forblanding. I brugsvejledningen for anvendelsen af tilsætningsstoffet og forblandingerne angives oplagringsbetingelser og stabilitet over for varmebehandling. Følgende angives på etiketten til tilsætningsstoffet: »Anbefalet maksimumsindhold af aktivstoffet pr. kg. fuldfoder med et vandindhold på 12 %: — dyr, der er opdrættet i akvakultursystemer i havet: 0,05 mg — dyr, der er opdrættet i akvakultursystemer på land: 1,5 mg — andre dyrearter eller -kategorier: 1,5 mg.« Funktionel gruppe, identifikationsnummer, navn på aktivstoffet og tilsat mængde skal angives på etiketten til forblandingen, hvis anvendelsesniveauet på etiketten til forblandingen ville medføre overskridelse af de i punkt 3 omhandlede niveauer. 	2. april 2033
		<p><i>Analysemetode</i> (1) Til bestemmelse af 2-isopropyl-4-methylthiazol i fodertilsætningsstoffet og i smagsgivende forblandinger til foder: — Gaskromatografi-massespektrometri med retention time locking (GC-MS-RTL)</p>						

							<p>5. På etiketten til forblandinger, fodermidler og foderblandinger bestemt til akvatiske arter skal følgende angives, hvis det er relevant:</p> <ul style="list-style-type: none"> — »Bestemt til dyr, der opdrættes i akvakultursystemer i havet«. — »Bestemt til dyr, der opdrættes i akvakultursystemer i på land«. <p>6. For brugerne af tilsætningsstoffet og forblandingerne skal foderstofvirksomhedslederne iværksætte driftsprocedurer og administrative foranstaltninger med henblik på at tage højde for potentielle risici ved indånding, hudkontakt eller øjenkontakt. I tilfælde, hvor risiciene ikke kan fjernes eller begrænses til et minimum ved hjælp af disse procedurer og foranstaltninger, må tilsætningsstoffet og forblandingerne kun anvendes med de fornødne personlige værnemidler, herunder hud- og øjenbeskyttelse samt åndedrætsværn.</p>	
--	--	--	--	--	--	--	--	--

(¹) Nærmere oplysninger om analysemetoderne findes på referencelaboratoriets hjemmeside: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en.

Tilsætningsstoffets identifikationsnummer	Tilsætningsstof	Sammensætning, kemisk betegnelse, beskrivelse og analysemetode	Dyreart eller -kategori	Maksimumsalder	Minimumsindhold	Maksimumsindhold	Andre bestemmelser	Godkendelse gyldig frem til
					mg tilsætningsstof/kg fuldfoder med et vandindhold på 12 %			

Kategori: sensoriske tilsætningsstoffer. Funktionel gruppe: aromastoffer

2b01017	Valencen	<p><i>Tilsætningsstoffets sammensætning</i> Valencen <i>Aktivstoffets karakteristika</i> Valencen Fremstillet ved kemisk syntese Renhed: mindst 94 % Kemisk formel: C₁₅H₂₄ CAS-nr.: 4630-07-3 FLAVIS: 01.017</p> <p><i>Analysemetode</i> ⁽¹⁾ Til bestemmelse af valencen i fodertilætningsstoffet og i smagsgivende forblandinger til foder: — Gaskromatografi-massespektrometri med retention time locking (GC-MS-RTL)</p>	Alle dyrearter	—	—	—	<ol style="list-style-type: none"> 1. Tilsætningsstoffet anvendes i foder som forblanding. 2. I brugsvejledningen for anvendelsen af tilsætningsstoffet og forblandingerne angives oplagringsbetingelser og stabilitet over for varmebehandling. 3. Følgende angives på etiketten til tilsætningsstoffet: »Anbefalet maksimumsindhold af aktivstoffet pr. kg fuldfoder med et vandindhold på 12 %: 5 mg.« 4. Funktionel gruppe, identifikationsnummer, navn på aktivstoffet og tilsat mængde skal angives på etiketten til forblandingen, hvis anvendelsesniveauet på etiketten til forblandingen ville medføre overskridelse af de i punkt 3 omhandlede niveauer. 5. For brugerne af tilsætningsstoffet og forblandingerne skal foderstofvirksomhedslederne iværksætte driftsprocedurer og administrative foranstaltninger med henblik på at tage højde for potentielle risici ved indånding, hudkontakt eller øjenkontakt. I tilfælde, hvor risiciene ikke kan fjernes eller begrænses til et minimum ved hjælp af disse procedurer og foranstaltninger, må tilsætningsstoffet og forblandingerne kun anvendes med de fornødne personlige værnemidler, herunder hud- og øjenbeskyttelse samt åndedrætsværn. 	2. april 2033
---------	----------	--	----------------	---	---	---	--	---------------

⁽¹⁾ Nærmere oplysninger om analysemetoderne findes på referencelaboratoriets hjemmeside: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en.

KOMMISSIONENS GENNEMFØRELSESFORORDNING (EU) 2023/566**af 10. marts 2023****om ændring af gennemførelsesforordning (EU) 2015/1998 for så vidt angår detaljerede foranstaltninger til gennemførelse af de fælles grundlæggende normer for luftfartssikkerhed****(EØS-relevant tekst)**

EUROPA-KOMMISSIONEN HAR —

under henvisning til traktaten om Den Europæiske Unions funktionsmåde,

under henvisning til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 300/2008 af 11. marts 2008 om fælles bestemmelser om sikkerhed (security) inden for civil luftfart og om ophævelse af forordning (EF) nr. 2320/2002 ⁽¹⁾, særlig artikel 4, stk. 3, og

ud fra følgende betragtninger:

- (1) Erfaringerne med anvendelsen af Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2015/1998 ⁽²⁾ har vist, at der er behov for at foretage mindre ændringer af gennemførelsesbestemmelserne til visse fælles grundlæggende normer for luftfartssikkerhed.
- (2) Visse detaljerede luftfartssikkerhedsforanstaltninger bør præciseres, harmoniseres eller forenkles for at skabe større juridisk klarhed, standardisere den fælles fortolkning af de relevante bestemmelser og yderligere sikre den bedst mulige gennemførelse af de fælles grundlæggende normer for luftfartssikkerhed. Det er desuden blevet nødvendigt at foretage visse ændringer i lyset af udviklingen i trussels- og risikobilledet samt den seneste udvikling i teknologien. Disse ændringer vedrører APID-software (software til automatisk detektion af forbudte genstande), EDS (systemer til detektion af eksplosive stoffer) til håndbagage, ETD-udstyr (spordetektionsudstyr), securityscannere og EVD-udstyr (udstyr til detektering af dampe fra eksplosive stoffer).
- (3) Erfaringerne med gennemførelsen af gennemførelsesforordning (EU) 2015/1998 har vist, at der er behov for visse ændringer af gennemførelsesbestemmelserne til visse fælles grundlæggende normer inden for certificering af instruktører, der tilbyder uddannelse, for at fjerne forældede henvisninger i tillæg 6-E og for præciseringer for så vidt angår gennemførelsen af foranstaltninger i relation til den forudgående fragtinformation før lastning (PLACI) i bilaget til nævnte forordning. De tilsvarende bestemmelser i bilaget bør tilpasses for at skabe større juridisk klarhed, standardisere den fælles fortolkning af lovgivningen og yderligere sikre den bedst mulige gennemførelse af de fælles grundlæggende normer for luftfartssikkerhed.
- (4) Gennemførelsesforordning (EU) 2015/1998 bør derfor ændres.
- (5) Foranstaltningerne i denne forordning er i overensstemmelse med udtalelse fra det udvalg, der er nedsat i henhold til artikel 19 i forordning (EF) nr. 300/2008 —

VEDTAGET DENNE FORORDNING:

Artikel 1

Bilaget til gennemførelsesforordning (EU) 2015/1998 ændres som angivet i bilaget til nærværende forordning.

