

A BIZOTTSÁG 901/2009/EK RENDELETE

(2009. szeptember 28.)

a növényi és állati eredetű élelmiszerekben, illetve azok felületén található növényvédőszer-maradékok határértékének való megfelelés biztosítására, valamint a fogyasztók növényvédőszer-maradékoknak való kitettsége értékelésére irányuló, a 2009., 2011. és 2012. évre vonatkozó, többéves összehangolt közösségi ellenőrzési programról

(EGT-vonatkozású szöveg)

AZ EURÓPAI KÖZÖSSÉGEK BIZOTTSÁGA,

tekintettel az Európai Közösséget létrehozó szerződésre,

tekintettel a növényi és állati eredetű élelmiszerekben és takarmányokban, illetve azok felületén található megengedett növényvédőszer-maradékok határértékéről, valamint a 91/414/EGK tanácsi irányelv módosításáról szóló, 2005. február 23-i 396/2005/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletre ⁽¹⁾ és különösen annak 29. cikkére,

mivel:

- (1) Az 1213/2008/EK bizottsági rendelettel ⁽²⁾ létrejött az első többéves összehangolt közösségi program, amely 2009-re, 2010-re és 2011-re terjed ki.
- (2) A Közösségben a táplálkozás fő összetevőit harminc élelmiszer teszi ki. Mivel a növényvédő szerek használata hároméves időszakon belül jelentős változásokat mutat, ezért a fogyasztók kitettsége és a közösségi jog alkalmazása értékelésének céljából jelenlétüket e harminc élelmiszerben hároméves ciklusonként ellenőrizni kell.
- (3) A binomiális eloszlás alapján kiszámítható, hogy 642 minta vizsgálata 99 % feletti valószínűséggel teszi lehetővé az olyan minták azonosítását, melyek a kimutatási határt (LOD) meghaladó mértékben tartalmaznak növényvédőszer-maradékokat, feltéve, hogy a termékek legalább 1 %-a tartalmaz szermaradékokat az említett koncentrációt meghaladó mértékben. E minták begyűjtését a tagállamok között a lakosság számával arányosan kell elosztani, termékenként és évente legalább 12 mintával számolva.
- (4) Amikor a növényvédőszer-maradék meghatározása más hatóanyagokat – anyagcseretermékeket vagy bomlástermékeket – is tartalmaz, ezeket az anyagcseretermékeket külön kell bejelenteni.
- (5) Az élelmiszerekben és takarmányokban jelen lévő növényvédőszer-maradékok vizsgálatára vonatkozó minőségellenőrzési eljárásokkal kapcsolatos iránymutatás a Bizottság honlapján ⁽³⁾ megtalálható.

- (6) A mintavételi eljárásokra a növényi és állati eredetű termékekben és azok felszínén található peszticid-szer-maradványok hatósági ellenőrzésére szolgáló közösségi mintavételi módszerek megállapításáról és a 79/700/EGK irányelv hatályon kívül helyezéséről szóló, 2002. július 11-i 2002/63/EK bizottsági irányelvet ⁽⁴⁾ kell alkalmazni, amely a Codex Alimentarius Bizottság által ajánlott mintavételi módszereket és eljárásokat is tartalmazza.
- (7) Azt is fel kell mérni, hogy a bébiételek vonatkozásában betartják-e a szermaradékok megengedett legmagasabb mértékét, amelyet az anyatej-helyettesítő és anyatej-kiegészítő tápszerekről szóló, 2006. december 22-i 2006/141/EGK bizottsági irányelv ⁽⁵⁾ 10. cikkében, illetve a csecsemők és a kisgyermekek számára készült, feldolgozott gabonaalapú élelmiszerekről és bébiételekről szóló, 2006. december 5-i 2006/125/EK bizottsági irányelv ⁽⁶⁾ 7. cikkében határoztak meg.
- (8) Szükség van a növényvédő szerek esetleges kombinált, halmozott és szinergikus hatásainak felmérésére is. Ezt az értékelést néhány szerves foszfáttal, karbamátokkal, triazolokkal és piretroidokkal kell kezdeni az I. mellékletben felsoroltak szerint.
- (9) Az előző naptári évre vonatkozó információkat a tagállamoknak minden év augusztus 31-ig kell benyújtaniuk.
- (10) Az egymást követő, többéves programok közötti esetleges átfedés okozta zavarok elkerülése végett és a jogbiztonság érdekében az 1213/2008/EK rendeletet hatályon kívül kell helyezni. A 2009-ben vizsgált mintákra azonban a rendeletet továbbra is alkalmazni kell.
- (11) Az e rendeletben előírt intézkedések összhangban vannak az Élelmiszerlánc- és Állat-egészségügyi Állandó Bizottság véleményével,