⁽¹⁾ EUT L 97 af 9.4.2008, s. 72.⁽²⁾ Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2015/1998 af 5. november 2015 om detaljerede foranstaltninger til gennemførelse af de fælles grundlæggende normer for luftfartssikkerhed (EUT L 299 af 14.11.2015, s. 1).

Artikel 2

Denne forordning træder i kraft på tyvendedagen efter offentliggørelsen i *Den Europæiske Unions Tidende*.

Den anvendes fra den 1. april 2023.

Denne forordning er bindende i alle enkeltheder og gælder umiddelbart i hver medlemsstat.

Udfærdiget i Bruxelles, den 10. marts 2023.

På Kommissionens vegne
Ursula VON DER LEYEN
Formand

BILAG

I bilaget til gennemførelsesforordning (EU) 2015/1998 foretages følgende ændringer:

(1) Punkt 1.3.1.4 og 1.3.1.5 affattes således:

»1.3.1.4. Screening af genstande, der medføres af andre personer end passagerer, skal foretages ved hjælp af en af følgende metoder:

- a) manuel undersøgelse
- b) røntgenudstyr
- c) EDS-udstyr (Explosive Detection Systems) til sporing af eksplosive stoffer
- d) APID-software (software til automatisk detektion af forbudte genstande) i kombination med litra c)
- e) bombehunde
- f) spordetektionsudstyr (ETD).

Når operatøren, som foretager screeningen, ikke kan slå fast, hvorvidt de screenede genstande indeholder forbudte genstande, afvises den eller underkastes fornyet screening, til operatøren er stillet tilfreds.

1.3.1.5. Punkt 4.1.2.4 til 4.1.2.7 og 4.1.2.11 til 4.1.2.12 finder anvendelse, når der er tale om screening af genstande, der medbringes af andre personer end passagerer.«

(2) Punkt 4.1.1.1 affattes således:

»4.1.1.1. Inden screeningen tages overtøj af og screenes som håndbagage, medmindre udstyrets driftsbetingelser gør det muligt at beholde overtøjet på. Operatøren, der foretager screeningen, kan om fornødent bede passageren om at afføre sig yderligere beklædningsgenstande.«

(3) Punkt 4.1.2.3 affattes således:

»4.1.2.3. Håndbagage screenes ved hjælp af mindst én af følgende metoder:

- a) manuel undersøgelse
- b) røntgenudstyr
- c) EDS-udstyr (Explosive Detection Systems) til sporing af eksplosive stoffer
- d) APID-software (software til automatisk detektion af forbudte genstande) i kombination med litra c)
- e) bombehunde i kombination med litra a)
- f) spordetektionsudstyr (ETD).

Når operatøren, som foretager screeningen, ikke kan slå fast, hvorvidt håndbagagen indeholder forbudte genstande, afvises bagagen eller underkastes fornyet screening, til operatøren er stillet tilfreds.«

(4) Punkt 4.1.2.5 og 4.1.2.6 affattes således:

»4.1.2.5. Hvis der benyttes røntgenudstyr, skal hvert billede gennemgås af skærmoperatøren.

Hvis der benyttes EDS-udstyr, skal hvert billede gennemgås af skærmoperatøren eller analyseres med APID-software (software til automatisk detektion af forbudte genstande).

4.1.2.6. Hvis der benyttes APID-software, skal årsagen til alle alarmsignaler, som omhandlet i punkt 12.13.1.1, opklares til skærmoperatørens tilfredshed, så det så vidt muligt sikres, at der ikke bringes forbudte genstande ind i security-beskyttede områder eller om bord på et luftfartøj.

Hvis der benyttes EDS-udstyr, skal alle alarmsignaler, som omhandlet i punkt 12.4.1.3, opklares ved at screene bagagen igen ved hjælp af yderligere en screeningsmetode.

Hvis der er installeret EDS-udstyr inden den 1. juli 2023, og det benyttes uden APID-software, skal årsagen til alle alarmsignaler, som omhandlet i punkt 12.4.1.3, opklares til skærmoperatørens tilfredshed, så det så vidt muligt sikres, at der ikke bringes forbudte genstande ind i security-beskyttede områder eller om bord på et luftfartøj. Hvis det er uklart, hvilken type genstand der er tale om, skal alarmsignaler opklares ved at screene bagagen igen ved hjælp af yderligere en screeningsmetode.«

- (5) Punkt 4.1.2.12 affattes således:
- »4.1.2.12. Hvis der benyttes APID-software i kombination med EDS-udstyr, som opfylder norm C1, C1+, C2 eller C2+, skal den operatør eller enhed, der anvender udstyret, sikre, at procedurerne er i overensstemmelse med disse normers driftsbetingelser for så vidt angår screening af større elektroniske artikler og screening af LAGs.«
- (6) Følgende tilføjes som punkt 4.1.2.13:
- »4.1.2.13. Screening af håndbagage skal også være underlagt de yderligere bestemmelser, som er fastsat i Kommissionens gennemførelsesafgørelse C(2015) 8005.«
- (7) I punkt 6.2.1.5 foretages følgende ændringer:
- a) Litra g) affattes således:
- »g) metaldetektorer (MDE)«
- b) Følgende litra indsættes:
- »h) EVD-udstyr.«
- (8) Punkt 6.3.2.6, litra e), nr. iv) affattes således:
- »iv) de anvendte screeningmidler eller -metoder som følger:
- manuel undersøgelse (PHS)
 - røntgenudstyr (XRY)
 - EDS-udstyr (EDS)
 - bombehunde (EDD)
 - ETD-udstyr (ETD)
 - visuel kontrol (VCK)
 - metaldetektorer (CMD)
 - EVD-udstyr (EVD)
 - enhver anden metode (AOM) i overensstemmelse med punkt 6.2.1.6, idet det angives, hvilken metode der er anvendt, eller«
- (9) I punkt 6.8.7.2 tilføjes følgende punktum:
- »Et luftfartsselskab må ikke laste en sådan forsendelse med henblik på transport til Unionen, medmindre de nødvendige foranstaltninger i punkt 6.8.7.3 og 6.8.7.4, alt efter hvad der er relevant, er gennemført på tilfredsstillende vis.«
- (10) I tillæg 6-E, andet afsnit, foretages følgende ændringer:
- a) Indledningen affattes således:
- »bekræfter jeg herved, at i forbindelse med indsamling, befordring, oplagring og levering af sikkerhedskontrolleret fragt/post [på vegne af navnet på den sikkerhedsgodkendte fragtagent, det luftfartsselskab, som udfører sikkerhedskontrol for fragt eller post, den kendte befragter] vil følgende sikkerhedsprocedurer blive fulgt:«
- b) I syvende led foretages følgende ændringer:
- (1) Litra a) affattes således:
- »a) har indgået en speditøraftale med den sikkerhedsgodkendte fragtagent eller den kendte befragter, som er ansvarlig for transporten [samme navn som ovenfor] eller«
- (2) Litra c) affattes således:
- »c) har en speditøraftale med undertegnede speditør, hvori det fastsættes, at tredjeparten ikke videregiver transporten i underentreprise og gennemfører de sikkerhedsprocedurer, der er fastsat i denne erklæring. Undertegnede speditør påtager sig det fulde ansvar for hele transporten på vegne af den sikkerhedsgodkendte fragtagent eller den kendte befragter, og«
- (11) I punkt 8.1.2.3 foretages følgende ændringer:
- a) Litra f) affattes således:
- »f) bombehunde i kombination med litra a)«.

b) Følgende tilføjes som litra g):

»g) EVD-udstyr anvendt i overensstemmelse med de relevante bestemmelser i tillæg 6-J og i kombination med litra a).«