ELFOGADTA EZT A RENDELETET:

1. cikk

A tagállamok a 2010., 2011. és 2012. évben mintákat vesznek és elemeznek az I. mellékletben felsorolt termék/növényvédőszer-maradék kombinációkról.

Az egyes termékekből veendő minták számát a II. melléklet határozza meg.

⁽¹⁾ HL L 70., 2005.3.16., 1. o.⁽²⁾ HL L 328., 2008.12.6., 9. o.⁽³⁾ Dokumentum: SANCO/3131/2007, 2007. október 31., http://ec.europa.eu/food/plant/protection/resources/qualcontrol_en.pdf⁽⁴⁾ HL L 187., 2002.7.16., 30. o.⁽⁵⁾ HL L 401., 2006.12.30., 1. o.⁽⁶⁾ HL L 339., 2006.12.6., 16. o.

2. cikk

(1) A mintavételhez a tételeket véletlenszerűen kell kiválasztani.

A mintavételi eljárásnak összhangban kell lennie a 2002/63/EK irányelvvel az egységek száma tekintetében is.

(2) A kiválasztott és elemzett mintának legalább az alábbiakat kell tartalmaznia:

- a) tíz minta bébiételekből;
- b) lehetőség szerint egy, biogazdálkodásból származó termék-minta, amely arányos a biotermékek piaci részesedésével az egyes tagállamokban.

3. cikk

(1) A tagállamok a 2010., 2011. és 2012. évben vizsgált minták elemzésének eredményeit értelemszerűen 2011., 2012. és 2013. augusztus 31-ig nyújtják be.

Ezen az eredményeken kívül a tagállamok a következő információkat továbbítják:

- a) az alkalmazott analitikai módszereket és az elért adatszolgáltatási szinteket az élelmiszerekben és takarmányban jelenlévő növényvédőszer-maradékok vizsgálatára vonatkozó minőség-ellenőrzési eljárásokra vonatkozó iránymutatással összhangban;

Ez a rendelet teljes egészében kötelező és közvetlenül alkalmazandó valamennyi tagállamban.

Kelt Brüsszelben, 2009. szeptember 28-án.

b) a nemzeti és közösségi ellenőrző programokban alkalmazott kimutatási határt;

c) az ellenőrzésekben részt vevő vizsgálati laboratóriumok akkreditációs státusának részleteit;

d) amennyiben a nemzeti jogszabályok ezt lehetővé teszik, a végrehajtási intézkedések részleteit;

e) a megengedett szermaradék-határértékek átlépése esetén nyilatkozatot a lehetséges okokról a kockázatkezelési eljárásokkal kapcsolatos bármely releváns észrevétellel együtt.

(2) Amennyiben a szermaradék meghatározása hatóanyagokat, anyagcseretermékeket és/vagy bomlás- vagy reakciótermékeket is magában foglal, a tagállamok az elemzési eredményeikről szóló jelentést a szermaradék jogszerű meghatározásának megfelelően teszik meg. Amennyiben indokolt, a szermaradék meghatározásban szereplő, a főbb izomerekre vagy anyagcseretermékekre vonatkozó minden egyes eredményt külön kell benyújtani.

4. cikk

Az 1213/2008/EK rendelet hatályát veszti.

A 2009-ben vizsgált mintákra azonban továbbra is alkalmazni kell.

5. cikk

Ez a rendelet 2010. január 1-jén lép hatályba.

a Bizottság részéről

Androulla VASSILIOU

a Bizottság tagja

I. MELLÉKLET

Az ellenőrizendő növényvédő szer/termék kombinációk

	2010	2011	2012
2,4-D (2,4-D és észterei összesen, 2,4-D-ként kifejezve) (*)	(c)	(a)	(b)
4,4'-metoxiklór	(e)	(f)	(d)
Abamektin (az avermektin B1a, az avermektin B1b és az avermektin B1a delta-8,9 izomerje összesen)	(c)	(a), (f)	(b), (d)
Acefát	(c)	(a)	(b)
Acetamiprid	(c)	(a)	(b)
Akrinatrín (*)	(c)	(a)	(b)
Aldikarb (az aldikarb, valamint szulfoxidja és szulfonja összesen, aldikarbként kifejezve)	(c)	(a)	(b)
Amitráz (ideértve a 2,4-dimetilanilin összetevőt tartalmazó anyagcseretermékeket, amitrázként kifejezve)	(körte)	(a)	(b)
Amitrol (*)	(c)	(a)	(b)
Azinfosz-etil (*)	(e)	(f)	(d)
Azinfosz-metil	(c)	(a)	(b)
Azoxistrobin	(c)	(a)	(b)
Benfurakarb (*)	(c)	(a)	(b)
Bifentrin	(c), (e)	(a), (f)	(b), (d)
Bitertanol	(c)	(a)	(b)
Boszkalid	(c)	(a)	(b)
Bromidion (*) (lásd az alábbi megjegyzést)	(c)	(a)	(b)
Brómpropilát	(c)	(a)	(b)
Bromukonazol (diazterio-izomerek összesen) (*)	(c)	(a)	(b)
Bupirimát	(c)	(a)	(b)
Buprofezin	(c)	(a)	(b)
Kaduzafosz (*)	(c)	(a)	(b)
Kamfeklór (26, 50 és 62 parlar-számú indikátorvegyületek összesen) (*)	(e)	(f)	(d)
Kaptán	(c)	(a)	(b)
Karbaril	(c)	(a)	(b)
Karbendazim (benomil és karbendazim összesen, karbendazimként kifejezve)	(c)	(a)	(b)
Karbofurán (a karbofurán és a 3-hidroxi-karbofurán összesen, karbofuránként kifejezve)	(c)	(a)	(b)
Karboszulfán (*)	(c)	(a)	(b)
Klórdan (a cisz- és transz izomerek és az oxiklórdan összesen, klórdanként kifejezve)	(e)	(f)	(d)
Klórfenapir	(c)	(a)	(b)
Klórfevínfosz	(c)	(a)	(b)
Klórmekvát (**)	(c)	(a)	(b)
Klórbenzilát (*)	(e)	(f)	(d)

	2010	2011	2012
Klórtonil	(c)	(a)	(b)
Klórprofám (klórprofám és 3-klóranilin klórprofámként kifejezve [lásd az alábbi megjegyzést])	(c)	(a)	(b)
Klórpirifosz	(c), (e)	(a), (f)	(b), (d)
Klórpirifosz-metil	(c), (e)	(a), (f)	(b), (d)
Klofentezin (a 2-klórbenzoil részt tartalmazó vegyületek összesen, klofentezinként kifejezve)	(c)	(a)	(b)
Klotianidin	(c)	(a)	(b)
Ciflutrin (ciflutrin, beleértve a szerkezeti izomerek egyéb keverékeit is (az izomerek összege))	(c), (e)	(a), (f)	(b), (d)
Cipermetrin, (Cipermetrin, beleértve a szerkezeti izomerek egyéb keverékeit is (az izomerek összesen))	(c) (e)	(a), (f)	(b) (d)
Ciprokonazol (*)	(c)	(a)	(b)
Ciprodinil	(c)	(a)	(b)
DDT (a p,p'-DDT, o,p'-DDT, p,p'-DDE és a p,p'- DDD (TDE) összesen, DDT-ként kifejezve)	(e)	(f)	(d)
Deltametrin (cisz-deltametrin)	(c), (e)	(a), (f)	(b), (d)
Diazinon	(c), (e)	(a), (f)	(b)
Diklofluamid	(c)	(a)	(b)
Diklórfosz	(c)	(a)	(b)
Diklorán	(c)	(a)	(b)
Dikofol (p,p' és o,p' izomerek összesen)	(c)	(a)	(b)
Dioldrin (aldrin és dioldrin összesen dioldrinként kifejezve)	(e)	(f)	(d)
Difenokonazol	(c)	(a)	(b)
Dimetoát (dimetoát és ometoát összesen dimetoátban kifejezve)	(c)	(a)	(b)
Dimetoát	(c)	(a)	(b)
Ometoát	(c)	(a)	(b)
Dimetomorf	(c)	(a)	(b)
Dinokap (dinokap izomerek és a hozzátartozó fenolok összesen dinokapként kifejezve) (*)	(c)	(a)	(b)
Difenil-amin	(c)	(a)	(b)
Endoszulfán (az alfa- és béta-izomerek és az endoszulfán-szulfát összesen, endoszulfánként kifejezve)	(c), (e)	(a), (f)	(b), (d)
Endrin	(e)	(f)	(d)
Epoxikonazol	(c)	(a)	(b)
Etefon (*)	(c)	(a)	(b)
Etion	(c)	(a)	(b)
Etiofenprox (F) (*)	(c)	(a)	(b)