(12) I punkt 9.1.2.3 foretages følgende ændringer:

a) Litra f) affattes således:

»f) bombehunde i kombination med litra a).«

b) Følgende tilføjes som litra g):

»g) EVD-udstyr anvendt i overensstemmelse med de relevante bestemmelser i tillæg 6-J og i kombination med litra a).«

(13) I punkt 11.5.1, andet punktum, affattes indledningen således:

»Certificeringen skal mindst gælde for de instruktører, der har tilladelse til at give den uddannelse, der er fastlagt i punkt 11.2.3.1-11.2.3.5 og i punkt 11.2.4 (medmindre det drejer sig om uddannelse af tilsynsførende, der udelukkende fører tilsyn med personer som omhandlet i 11.2.3.6 til 11.2.3.11) og 11.2.5.«

(14) Punkt 12.0.2.1 affattes således:

»12.0.2.1. Med forbehold af punkt 12.0.5 må følgende sikkerhedsudstyr og software kun installeres efter den 1. oktober 2020, hvis det har fået tildelt mærkningen »EU-stempel« eller »EU-stempel (godkendelse forestående)«, der angiver status som omhandlet i punkt 12.0.2.5:

a) metaldetektorkarme (WTMD)

b) EDS-udstyr (Explosive Detection Systems) til sporing af eksplosive stoffer

c) spordetektionsudstyr (ETD)

d) LEDS-udstyr til sporing af flydende eksplosive stoffer

e) metaldetektorer (MDE)

f) securityscannere

g) udstyr til skanning af sko

h) udstyr til detektering af dampe fra eksplosive stoffer (EVD)

i) APID-software (software til automatisk detektion af forbudte genstande).«

(15) Punkt 12.4.1.1 affattes således:

»12.4.1.1. EDS-udstyr skal være i stand til at spore og ved hjælp af en alarm afsløre en specificeret enkeltmængde eksplosivt eller kemisk materiale i bagage eller andre forsendelser samt mængder, der er større.«

(16) Punkt 12.4.1.2 affattes således:

»12.4.1.2. Sporingen skal kunne foretages, uanset hvilken form de eksplosive eller kemiske materialer har, hvor de er placeret, og hvordan de vender.«

(17) I punkt 12.4.1.3 affattes første og andet led således:

»— når det sporer eksplosivt eller kemisk materiale, og

— når det sporer en genstand, hvis tilstedeværelse hindrer, at eventuelt eksplosivt eller kemisk materiale spores, og«

(18) I punkt 12.6.1 foretages følgende ændringer:

a) Første punktum affattes således:

»Spordetektionsudstyr (ETD-udstyr) skal kunne indsamle og analysere spor af partikler fra kontaminerede overflader eller indholdet af bagage eller forsendelser og ved hjælp af en alarm afsløre tilstedeværelsen af eksplosive eller kemiske stoffer.«

b) Punktummet efter litra b) affattes således:

»Der gælder normer for ETD-udstyr, for så vidt angår partikelprøver. Der er fastsat detaljerede bestemmelser for disse normer i Kommissionens gennemførelsesafgørelse C(2015) 8005.«

(19) Punkt 12.6.2 affattes således:

»12.6.2. Normerne for ETD-udstyr til sporing af eksplosivstoffer, som gør brug af partikelprøver, gælder for ETD-udstyr, der tages i brug fra den 1. september 2014.

Normerne for ETD-udstyr til sporing af kemikalier, som gør brug af partikelprøver, gælder fra den 1. juli 2024 for ETD-udstyr, der tages i brug fra den 1. september 2014.«

(20) Kapitel 12.13 og 12.14 affattes således:

»12.13. APID-SOFTWARE (SOFTWARE TIL AUTOMATISK DETEKTION AF FORBUDTE GENSTANDE)

12.13.1. Almindelige principper

12.13.1.1. APID-software (software til automatisk detektion af forbudte genstande) skal være i stand til at spore og ved hjælp af en alarm afsløre forbudte genstande i bagage eller andre forsendelser.

12.13.2. Normer for APID-software

12.13.2.1. Der fastsættes tre normer for APID-software. Der er fastsat detaljerede bestemmelser for disse normer i Kommissionens gennemførelsesafgørelse C(2015) 8005.

12.14. UDSTYR TIL DETEKTERING AF DAMPE FRA EKSPLOSIVE STOFFER (EVD)

12.14.1. Almindelige principper

12.14.1.1. Udstyr til detektering af dampe fra eksplosive stoffer (EVD) skal kunne indsamle luftprøver og analysere den indsamlede prøve for dampe, spray og/eller luftbårne partikler, der angiver tilstedeværelsen af eksplosivstoffer og materialer med tilknytning hertil.

Hvis der i prøven findes spor af eksplosivstoffer eller materialer med tilknytning hertil, skal EVD-udstyret angive det med en alarm.

12.14.1.2. I forbindelse med screening med EVD-udstyr gælder følgende krav:

a) EVD-udstyr må kun anvendes i et miljø og til det formål, det er godkendt til, dvs. screening af:

- passagerer og andre personer end passagerer (EVD-PX)
- håndbagage (EVD-CB)
- indskrevet bagage (EVD-HB)
- luftfragt og -post, luftfartsselskabers post og materialer, forsyninger til flyvningen og lufthavnsleverancer (EVD-CS)

b) hjælpematerialer skal anvendes i overensstemmelse med fabrikantens anbefalinger, og må ikke anvendes, hvis deres funktionsevne synes forringet på grund af brug.

12.14.2. Normer for EVD

12.14.2.1. Alt udstyr til detektering af dampe fra eksplosive stoffer, der anvendes til screening af indskrevet bagage, luftfragt og -post, luftfartsselskabers post og materialer, der lastes i luftfartøjets lastrum, forsyninger til flyvningen samt lufthavnsforsyninger, skal mindst opfylde norm 1.

12.14.2.2. Alt udstyr til detektering af dampe fra eksplosive stoffer, der anvendes til screening af passagerer og andre personer end passagerer samt håndbagage, skal mindst opfylde norm 3.

12.14.2.3. Der er fastsat detaljerede bestemmelser for disse normer i Kommissionens gennemførelsesafgørelse C(2015) 8005.«

(21) Tillæg 12-M affattes således:

»TILLÆG 12-M

Der er fastsat detaljerede bestemmelser for præstationskrav for APID i Kommissionens gennemførelsesafgørelse C(2015) 8005.«

AFGØRELSER

RÅDETS AFGØRELSE (EU) 2023/567

af 9. marts 2023

om den holdning, der skal indtages på Den Europæiske Unions vegne på det 66. møde i Kommissionen for Narkotiske Midler for så vidt angår optagelsen af stoffer i bilagene til enkeltkonventionen af 1961 angående narkotiske midler, som ændret ved protokollen af 1972, og konventionen af 1971 om psykotrope stoffer

RÅDET FOR DEN EUROPÆISKE UNION HAR —

under henvisning til traktaten om Den Europæiske Unions funktionsmåde, særlig artikel 83, stk. 1, sammenholdt med artikel 218, stk. 9,

under henvisning til forslag fra Europa-Kommissionen, og

ud fra følgende betragtninger:

- (1) De Forenede Nationers (FN's) enkeltkonvention af 1961 angående narkotiske midler, som ændret ved protokollen af 1972 («konventionen angående narkotiske midler»), trådte i kraft den 8. august 1975.
- (2) I henhold til artikel 3 i konventionen angående narkotiske midler kan Narkotikakommissionen beslutte at tilføje stoffer til konventionens bilag. Den kan kun ændre bilagene i overensstemmelse med anbefalingerne fra Verdenssundhedsorganisationen («WHO»), men den kan også beslutte ikke at foretage de ændringer, der anbefales af WHO.
- (3) FN's konvention af 1971 om psykotrope stoffer («konventionen om psykotrope stoffer») trådte i kraft den 16. august 1976.
- (4) I henhold til artikel 2 i konventionen om psykotrope stoffer kan Narkotikakommissionen på grundlag af anbefalingerne fra WHO beslutte at tilføje stoffer til konventionens bilag eller at lade dem udgå. Den har brede skønsbeføjelser til at tage hensyn til økonomiske, sociale, retlige, administrative og andre faktorer, men må ikke handle vilkårligt.
- (5) Ændringer af bilagene til konventionen angående narkotiske midler og konventionen om psykotrope stoffer har direkte indvirkning på EU-rettens anvendelsesområde for så vidt angår kontrol med narkotika. Rådets rammeafgørelse 2004/757/RIA ⁽¹⁾ finder anvendelse på de stoffer, der er anført i disse konventioners bilag. Enhver ændring af bilagene til disse konventioner indarbejdes således direkte i fælles EU-regler.
- (6) Narkotikakommissionen skal på sit 66. møde, der efter planen finder sted den 13.-17. marts 2023 i Wien, træffe afgørelse om tilføjelse af syv nye stoffer til bilagene til konventionen angående narkotiske midler og konventionen om psykotrope stoffer.
- (7) Unionen er ikke part i konventionen angående narkotiske midler eller konventionen om psykotrope stoffer. Den har observatørstatus uden stemmeret i Narkotikakommissionen, hvor 12 medlemsstater er medlem med ret til at stemme i marts 2023 ⁽²⁾. Det er nødvendigt, at Rådet bemyndiger disse medlemsstater til at udtrykke Unionens holdning om optagelsen af stoffer i bilagene til disse konventioner, da sådanne afgørelser hører under Unionens kompetence.

⁽¹⁾ Rådets rammeafgørelse 2004/757/RIA af 25. oktober 2004 om fastsættelse af mindsteregler for gerningsindholdet i strafbare handlinger i forbindelse med ulovlig narkotikahandel og straffene herfor (EUT L 335 af 11.11.2004, s. 8).

⁽²⁾ Belgien, Frankrig, Italien, Litauen, Nederlandene, Polen, Slovenien, Spanien, Sverige, Tyskland, Ungarn og Østrig.

- (8) WHO har anbefalet, at der tilføjes fire nye stoffer til bilag I til konventionen angående narkotiske midler og tre nye stoffer til bilag II til konventionen om psykotrope stoffer.
- (9) Alle stoffer, som er blevet gennemgået af WHO's Ekspertudvalg vedrørende Medicinafhængighed («ekspertudvalget»), og hvis optagelse i bilagene anbefales af WHO, overvåges af Det Europæiske Overvågningscenter for Narkotika og Narkotikamisbrug («EMCDDA») som nye psykoaktive stoffer i henhold til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1920/2006 ⁽³⁾.
- (10) I henhold til ekspertudvalgets vurdering er ADB-BUTINACA (IUPAC-navn: N-[1-(aminocarbonyl)-2,2-dimethylpropyl]-1-butyl-1H-indazol-3-carboxamid) et syntetisk indazol-afledt cannabinoid, hvor S-enantiomeren er det aktive stof (CAS-nr.: 2682867-55-4). ADB-BUTINACA har hverken terapeutisk anvendelse eller markedsførings-tilladelse som lægemiddel. Der er tilstrækkelig dokumentation for, at ADB-BUTINACA misbruges eller sandsynligvis vil blive misbrugt, og at det kan udvikle sig til et folkesundhedsproblem og et socialt problem, således at det er begrundet at underkaste stoffet international kontrol. WHO anbefaler derfor, at ADB-BUTINACA optages i bilag II til konventionen om psykotrope stoffer.
- (11) ADB-BUTINACA er fundet i 26 medlemsstater og kontrolleres i mindst fem medlemsstater. ADB-BUTINACA overvåges allerede intenst af EMCDDA. Det har været genstand for en folkesundhedsrelateret advarsel, der blev sendt af EU's system for tidlig varsling og reaktion. ADB-BUTINACA nævnes også i yderligere to andre folkesundhedsrelaterede advarsler. Det har været forbundet med alvorlige uønskede hændelser, herunder 14 dødsfald, der er indberettet af to medlemsstater.
- (12) Unionens holdning bør derfor være, at ADB-BUTINACA skal tilføjes til bilag II til konventionen om psykotrope stoffer.
- (13) I henhold til ekspertudvalgets vurdering er protonitazen (IUPAC-navn: N,N-diethyl-5-nitro-2-[(4-propoxyphenyl)methyl]-1-H-benzimidazol-1-ethanamin) et benzimidazolopioïd. Protonitazen blev først fremstillet syntetisk som et alternativ til morfin, men der er ingen godkendt terapeutisk anvendelse af protonitazen. Der er tilstrækkelig dokumentation for, at protonitazen misbruges eller sandsynligvis vil blive misbrugt, og at det kan udvikle sig til et folkesundhedsproblem og et socialt problem, således at det er begrundet at underkaste stoffet international kontrol. WHO anbefaler derfor, at protonitazen optages i bilag I til konventionen angående narkotiske midler.
- (14) Protonitazen er fundet i to medlemsstater og kontrolleres i mindst tre medlemsstater. Protonitazen overvåges allerede intenst af EMCDDA. Der er ikke indberettet oplysninger om alvorlige uønskede hændelser, der involverer protonitazen, til EMCDDA.
- (15) Unionens holdning bør derfor være, at protonitazen skal tilføjes til bilag I til konventionen angående narkotiske midler.
- (16) I henhold til ekspertudvalgets vurdering er etazen (IUPAC-navn: 2-[(4-ethoxyphenyl)methyl]-N,N-diethyl-1H-benzimidazol-1-ethanamin) et syntetisk benzimidazol-afledt opioïd med en kemisk struktur og farmakologisk lighed med stoffer, der er optaget i bilag I (til konventionen angående narkotiske midler), såsom clonitazen, etonitazen og isotonitazen. Etazen er blevet undersøgt for sine smertestillende egenskaber, men der er ingen kendt medicinsk anvendelse af etazen. Der er tilstrækkelig dokumentation for, at etazen misbruges eller sandsynligvis vil blive misbrugt, og at det kan udvikle sig til et folkesundhedsproblem og et socialt problem, således at det er begrundet at underkaste stoffet international kontrol. WHO anbefaler derfor, at etazen optages i bilag I til konventionen angående narkotiske midler.
- (17) Etazen er blevet fundet i otte medlemsstater og kontrolleres i mindst fem medlemsstater. Etazen overvåges allerede intenst af EMCDDA. Det har været forbundet med alvorlige uønskede hændelser, herunder fire dødsfald, der er indberettet af to medlemsstater.

⁽³⁾ Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1920/2006 af 12. december 2006 vedrørende Det Europæiske Overvågningscenter for Narkotika og Narkotikamisbrug (EUT L 376 af 27.12.2006, s. 1).