	2010	2011	2012
Etoprofosz (*)	(c)	(a)	(b)
Fenamifosz (a fenamifosz és szulfoxidja és szulfonja összesen, a fenamifoszként kifejezve) (*)	(c)	(a)	(b)
Fenarimol	(c)	(a)	(b)
Fenzaquin	(c)	(a)	(b)
Fenbutatin-oxid (F) (*)	(c)	(a)	(b)
Fenbukonazol (*)	(c)	(a)	(b)
Fenhexamid	(c)	(a)	(b)
Fenitroton	(c)	(a)	(b)
Fenoxikarb	(c)	(a)	(b)
Fenpropatrin (*)	(c)	(a)	(b)
Fenpropimorf	(c)	(a)	(b)
Fention (a fention és oxigénanalógja, ezek szulfoxidjai és szulfonjai összesen, fentionként kifejezve)	(c), (e)	(a), (f)	(d)
Fenvalerát/Eszfenvalerát (összesen) (az RS/SR és RR/SS izomerek összesen)	(c), (e)	(a), (f)	(d)
Fipronil (fipronil és szulfon metabolit [MB46136] összesen, fipronilként kifejezve)	(c)	(a)	(b)
Fluazifop (fluaziop-P-butyl [fluazifop sav (szabad és konjugált)]) (*)	(c)	(a)	(b)
Fludioxonil	(c)	(a)	(b)
Flufenoxuron	(c)	(a)	(b)
Flukvinkonazol (*)	(c)	(a)	(b)
Fluzilazol	(c)	(a)	(b)
Flutriafol (*)	(c)	(a)	(b)
Folpet	(c)	(a)	(b)
Formetanát (formetanát és sói összesen, formetanát-hidrokloridként kifejezve)	(c)	(a)	(b)
Fosztiázát (*)	(c)	(a)	(b)
Glifozát (***)	(c)	(a)	(b)
Haloxifop, ideértve a haloxifop-R-t, (haloxifop-R metilészter, haloxifop-R és haloxifop-R konjugáltjai, haloxifop-R-ként kifejezve) (*)	(c)	(a)	(b)
HCB	(e)	(f)	(d)
Heptaklór (heptaklór és heptaklór-epoxid összesen, heptaklórban kifejezve)	(e)	(f)	(d)
Hexaklór-ciklohexán (HCH), alfa-izomer	(e)	(f)	(d)
Hexaklór-ciklohexán (HCH), béta-izomer	(e)	(f)	(d)
Hexaklór-ciklohexán (HCH), (gamma-izomer) (lindán)	(e)	(f)	(d)
Hexakonazol	(c)	(a)	(b)
Hexitiazox	(c)	(a)	(b)