- (18) Unionens holdning bør derfor være, at etazen skal tilføjes til bilag I til konventionen angående narkotiske midler.
- (19) I henhold til ekspertudvalgets vurdering er etonitazepyn (IUPAC-navn: 2-[(4-ethoxyphenyl)methyl]-5-nitro-1-(2-pyrrolidin-1-ylethyl)-1H-benzimidazol) et syntetisk benzimidazol-afledt opioid med en kemisk struktur og farmakologisk lighed med stoffer, der er optaget i bilag I (til konventionen angående narkotiske midler), såsom etonitazen. Etonitazepyn er blevet undersøgt for sine smertestillende egenskaber, men der er ingen kendt medicinsk anvendelse af etonitazen. Der er tilstrækkelig dokumentation for, at etonitazepyn misbruges eller sandsynligvis vil blive misbrugt, og at det kan udvikle sig til et folkesundhedsproblem og et socialt problem, således at det er begrundet at underkaste stoffet international kontrol. WHO anbefaler derfor, at etonitazepyn optages i bilag I til konventionen angående narkotiske midler.
- (20) Etonitazepyn er blevet fundet i seks medlemsstater og kontrolleres i mindst to medlemsstater. I lighed med andre nye opioider kan etonitazepyn sælges som erstatning for kontrollerede opioider og har været genstand for en folkesundhedsrelateret advarsel, der blev sendt af EU's system for tidlig varsling. Etonitazepyn overvåges allerede intenst af EMCDDA. Et dødsfald, hvor det er bekræftet, at den pågældende havde været eksponeret for etonitazepyn, er blevet indberettet af et land.
- (21) Unionens holdning bør derfor være, at etonitazepyn skal tilføjes til bilag I til konventionen angående narkotiske midler.
- (22) I henhold til ekspertudvalgets vurdering er 2-methyl-AP-237 (IUPAC-navn: 1-{2-methyl-4-[(2E)-3-phenylprop-2-en-1-yl]piperazin-1-yl}butan-1-on) et syntetisk opioid, der typisk klassificeres som en 1-cinnamylpiperazin. 2-methyl-AP-237 vides ikke at have terapeutisk anvendelse og har heller ikke markedsføringstilladelse som lægemiddel. Der er tilstrækkelig dokumentation for, at 2-methyl-AP-237 misbruges eller sandsynligvis vil blive misbrugt og at det kan udvikle sig til et folkesundhedsproblem og et socialt problem, således at det er begrundet at underkaste stoffet international kontrol. WHO anbefaler derfor, at 2-methyl-AP-237 optages i bilag I til konventionen angående narkotiske midler.
- (23) 2-methyl-AP-237 er blevet fundet i seks medlemsstater og kontrolleres i mindst fire medlemsstater. Det har været forbundet med alvorlige uønskede hændelser, herunder et dødsfald.
- (24) Unionens holdning bør derfor være, at 2-methyl-AP-237 skal tilføjes til bilag I til konventionen angående narkotiske midler.
- (25) I henhold til ekspertudvalgets vurdering er alpha-PiHP (α -PiHP, IUPAC-navn: 4-methyl-1-phenyl-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-on) en syntetisk cathinon. Alpha-PiHP vides ikke at have terapeutisk anvendelse og har heller ikke markedsføringstilladelse som lægemiddel. Der er tilstrækkelig dokumentation for, at alpha-PiHP misbruges eller sandsynligvis vil blive misbrugt og at det kan udvikle sig til et folkesundhedsproblem og et socialt problem, således at det er begrundet at underkaste stoffet international kontrol. WHO anbefaler derfor, at alpha-PiHP optages i bilag II til konventionen om psykotrope stoffer.
- (26) Alpha-PiHP er fundet i 18 medlemsstater og kontrolleres i mindst syv medlemsstater. Alpha-PiHP har været genstand for en folkesundhedsrelateret advarsel, der blev sendt af EU's system for tidlig varsling. Det har været forbundet med alvorlige uønskede hændelser, herunder fire dødsfald, der er indberettet af en medlemsstat, og det er blevet påvist i biologiske prøver i forbindelse med alvorlige uønskede hændelser, som er indberettet af fire medlemsstater.
- (27) Unionens holdning bør derfor være, at alpha-PiHP skal tilføjes til bilag II til konventionen om psykotrope stoffer.
- (28) I henhold til ekspertudvalgets vurdering er 3-methylmethcathinon (3-MMC, IUPAC-navn: 2-(methylamino)-1-(3-methylphenyl)propan-1-on) en syntetisk cathinon og en positionsisomer af den internationalt kontrollerede 4-methylmethcathinon (4-MMC, mephedron, bilag II til konventionen om psykotrope stoffer). 3-MMC blev kritisk gennemgået i 2016, men det blev besluttet at anmode om endnu en kritisk gennemgang, som skulle behandles på et senere møde, i afventning af flere oplysninger. Der var nogle patentansøgninger, som omfattede anvendelse af 3-MMC, men der var ingen aktuelle kliniske forsøg vedrørende terapeutisk anvendelse af 3-MMC. 3-MMC har heller ingen anerkendt anvendelse som human- eller veterinærmedicinsk lægemiddel i Unionen.

- (29) EMCDDA's videnskabelige udvalg har vurderet risiciene ved 3-MMC, og 3-MMC er allerede ved Kommissionens delegerede direktiv (EU) 2022/1326 ⁽⁴⁾ medtaget i definitionen af »narkotika« i rammeafgørelse 2004/757/RIA. 3-MMC overvåges intenst af EMCDDA. I november 2021, hvor risikovurderingen blev foretaget, var 3-MMC blevet påvist i 23 medlemsstater. Fem medlemsstater havde indberettet i alt 27 dødsfald, hvor det er bekræftet, at de pågældende havde været eksponeret for 3-MMC, og fire medlemsstater havde indberettet 14 akutte ikke-dødelige forgiftninger, hvor det er bekræftet, at de pågældende havde været eksponeret for 3-MMC.
- (30) Unionens holdning bør derfor være, at 3-MMC tilføjes til bilag II til konventionen om psykotrope stoffer.
- (31) Den holdning, der skal indtages på Unionens vegne i Narkotikakommissionen, bør fastlægges, da afgørelserne om at optage de syv stoffer i bilagene vil få direkte indflydelse på EU-rettens indhold, nemlig rammeafgørelse 2004/757/RIA.
- (32) Unionens holdning skal udtrykkes af de medlemsstater, der er medlem af Narkotikakommissionen, og som handler i fællesskab.
- (33) Danmark er bundet af rammeafgørelse 2004/757/RIA og deltager derfor i vedtagelsen og anvendelsen af nærværende afgørelse.
- (34) Irland er bundet af rammeafgørelse 2004/757/RIA og deltager derfor i vedtagelsen og anvendelsen af nærværende afgørelse —

VEDTAGET DENNE AFGØRELSE:

Artikel 1

Den holdning, der på Unionens vegne skal indtages af medlemsstaterne på Narkotikakommissionens 66. møde, der finder sted den 13.-17. marts 2023, når dette organ skal vedtage afgørelser om tilføjelse af stoffer til bilagene til De Forenede Nationers enkeltkonvention af 1961 om narkotiske midler, som ændret ved protokollen af 1972, og De Forenede Nationers konvention af 1971 om psykotrope stoffer, er fastlagt i bilaget til nærværende afgørelse.

Artikel 2

Den holdning, der er omhandlet i artikel 1, udtrykkes af de medlemsstater, der er medlem af Narkotikakommissionen, og som handler i fællesskab i Unionens interesse.

Artikel 3

Denne afgørelse er rettet til medlemsstaterne i overensstemmelse med traktaterne.

Udfærdiget i Bruxelles, den 9. marts 2023.

På Rådets vegne
G. STRÖMMER
Formand

⁽⁴⁾ Kommissionens delegerede direktiv (EU) 2022/1326 af 18. marts 2022 om ændring af bilaget til Rådets rammeafgørelse 2004/757/RIA for så vidt angår inkluderingen af nye psykoaktive stoffer i definitionen af »narkotika« (EUT L 200 af 29.7.2022, s. 148).

BILAG

Holdning, der skal indtages af de medlemsstater, som er medlem af Narkotikakommissionen, og som handler i fællesskab i Unionens interesse på Narkotikakommissionens 66. møde, der finder sted den 13.-17. marts 2023, om optagelsen af stoffer i bilagene:

- 1) ADB-BUTINACA skal medtages i bilag II til konventionen om psykotrope stoffer.
 - 2) Protonitazen skal medtages i bilag I til konventionen angående narkotiske midler.
 - 3) Etazen skal medtages i bilag I til konventionen angående narkotiske midler.
 - 4) Etonitazepyn skal medtages i bilag I til konventionen angående narkotiske midler.
 - 5) 2-methyl-AP-237 skal medtages i bilag I til konventionen angående narkotiske midler.
 - 6) Alpha-PiHP skal medtages i bilag II til konventionen om psykotrope stoffer.
 - 7) 3-MMC skal medtages i bilag II til konventionen om psykotrope stoffer.
-

RÅDETS AFGØRELSE (EU) 2023/568**af 9. marts 2023**

om den holdning, der skal indtages på Unionens vegne på den 228. samling i Rådet for Organisationen for International Civil Luftfart (ICAO) til vedtagelsen af ændring 93 af bilag 10 — Aeronautical Telecommunications, Volume I — Radio Navigation Aids til konventionen angående international civil luftfart og af ændringen af de tekniske instruktioner for sikker lufttransport af farligt gods for at tillade aktive sporingsanordninger, der drives af små lithiumbatterier, i indtjekket bagage

RÅDET FOR DEN EUROPÆISKE UNION HAR —

under henvisning til traktaten om Den Europæiske Unions funktionsmåde, særlig artikel 100, stk. 2, sammenholdt med artikel 218, stk. 9,

under henvisning til forslag fra Europa-Kommissionen, og

ud fra følgende betragtninger:

- (1) Konventionen angående international civil luftfart (»Chicagokonventionen«), der regulerer international lufttransport, trådte i kraft den 4. april 1947. Organisationen for International Civil Luftfart (ICAO) blev oprettet ved nævnte konvention.
- (2) EU-medlemsstaterne er kontraherende stater i Chicagokonventionen og medlemmer af ICAO, mens Unionen har observatørstatus i visse ICAO-organer. Seks medlemsstater er i øjeblikket repræsenteret i ICAO-Rådet.
- (3) I henhold til Chicagokonventionens artikel 54 kan ICAO-Rådet vedtage internationale standarder og international anbefalet praksis (»SARPs«) og optage dem som bilag til Chicagokonventionen.
- (4) ICAO-Rådet skal på sin 228. samling vedtage ændring 93 af bilag 10, bind I, til Chicagokonventionen.
- (5) Hovedformålet med ændring 93 af bilag 10, bind I, til Chicagokonventionen er at støtte indførelsen af et globalt satellitnavigationssystem (GNSS) med dobbeltfrekvens og flere konstellationer (DFMC) ved at tilføje bestemmelser om yderligere driftsfrekvenser til det globale positioneringssystem (GPS), det globale satellitnavigationssystem (GLONASS) og det satellitbaserede forstærkningssystem (SBAS) og ved at indføre bestemmelser om det nye BeiDou-satellitnavigationssystem (BDS) og Galileosystemet. Formålet er ligeledes at støtte en reduktion af den ionosfæriske forsinkelse for det jordbaserede forstærkningssystem (GBAS).
- (6) Den holdning, der skal indtages på Unionens vegne i ICAO-Rådet, bør fastlægges, eftersom ændring 93 af bilag 10, bind I, til Chicagokonventionen vil være bindende i henhold til folkeretten og vil kunne få afgørende indflydelse på EU-retten, nærmere bestemt Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2017/373 ⁽¹⁾.
- (7) Den holdning, der skal indtages på Unionens vegne på den 228. samling i ICAO-Rådet eller på en efterfølgende samling til vedtagelsen af ændring 93 af bilag 10, bind I, til Chicagokonventionen, som fremgår af skrivelse 2021/41, bør være at støtte og fuldt ud overholde disse ændringer. Denne holdning bør fremføres af de EU-medlemsstater, der er medlemmer af ICAO-Rådet, og som handler i fællesskab i Unionens interesse.

⁽¹⁾ Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2017/373 af 1. marts 2017 om fastsættelse af fælles krav til udøvere af lufttrafikstyrings- og luftfartstjenester og andre lufttrafikstyringsnetfunktioner og tilsynet med disse udøvere, om ophævelse af forordning (EF) nr. 482/2008, gennemførelsesforordning (EU) nr. 1034/2011 og (EU) nr. 1035/2011 samt forordning (EU) 2016/1377 og om ændring af forordning (EU) nr. 677/2011 (EUT L 62 af 8.3.2017, s. 1).

- (8) Når ændring 93 af bilag 10, bind I, til Chicagokonventionen er vedtaget og trådt i kraft, vil den være bindende for alle ICAO-medlemsstater, herunder alle EU-medlemsstater, i overensstemmelse med og inden for de grænser, der er fastsat i Chicagokonventionen.
- (9) I henhold til artikel 38 i Chicagokonventionen skal enhver stat, der finder det umuligt i alle henseender at overholde en international standard eller procedure, der er vedtaget af ICAO, eller at bringe sine egne regler eller praksis i fuld overensstemmelse med en sådan international standard eller procedure, eller som anser det for nødvendigt at vedtage bestemmelser eller praksis, der i visse aspekter afviger fra dem, der er fastsat i den internationale standard, straks meddele ICAO uoverensstemmelserne mellem sin egen praksis og den, der er fastsat i den internationale standard.
- (10) I henhold til artikel 90 i Chicagokonventionen får ethvert bilag eller enhver ændring af et bilag, der er vedtaget af ICAO-Rådet, virkning tre måneder efter, at bilaget eller ændringen er forelagt de kontraherende ICAO-stater, eller ved udløbet af en sådan længere periode, som ICAO-Rådet måtte fastsætte, medmindre et flertal af de kontraherende ICAO-stater i mellemtiden giver ICAO-Rådet meddelelse om, at de ikke er indforstået hermed.
- (11) Den holdning, der skal indtages på Unionens vegne efter ICAO-Rådets vedtagelse af ændring 93 af bilag 10, bind I, til Chicagokonventionen, som vil blive bekendtgjort af ICAO's generalsekretær ved hjælp af en ICAO-skrivelsesprocedure, bør være ikke at meddele, at ændringen ikke godkendes, samt at meddele overensstemmelse, forudsat at nævnte ændring vedtages uden væsentlige ændringer. I tilfælde hvor EU-retten afviger fra de nyligt vedtagne SARPs efter en påtænkt anvendelsesdato for disse SARPs, bør der gives meddelelse til ICAO om enhver afvigelse fra de specifikke SARPs. Den holdning, der skal indtages på Unionens vegne til en sådan afvigelse bør bygge på et skriftligt dokument, som Kommissionen forelægger Rådet til drøftelse og godkendelse. Denne holdning bør fremføres af alle de EU-medlemsstater, som handler i fællesskab i Unionens interesse.
- (12) ICAO-Rådet skal på sin 228. samling også vedtage en ændring af de tekniske instruktioner for sikker lufttransport af farligt gods (ICAO-dokument 9284) for at tillade aktive sporingsanordninger, der drives af små lithiumbatterier, i indtjekket bagage. Spørgsmålet henhører under bilag 18 til Chicagokonventionen — Sikker lufttransport af farligt gods.
- (13) Ændringen vil gøre det muligt for passagerer og besætning at bære aktive sporingsanordninger, der drives af små lithiumbatterier, i deres indtjekkede bagage, hvilket ICAO-dokument 9284 forbyder på grund af et krav om at have anordninger, der indeholder lithiumceller eller -batterier, i indtjekket bagage slukket.
- (14) Den holdning, der skal indtages på Unionens vegne i ICAO-Rådet, bør fastlægges, eftersom de foreslåede ændringer af ICAO-dokument 9284 vil få direkte indvirkning på reglerne for transporten af farligt gods i Kommissionens forordning (EU) nr. 965/2012⁽²⁾, som udtrykkeligt henviser til nævnte ICAO-dokument, og derfor vil kunne få afgørende indflydelse på EU-retten.
- (15) Den holdning, der skal indtages på Unionens vegne på den 228. samling i ICAO-Rådet eller på en efterfølgende samling til vedtagelsen af ændringen af ICAO-dokument 9284 bør være at støtte denne ændring. Denne holdning bør fremføres af de EU-medlemsstater, der er medlemmer af ICAO-Rådet, og som handler i fællesskab i Unionens interesse —

VEDTAGET DENNE AFGØRELSE:

Artikel 1

1. Den holdning, der skal indtages på Unionens vegne på den 228. samling i ICAO-Rådet eller på en af de efterfølgende samlinger, er at støtte ændringsforslag 93 af bilag 10, bind I, til Chicagokonventionen.