	2010	2011	2012
Imazalil	(c)	(a)	(b)
Imidaklopid	(c)	(a)	(b)
Indoxakarb (indoxakarb az S és R izomerek összegeként)	(c)	(a)	(b)
Iprodion	(c)	(a)	(b)
Iprovalikarb	(c)	(a)	(b)
Krezoxim-metil	(c)	(a)	(b)
Lambda-cihalotrin (lambda-cihalotrin, ideértve más izomerösszetevők keverékét is (izomerek összege))	(c)	(a)	(b)
Linuron	(c)	(a)	(b)
Lufenuron	(c)	(a)	
Malation (a malation és a malaoxon összesen, malationként kifejezve)	(c)	(a)	(b)
Maneb-csoport (maneb, mankozeb, metiram, propineb, tiram, ziram összesen, CS2-ként kifejezve)	(c)	(a)	(b)
Mepanipirim és metabolitja (2-anilin-4-(2-hidroxipropil)-6-metilpirimidin, mepanipirimként kifejezve)	(c)	(a)	(b)
Mepikvát (**)	(c)	(a)	(b)
Metalaxil (metalaxil, beleértve más izomerösszetevők keverékét is, beleértve a metalaxil-M-et is (izomerek összesen))	(c)	(a)	(b)
Metkonazol (*)	(c)	(a)	(b)
Metamidofosz	(c)	(a)	(b)
Metidation	(c), (e)	(a), (f)	(b), (d)
Metiokarb (metiokarb és metiokarb-szulfoxid és szulfon összesen, metiokarbként kifejezve)	(c)	(a)	(b)
Metomil (metomil és tiodikarb összesen, metomilként kifejezve)	(c)	(a)	(b)
Metoxifenozyd	(c)	(a)	(b)
Monokrotofosz	(c)	(a)	(b)
Miklobutanil	(c)	(a)	(b)
Oxadixil	(c)	(a)	(b)
Oxamil	(c)	(a)	(b)
Oxidemeton-metil (oxidemeton-metil és demeton-S-metilszulfon összesen, oxide-meton-metilként kifejezve)	(c)	(a)	(b)
Paklobutrazol (*)	(c)	(a)	(b)
Paration	(c), (e)	(a), (f)	(b), (d)
Paration-metil (paration-metil és paraoxon-metil összesen, paration-metilként kifejezve)	(c), (e)	(a), (f)	(b), (d)
Pencikuron	(c)	(a)	(b)
Penkonazol	(c)	(a)	(b)

	2010	2011	2012
Pendimetalin	(c)	(a)	(b)
Permetrin (cisz- és transz-permetrinek összesen)	(e)	(f)	(d)
Fentoát (*)	(c)	(a)	(b)
Foszalon	(c)	(a)	(b)
Foszmet (foszmet és a foszmetoxon összesen, foszmetként kifejezve)	(c)	(a)	(b)
Foxim (*)	(c)	(a)	(b)
Piraklosztrobin (F)	(c)	(a)	(b)
Pirimikarb (pirimikarb és dezmetilpirimikarb összesen, pirimikarbként kifejezve)	(c)	(a)	(b)
Pirimifosz-metil	(c), (e)	(a), (f)	(b), (d)
Prokloráz (a prokloráz és a 2,4,6-triklórfenol részt tartalmazó metabolitjai összesen, proklorázként kifejezve)	(c)	(a)	(b)
Procimidon	(c)	(a)	(b)
Profenofosz	(c), (e)	(a), (f)	(b), (d)
Propamokarb (propamokarb és sói, propamokarbként kifejezve) (*)	(c)	(a)	(b)
Propargit	(c)	(a)	(b)
Propikonazol	(c)	(a)	(b)
Propizamid	(c)	(a)	(b)
Protiokonazol (protiokonazol-desztio) (*)	(c)	(a)	(b)
Pirazofosz	(e)	(f)	(d)
Piretrinek (*)	(c)	(a)	(b)
Piridaben	(c)	(a)	(b)
Pirimetamil	(c)	(a)	(b)
Piriproxifen	(c)	(a)	(b)
Quinoxifen	(c)	(a)	(b)
Kvintozen (kvintozen és pentaklór-anilin összesen, kvintozenként kifejezve) (*)	(e)	(f)	(e)
Rezmetrin (izomerek összesen) (*)	(e)	(f)	(d)
Spinozad (spinozin A és spinozin D összesen, spinozadként kifejezve)	(c)	(a)	(b)
Spiroxamin	(c)	(a)	(b)
Taufluvalinát	(c)	(a)	(b)
Tebukonazol	(c)	(a)	(b)
Tebufenozid	(c)	(a)	(b)
Tebufenpirad	(c)	(a)	(b)
Teknazen (*)	(e)	(f)	(d)
Teflubenzuron	(c)	(a)	(b)
Teflutrin (*)	(c)	(a)	(b)

	2010	2011	2012
Tetrakonazol	(c)	(a)	(b)
Tetradifon	(c)	(a)	(b)
Tiabendazol	(c)	(a)	(b)
Tiametoxam (tiametoxam és klotianidin összesen, tiametoxamban kifejezve)	(c)	(a)	(b)
Tiakloprid	(c)	(a)	(b)
Tiofanát-metil	(c)	(a)	(b)
Tolklofosz-metil	(c)	(a)	(b)
Tolilfluamid (a tolilfluamid és a dimetil-amino-szulfotoluidid összesen, tolilfluamidként kifejezve)	(c)	(a)	(b)
Triadimefon és triadimenol (triadimefon és triadimenol összesen)	(c)	(a)	(b)
Triazofosz	(c), (e)	(a), (f)	(b), (d)
Triklórfon (*)	(c)	(a)	(b)
Trifloxistrobin	(c)	(a)	(b)
Triflumuron (F) (*)	(c)	(a)	(b)
Trifluralin	(c)	(a)	(b)
Tritikonazol (*)	(c)	(a)	(b)
Vinklozolin (vinklozolinok és valamennyi, a 3,5 diklóranilint felerészben tartalmazó metabolitok összesen, vinklozolinokként kifejezve)	(c)	(a)	(b)
Zoxamid (*)	(c)	(a)	(b)

(a) Bab (friss vagy fagyasztott, hüvely nélkül), sárgarépa, uborka, narancs vagy mandarin, körte, burgonya, rizs és paraj (friss vagy fagyasztott).

(b) Padlizsán, banán, karfiol, csemegeeszőő, narancslé ⁽¹⁾, borsó (friss/fagyasztott, hüvely nélkül), paprika (édes), búza.

(c) Alma, fejeskáposzta, póréhagyma, fejjessaláta, paradicsom, őszibarack, beleértve a nektarint és a hasonló hibrideket is; rozs vagy zab és eper.

(d) Vaj, tojás.

(e) Tej, sertéshús.

(f) Baromfi, máj (szarvasmarhaféle és egyéb kérődzők, disznó és baromfi).

(F) Zsírban oldódó.

(*) 2010-ben az elemzés önkéntes. Az elemzés elhagyását a tagállam kockázat-haszon elemzésével indokolni kell.

Megjegyzés a bromidionhoz: A bromidiont 2010-ben a fejjessalátában és a paradicsomban, 2011-ben a rizsben és a parajban, valamint 2012-ben az édespaprikában kötelezően elemezni kell, a többi áruban pedig minden évben önkéntes alapon kell ellenőrizni. Bármely áru esetében az elemzés elhagyását a tagállam kockázat-haszon elemzésével indokolni kell.

Az amitrázt 2010-ben csak a körtében kell elemezni.

2011-ben figyelembe kell venni a burgonyához a klórprofám-maradék definícióját (csak klórprofám).

(**) A klórmkvátot és a mepikvátot gabonafélék (a rizs kivételével) és körte esetében kell vizsgálni.

(***) Csak gabonafélék.

⁽¹⁾ A narancslé esetében a tagállamoknak fel kell tüntetniük a forrást (koncentrátum vagy friss gyümölcs).

II. MELLÉKLET

Az egyes tagállamok által termékenként elvégzendő mintavételek és vizsgálatok száma.

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

(*) Az egy szermaradék kimutatására alkalmazott módszerek esetében vett minták minimális száma.

(**) A több szermaradék együttes kimutatására alkalmazott módszerek esetében vett minták minimális száma.

MINTÁK MINIMÁLIS SZÁMA ÖSSZESEN: 642