⁽²⁾ Kommissionens forordning (EU) nr. 965/2012 af 5. oktober 2012 om fastsættelse af tekniske krav og administrative procedurer for flyveoperationer i henhold til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 216/2008 (EUT L 296 af 25.10.2012, s. 1).

2. Den holdning, der skal indtages på Unionens vegne, forudsat at ICAO-Rådet vedtager ændringsforslag 93 af bilag 10, bind I, til Chicagokonventionen uden væsentlige ændringer, er ikke at meddele, at ændringerne ikke godkendes, samt at meddele overensstemmelse med ændringsforslaget som svar på den pågældende ICAO-skrivelse.

3. I tilfælde hvor EU-retten afviger fra de nyligt vedtagne SARPs efter den påtænkte anvendelsesdato for disse SARPs, gives der meddelelse til ICAO om afvigelse fra de specifikke SARPs i overensstemmelse med Chicagokonventionens artikel 38. I så fald skal Kommissionen rettidigt og mindst to måneder inden en eventuel tidsfrist, der er fastsat af ICAO med henblik på underretning af afvigelser, forelægge Rådet et forberedende dokument til drøftelse og godkendelse, der fastlægger den holdning, der skal indtages på Unionens vegne til de nøjagtige afvigelser, som skal meddeles ICAO.

Artikel 2

Den holdning, der skal indtages på Unionens vegne på den 228. samling i ICAO-Rådet eller på en af de efterfølgende samlinger, er at støtte ændringen af de tekniske instruktioner for sikker lufttransport af farligt gods (ICAO-dokument 9284).

Artikel 3

Den holdning, der er omhandlet i artikel 1, stk. 1, og i artikel 2, fremføres af de EU-medlemsstater, der er medlemmer af ICAO-Rådet, og som handler i fællesskab i Unionens interesse.

Den holdning, der er omhandlet i artikel 1, stk. 2 og 3, fremføres af alle EU-medlemsstater, som handler i fællesskab i Unionens interesse.

Artikel 4

Denne afgørelse træder i kraft på dagen for vedtagelsen.

Udfærdiget i Bruxelles, den 9. marts 2023.

På Rådets vegne
G. STRÖMMER
Formand

RÅDETS AFGØRELSE (EU) 2023/569**af 9. marts 2023****om den holdning, der skal indtages på Den Europæiske Unions vegne i Rådet for Organisationen for International Civil Luftfart (ICAO) for så vidt angår forslag til ændring af bilag 16, bind I-III, til Chicagokonventionen vedrørende normer og anbefalede fremgangsmåder for miljøbeskyttelse**

RÅDET FOR DEN EUROPÆISKE UNION HAR —

under henvisning til traktaten om Den Europæiske Unions funktionsmåde, særlig artikel 100, stk. 2, sammenholdt med artikel 218, stk. 9,

under henvisning til forslag fra Europa-Kommissionen, og

ud fra følgende betragtninger:

- (1) Konventionen angående international civil luftfart («Chicagokonventionen»), der regulerer den internationale lufttransport, trådte i kraft den 4. april 1947. Organisationen for International Civil Luftfart (ICAO) blev oprettet ved nævnte konvention.
- (2) Alle medlemsstaterne er kontraherende stater i Chicagokonventionen og medlemmer af ICAO, mens Unionen har observatørstatus i visse ICAO-organer.
- (3) I henhold til Chicagokonventionens artikel 54 kan ICAO-Rådet vedtage internationale normer og anbefalede fremgangsmåder (SARPs).
- (4) ICAO-Rådet har vedtaget SARPs for miljøbeskyttelse som bilag 16 til Chicagokonventionen i bind I-IV.
- (5) ICAO-Rådet skal på sit 228. møde, der afholdes den 13.-31. marts 2023, vedtage en række ændringer af bilag 16, bind I-III, til Chicagokonventionen.
- (6) Det er hensigtsmæssigt at fastlægge den holdning, der skal indtages på Unionens vegne i ICAO-Rådet, da de foreslåede ændringer har retsvirkning, eftersom de er bindende i henhold til folkeretten og vil kunne få afgørende indflydelse på indholdet af EU-retten, nemlig Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2018/1139 ⁽¹⁾, Kommissionens forordning (EU) nr. 748/2012 ⁽²⁾.
- (7) Den holdning, der skal indtages på Unionens vegne, bør være at støtte ændringerne af bind I-III.
- (8) Den holdning, der skal indtages på Unionens vegne, bør udtrykkes af de EU-medlemsstater, der er medlemmer af ICAO-Rådet, og som handler i fællesskab i Unionens interesse.
- (9) Den holdning, der skal indtages på Unionens vegne efter ICAO-Rådets vedtagelse af ændringerne til bilag 16, bind I-III, til Chicagokonventionen, som vil blive bekendtgjort af ICAO's generalsekretær ved hjælp af ICAO-skrivelsesproceduren, bør være ikke at meddele, at ændringerne ikke godkendes, og bør være at meddele overensstemmelse med disse foranstaltninger. Hvis EU-retten afviger fra de nyligt vedtagne SARPs efter en påtænkte anvendelsesdato for de pågældende SARPs, bør der gives meddelelse til ICAO om enhver afvigelse fra de specifikke SARPs —

⁽¹⁾ Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2018/1139 af 4. juli 2018 om fælles regler for civil luftfart og oprettelse af Den Europæiske Unions Luftfartssikkerhedsagentur og om ændring af forordning (EF) nr. 2111/2005, (EF) nr. 1008/2008, (EU) nr. 996/2010, (EU) nr. 376/2014 og direktiv 2014/30/EU og 2014/53/EU og om ophævelse af (EF) nr. 552/2004 og (EF) nr. 216/2008 og Rådets forordning (EØF) nr. 3922/91 (EUT L 212 af 22.8.2018, s. 1).

⁽²⁾ Kommissionens forordning (EU) nr. 748/2012 af 3. august 2012 om gennemførelsesbestemmelser for luftdygtigheds- og miljøcertificering af luftfartøjer og hermed forbundet materiel, dele og apparatur og for certificering af konstruktions- og produktionsorganisationer (EUT L 224 af 21.8.2012, s. 1).

VEDTAGET DENNE AFGØRELSE:

Artikel 1

1. Den holdning, der skal indtages på Unionens vegne på det 228. møde i ICAO-Rådet eller på et eventuelt efterfølgende møde for så vidt angår forslag til ændring af bilag 16, bind I-III, til Chicagokonventionen, vedrørende normer og anbefalede fremgangsmåder for miljøbeskyttelse, er at støtte de foreslåede ændringer i deres helhed.
2. Den holdning, der skal indtages på Unionens vegne, forudsat at ICAO-Rådet vedtager de i denne artikels stk. 1, omhandlede ændringsforslag til bilag 16, bind I-III til Chicagokonventionen uden at foretage nogen væsentlig ændring er ikke at meddele, at ændringerne ikke godkendes, og at meddele overensstemmelse med de vedtagne foranstaltninger som svar på den pågældende ICAO-skrivelse. Hvis EU-retten afviger fra de nyligt vedtagne internationale normer og anbefalede fremgangsmåder (SARPs) efter den påtænkte anvendelsesdato for de pågældende SARPs, gives der meddelelse til ICAO om enhver afvigelse fra de specifikke SARPs. I så fald skal Kommissionen rettidigt og mindst to måneder før en af ICAO fastsat frist for meddelelse af afvigelser forelægge Rådet med henblik på drøftelse og godkendelse et forberedende dokument, der fastlægger de detaljerede afvigelser, som medlemsstaterne skal meddele ICAO på Unionens vegne.

Artikel 2

Den holdning, der er omhandlet i artikel 1, stk. 1, udtrykkes af de EU-medlemsstater, der er medlemmer af ICAO-Rådet, og som handler i fællesskab i Unionens interesse.

Den holdning, der er omhandlet i artikel 1, stk. 2, udtrykkes af alle EU-medlemsstaterne, som handler i fællesskab i Unionens interesse.

Artikel 3

Denne afgørelse træder i kraft på dagen for vedtagelsen.

Udfærdiget i Bruxelles, den 9. marts 2023.

På Rådets vegne
G. STRÖMMER
Formand

KOMMISSIONENS GENNEMFØRELSESAFGØRELSE (EU) 2023/570**af 10. marts 2023****om indrømmelse af undtagelser til visse medlemsstater fra at anvende Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 138/2004 om landbrugsregnskaber***(meddelt under nummer C(2023) 1562)***(Kun den italienske, den polske, den slovenske og den spanske udgave er autentiske)**

EUROPA-KOMMISSIONEN HAR —

under henvisning til traktaten om Den Europæiske Unions funktionsmåde,

under henvisning til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 138/2004 af 5. december 2003 om landbrugsregnskaber i Fællesskabet ⁽¹⁾, særlig artikel 4b, stk. 1, og

ud fra følgende betragtninger:

- (1) I overensstemmelse med artikel 4b, stk. 2, i forordning (EF) nr. 138/2004 indgav Kongeriget Spanien, Den Italienske Republik, Republikken Polen og Republikken Slovenien senest den 21. august 2022 deres anmodninger om undtagelser.
- (2) Af de oplysninger, som disse medlemsstater har fremsendt til Kommissionen, fremgår det, at anmodningerne fra Kongeriget Spanien, Den Italienske Republik, Republikken Polen og Republikken Slovenien er begrundet i behovet for større tilpasninger af deres nationale statistiske systemer for så vidt angår gennemførelsen af programmet for indberetning af data til regionale landbrugsregnskaber som omhandlet i bilag II til forordning (EF) nr. 138/2004.
- (3) De ønskede undtagelser bør derfor indrømmes Kongeriget Spanien, Den Italienske Republik, Republikken Polen og Republikken Slovenien.
- (4) Foranstaltningerne i denne afgørelse er i overensstemmelse med udtalelse fra Udvalget for det Europæiske Statistiske System ⁽²⁾ —

VEDTAGET DENNE AFGØRELSE:

Artikel 1

De undtagelser fra forordning (EF) nr. 138/2004, der er anført i bilaget til denne afgørelse, indrømmes de deri opførte medlemsstater.

Artikel 2

Denne afgørelse er rettet til Kongeriget Spanien, Den Italienske Republik, Republikken Polen og Republikken Slovenien.

⁽¹⁾ EUT L 33 af 5.2.2004, s. 1.⁽²⁾ Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 223/2009 af 11. marts 2009 om europæiske statistikker og om ophævelse af forordning (EF, Euratom) nr. 1101/2008 om fremsendelse af fortrolige statistiske oplysninger til De Europæiske Fællesskabers Statistiske Kontor, Rådets forordning (EF) nr. 322/97 om EF-statistikker og Rådets afgørelse 89/382/EØF, Euratom om nedsættelse af et udvalg for De Europæiske Fællesskabers statistiske program (EUT L 87 af 31.3.2009, s. 164).

Udfærdiget i Bruxelles, den 10. marts 2023.

På Kommissionens vegne
Ursula VON DER LEYEN
Formand

BILAG

Berørt bestemmelse	Medlemsstat	Periode for den indrømmede undtagelse	Referenceår, der er omfattet af undtagelsen	Undtagelsens anvendelsesområde
Bilag II til forordning (EF) nr. 138/2004	Kongeriget Spanien	2 år (30. sep. 2023 til 29. sep. 2025)	2021-2022	Indberetning af syv variabler: — Post 32.1 (FBI i beplantninger) — Post 32.2 (FBI i husdyr) — Post 33.1 (FBI i materiel) — Post 33.3 (Andre FBI) — Post 36 (Lagerændringer) — Post 37.1 (Investeringsstilskud) — Post 37.2 (Andre kapitaloverførsler).
Bilag II til forordning (EF) nr. 138/2004	Den Italienske Republik	2 år (30. sep. 2023 til 29. sep. 2025)	2021-2022	Indberetning af variabler i overensstemmelse med terminologien i bilag II til forordning (EF) nr. 138/2004 fra punkt 21 (Forbrug af fast realkapital) til punkt 37 (Kapitaloverførsler).
Bilag II til forordning (EF) nr. 138/2004	Republikken Polen	2 år (30. sep. 2023 til 29. sep. 2025)	2021-2022	Indberetning af alle variabler, der er opført i bilag II til forordning (EF) nr. 138/2004 vedrørende RLR.
Bilag II til forordning (EF) nr. 138/2004	Republikken Slovenien	2 år (30. sep. 2023 til 29. sep. 2025)	2021-2022	Indberetning af alle variabler, der er opført i bilag II til forordning (EF) nr. 138/2004 vedrørende RLR.

BERIGTIGELSER

Berigtigelse til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2018/1139 af 4. juli 2018 om fælles regler for civil luftfart og oprettelse af Den Europæiske Unions Luftfartssikkerhedsagentur og om ændring af forordning (EF) nr. 2111/2005, (EF) nr. 1008/2008, (EU) nr. 996/2010, (EU) nr. 376/2014 og direktiv 2014/30/EU og 2014/53/EU og om ophævelse af (EF) nr. 552/2004 og (EF) nr. 216/2008 og Rådets forordning (EØF) nr. 3922/91

(Den Europæiske Unions Tidende L 212 af 22. august 2018)

I indholdsfortegnelsen og på side 1:

- I stedet for:* »Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2018/1139 af 4. juli 2018 om fælles regler for civil luftfart og oprettelse af Den Europæiske Unions Luftfartssikkerhedsagentur og om ændring af forordning (EF) nr. 2111/2005, (EF) nr. 1008/2008, (EU) nr. 996/2010, (EU) nr. 376/2014 og direktiv 2014/30/EU og 2014/53/EU og om ophævelse af (EF) nr. 552/2004 og (EF) nr. 216/2008 og Rådets forordning (EØF) nr. 3922/91«
- læses:* »Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2018/1139 af 4. juli 2018 om fælles regler for civil luftfart og oprettelse af Den Europæiske Unions Luftfartssikkerhedsagentur og om ændring af Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 2111/2005, (EF) nr. 1008/2008, (EU) nr. 996/2010, (EU) nr. 376/2014 og direktiv 2014/30/EU og 2014/53/EU og om ophævelse af Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 552/2004 og (EF) nr. 216/2008 og Rådets forordning (EØF) nr. 3922/91«.
-

ISSN 1977-0634 (elektronisk udgave)
ISSN 1725-2520 (papirudgave)



Den Europæiske Unions
Publikationskontor
L-2985 Luxembourg
LUXEMBOURG

DA